

Triple-S Advantage

Criterios de Pre-Autorización 2022

ABIRATERONE

Medicamentos:

Abiraterone Acetate

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) cáncer de próstata metastásico resistente a castración, b) cáncer de próstata metastásico de alto riesgo sensitivo a castración, 2) Prescrito en combinación con prednisone.

Restricción de edad: 18 años o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo, 3) Urólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ACNE PRODUCTS

Medicamentos:

Adapalene-Benzoyl Peroxide Tretinoin

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Propósitos estéticos.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: acné vulgar.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ACTIMMUNE

Medicamentos:

Actimmune

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente uno de los siguientes: a. Enfermedad

Granulomatosa Crónica O b. Osteopetrosis Maligna Severa.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Endocrinólogo, 2) Ortopeda, 3) Hematólogo, 4) Oncólogo, 5)

Especialista en enfermedades infecciosas, 6) Reumatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ADEFOVIR

Medicamentos:

Adefovir Dipivoxil

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Hepatitis B crónica, 2) Documente lo siguiente: a. Prueba positiva para el antígeno de superficie de la Hepatitis B (HBsAg), b. niveles séricos de aminotransferasas.

Restricción de edad: 12 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Gastroenterólogo, 2) Infectólogo, 3) Hepatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ADEMPAS

Medicamentos:

Adempas

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Embarazo, 2) Co-administración con nitratos o donantes de óxido nítrico (tales como nitrito de amilo) en cualquier presentación, 3) Administración concomitante con inhibidores de fosfodiesterasa (PDE), incluyendo inhibidores PDE-5 específicos (tales como sildenafil) o inhibidores PDE no específicos (tales como teofilina), 4) Uso concomitante de otros estimuladores de guanilato ciclasa soluble (sGC). 5) Hipertensión pulmonar asociada con neumonías intersticiales idiopáticas (PH-IIP).

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. Hipertensión Arterial Pulmonar grupo 1, según la clasificación de la OMS O b. Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica (HPTEC) grupo 4, según la clasificación de la OMS, persistente/recurrente, 2) Documente lo siguiente: Resultados de cateterismo cardíaco. a. Presión media de la arteria pulmonar mayor que o igual a 25 mmHg O, b. Presión capilar pulmonar en cuña menor que o igual a 15 mmHg, 3) Para Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica (HPTEC) grupo 4, según la clasificación de la OMS, persistente/recurrente: no se requieren prerrequisitos.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neumólogo, 2) Cardiólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

AFINITOR

Medicamentos:

Afinitor Disperz Everolimus

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. cáncer de seno avanzado, b. tumores neuroendocrinos localmente avanzados o metastásicos de origen pancreático, gastrointestinal o pulmón, c. carcinoma de células renales avanzado, d. angiomiolipoma renal y TSC, e. astrocitoma subependimario de células gigantes y TSC O f. convulsiones de inicio parcial asociadas a TSC, 2) Para cáncer de seno avanzado, documente lo siguiente: a. paciente es posmenopáusica, b. la etapa del cáncer de seno, c. resultados positivos del receptor de hormona, d. resultado negativo para HER2, e. fallo a tratamiento a letrozole o anastrozole, f. prescrito en combinación con exemestane, 3) Para tumores neuroendocrinos localmente avanzados o metastásicos: documente que la enfermedad es irresecable, 4) Para carcinoma de células renales avanzado: Documente fallo de tratamiento con sunitinib o sorafenib, 5) Para angiomiolipoma renal y TSC: a. Documente que el paciente no requiere cirugía inmediata, 6) Para Astrocitoma Subependimario de Células Gigantes y TSC: Documente lo siguiente: a. Paciente no es candidato a resección quirúrgica curativa.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo, 3) Urólogo, 4) Neurólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Afinitor Disperz está indicado SOLAMENTE para el tratamiento de pacientes con astrocitoma subependimario de células gigantes y TSC Y convulsiones de inicio parcial asociadas a TSC.

ALECENSA

Medicamentos:

Alecensa

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: cáncer pulmonar de células no-pequeñas (NSCLC)

metastásico, positivo a cinasa del linfoma anaplásico (ALK).

Restricción de edad: 18 años de edad y mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Neumólogo, 3) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ALPHA 1-PROTEINASE INHIBITOR, HUMAN 50 MG/ML

Medicamentos:

Prolastin-C

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Deficiencia de inmunoglobulina A (IgA) con anticuerpos contra IgA. 2) Enfermedad hepática asociada a alfa-1-proteinasa.

Información médica requerida: 1) Niveles séricos de alfa-1-antitripsina (AAT) (menor que 11 mcmol/L, 2) Niveles de FEV1 menor que 80%, 3) Proveer fechas de vacunación contra Hepatitis B.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Especialista en desórdenes metabólicos o genéticos, 2) Neumólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Evaluación Parte D vs. Parte B también aplica. (*)

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ALUNBRIG

Medicamentos:

Alunbrig

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: cáncer pulmonar de células no-pequeñas (NSCLC)

metastásico, positivo a cinasa del linfoma anaplásico (ALK).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo, 3) Neumólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ANABOLIC STEROIDS

Medicamentos:

Oxandrolone

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Conocimiento o sospecha de nefrosis (fase nefrótica de la nefritis). 2) Conocimiento o sospecha de hipercalcemia. 3) Conocimiento o sospecha de carcinoma de mama en féminas con hipercalcemia. 4) Conocimiento o sospecha de carcinoma de la próstata o de mama en pacientes masculinos. 5) Embarazo.

Información médica requerida: N/A

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

ARANESP

Medicamentos:

Aranesp (Albumin Free)

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Hipertensión descontrolada, 2) Aplasia eritrocitaria pura (PRCA) que comienza luego de tratamiento con Aranesp u otros medicamentos de proteína eritropoyetina.

Información médica requerida: 1) Prescripción inicial: a. Hgb es menor que 10 g/dL, b. CBC, c. Capacidad total de fijación de hierro, d. Niveles de hierro, e. Niveles de Ferritina, f. Nivel de Vitamina B12, g. Nivel de Folato, h. Creatinina sérica, i. BUN. 2) Para reautorizaciones: a. Paciente que recibió eritropoyetina en mes previo: un aumento en la Hgb de al menos 1 g/dL después de al menos 12 semanas de terapia, b. Documentación de reservas de hierro adecuadas. Reservas adecuadas de hierro: ferritina sérica es de al menos 100 mg/mL o la saturación de transferrina es de al menos 20%.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Nefrólogo 2) Hematólogo 3) Oncólogo.

Duración de cubierta: 12 semanas.

Otros criterios: 1) Evaluación Parte D vs. Parte B también aplica. (*)

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ARCALYST

Medicamentos:

Arcalyst

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: A) Paciente tiene un diagnóstico de síndromes periódicos asociados a la criopirina (CAPS), incluyendo el síndrome autoinflamatorio familiar por frío (FCAS) y síndrome de Muckle-Wells (MWS), o B) Mantenimiento de la remisión de la deficiencia del antagonista del receptor de la interleucina 1 (DIRA) en pacientes adultos y pediátricos con un peso mínimo de 10 kg, o C) Tratamiento de la pericarditis recurrente (PR) y reducción del riesgo de recurrencia, 2) Proveer anualmente, resultados negativos de prueba cutánea de tuberculosis (TB). Para TB positiva latente, el paciente debe haber completado o recibe tratamiento para Infección de Tuberculosis Latente previo al inicio con Arcalyst. 3) Para pacientes pediátricos: peso corporal actual (dosificación basada en peso).

Restricción de edad: 1) Para CAPS, incluidos FCAS y MWS, y PR: 12 años de edad o mayor, 2) Para DIRA: adultos y pacientes pediátricos que pesen al menos 10 kg.

Restricciones de prescripción: 1) Reumatólogo, 2) Inmunólogo, 3) Genetista, 4) Dermatólogo, y 5) Cardiólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

AYVAKIT

Medicamentos:

Ayvakit

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: A) Tumor del estroma gastrointestinal metastásico o irresecable (GIST), o B) Tratamiento de mastocitosis sistémica avanzada (AdvSM), incluidos pacientes con mastocitosis sistémica agresiva (ASM), mastocitosis sistémica con neoplasia hematológica asociada (SM-AHN) y leucemia de mastocitos (MCL). 2) Para GIST, documente: mutación del exón 18 del receptor alfa del factor de crecimiento derivado de plaquetas (PDGFRA), incluidas las mutaciones PDGFRA D842V.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Para GIST: Hematólogo/Oncólogo. 2) Para AdvSM (ASM, SMAHN, MCL): A) Alergista, B) Hematólogo/Oncólogo o C) Inmunólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

BALVERSA

Medicamentos:

Balversa

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: carcinoma urotelial localmente avanzado o metastático, 2) Documente alteraciones genéticas susceptibles a FGFR3 o FGFR2 según detectado por una prueba aprobada por la FDA, 3) Documente si el paciente progresó durante o luego de al menos una línea previa de quimioterapia que contenga platino, incluso dentro de los 12 meses de una quimioterapia neoadyuvante o adyuvante que contenga platino.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Urólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

BENLYSTA

Medicamentos:

Benlysta

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Lupus Eritematoso Sistémico (LES), b) Nefritis lúpica activa. 2) Para LES: prueba positiva de auto-anticuerpos (anticuerpo antinuclear [AAN]). 3) Para nefritis lúpica: recetado en combinación con la terapia estándar.

Restricción de edad: 5 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Nefrólogo o 2) Reumatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Evaluación Parte D vs. Parte B también aplica. (*)

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

BOSULIF

Medicamentos:

Bosulif

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Leucemia mieloide crónica Filadelfia positivo, 2) Para Ph+ CML crónica, acelerada o fase blástica, documente lo siguiente: a. resultados positivos para cromosoma Filadelfia, b. fase de la enfermedad, c. resistencia/ intolerancia a terapia previa, 3) Para leucemia mieloide crónica (CML) Ph+ en fase crónica recientemente diagnosticada: a. resultados positivos para cromosoma Filadelfia.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

BRAFTOVI

Medicamentos:

Braftovi

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) melanoma irresecable o metastásico, b) cáncer colorrectal metastásico (CCR), 2) Para melanoma irresecable o metastásico: a) Prueba positiva a mutación BRAF V600E o V600K, b) Binimetinib en combinación con encorafenib, 3) Para cáncer colorrectal metastásico (CCR): a) Prueba de mutación BRAF V600E, b) Utilizado en combinación con cetuximab, c) Documente terapia previa.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Dermatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

BRUKINSA

Medicamentos:

Brukinsa

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: A) Tratamiento del linfoma de células del manto (LCM) en pacientes que han recibido al menos una terapia previa, B) Tratamiento de la macroglobulinemia de Waldenstrom (MW), o C) Tratamiento del linfoma de zona marginal (MZL) recidivante o refractario que hayan recibido al menos un régimen basado en anti-CD20 (por ejemplo, obinutuzumab, ofatumumab, rituximab, etc.).

Restricción de edad: 18 años de edad y mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: 1) Para LCM y MZL: Validar que el régimen de tratamiento previo cumpla con las recomendaciones de las guías más actualizadas de NCCN.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

CABOMETYX

Medicamentos:

Cabometyx

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico documentado: a) Carcinoma de células renales avanzado (RCC), b) Carcinoma hepatocelular (HCC), c) Tratamiento del cáncer de tiroides diferenciado (DTC) localmente avanzado o metastásico. 2) Para el RCC: i) prescrito como monoterapia o ii) prescrito en combinación con nivolumab como tratamiento de primera línea, 3) Para HCC: documente que el paciente ha sido tratado previamente con sorafenib. 4) Para DTC: paciente ha progresado después de una terapia previa dirigida a VEGFR [p. ej., Lenvima (Lenvatinib), Nexavar (sorafenib), etc.] y es refractario al yodo radiactivo o no es elegible.

Restricción de edad: 1) Para DTC: 12 años de edad o mayor. 2) Para todas las demás indicaciones: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

CALQUENCE

Medicamentos:

Calquence

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. linfoma de células del manto (LCM), b. leucemia linfocítica crónica (CLL), o c. linfoma linfocítico pequeño (SLL), 2) Para LCM: Documente uno o más tratamientos previos.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

CAPRELSA

Medicamentos:

Caprelsa

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Pacientes con síndrome congénito de QT largo, 2) Pacientes con hipocalcemia, hipopotasemia e hipomagnesemia.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: cáncer medular de tiroides localmente avanzado o metastásico, 2) Documente: a. enfermedad es irresecable y b. resultados de CMP.

Restricción de edad: 18 años o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo/Oncólogo, 2) Endocrinólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Para hipocalcemia (valores normales son 4.5 a 5.5 mEq/L), hipopotasemia (valores normales son 3.5 a 5.3 mEq/L), hipomagnesemia (valores normales son 1.5 a 2.5 mEq/L).

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

CARBAGLU

Medicamentos:

Carbaglu

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Terapia adjunta para el tratamiento de hiperamonemia aguda debido a la deficiencia de la enzima hepática N-acetylglutamate synthase (NAGS), b) Terapia de mantenimiento para el tratamiento de hiperamonemia crónica debido a la deficiencia de la enzima hepática N-acetylglutamate synthase (NAGS), c) Terapia complementaria estándar de cuidado para el tratamiento de la hiperamonemia aguda debido a acidemia propiónica (PA) o acidemia metilmalónica (MMA). 2) Niveles de amonio en plasma (Rango normal 10 a 80 mcg/dL).

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Genetista, 2) Médico experimentado en desórdenes metabólicos.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

CAYSTON

Medicamentos:

Cayston

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de fibrosis quística por pseudomonas aeruginosa en los pulmones, 2) Resultados de cultivo, 3) FEV1 debe ser mayor que 25% o menor que 75% de lo predicho.

Restricción de edad: 7 años de edad y mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neumólogo, 2) Especialista en enfermedades infecciosas.

Duración de cubierta: 6 meses.

Otros criterios: La dosis recomendada de Cayston para adultos y pacientes pediátricos de 7 años de edad y mayores es un vial de un solo uso (75 mg de aztreonam) reconstituido con 1 mL de diluyente estéril administrado 3 veces al día durante un curso de 28 días (seguido por 28 días fuera de la terapia con Cayston).

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

CHANTIX

Medicamentos:

Chantix
Chantix Continuing Month Pak
Chantix Starting Month Pak

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente: uso previsto como parte del tratamiento para dejar de fumar, 2) Para renovaciones, proporcione una justificación médica que indique: a) que el paciente no dejó de fumar con éxito durante el tratamiento previo por razones distintas de la intolerabilidad de los eventos adversos, o b) paciente recayó después del tratamiento.

Restricción de edad: 17 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: 6 meses.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

COMETRIQ

Medicamentos:

Cometriq 100 mg Daily Dose Cometriq 140 mg Daily Dose Cometriq 60 mg Daily Dose

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: cáncer medular de tiroides metastásico.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

COPIKTRA

Medicamentos:

Copiktra

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) linfoma folicular en recaída (FL), b) leucemia linfocítica crónica (CLL), o c) linfoma linfocítico pequeño (SLL), 2) Recibió 2 o más terapias sistémicas previas.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

CORLANOR

Medicamentos:

Corlanor

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Ritmo cardiaco es mantenido exclusivamente por un marcapasos, 2) Hipotensión severa (presión sanguínea menor que 90/50 mmHg), 3) Insuficiencia hepática severa (Child-Pugh Clase C), 4) En combinación con inhibidores potentes del citocromo CYP3A4.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de: a) insuficiencia cardíaca crónica sintomática (clase II-IV según clasificación de la NYHA), b) insuficiencia cardíaca sintomática estable debido a miocardiopatía dilatada, 2) Para adultos con insuficiencia cardíaca crónica sintomática: a) Se proporciona documentación de que el miembro tiene ritmo sinusal normal, b) Latidos del corazón en reposo iguales o mayores de 70 latidos por minuto o más, c) Fracción de eyección del ventrículo izquierdo (LVEF) igual a o menor que 35%, d) Paciente está en dosis máximas toleradas de betabloqueadores (ej. carvedilol, metoprolol succinate, bisoprolol) o tiene una contraindicación a betabloqueadores.

Restricción de edad: 6 meses de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Cardiólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

COTELLIC

Medicamentos:

Cotellic

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Pacientes con melanoma BRAF de tipo salvaje.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Melanoma irresecable o metastásico, 2) Prueba positiva a mutación BRAF V600E o V600K, 3) Cotellic será utilizado en combinación con vemurafenib, 4) Prueba de función hepática: No más de 3 veces el límite superior de lo normal.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: 1) La seguridad de COTELLIC no ha sido establecida en pacientes con un nivel de referencia de LVEF que esté por debajo del límite inferior normal (LLN) institucional o por debajo del 50%.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

CRESEMBA

Medicamentos:

Cresemba

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Coadministración con inhibidores potentes de CYP3A4, tales como ketoconazole o dosis altas de ritonavir, 2) Coadministración con inductores potentes de CYP3A4, tales como rifampin, carbamazepine o barbitúricos de larga duración.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: aspergilosis invasiva o mucormicosis, 2) Prueba de función hepática: No más de 3 veces el límite superior de lo normal.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Infectólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

CYSTAGON

Medicamentos:

Cystagon

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: cistinosis nefropática.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Nefrólogo, 2) Nefrólogo pediátrico, 3) Genetista, 4) Especialista en desórdenes metabólicos o genéticos.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

CYSTARAN

Medicamentos:

Cystaran

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: acumulación de cristales de cistina corneal en

pacientes con cistinosis.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Oftalmólogo, 2) Especialista en desórdenes metabólicos o

genéticos.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

DALFAMPRIDINE

Medicamentos:

Dalfampridine ER

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Historial de convulsiones, 2) Insuficiencia renal moderada o severa (CrCl menor que 50ml/min).

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Esclerosis Múltiple, 2) Depuración de Creatinina mayor que 50ml/min.

Restricción de edad: 18 años o mayor.

Restricciones de prescripción: Neurólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

DAURISMO

Medicamentos:

Daurismo

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Leucemia mieloide aguda (AML) recientemente diagnosticada, 2) Debe ser utilizado en combinación con cytarabine en dosis bajas, 3) Para pacientes de 75 años de edad o mayores: No se requiere información adicional. Para pacientes menores de 75 años: se debe proporcionar documentación de comorbilidades que impidan el uso de quimioterapia de inducción intensiva.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

DEFERASIROX

Medicamentos:

Deferasirox

Deferasirox Granules

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Depuración de Creatinina (CRCL) menor que 40 mL/min, 2) Insuficiencia hepática severa, 3) Conteo de plaquetas menor que 50,000/mcL, 4) Paciente con un estado de desempeño pobre y síndrome mielodisplásico de alto riesgo (MDS) o neoplasias malignas avanzadas.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) sobrecarga crónica de hierro debido a transfusiones de sangre, b) sobrecarga crónica de hierro en pacientes con síndromes de talasemia no dependiente de transfusiones (NTDT), 2) Depuración de Creatinina (CRCL) mayor que 40 mL/min, 3) Documente falta de insuficiencia hepática severa, 4) Prueba de bilirrubina como evidencia de que el nivel de bilirrubina se midió antes del inicio del tratamiento, 5) Plaquetas mayor a 50, 000/mcL.

Restricción de edad: 1) Para sobrecarga crónica de hierro debido a transfusiones de sangre: 2 años y mayor, 2) Para sobrecarga crónica de hierro con NTDT: 10 años de edad y mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

DROXIDOPA

Medicamentos:

Droxidopa

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Mareos ortostáticos, aturdimiento, o la sensación de que está a punto de desmayarse en pacientes adultos con hipotensión ortostática neurogénica sintomática causada por fallo autonómico primario (enfermedad de Parkinson, atrofia sistémica múltiple y fallo autonómico puro), deficiencia de dopamina beta-hidroxilasa y neuropatía autonómica no-diabética.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Cardiólogo, 2) Neurólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

EMGALITY

Medicamentos:

Emgality (300 MG Dose)

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: A) Tratamiento preventivo de la migraña, o B) Tratamiento de la cefalea en racimo episódica. 2) Documente: A) Fracaso terapéutico, contraindicación o intolerancia a 2 o más tratamientos preventivos (por ejemplo, divalproex, propranolol, topiramate, etc.) Y B) Para la indicación de tratamiento preventivo de la migraña, unicamente: 4 o más días de migraña al mes.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Internista, 2) Neurólogo, 3) Especialista en dolor de cabeza, 4) Especialista en dolor.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ENBREL

Medicamentos:

Enbrel **Enbrel Mini** Enbrel SureClick

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico, 2) Para artritis reumatoide y artritis idiopática juvenil poliarticular (PJIA) documente: enfermedad es moderada a severa, 3) Para psoriasis en placa (PSO) documente: 5% BSA o áreas cruciales del cuerpo tales como las manos, pies, cara o genitales, 4) Para espondilitis anguilosante: Respuesta inadecuada a al menos 2 NSAIDs, 5) Resultado de prueba de tuberculosis latente. Si es positivo, debe estar en tratamiento. Resultado de tuberculosis debe tener una fecha menor de 12 meses previos a la solicitud, 6) Artritis psoriásica: no se requiere información médica adicional.

Restricción de edad: 1) PJIA: 2 años de edad o mayor, 2) PSO: 4 años de edad o mayor, 3) Para todas las demás indicaciones: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Dermatólogo, 2) Reumatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ENTECAVIR

Medicamentos:

Baraclude

Entecavir

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Infección crónica por el virus de la Hepatitis B, 2) Documente lo siguiente: a. Antígeno de superficie de la Hepatitis B (HBsAg), b. Prueba de función hepática: No más de 3 veces el límite superior de lo normal.

Restricción de edad: 2 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Gastroenterólogo, 2) Infectólogo, 3) Hepatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ENTRESTO

Medicamentos:

Entresto

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Historial de angioedema relacionado a terapia previa de inhibidores ECA o BRA.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: A) Para reducir el riesgo de muerte cardiovascular y hospitalización por insuficiencia cardíaca en pacientes adultos con insuficiencia cardíaca crónica, o B) para el tratamiento de la insuficiencia cardíaca sintomática con disfunción sistólica del ventrículo izquierdo.

Restricción de edad: 1 año de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Cardiólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Si utiliza actualmente en un inhibidor ECA o BRA, Entresto los remplazará.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

EPIDIOLEX

Medicamentos:

Epidiolex

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Hipersensibilidad al canabidiol o cualquiera de los ingredientes de Epidiolex.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: convulsiones asociadas con el síndrome de Lennox-Gastaut, síndrome de Dravet o complejo de esclerosis tuberosa. 2) Documente: peso corporal actual del paciente (dosificación basada en peso).

Restricción de edad: 1 año de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Neurólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

EPO

Medicamentos:

Procrit

Retacrit

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Hipertensión descontrolada.

Información médica requerida: 1) Documente lo siguiente: a. diagnóstico de anemia O b. reducción de transfusiones alogénicas de CRS en pacientes sometidos a cirugía electiva, no cardíaca, no vascular, 2) Para tratamiento de anemia documente la causa: a. CKD, b. zidovudine en pacientes afectados con VIH, O c. quimioterapia mielosupresora, 3) Para prescripción inicial en diagnóstico de anemia: a. Hgb es menor que 10 g/dL, 4) Para anemia asociada a zidovudine en pacientes con VIH: a. Uso concomitante con Zidovudine en una dosis máxima de 4200 mg/semana, 5) Para reducción de transfusiones alogénicas de células rojas sanguíneas en pacientes sometidos a cirugía electiva no cardíaca, no vascular documente: a. Niveles de Hgb deben ser mayor que 10 y menor o igual a 13 g/dL Y b. paciente tiene un alto riesgo de pérdida de sangre perioperatoria Y c. tipo de cirugía, 6) Para renovaciones: a. Paciente que recibió eritropoyetina en mes previo: un aumento en Hgb de al menos 1 g/dL después de al menos 12 semanas de terapia, b. Documentación de reservas de hierro adecuadas. Reservas adecuadas de hierro: ferritina sérica es al menos 100 mg/mL o la saturación de transferrina es al menos 20%.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: 12 semanas.

Otros criterios: 1) Evaluación Parte D vs. Parte B también aplica. (*)

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ERIVEDGE

Medicamentos:

Erivedge

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Embarazo.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. Carcinoma basocelular metastásico (BCC) O, b. BCC localmente avanzado que recidivó luego de la cirugía o el paciente no es candidato a radiación o cirugía. 2) Documente lo siguiente: a. paciente recidivó luego de la cirugía O b. paciente no es un candidato para radiación o cirugía, 3) Afirmación de embarazo negativa.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo, 3) Dermatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ERLEADA

Medicamentos:

Erleada

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) cáncer de próstata metastásico sensible a la castración, b) cáncer de próstata no metastásico resistente a castración (NM-CRPC), 2) Documente: Paciente está recibiendo un análogo de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) concurrentemente o tuvo una orquiectomía bilateral.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Urólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ERLOTINIB

Medicamentos:

Erlotinib HCI

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Pacientes en quimioterapia basada en platino.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC) metastásico o localmente avanzado O b. cáncer pancreático localmente avanzado o metastásico, 2) NSCLC metastásico o localmente avanzado: a. Para tratamiento de primera línea documente: resultados para supresión del exón 19 EGFR o mutaciones de sustitución del exón 21 L858R, b. Para pacientes previamente tratados documente: fallo a al menos un régimen previo de quimioterapia, c. Para tratamiento de mantenimiento documente: a. finalización de cuatros ciclos de quimioterapia de primera línea basada en platino sin progreso de la enfermedad Y b. erlotinib se utilizará como monoterapia, 3) Para cáncer pancreático metastásico documente: a. enfermedad es irresecable Y b. prescrito en combinación con gemcitabine.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ESBRIET

Medicamentos:

Esbriet

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de Fibrosis Pulmonar Idiopática.

Restricción de edad: 18 años o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neumólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

EXKIVITY*

Medicamentos:

Exkivity

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: tratamiento del cáncer de pulmón de células no pequeñas (CPCNP) localmente avanzado o metastásico con mutaciones de inserción en el exón 20 del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR). 2) Documente: A) Evidencia de mutación de inserción del exón 20 del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) confirmada, y B) Fallo terapéutico con quimioterapia basada en platino (por ejemplo, carboplatin, cisplatin, etc.).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^{*} Pendiente a revisión de CMS

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

FARYDAK

Medicamentos:

Farydak

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Mieloma múltiple, 2) Documente lo siguiente: a. prescrito en combinación con bortezomib y dexamethasone, b. paciente ha recibido al menos 2 regímenes previos, incluyendo Bortezomib y un agente inmunomodulador (ej. thalomid y pomalidomide).

Restricción de edad: 18 años o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo 2) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Terapia será descontinuada luego de un total de 16 ciclos de tratamiento de por vida.

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

FASENRA

Medicamentos:

Fasenra Pen

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: asma severa con un fenotipo eosinofílico, 2) Conteo eosinofílico en sangre mayor o igual a 150 células / mcL (dentro de las 6 semanas previas), 3) Evidencia de al menos 3 meses consecutivos de terapia con dosis altas de corticosteroides inhalados (ICS) en combinación con otros medicamentos controladores (ej, Agonista beta de acción prolongada (LABA), Antagonista del receptor de leucotrienos (LTRA) con el uso de corticosteroides orales (OCS).

Restricción de edad: 12 años o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neumólogo, 2) Inmunólogo, 3) Alergista.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

FENTANYL PATCH

Medicamentos:

FentaNYL

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Pacientes que no sean tolerantes a opioides (Pacientes son considerados con tolerancia a opioides si toman al menos 60 mg de morfina oral por día, 25 mcg de fentanyl transdermal/hr, 30 mg de oxycodone oral diario, 8 mg de hydromorphone oral diario, 25 mg de oxymorphone diario o una dosis equianalgésica de otro opioide por una semana o más), 2) Pacientes con dolor agudo o intermitente, dolor posoperativo y/o dolor leve, 3) Pacientes que no requieren analgesia opioide continua.

Información médica requerida: 1) Documente TODO lo siguiente: a. Diagnóstico: dolor crónico (severo), en pacientes tolerantes a opioides Y b. fallo previo o intolerancia a analgésicos no-opioides y opioides de liberación inmediata.

Restricción de edad: 2 años o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Especialista en dolor, 2) Hematólogo, 3) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

FERRIPROX

Medicamentos:

Deferiprone

Ferriprox

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: A) Sobrecarga de hierro transfusional debido al síndrome de talasemia, o B) Sobrecarga de hierro transfusional debido a la anemia de células falciformes u otras anemias, 2) Documente lo siguiente: a. Conteo absoluto de neutrófilos (ANC), b. CBC con diferencial, Y c. fallo a terapia actual de quelación.

Restricción de edad: 8 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

FOTIVDA

Medicamentos:

Fotivda

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: tratamiento de carcinoma de células renales avanzado (RCC) recidivante o refractario. 2) Documente: Uso previo de dos o más terapias sistémicas previas (por ejemplo, axitinib, lenvatinib + everolimus, pazopanib, sorafenib, sunitinib, etc.).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo/Oncólogo, o 2) Nefrólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

GATTEX

Medicamentos:

Gattex

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Síndrome de Intestino Corto (SIC) en adultos que son dependientes de apoyo parenteral. 2) Laboratorios: a. Prueba de función hepática: ALT y AST: (No más de 3 veces el límite superior de lo normal), b. Bilirrubina, c. Amilasa y Lipasa.

Restricción de edad: 1 año de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Gastroenterólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

GAVRETO

Medicamentos:

Gavreto

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Tratamiento del cáncer de pulmón no microcítico de células no pequeñas (NSCLC) con fusión de RET, b) Tratamiento de cáncer de tiroides medular (CMT) mutante RET, o c) Tratamiento de cáncer de tiroides positivo para fusión RET, 2) Para fusión de RET NSCLC positivo, documente: a) La enfermedad es metastásica, b) La enfermedad es positiva para la fusión RET detectado por una prueba aprobada por la FDA, 3) Para CMT mutante RET, documente: a) La enfermedad es avanzada o metastásica, b) Requiere terapia sistémica, c) La enfermedad es positiva para el mutante RET detectado por una prueba aprobada por la FDA, 4) Para cáncer de tiroides positivo para fusión RET, documente: a) La enfermedad es avanzada o metastásica, b) requiere terapia sistémica, c) es refractaria al yodo radiactivo (si el yodo radiactivo es apropiado), d) La enfermedad es positiva para la fusión de RET detectado por una prueba aprobada por la FDA.

Restricción de edad: 12 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

GEMTESA

Medicamentos:

Gemtesa

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: tratamiento de la vejiga hiperactiva (VH) con síntomas de incontinencia urinaria de urgencia, urgencia y frecuencia urinaria. 2) Documente: A) Fallo, intolerancia o contraindicación a tratamiento con un agente antimuscarínico (p. Ej., oxybutynin, trospium o tolterodine, etc.) O B) Intolerancia al mirabregon debido a la presencia de comorbilidades cardiovasculares (p. ej., hipertensión, arteriopatía coronaria, arteriopatía periférica, enfermedad cerebrovascular, arritmias y valvulopatías, etc.).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

GILOTRIF

Medicamentos:

Gilotrif

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. cáncer pulmonar de células no-pequeñas metastásico O b. cáncer pulmonar de células no-pequeñas escamosas metastásico, 2) Para cáncer pulmonar de células no-pequeñas metastásico: documente los resultados de mutaciones del receptor de factor de crecimiento epidérmico no-resistente (EGFR) según detectado por una prueba aprobada por la FDA, 3) Para cáncer pulmonar de células no-pequeñas escamosas metastásico: documente uso previo de quimioterapia a basada en platino.

Restricción de edad: 18 años o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neumólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

GROWTH HORMONE

Medicamentos:

Genotropin
Genotropin MiniQuick
Humatrope
Norditropin FlexPro
Nutropin AQ NuSpin 10
Nutropin AQ NuSpin 20
Nutropin AQ NuSpin 5
Serostim

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Neoplasia activa, retinopatía diabética proliferativa activa o severa no - proliferativa, enfermedad crítica aguda, 2) Epífisis cerrada para pacientes pediátricos, 3) Síndrome de Prader-Willi, en pacientes con obesidad severa; tiene historial de obstrucción de las vías respiratorias superiores o apnea del sueño, o tiene insuficiencia respiratoria severa, muerte súbita ha sido reportada, 4) Tumor intracraneal subyacente, evidencia de progresión o recurrencia, 5) Post trasplante de riñón, 6) Insuficiencia respiratoria.

Información médica requerida: 1) Deficiencia total o parcial de la hormona de crecimiento endógena evidenciada por 1 o más de los siguientes indicadores: a. Mínimo de 2 o más pruebas de estimulación de la hormona de crecimiento anómalas, secreción de la hormona de crecimiento es menor que 10ng/ml, b. Retraso de la edad ósea de 2 años o más (2 desviaciones estándar por debajo de la media para la edad cronológica), c. Desaceleración de la tasa de crecimiento demostrada por la desviación de la curva de crecimiento normal (tasa de crecimiento por debajo de 7 cm por año para niños de 3 años de edad y menores y menos de 4 - 5 cm por año para niños de 3 años de edad hasta la pubertad), 2) Para desgaste por VIH: a. Terapia antiretroviral actual, 3) Para GHD adulto (cumple con uno de los siguientes): a. Fallo a pruebas de estimulación con picos por debajo de 5 g/L, b. 3 o más deficiencias de PTH, c. GHD originada en la infancia sin mutaciones, lesiones embriopáticas o lesiones/daños estructurales irreversibles, IGF - 1 bajo antes de iniciar tratamiento y fallo a una prueba de estimulación (pico por debajo de 5 g/L) previo al comienzo del tratamiento para GH.

Restricción de edad: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

Restricciones de prescripción: 1) Endocrinólogo, 2) Especialista en enfermedades infecciosas, 3) Nefrólogo.

Duración de cubierta: Desgaste por VIH: 12 semanas. Todas las demás indicaciones: Fin de año contrato.

Otros criterios: 1) Para renovación de PWS solamente: composición del cuerpo ha mejorado, 2) Renovación para GHD adulto: Niveles de IGF-1 serán evaluados para confirmar lo apropiado de tx continuo, 3) Renovación para desgaste por VIH: BMI ha mejorado o estabilizado.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

HETLIOZ

Medicamentos:

Hetlioz Hetlioz LQ

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Desorden de no dormir/despertar de 24 horas (Non-24), b) Alteraciones del sueño nocturno en el síndrome de Smith-Magenis (SMS).

Restricción de edad: 1) Para Hetlioz: 16 años de edad o mayor. 2) Para Hetlioz LQ: 3 a 15 años de edad.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

HIGH RISK MEDICATIONS

Medicamentos:

Benztropine Mesylate

Butalbital-APAP-Caffeine

Cyclobenzaprine HCI

Cyproheptadine HCI

Dicyclomine HCI

Digox

Digoxin

Duavee

Estradiol

Estradiol-Norethindrone Acet

GuanFACINE HCI

HydrOXYzine HCI

Indomethacin

Methyldopa

Norpace CR

Premarin

Promethazine HCI

Scopolamine

Zolpidem Tartrate

Zolpidem Tartrate ER

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Confirmación del médico que reconoce que el medicamento es de alto riesgo en pacientes de edad avanzada y que el paciente ha fallado y/o intentado al menos una alternativa que no sea de alto riesgo.

Restricción de edad: PA aplica a pacientes de 65 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

Duración de cubierta: 1) Para Cyclobenzaprine solamente: 21 días, renovaciones: 21 días. 2) Todos los demás medicamentos: Fin de año contrato.
Otros criterios: Para Cyclobenzaprine, Dicyclomine, Digoxin y Scopolamine Transdermal: solo se requiere certificación del proveedor sobre los riesgos y beneficios de la terapia.
(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

HIGH RISK MEDICATIONS 2

Medicamentos:

PARoxetine HCI PARoxetine HCI ER Paxil PHENobarbital Trihexyphenidyl HCI

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Confirmación del médico que reconoce que el medicamento es de alto riesgo en pacientes de edad avanzada y que el paciente ha fallado y/o intentado al menos una alternativa que no sea de alto riesgo.

Restricción de edad: PA aplica a pacientes de 65 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Para Phenobarbital: solo se requiere certificación del proveedor sobre los riesgos y beneficios de la terapia.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

HUMAN PAPILLOMAVIRUS (HPV) VACCINE

Medicamentos:

Gardasil 9

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: N/A

Restricción de edad: 9 a 45 años de edad.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: 6 a 12 meses, siguiendo el programa, ver Otros Criterios.

Otros criterios: 1) Siguiendo el programa: a) Para las edades de 9 a 14 años: 0, 6 a 12 meses O 0, 2 y 6 meses, b) Para las edades de 15 a 45 años: 0, 2 y 6 meses.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

HUMIRA

Medicamentos:

Humira
Humira Pediatric Crohn's Start
Humira Pen
Humira Pen-CD/UC/HS Starter
Humira Pen-Pediatric UC Start
Humira Pen-Ps/UV/Adol HS Start
Humira Pen-Psor/Uveit Starter

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. artritis reumatoide, b. artritis psoriásica, c. espondilitis anquilosante, d. artritis idiopática juvenil, e. enfermedad de Crohn, f. colitis ulcerativa, g. psoriasis en placa, h. hidradenitis supurativa, O uveítis 2) Resultado de prueba de tuberculosis latente. Si es positivo, debe estar en tratamiento. Resultado de tuberculosis debe tener una fecha menor de 12 meses previos a la solicitud, 3) Para enfermedad de Crohn documente: a. Respuesta inadecuada a al menos 2 de los siguientes: Corticosteroides, Sulfasalazine, Azathioprine, Mesalamine, 6-mercaptopurine o Methotrexate, 4) Para enfermedad de Crohn pediátrica documente: Respuesta inadecuada a al menos 2 de los siguientes: Corticosteroides, Azathioprine, 6-mercaptopurine o Methotrexate, 5) Para Psoriasis en placa: 5% BSA o áreas cruciales del cuerpo tales como las manos, pies, genitales, cabeza, 6) Para Espondilitis Anquilosante: Respuesta inadecuada a al menos 2 NSAIDs, 7) Para Colitis Ulcerativa documente: respuesta inadecuada a al menos 2 de los siguientes: Corticosteroides, Azathioprine o 6-mercaptopurine. 8) Para hidradenitis supurativa, artritis idiopática juvenil, uveítis y artritis psoriásica: no se requiere información médica adicional.

Restricción de edad: 1) Para Artritis Reumatoide, Artritis Psoriásica, Espondilitis Anquilosante, Enfermedad de Crohn en Adulto, y Psoriasis en Placa: 18 años de edad o mayor. 2) Para Artritis Idiopática Juvenil: 2 años de edad o mayor. 3) Para Enfermedad de Crohn Pediátrica: 6 años de edad o mayor. 4) Para Hidradenitis Supurativa: 12 años de edad o mayor. 5) Para Uveítis: 2 años de edad o mayor. 6) Para Colitis Ulcerativa: 5 años de edad o mayor.

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

Restricciones de prescripción: 1) Reumatólogo, 2) Gastroenterólogo, 3) Dermatólogo, 4) Oftalmólogo. Duración de cubierta: Fin de año contrato. Otros criterios: N/A (*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el

uso y escenario de administración.

IBRANCE

Medicamentos:

Ibrance

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico documentado: cáncer de mama avanzado o metastásico receptor hormonal (HR) positivo, receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) negativo, 2) Si es utilizado en combinación con un inhibidor de la aromatasa (ej. letrozole, exemestane, anastrozole), documente si paciente es posmenopáusica u hombre, 3) Si es utilizado en combinación con fulvestrant, documente la progresión de la enfermedad luego de terapia endocrina.

Restricción de edad: 18 años o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ICATIBANT

Medicamentos:

Icatibant Acetate

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Angioedema hereditario.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ICLUSIG

Medicamentos:

Iclusig

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. leucemia mieloide crónica con T315I-positivo (CML), b. leucemia linfoblástica aguda con cromosoma Filadelfia T315I-positivo (Ph+ALL), c. leucemia mieloide crónica, O Ph+ALL, d. leucemia mieloide crónica (LMC) en fase crónica (PC), 2) Para CML T315I-positivo documente lo siguiente: a. fase de la enfermedad, b. resultados positivos para mutación de T3151, 3) Para Ph+ ALL T315I positivo documente lo siguiente: a. resultados positivos para mutación de T3151, b. resultado positivo para cromosoma Filadelfia, 4) Para leucemia mieloide crónica documente lo siguiente: a. fase de la enfermedad, b. documente intolerancia o contraindicación a otra terapia de inhibidor de la tirosina quinasa, 5) Para Ph+ ALL documente lo siguiente: a. resultado positivo para cromosoma Filadelfia, b. documente intolerancia o contraindicación a otra terapia de inhibidor de la tirosina quinasa, 6) Para PC-LMC documente lo siguiente: resistencia o intolerancia a al menos dos inhibidores de quinasa previos, 7) Para renovaciones: documente respuesta a tratamiento.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo 2) Hematólogo.

Duración de cubierta: 1) Inicial: 3 meses, 2) Renovaciones: fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

IDHIFA

Medicamentos:

IDHIFA

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de leucemia mieloide aguda recidivante o refractaria (LMA). 2) Mutación de la isocitrato deshidrogenasa-2 (IDH2) documentada según detectada por una prueba aprobada por el FDA.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

IMATINIB

Medicamentos:

Imatinib Mesylate

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. leucemia mieloide crónica Filadelfia positivo (Ph+CML), b. leucemia linfoblástica aguda Filadelfia positivo (Ph+ALL), c. enfermedad mielodisplásica/mieloproliferativa d. mastocitosis sistémica agresiva, e. síndrome hipereosinofílico y/o leucemia eosinofílica crónica f. dermatofibrosarcoma protuberans (DFSP), O g. tumores del estroma gastrointestinal (GIST), 2) Para adultos con Ph+ALL documente: recaída de la enfermedad, 3) Para Ph+ALL pediátrico documente: a. recientemente diagnosticado Y b. prescrito en combinación con quimioterapia, 4) Para DFSP documente: enfermedad es irresecable, recurrente y/o metastásica, 5) Para GIST documente: a. resultado positivo para CD117, Y b. uno de lo siguiente: 1. enfermedad es irresecable y/o metastásica, 2. Uso de Imatinib para terapia adyuvante después de la resección, O 3. GIST es resecable e Imatinib será utilizado para mejorar la morbilidad quirúrgica mediante la reducción del tamaño del tumor preoperatoriamente.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo, 3) Alergólogo, 4) Inmunólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

IMBRUVICA

Medicamentos:

Imbruvica

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. linfoma de células del manto (LCM), b. leucemia linfocítica crónica (LLC)/linfoma linfocítico pequeño (LLP) con o sin deleción 17p, c. macroglobulinemia de Waldenstrom (WM), d. linfoma de la zona marginal, O e) enfermedad crónica de injerto contra huésped (cGVHD). 2) Para LCM: documente tratamiento previo. 3) Para linfoma de la zona marginal: documente uso previo de terapia anti-CD20. 4) Para cGVHD: documente fallo a una o más líneas de terapia sistémica. 5) Para LLC/LLP: puede administrarse como agente único, en combinación con rituximab u obinutuzumab, o en combinación con bendamustina y rituximab. 6) Para WM: puede ser utilizado en combinación con rituximab o como agente único.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematología, 3) Especialista en trasplante.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

IMMUNESUPPRESANTS

Medicamentos:

Azasan

AzaTHIOprine

CycloSPORINE

CycloSPORINE Modified

Everolimus

Mycophenolate Mofetil

Mycophenolate Sodium

Prograf

Rapamune

SandIMMUNE

Sirolimus

Tacrolimus

Zortress

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: 1) Evaluación Parte D vs. Parte B también aplica. (*)

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

INCRELEX

Medicamentos:

Increlex

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Cierre de la epífisis, neoplasia activa, o uso concurrente con una terapia de GH. 2) Paciente tiene causas secundarias de deficiencia de IGF-1 (ej. hipotiroidismo, neoplasia, enfermedad crónica sistémica, trastornos del esqueleto, desnutrición, enfermedad celíaca).

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. fallo en crecimiento con IGFD primaria severa O b. deleción del gen de hormona de crecimiento con anticuerpos neutralizantes contra GH, 2) Para fallo en crecimiento con IGFD primaria severa, documente lo siguiente: a. Puntuación de la desviación estándar de estatura, b. Niveles de hormona de crecimiento, c. Puntuación de la desviación estándar de IGF-1.

Restricción de edad: 2 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Endocrinólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

INJECTABLE MULTIPLE SCLEROSIS

Medicamentos:

Avonex Pen

Avonex Prefilled

Betaseron

Copaxone

Glatiramer Acetate

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Esclerosis Múltiple (EM).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neurólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

INJECTABLE TESTOSTERONE

Medicamentos:

Testosterone Cypionate
Testosterone Enanthate

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Varones con carcinoma de mama, 2) Varones con carcinoma conocido o sospechado de la glándula prostática.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico, 2) Para hipogonadismo: a) Solo para nuevos utilizadores: el paciente tiene un nivel bajo de testosterona confirmado (i.e. testosterona total matinal menor que 300 ng/dL, testosterona libre matinal menor que 9 ng/dL) o ausencia de testosterona endógena, b) Para renovaciones: el paciente tiene un nivel total de testosterona de menos de 450 ng / dL.

Restricción de edad: 12 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

INLYTA

Medicamentos:

Inlyta

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: carcinoma de células renales avanzado (RCC), 2) Documente: A) Prescrito en combinación con avelumab para el tratamiento de primera línea, B) Prescrito en combinación con pembrolizumab para el tratamiento de primera línea, o C) Prescrito como agente único después del fracaso de una terapia sistémica previa. Ejemplos de terapias sistémicas previas para RCC incluyen regímenes que contienen pazopanib, sorafenib, sunitinib, y citocinas (interferón alfa o interleucina-2).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo, 3) Urólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

INQOVI

Medicamentos:

Inqovi

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Tratamiento del síndrome mielodisplásico (SMD), incluidos pacientes con tratamiento y sin tratamiento previo, con SMD de novo y secundario. 2) Documente: A) Subtipo francés-americano-británico (debe incluir uno de los siguientes: anemia resistente al tratamiento, anemia resistente al tratamiento con sideroblastos anillados, anemia resistente al tratamiento con exceso de blastos y leucemia mielomonocítica crónica). B) Grupo del Sistema Internacional de Valoración Pronóstica (debe ser de riesgo intermedio-1, riesgo intermedio-2 o alto riesgo).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

os criterios. 14//

INREBIC

Medicamentos:

Inrebic

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente si el paciente tiene mielofibrosis intermedia o de alto riesgo (MF): a. Pacientes de MF intermedia y de alto riesgo incluyen a cualquiera sobre la edad de 65 o quien tiene o haya tenido cualquiera de los siguientes: anemia, síntomas constitucionales, conteo elevado de células blancas o blastocitos o conteo de plaquetas menor que 100 X 109/L, b. Para continuar la terapia por más de 6 meses, documente la reducción del tamaño del bazo o mejoría de los síntomas desde el comienzo de la terapia con Inrebic (35% o más de reducción en el volumen del bazo en MRI o CT), 2) Documente los niveles de referencia de: a) tiamina (vitamina B1), b) hemograma completo con plaquetas, c) creatinina y BUN, d) panel hepático, e) amilasa y lipasa.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: 1) Evaluación inicial: 6 meses. 2) Renovaciones: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

IRESSA

Medicamentos:

Iressa

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico documentado de cáncer pulmonar de células nopequeñas metastásico cuyos tumores tengan supresiones del exón 19 del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) o mutaciones de sustitución del exón 21 (L858R).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Neumólogo, 3) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

IVIG

Medicamentos:

Gammagard
Gammagard S/D Less IgA
Gammaplex
Gamunex-C

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Deficiencia de IgA con anticuerpos contra IgA y un historial de hipersensibilidad, historial de anafilaxia o reacción sistémica severa a inmunoglobulina humana o componentes del producto. Para Carimune, historial de anafilaxia o reacción sistémica severa a inmunoglobulina humana o componentes del producto.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico, 2) Documente al menos una terapia sistémica previa, 3) CBC con diff, 4) BMP.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Evaluación Parte D vs. Parte B también aplica. (*)

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

JAKAFI

Medicamentos:

Jakafi

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente si el paciente tiene mielofibrosis intermedia o de alto riesgo (MF): a. Pacientes de MF intermedia y de alto riesgo incluyen a cualquiera sobre la edad de 65 o quien tiene o haya tenido cualquiera de los siguientes: anemia, síntomas constitucionales, conteo elevado de células blancas o blastocitos o conteo de plaquetas menor que 100 X 109/L, b. Para continuar la terapia por más de 6 meses, documente la reducción del tamaño del bazo o mejoría de los síntomas desde el comienzo de la terapia con Jakafi (50% de reducción en la longitud palpable del bazo desde el nivel de referencia antes del tratamiento o un 35% de reducción en el volumen del bazo en MRI o CT), 2) Documente si el paciente tiene policitemia vera (PV): a. Si el paciente tuvo una respuesta inadecuada a o es intolerante a hydroxyurea, 3) Documente si el paciente tiene enfermedad aguda de injerto contra huésped (GVHD) refractaria a los esteroides, 4) Documente si paciente tiene enfermedad crónica de injerto contra huésped (cGVHD) después del fallo a una o más líneas de terapia sistémica [por ejemplo, prednisone, methotrexate, cyclosporine, tacrolimus, mycophenolate, etc.], 5) CBC.

Restricción de edad: 1) Para MF y PV: 18 años de edad o mayor, 2) Para GVHD y cGVHD: 12 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: 1) Para MF: Inicial: 6 meses, renovaciones: Fin de año contrato 2) Para PV y GVHD: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

JUXTAPID

Medicamentos:

Juxtapid

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Embarazo, 2) Uso concurrente de inhibidores potentes o moderados de CYP3A4, 3) Insuficiencia hepática moderada o severa o enfermedad hepática activa incluyendo pruebas de función hepática persistentemente anormales sin explicación.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: hipercolesterolemia familiar homocigótica, 2) Documente lo siguiente: a. Prueba de función hepática: No más de 3 veces el límite superior de lo normal, b. Niveles de bilirrubina: a. 0.2 a 0.8mg/dL, c. Afirmación negativa de embarazo, 3) Para LDL-C sin tratar proveer valores superiores a 500mg/dL para el diagnóstico de HoFH, 4) Uso previo de Estatinas o Ezetimibe por al menos 90 días en los pasados 12 meses O efectos adversos o intolerancia a las Estatinas o Ezetimibe.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Cardiólogo, 2) Genetista, 3) Endocrinólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: 1) Paciente debe comenzar en una dosis inicial de 5mg.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

KALYDECO

Medicamentos:

Kalydeco

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Pacientes homocigotos para la mutación F508del en el gen CFTR.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de Fibrosis Quística (FQ), 2) Documente que paciente tiene una mutación en el gen CFTR que responde a ivacaftor según los datos de ensayos clínicos y/o in vitro. Si se desconoce el genotipo del paciente, se debe utilizar una prueba de mutación de CF aprobada por la FDA para detectar la presencia de una mutación de CFTR seguida de una verificación con secuenciación bidireccional cuando lo recomienden las instrucciones de uso de la prueba de mutación. 3) Resultados de los niveles iniciales de FEV1, 4) Prueba de función hepática: no más de 3 veces el límite superior de lo normal.

Restricción de edad: 4 meses y mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neumólogo.

Duración de cubierta: Inicial: 3 meses, renovaciones: fin de año contrato.

Otros criterios: 1) Para renovaciones documente lo siguiente: a) Mejoría en niveles de FEV1, 2) Disminución en el número de exacerbaciones pulmonares.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

KESIMPTA

Medicamentos:

Kesimpta

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Infección activa por hepatitis B.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: tratamiento de formas recurrentes de esclerosis múltiple (EM), incluido el síndrome clínicamente aislado, la enfermedad recurrente-remitente y la enfermedad progresiva secundaria activa. 2) Documente (solo para la primera receta): Resultado de la prueba de detección del virus de la hepatitis B [antígeno de superficie (HBsAg) y las pruebas anti-VHB deben ser negativas].

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Neurólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

KISQALI

Medicamentos:

Kisqali 200 Dose

Kisqali 400 Dose

Kisqali 600 Dose

Kisqali Femara 200 Dose

Kisqali Femara 400 Dose

Kisqali Femara 600 Dose

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente diagnóstico para cáncer de mama avanzado o metastásico, 2) Si es utilizado en combinación con un inhibidor de la aromatasa (ej. anastrozole, exemestane, letrozole), documente: a) utilizado como terapia endocrina inicial, b) paciente es pre/peri-menopáusica o postmenopáusica, 3) Si es utilizado en combinación con fulvestrant, documente: a) utilizado como terapia endocrina inicial o progresión de la enfermedad luego de terapia endocrina, b) paciente es postmenopáusica, 4) Resultado de la prueba de biomarcadores evidenciando: a) Receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) negativo, b) Receptor hormonal (HR) positivo, 5) Solo para mujeres posmenopáusicas, documente intolerancia o contraindicación a al menos uno de los siguientes: a) Ibrance o b) Verzenio.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: 1) Para Kisqali Femara Co-Pack, uso concurrente de inhibidores de la aromatasa (e.g. anastrozole, exemestane, letrozole) no es requerido.

KORLYM

Medicamentos:

Korlym

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Embarazo, 2) Uso de simvastatin o lovastatin y sustratos de CYP3A con un rango terapéutico estrecho, 3) Uso concurrente a largo tiempo de corticosteroides, 4) Mujeres con un historial de sangrado vaginal inexplicable, 5) Mujeres con hiperplasia endometrial con atipia o carcinoma de endometrio.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: hiperglucemia secundaria a hipercortisolismo en pacientes adultos con Síndrome de Cushing Endógeno que tienen diabetes mellitus tipo 2 o intolerancia a glucosa y han fallado a cirugía pituitaria o no son candidatos a cirugía pituitaria, 2) Afirmación de embarazo negativa.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

KOSELUGO

Medicamentos:

Koselugo

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Tratamiento de la neurofibromatosis tipo 1 (NF1), 2) Documente: a) Paciente tiene neurofibromas plexiformes (PN) sintomáticos e inoperables, y b) área de superficie corporal (BSA) del paciente o altura y peso corporal real.

Restricción de edad: Pacientes pediátricos de 2 años de edad o mayores.

Restricciones de prescripción: 1) Genetista, 2) Neurólogo, 3) Neurocirujano, 4) Oncólogo, 5) Oftalmólogo, o 6) Cirujano Ortopédico.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

KUVAN

Medicamentos:

Kuvan

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Hiperfenilalaninemia debida a PKU que responde a tetrahidrobiopterina-(BH4), 2) Para renovación: el médico debe documentar una disminución en los niveles de fenilalanina.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Genetista, 2) Médico especializado en desórdenes metabólicos o genéticos.

Duración de cubierta: Inicial: 3 meses, renovaciones: fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

LAPATINIB

Medicamentos:

Lapatinib Ditosylate

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Cáncer de seno avanzado o metastásico, 2) Documente resultados positivos para HER2, 3) Para pacientes con cáncer de seno avanzado o metastásico documente lo siguiente: a. prescrito en combinación con capecitabine. Y b. terapia previa con una anthracycline, un taxane y trastuzumab. 4) Para pacientes posmenopáusicas con cáncer de seno metastásico con receptor hormonal positivo para quienes terapia hormonal está indicada: prescrito en combinación con letrozole.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

LENVIMA

Medicamentos:

Lenvima (10 MG Daily Dose)

Lenvima (12 MG 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)

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) cáncer de tiroides diferenciado (DTC), b) cáncer de células renales (RCC), c) carcinoma hepatocelular (HCC) o d) carcinoma endometrial avanzado. 2) Para DTC: documente que el tumor es localmente recurrente o metastásico, progresivo, fallo o no responde a tratamiento de yodo radiactivo. 3) Para RCC: a) Documente que el paciente tiene RCC avanzado y ha utilizado una terapia angiogénica previa (por ejemplo: Sutent, Inlyta, Nexavar o Votrient) y se prescribió en combinación con everolimus, o b) Se prescribió en combinación con pembrolizumab para el tratamiento de primera línea de RCC. 4) Para HCC: documente que la enfermedad es irresecable. 5) Para carcinoma endometrial avanzado: a) debe ser utilizado en combinación con pembrolizumab, b) carcinoma endometrial avanzado no es de alta inestabilidad de microsatélites (IMS-A) o deficiente en la reparación de errores de emparejamiento (dMMR), c) documente progresión de la enfermedad después de la terapia sistémica previa y paciente no es candidato para cirugía curativa o radiación.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

LEUKINE

Medicamentos:

Leukine

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Hipersensibilidad a productos derivados de la levadura. 2) Uso de Leukine dentro de 24 horas, antes o después, de la quimioterapia o radioterapia. 3) Uso de Leukine para profilaxis de FN. 4) Cuando Leukine es utilizado para tratamiento de FM aguda: el paciente recibió profilaxis con Neulasta durante el ciclo corriente de quimioterapia. 5) Cuando Leukine es usado leucemia mieloide aguda (AML): exceso de blastos mieloides leucémicos (mayor que o igual a 10%) en la médula ósea o sangre periférica.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico, 2) CBC con diferencial, 3) Panel metabólico completo (CMP), 4) Peso corporal.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Evaluación Parte D vs. Parte B también aplica. (*)

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

LIDOCAINE PATCH

Medicamentos:

Lidocaine

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: dolor asociado a neuralgia post-herpética.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

LINEZOLID

Medicamentos:

Linezolid

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Síndrome Carcinoide (a menos que esté monitoreado para signos / síntomas del Síndrome de la Serotonina), 2) Uso concomitante de MAOIs (ej. phenelzine, isocarboxazid) o uso dentro de 2 semanas de estar tomando un MAOI, 3) Uso concomitante de inhibidores de la recaptación de serotonina, antidepresivos tricíclicos, triptanos, meperidine o buspirone (a menos que esté monitoreado para signos / síntomas del Síndrome de la Serotonina), 4) Uso concomitante de agentes simpatomiméticos (ej. pseudoephedrine), agentes vasopresores (ej. epinephrine, norepinephrine) o agentes dopaminérgicos (ej. dopamine) (a menos que esté monitoreado para un potencial aumento de la presión sanguínea), 5) Hipertensión descontrolada (a menos que esté monitoreado para un potencial aumento de la presión sanguínea), 6) Feocromocitoma (a menos que esté monitoreado para un aumento potencial de presión sanguínea), 7) Tirotoxicosis (a menos que esté monitoreado para un aumento potencial de presión sanguínea).

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. neumonía nosocomial, b. neumonía adquirida en la comunidad, c. infección de la piel, O d. infección con Enterococcus faecium resistente a Vancomycin, 2) Resultados de cultivo.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: 31 días.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

LONSURF

Medicamentos:

Lonsurf

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) cáncer colorrectal metastásico o b) cáncer gástrico o adenocarcinoma en la unión gastroesofágica metastásicos. 2) Para cáncer colorrectal metastásico: Documentación de que fue tratado previamente con quimioterapia que contenga: a) fluoropirimidina-, oxaliplatino-, y b) irinotecán, y c) terapia anti-VEGF, y d) si es RAS tipo salvaje, terapia anti EGFR, 3) Para cáncer gástrico o adenocarcinoma en la unión gastroesofágica metastásicos: Documentación de que fue tratado previamente con: a) al menos dos líneas previas de quimioterapia que incluyeron una fluoropirimidina, un platino, ya sea taxano o irinotecán, y b) si es apropiado, una terapia dirigida a HER2/neu.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

LORBRENA

Medicamentos:

Lorbrena

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Uso concomitante con inductores potentes de CYP3A (ej. rifampicin, carbamazepine, St. John's wort o barbitúricos de acción prolongada).

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Tratamiento del cáncer pulmonar de células no-pequeñas (NSCLC) metastásico, 2) Documente: Los tumores son positivos para cinasa del linfoma anaplásico (ALK).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Neumólogo, 3) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

LUMAKRAS

Medicamentos:

Lumakras

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: tratamiento del cáncer pulmonar de células no-pequeñas (NSCLC) localmente avanzado o metastásico con mutación de KRAS G12C. 2) Documente: A) Evidencia de la mutación KRAS G12C, y B) Uso previo de al menos una terapia sistémica (por ejemplo, atezolizumab, bevacizumab, carboplatin, cisplatin, nivolumab, paclitaxel, pemetrexed, etc.).

Restricción de edad: 18 años de edad y mayor.

Restricciones de prescripción: Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

LUPKYNIS

Medicamentos:

Lupkynis

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Pacientes que utilizan concomitantemente inhibidores potentes del CYP3A4 (p. ej., ketoconazole, itraconazole, clarithromycin).

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Tratamiento de la nefritis lúpica activa (NL). 2) Documente: prescrito en combinación con el régimen de tratamiento inmunosupresor de base (micofenolato de mofetilo y corticosteroide).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Nefrólogo o 2) Reumatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

LYNPARZA

Medicamentos:

Lynparza

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) cáncer de ovarios avanzado, b) cáncer ovárico epitelial avanzado o recurrente, c) cáncer de trompas de Falopio avanzado o recurrente, d) cáncer primario peritoneal avanzado o recurrente, e) cáncer de seno metastásico, f) adenocarcinoma pancreático metastásico, O g) cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC). 2) Para cáncer de ovarios avanzado documente lo siguiente: a. mutación gBRCA o sospecha, b. tratamiento previo con al menos tres regímenes de quimioterapia. 3) Para cáncer ovárico epitelial avanzado o recurrente, cáncer de trompas de Falopio O cáncer primario peritoneal documente: a) tratamiento previo con un régimen que contenga platino. 4) Para cáncer ovárico epitelial avanzado, cáncer de trompas de Falopio, o cáncer primario peritoneal, si el cáncer está asociado con un estado positivo de deficiencia de recombinación homóloga (HRD): se usa en combinación con bevacizumab. 5) Para cáncer de seno metastásico documente lo siguiente: a) mutación gBRCA o sospecha, b) Resultado de la prueba de biomarcadores evidenciando: i) Receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) negativo, ii) Receptor hormonal (HR) positivo. 6) Si es receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) negativo: documente tratamiento previo de quimioterapia. 7) Si es receptor hormonal (HR) positivo para cáncer de seno: paciente debe haber sido tratado con una terapia endocrina previa o es considerado inapropiado para terapia endocrina. 8) Para el adenocarcinoma pancreático metastásico, documente lo siguiente: a) mutación deletérea o sospechosa de ser deletérea de BRCA en línea germinal, b) la enfermedad no ha progresado en al menos 16 semanas de un régimen de primera línea de quimioterapia basado en platino. 9) Para cáncer de próstata resistente a la castración metastásico (mCRPC), documente lo siguiente: a) línea germinal perjudicial o nociva o mutación del gen de reparación de recombinación homóloga somática (HRR), y b) la enfermedad ha progresado después del tratamiento previo con enzalutamida o abiraterona.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo 2) Hematólogo, 3) Gastroenterólogo, 4) Urólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Deficiencia de recombinación homóloga (HR)-positiva se define como: a) una mutación deletérea o sospechosa de ser deletérea de BRCA, y/o b) inestabilidad genómica.
(*) Madiaamanta nudiara aatar auhiarta haja Madiaara Darta D. D. danaadianda da laa sirauratarasisa
(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa e uso v escenario de administración.

MAVYRET

Medicamentos:

Mavyret

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Pacientes con insuficiencia hepática severa (Child-Pugh C), 2) Coadministración con atazanavir y rifampin.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico documentado de hepatitis C crónica genotipo 1, 2, 3, 4, 5 o 6. 2) Documentación de estado de fibrosis hepática por uno de los siguientes: a. Evidencia clínica que indica el estado de la cirrosis según declarado por el médico prescriptor, b. Puntuación de biopsia de hígado METAVIR o equivalente alterno de puntuación, c. Imágenes radiológicas del hígado, d. Puntuación de la elastografía transitoria (FibroScan), e. Puntuación FibroTest (FibroSure), f. Puntuación APRI. 3) Indique si el paciente es nuevo o tiene experiencia, si tiene experiencia, documente uso previo de PEG-IFN, RBV, Inhibidores de la proteasa o polimerasa del HCV.

Restricción de edad: 3 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hepatólogo, 2) Gastroenterólogo o, 3) Especialista en enfermedades infecciosas.

Duración de cubierta: 8 a 16 semanas basado en las características de HCV y del paciente, ver Otros Criterios.

Otros criterios: Duración para genotipos 1, 2, 3, 4, 5 y 6 durante 8 - 16 semanas dependiendo del escenario clínico evaluado por el farmacéutico en pleno cumplimiento de las recomendaciones dadas en las guías actualizadas para HCV en el momento.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

MAYZENT

Medicamentos:

Mayzent Starter Pack

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Pacientes con genotipo CYP2C9 3/3, 2) Pacientes que en los últimos 6 meses experimentaron infarto del miocardio, angina inestable, accidente cerebrovascular, AIT, fallo cardiaco descompensado que requiera hospitalización o fallo cardíaco Clase III/IV, 3) Historial o presencia de bloqueo atrioventricular (AV) de segundo grado o tercer grado tipo Mobitz II o síndrome del seno enfermo, a menos que el paciente tenga un marcapaso en funcionamiento.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Esclerosis Múltiple (EM), 2) Documente que el paciente ha sido probado para variantes de CYP2C9 para determinar el genotipo CYP2C9.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neurólogo.

Duración de cubierta Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

MEGESTROL 1

Medicamentos:

Megestrol Acetate Suspension

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Caquexia o una pérdida de peso significante o inexplicable en pacientes con un diagnóstico de síndrome de inmunodeficiencia adquirida (SIDA). 2) Si el paciente tiene 65 años de edad o más, documente confirmación del médico que reconoce que el medicamento es de alto riesgo en pacientes de edad avanzada y que el paciente ha fallado y/o intentado al menos una alternativa que no sea de alto riesgo.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

MEGESTROL 2

Medicamentos:

Megestrol Acetate Tableta

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: tratamiento paliativo del carcinoma avanzado de mama o endometrio (ej, enfermedad recurrente, inoperable o metastásica). 2) Si el paciente tiene 65 años de edad o más, documente confirmación del médico que reconoce que el medicamento es de alto riesgo en pacientes de edad avanzada.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

MEKINIST

Medicamentos:

Mekinist

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. melanoma con involucramiento de nódulo(s) linfático(s), b. melanoma irresecable o metastásico, c. cáncer pulmonar de células no-pequeñas metastásico O d. cáncer de tiroides anaplásico localmente avanzado o metastásico (ATC), 2) Para melanoma con involucramiento de nódulo(s) linfático(s), documente lo siguiente: a. resultados positivos para mutaciones BRAF V600E o V600K, b. resección completa, c. debe ser utilizado en combinación con dabrafenib, 3) Para melanoma irresecable o metastásico, documente lo siguiente: a. resultados positivos para mutaciones BRAF V600E o V600K, b. indicado como agente único o en combinación con dabrafenib, 4) Para cáncer pulmonar de células no-pequeñas metastásico documente lo siguiente: a. resultados positivos para mutaciones BRAF V600E Y b. debe ser utilizado en combinación con dabrafenib, 5) Para cáncer de tiroides anaplásico localmente avanzado o metastásico (ATC), documente lo siguiente: a. resultados positivos para mutación BRAF V600E, b. ninguna opción de tratamiento locoregional satisfactoria, Y c. debe ser utilizado en combinación con dabrafenib.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

MEKTOVI

Medicamentos:

Mektovi

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: melanoma irresecable o metastásico, 2) Prueba positiva a mutación BRAF V600E o V600K, 3) Encorafenib en combinación con Binimetinib.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Dermatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

MEPERIDINE

Medicamentos:

Meperidine HCI

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: dolor moderado a severo O 2) documente

procedimiento.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Para procedimientos: Un mes. Para cualquier otro propósito: 3 meses.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

MODAFINIL

Medicamentos:

Modafinil

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: somnolencia excesiva asociada a: a. narcolepsia, b. apnea obstructiva del sueño O c. desorden del sueño por turnos de trabajo, 2) Para apnea

obstructiva del sueño: a. Terapias actuales para apnea del sueño.

Restricción de edad: 17 años de edad y mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

NAMENDA

Medicamentos:

Memantine HCI ER

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Tratamiento de demencia moderada a severa de tipo Alzheimer, 2) Uso previo de memantina de liberación inmediata, 3) Para suspensión oral: documente trastorno de deglución o incapacidad para tragar tabletas.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

NATPARA

Medicamentos:

Natpara

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Pacientes que están en riesgo mayor de desarrollar osteosarcoma (incluyendo aquellos con enfermedad ósea de Paget o elevaciones inexplicables de la fosfatasa alcalina, pacientes pediátricos y adultos jóvenes con epífisis abierta, pacientes con desórdenes hereditarios predisponentes a osteosarcoma o pacientes con historial previo de terapia de haz externo o radiación de implante que implica el esqueleto), 2) Pacientes con hipoparatiroidismo causado por mutaciones del receptor sensor de calcio, 3) Pacientes con hipoparatiroidismo post quirúrgico agudo.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: hipocalcemia en pacientes con hipoparatiroidismo, 2) Calcio sérico (corregido por albúmina): el nivel debe ser superior a 7.5 mg.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Endocrinólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

NERLYNX

Medicamentos:

Nerlynx

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) cáncer de mama HER2 positivo en estadio temprano, o b) cáncer de mama HER2 positivo avanzado o metastásico. 2) Documente: a) Para el cáncer de seno en etapa temprana HER2 positivo: tratamiento con terapia basada en trastuzumab, o b) para cáncer de seno HER2 positivo avanzado o metastásico: i) prescrito en combinación con capecitabina, y ii) tratamiento previo con dos o más regímenes basados en anti-HER2, y c) para todos los diagnósticos: resultados positivos para HER2.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

NEUPOGEN / NEULASTA

Medicamentos:

Neulasta Neupogen

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Para Neupogen: Hipersensibilidad a proteínas derivadas de E. coli, 2) Para Neulasta: No está indicado para la movilización de células progenitoras de sangre periférica para trasplante de células madre hematopoyéticas.

Información médica requerida: 1) Para Neupogen documente: a. pacientes de cáncer recibiendo quimioterapia O b. pacientes de cáncer sometidos a trasplante de médula ósea O c. pacientes sometidos a leucaféresis O d. neutropenia crónica grave O e. exposición a dosis mielosupresora de radiación, 2) Para Neulasta documente: a. paciente de cáncer recibiendo quimioterapia O b. exposición a dosis mielosupresora de radiación, 3) Documente los siguientes resultados de laboratorio: a. Conteo de plaquetas Y b. CBC con diferencial.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo, 3) Especialista en enfermedades infecciosas.

Duración de cubierta: 3 meses.

Otros criterios: Evaluación Parte D vs. Parte B también aplica. (*)

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

NEXAVAR

Medicamentos:

NexAVAR

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Combinación con carboplatin y paclitaxel en pacientes con cáncer pulmonar de células escamosas.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. carcinoma hepatocelular (HCC), b. carcinoma de células renales (RCC), O c. carcinoma de tiroides diferenciado localmente recurrente o metastásico (DTC), 2) Para HCC: documente que la enfermedad es irresecable, 3) Para RCC documente uno de los siguientes: a. Recaída de la enfermedad, b. Etapa IV y la enfermedad es médicamente o quirúrgicamente irresecable, c. Progresión a pesar de la terapia con citocinas, 4) Para DTC localmente recurrente o metastásico documente: fallo /no responde a tratamiento con yodo radiactivo.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Nefrólogo, 3) Gastroenterólogo, 4) Hepatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

NINLARO

Medicamentos:

Ninlaro

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Mieloma múltiple, 2) Documente si el paciente ha recibido al menos una terapia previa, 3) Uso en combinación con lenalidomide y dexamethasone debe ser documentado.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Indicado en los días 1, 8 y 15 de un ciclo de 28 días.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

NITYR

Medicamentos:

Nityr

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente lo siguiente: a. paciente tiene un diagnóstico de

tirosinemia hereditaria tipo 1.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Médico especializado en desórdenes metabólicos o genéticos, 2)

Genetista, 3) Gastroenterólogo, 4) Hematólogo, 5) Nefrólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

NOXAFIL

Medicamentos:

Noxafil

Posaconazole

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Uso concomitante con inhibidores de la HMG-CoA reductasa metabolizados principalmente por CYP3A4 (ej. atorvastatin, lovastatin y simvastatin), sirolimus o sustratos del CYP3A4 que prolonguen el intervalo QT (pimozide y quinidine).

Información médica requerida: 1) Documente: a. Tratamiento de la aspergilosis invasiva, b. Uso previsto para la profilaxis de aspergilosis invasiva o infecciones por cándida debido estar severamente inmunocomprometido O c. Diagnóstico de candidiasis orofaríngea, 2) Para profilaxis de aspergilosis invasiva e infecciones por cándida: Documente que el paciente tiene un alto riesgo de desarrollar estas infecciones tales como una de las siguientes: a. HCST (Trasplante de células madre hematopoyéticas), b. GVHD (enfermedad injerto contra huésped), O c. Pacientes con neoplasias malignas hematológicas con neutropenia prolongada por quimioterapia, 3) Para candidiasis orofaríngea, documente fallo o intolerancia a itraconazole y/o fluconazole, 4) Prueba de función hepática: No más de 3 veces el límite superior de lo normal.

Restricción de edad: 1) Para profilaxis: 2 años de edad o mayor, o 2) Para tratamiento: 13 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

NUBEQA

Medicamentos:

Nubeqa

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: cáncer de próstata no metastásico resistente a castración (NM-CRPC), 2) documente: Paciente está recibiendo un análogo de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) concurrentemente o tuvo una orquiectomía bilateral.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Urólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

NUEDEXTA

Medicamentos:

Nuedexta

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Uso concomitante con otros medicamentos que contengan quinidine, quinine, mefloquine, inhibidores de la monoaminooxidasa (MAOIs), o medicamentos que tanto prolonguen el intervalo QT y como también sean metabolizados por CYP2D6. 2) Paciente tiene el intervalo QT prolongado, Síndrome congénito de QT largo o un historial sugestivo de torsades de pointes, o fallo cardiaco. 3) Paciente tiene un bloqueo atrioventricular (AV) completo sin implante de marcapasos o tiene un alto riesgo de bloqueo AV completo.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico documentado de enfermedad neurológica asociada a afectación Pseudobulbar.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

NUPLAZID

Medicamentos:

Nuplazid

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de alucinaciones y delirios asociados a la psicosis de la enfermedad de Parkinson.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Neurólogo, 2) Psiquiatra.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

NURTEC

Medicamentos:

Nurtec

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: A) Tratamiento agudo de migraña con o sin aura O B) Tratamiento preventivo de migraña episódica. 2) Documente: A) Para el tratamiento agudo de la migraña con o sin aura: i) Fallo terapéutico, contraindicación o intolerancia a al menos dos triptanos (p. Ej., Rizatriptán, sumatriptán, etc.), y ii) Número de episodios de migraña en los últimos 30 días, B) Para el tratamiento preventivo de la migraña episódica: i) Fallo terapéutico, contraindicación o intolerancia a al menos dos tratamientos preventivos.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Internista, 2) Neurólogo, 3) Especialista en dolor de cabeza, 4) Especialista en dolor.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

OCREVUS*

Medicamentos:

Ocrevus

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Infección activa por virus de hepatitis B

Información médica requerida: 1. Documentación de formas recurrentes de esclerosis múltiple (MS): a. MS recurrente-remitente MS (RRMS). 2. Documentación de formas progresivas de MS: a. MS primaria progresiva MS (PPMS). 3. Detección del virus de la hepatitis B antes de la primera dosis.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Neurólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Evaluación Parte D vs. Parte B también aplica. (*)

^{*} Pendiente a revisión de CMS

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

OCTREOTIDE

Medicamentos:

Octreotide Acetate

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. acromegalia, b. diarrea y/o episodios de sofoco asociados con tumor carcinoide metastásico O c. diarrea asociada con tumores que secretan VIP, 2) Para acromegalia documente: respuesta inadecuada/incapaz de tolerar cirugía, irradiación de pituitaria, y bromocriptine en dosis máximas toleradas.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Evaluación Parte D vs. Parte B también aplica. (*)

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ODOMZO

Medicamentos:

Odomzo

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Embarazo.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico documentado de BCC localmente avanzado que recidivó luego de la cirugía o el paciente no es candidato a radiación o cirugía, 2) Afirmación de embarazo negativa.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo/Oncólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

OFEV

Medicamentos:

Ofev

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Fibrosis Pulmonar Idiopática, b) Enfermedad pulmonar intersticial asociada a esclerosis sistémica (SSc-ILD) o c) Enfermedad pulmonar intersticial crónica fibrótica de fenotipo progresivo.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neumólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ONUREG

Medicamentos:

Onureg

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: tratamiento de leucemia mieloide aguda (AML). 2) Documente: A) Paciente logró la primera remisión completa (RC) o remisión completa con recuperación incompleta del recuento sanguíneo (RCi) después de quimioterapia de inducción intensiva [por ejemplo, cytarabine, daunorubicin, idarubicin (Idamycin PFS), midostaurin (Rydapt), gemtuzumab ozogamicin (Mylotarg), cladribine (Cladribine Novaplus)], o B) Paciente no puede completar la terapia curativa intensiva.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

OPSUMIT

Medicamentos:

Opsumit

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Embarazo.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de Hipertensión Arterial Pulmonar grupo 1, según la clasificación de la OMS, 2) Resultados de cateterismo cardíaco: a. Presión media de la arteria pulmonar (mayor que o igual a 25mmHg) O b. Presión capilar pulmonar en cuña (menor que o igual a 15mmHg), 3) Resultado de la prueba vasodilatadora aguda (requerida para pacientes con Hipertensión Arterial Pulmonar Idiopática SOLAMENTE).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neumólogo, 2) Cardiólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ORAL LONG ACTING OPIOIDS

Medicamentos:

Morphine Sulfate ER
OxyCODONE HCI ER

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) En paciente con asma bronquial aguda o severa, 2) En cualquier paciente que tenga o se sospeche que tiene un íleo paralítico, 3) Para Oxycodone ER y Morphine ER 100 mg y 200 mg: Pacientes que no son tolerantes a opioides (Pacientes son considerados tolerantes a opioides si han estado tomando al menos 60 mg de morfina oral por día, 25 mcg de fentanyl transdermal/hr, 30 mg de oxycodone oral diarios, 8 mg de hydromorphone oral diarios, 25 mg de oxymorphone diarios o una dosis equianalgésica de otro opioide por una semana o más), 4) Pacientes con dolor agudo o intermitente, dolor postoperatorio y/o dolor leve, 5) Pacientes que no requieren analgesia continua con opioides.

Información médica requerida: 1) Documente TODO lo siguiente: a. Diagnóstico: Dolor, crónico (severo), b) fallo previo o intolerancia a analgésicos no-opioides y opioides de liberación inmediata, Y c) Para Oxycodone ER y Morphine ER igual o mayor a 60 mg: Solo para pacientes tolerantes a opioides, según documentado por el prescriptor.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Especialista en dolor, 2) Hematólogo, 3) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

ORAL MULTIPLE SCLEROSIS

Medicamentos:

Dimethyl Fumarate
Dimethyl Fumarate Starter Pack
Gilenya

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Para Gilenya solamente: 1) Pacientes que en los últimos 6 meses experimentaron infarto del miocardio, angina inestable, accidente cerebrovascular, TIA, fallo cardiaco descompensado que requiera hospitalización o fallo cardíaco Clase III/IV, 2) Historial o presencia de bloqueo atrioventricular (AV) de segundo grado o tercer grado tipo Mobitz II o síndrome del seno enfermo, a menos que el paciente tenga un marcapaso en funcionamiento, 3) Nivel de referencia del intervalo QTc mayor o igual a 500 ms, 4) Tratamiento con medicamentos antiarrítmicos Clase Ia o Clase III.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Esclerosis Múltiple.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor, Para Gilenya solamente: 10 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neurólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

ORENCIA

Medicamentos:

Orencia

Orencia ClickJect

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Uso concomitante de terapia biológica para artritis reumatoide. 2) No se recomienda el uso de antagonistas del factor de necrosis tumoral (TNF), vacunas vivas o uso de vacunas vivas dentro de 3 meses de la descontinuación de abatacept.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. artritis reumatoide adulta, b. artritis idiopática juvenil, O c) artritis psoriásica, 2) Resultados de la prueba de tuberculosis latente. Si es positivo, debe estar en tratamiento. Resultado de tuberculosis debe tener una fecha menor de 12 meses previos a la solicitud.

Restricción de edad: 2 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Reumatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ORFADIN

Medicamentos:

Nitisinone

Orfadin

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente lo siguiente: a. paciente tiene un diagnóstico de

tirosinemia hereditaria tipo 1.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Médico especializado en desórdenes metabólicos o genéticos, 2)

Genetista, 3) Gastroenterólogo, 4) Hematólogo, 5) Nefrólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ORGOVYX

Medicamentos:

Orgovyx

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: para el tratamiento del cáncer de próstata

avanzado.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 5) Urólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ORKAMBI

Medicamentos:

Orkambi

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de Fibrosis Quística (CF) en pacientes con F508del, 2) Resultados de los niveles de referencia de FEV1, 3) Prueba de función hepática: No más de 3 veces el límite superior de lo normal.

Restricción de edad: 2 años y mayor.

Restricciones de prescripción: Neumólogo.

Duración de cubierta: Inicial: 3 meses, renovaciones: Fin de año contrato.

Otros criterios: 1) Para renovaciones documente lo siguiente: a) Mejoría de los niveles de FEV1, O b) Disminución en el número de exacerbaciones pulmonares.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

PANRETIN

Medicamentos:

Panretin

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Lesiones cutáneas en pacientes con sarcoma de

Kaposi asociado a SIDA.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Dermatólogo, 2) Infectólogo, o 3) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

PARICALCITOL

Medicamentos:

Paricalcitol

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Hipercalcemia, 2) Toxicidad de Vitamina D.

Información médica requerida: 1) Documente lo siguiente: a. uso previsto para la prevención y tratamiento de hiperparatiroidismo secundario Y. paciente tiene enfermedad renal crónica (CKD) etapa 3, 4, o 5, 2) Proveer con la prescripción los resultados de laboratorio para la siguiente prueba (la prueba debe realizarse dentro de 30 días de la prescripción, excepto la hormona paratiroidea intacta (iPTH) la cual es válida por 90 días): 1. Fósforo sérico: a. Para CKD Etapa 3 y 4 niveles deben ser 2.7-4.6 mg/dL b. Para CKD Etapa 5 niveles deben ser 3.5-5.5mg/dL, 2. IPTH plasmática: a. Para CKD Etapa 3 niveles deben ser mayores que 70 pg/mL, b. Para CKD Etapa 4 niveles deben ser mayores que 110 pg/mL, c. Para CKD Etapa 5 niveles deben ser mayores que 300pg/mL, 3. CMP.

Restricción de edad: 10 años o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Endocrinólogo, 2) Nefrólogo, 3) Oncólogo, 4) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

PCSK9 INHIBITORS

Medicamentos:

Praluent Repatha Repatha Pushtronex System Repatha SureClick

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: A) Hiperlipidemia primaria, B) Hipercolesterolemia familiar heterocigótica (HeFH), C) Hipercolesterolemia familiar homocigótica (HoFH), o D) Enfermedad cardiovascular aterosclerótica clínica (ASCVD). 2) Documente: A) Para la primera prescripción: i) Nivel inicial de LDL-C superior a 70 mg / dL (resultados del panel de lípidos), y ii) Uno de los siguientes: a) El paciente ha completado una prueba continua de 12 semanas (84 días) de una estatina de intensidad alta o moderada a la dosis máxima tolerada por el paciente, o b) Fracaso terapéutico, efectos adversos o intolerancia a al menos 2 estatinas de alta intensidad (p. Ej., Atorvastatina igual o superior a 40 mg, rosuvastatina igual a o más de 20 mg) o 2 estatinas de intensidad moderada en combinación con ezetimibe.

Restricción de edad: 1) Para Praluent: 18 años de edad o mayor, 2) Para Repatha: 10 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Cardiólogo, 2) Endocrinólogo, 3) Internista, 4) Lipidólogo o 5) Cirujano Vascular.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: La enfermedad cardiovascular aterosclerótica clínica (ASCVD) se puede considerar como: síndromes coronarios agudos (SCA), accidente cerebrovascular, infarto de miocardio, ataque isquémico transitorio, angina estable o inestable, enfermedad arterial periférica, revascularización coronaria o arterial, o procedimientos de revascularización miocárdica (CABG o PCI).

PEGASYS

Medicamentos:

Pegasys

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Descompensación hepática (puntuación Child-Pugh mayor que 6 [clase B o C]) en pacientes cirróticos antes del tratamiento. 2) Hepatitis autoinmune.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. Hepatitis C Crónica (CHC) O b. Hepatitis B Crónica (CHB), 2) Depuración de creatinina (CRCL), 3) Para HCV crónico: a. Genotipo del HCV, 4) Para Hepatitis B: a. Antígeno de superficie de Hepatitis B (HBsAg).

Restricción de edad: 1) Para CHC: 5 años de edad o mayor, 2) Para CHB: 3 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Gastroenterólogo, 2) Infectólogo, 3) Hepatólogo.

Duración de cubierta: 12 a 24 semanas para HCV genotipos 1, 2, 3, 4, 5 & 6 dependiendo de las guías actualizadas para HCV. 48 semanas para HBV.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

PEMAZYRE

Medicamentos:

Pemazyre

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Tratamiento del colangiocarcinoma, 2) Documente: a) Fusión del receptor 2 del factor de crecimiento de fibroblastos (FGFR2) u otro reordenamiento, b) Terapias previamente utilizadas, c) La enfermedad es irresecable y localmente avanzada o metastásica.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

PIQRAY

Medicamentos:

Pigray (200 MG Daily Dose)

Pigray (250 MG Daily Dose)

Pigray (300 MG Daily Dose)

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Cáncer de seno avanzado o metastásico, 2) Documente paciente posmenopáusica u hombre, 3) Resultado de la prueba de biomarcadores evidenciando: a) Receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) negativo, b) Receptor hormonal (HR) positivo, 4) Paciente tiene cáncer de seno con mutación PIK3CA según detectado por una prueba aprobada por el FDA, 5) El paciente ha progresado en o luego de al menos un régimen endocrino previo, 6) Utilizado en combinación con fulvestrant.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

PLEGRIDY

Medicamentos:

Plegridy

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Esclerosis Múltiple, 2) Prueba de función hepática:

No más de 3 veces el límite superior de lo normal.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neurólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

POMALYST

Medicamentos:

Pomalyst

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Embarazo.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) mieloma múltiple o b) sarcoma de Kaposi (KS), 2) Para mieloma múltiple documente lo siguiente: a. prescrito en combinación con dexamethasone, Y b. tratamiento previo con al menos 2 terapias incluyendo lenalidomide y bortezomib y han demostrado progresión de la enfermedad en o dentro de 60 días de completada la última terapia, 3) Para sarcoma de Kaposi (KS) documente: a) paciente es VIH negativo o b) paciente tiene KS relacionado con el SIDA y fracasó la terapia antirretroviral altamente activa (TARGA), 4) Afirmación de embarazo negativa.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

PRETOMANID

Medicamentos:

Pretomanid

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Tuberculosis sensitiva a medicamentos, 2) Infección latente debido a Mycobacterium tuberculosis, 3) Infección extrapulmonar debido a Mycobacterium tuberculosis, 4) MDR-TB que no es intolerante al tratamiento o no responde al tratamiento estándar (por ejemplo, isoniazida, rifampicina, etambutol, pirazinamida).

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Tratamiento de tuberculosis pulmonar (TB) ampliamente resistente a medicamentos (XDR), intolerante al tratamiento o no sensible-resistente a múltiples medicamentos (MDR): en combinación con bedaquilina y linezolid, 2) Documente: a) Uso concurrente de: i) Bedaquilina, Y ii) Linezolid, Y b) Resultado de la prueba de tuberculosis latente.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Infectólogo, 2) Internista.

Duración de cubierta: 26 semanas.

Otros criterios: 1) No se recomienda la administración conjunta de inductores CYP3A4 fuertes o moderados (por ejemplo, rifampicina o efavirenz). 2) El médico debe monitorear: a) Resultados de la prueba de función hepática (dentro del límite normal, NLB): i) alanina aminotransferasa (ALT), ii) aspartato aminotransferasa (AST), iii) fosfatasa alcalina (ALP), y iv) bilirrubina (TBil), Y d) Resultados del conteo sanguíneo completo (CBC) (NLB).

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

PREVYMIS

Medicamentos:

Prevymis

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Recibir pimozide o alcaloides del cornezuelo de centeno, 2) Recibir ciclosporina coadministrado con pitavastatin o simvastatin.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: para la profilaxis de la infección y la enfermedad por citomegalovirus (CMV) 2) Después de un trasplante de células madre hematopoyéticas (TCMH) en los últimos 28 días. 3) Receptor seropositivo para CMV [R +].

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo, 3) Especialista en enfermedades infecciosas.

Duración de cubierta: 100 días.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

PROMACTA

Medicamentos:

Promacta

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. trombocitopenia con Trombocitopenia Idiopática (PTI) crónica, b. trombocitopenia con infección de hepatitis C, O c. anemia aplásica severa, 2) Para PTI Crónica documente lo siguiente: a. Uso previo de corticosteroides, b. Uso previo de inmunoglobulina, O c. Esplenectomía, 3) Para trombocitopenia con hepatitis C crónica: Evidencie que el paciente está o iniciará terapia basada en interferón, 4) Para Anemia Aplásica Severa: a) en combinación con terapia inmunosupresora estándar para primera línea de tratamiento o b) documente fallo a terapia inmunosupresora.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Hepatólogo, 3) Especialista en enfermedades infecciosas, 4) Gastroenterólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

QINLOCK

Medicamentos:

Qinlock

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Tratamiento de tumor del estroma gastrointestinal avanzado (GIST). 2) Documente: paciente ha recibido tratamiento previo con 3 o más inhibidores de la quinasa (por ejemplo, bosutinib, pazopanib, sunitinib, etc.), incluido el imatinib.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

RAVICTI

Medicamentos:

Ravicti

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de Desórdenes del ciclo de urea (DCU).

Restricción de edad: 2 meses de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

REBLOZYL*

Medicamentos:

Reblozyl

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Tratamiento de la anemia en pacientes con beta talasemia que requieren transfusiones regulares de glóbulos rojos (RBC), 2) Documente: a) Paciente requiere transfusiones de RBC regulares, b) Resultados del conteo sanguíneo completo (CBC) (El nivel de Hemoglobina - Hgb debe ser de 11 g / dL), Y c) Peso corporal del paciente.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo.

Duración de cubierta: 9 semanas.

Otros criterios: 1) Evaluación Parte D vs. Parte B también aplica. (*), 2) Suspenda REBLOZYL si un paciente no experimenta una disminución en la carga de transfusión después de 9 semanas de tratamiento (administración de 3 dosis) al nivel de dosis máxima o si se produce una toxicidad inaceptable en cualquier momento.

^{*} Pendiente a revisión de CMS

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

RELISTOR

Medicamentos:

Relistor

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Conocimiento o sospecha de obstrucción gastrointestinal mecánica.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico, Estreñimiento inducido por opioides (OIC), 2) Paciente demostró una respuesta inadecuada a tratamiento o intolerancia o contraindicación a un régimen de medicamento de polyethylene glycol 3350 (PEG 3350), 3) Documente régimen de opioides del paciente para manejo de dolor crónico, 4) Depuración de creatinina.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

RESTASIS

Medicamentos:

Restasis

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente: Queratoconjuntivitis seca, 2) Que paciente ha fallado y/o intentado lubricantes convencionales o corticosteroides.

Restricción de edad: 16 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oftalmólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

RETEVMO

Medicamentos:

Retevmo

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: A) Tratamiento de cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) con fusión del gen RET, B) Tratamiento de cáncer de tiroides medular (CMT) mutante RET, o C) Tratamiento de cáncer de tiroides positivo para fusión RET. 2) Documente: A) Para CPCNP RET-Fusion-positivo: i) Enfermedad es metastásica, y ii) Enfermedad es RET-fusión positiva (en muestras de tumor o plasma). B) Para cáncer de tiroides medular mutante RET: i) Enfermedad es avanzada o metastásica, ii) Enfermedad es mutante RET (en muestras de tumor o plasma), y iii) Requiere terapia sistémica. C) Para cáncer de tiroides con fusión positiva RET: i) Enfermedad es avanzada o metastásica, ii) Enfermedad es positiva para fusión RET (en muestras de tumor o plasma), iii) Requiere terapia sistémica, y iv) Enfermedad es refractaria al yodo radioactivo (si el yodo radioactivo es apropiado). D) Para todas las indicaciones: peso corporal real del paciente (dosificación basada en el peso).

Restricción de edad: 1) Para CPNM: 18 años de edad o mayor, o 2) Para MTC y cáncer de tiroides: 12 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

1105: IN/F

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

REVLIMID

Medicamentos:

Revlimid

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Embarazo, 2) Leucemia Linfocítica Crónica.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. mieloma múltiple (MM), b. anemia dependiente de transfusión debido a síndrome mielodisplásico, c. linfoma de células del manto (LCM), d. MM, como mantenimiento luego de un trasplante autólogo de células madre hematopoyéticas (auto-TCMH), e. linfoma folicular (FL), o f. linfoma de la zona marginal (MZL), 2) Para MM: Prescrito en combinación con dexamethasone, 3) Para anemia dependiente de transfusión debido a síndrome mielodisplásico: Documente deleción 5q, 4) Para LCM: documente lo siguiente: a. progresión de la enfermedad o recaída, b. uso previo de al menos 2 terapias, incluyendo Bortezomib, 5) Para FL y MZL: a) la paciente ha sido tratada previamente, b) prescrito en combinación con un producto de rituximab, 6) Afirmación de embarazo negativa.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

REZUROCK

Medicamentos:

Rezurock

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: tratamiento de la enfermedad injerto contra huésped crónica (EICH crónica). 2) Documente: Fallo a al menos dos líneas previas de terapia sistémica (por ejemplo, prednisone, methotrexate, cyclosporine, tacrolimus, mycophenolate, Imbruvica (ibrutinib), Jakafi (ruxolitinib), etc.).

Restricción de edad: 12 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo/Oncólogo, 2) Especialista en trasplantes.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Evaluación Parte D vs. Parte B también aplica. (*)

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

RIBAVIRIN

Medicamentos:

Ribavirin

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Mujeres embarazadas u hombres cuya pareja esté embarazada. 2) Hemoglobinopatía, hemoglobina menor que 8.5 g/dL. 3) Coadministración con didanosine en pacientes co-infectados con VIH. 4) Insuficiencia renal (CRCL menor que 50 mL/min) para Ribavirin solamente.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: hepatitis C crónica, 2) Documente lo siguiente: a. Niveles de Hgb, b. CRCL, c. Afirmación de embarazo negativa.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Gastroenterólogo, 2) Especialista en enfermedades infecciosas, 3) Hepatólogo.

Duración de cubierta: Inicial 12 semanas, para renovaciones: Fin de año contrato.

Otros criterios: Para Hepatitis C: Ribavirin debe ser prescrito siempre en combinación con otros agentes.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

RILUZOLE

Medicamentos	э.	JJ	. •	ıv	~ 1		ч	v	чι	C	٧ı	ı
--------------	----	----	-----	----	-----	--	---	---	----	---	----	---

Riluzole

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: esclerosis lateral amiotrófica (ALS).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neurólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

RINVOQ

Medicamentos:

Rinvoq

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Pacientes que actualmente toman otros inhibidores de Quinasa de Janus (JAK), medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad biológica (FARME) o inmunosupresores potentes como azatioprina y ciclosporina.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Artritis reumatoide (AR) activa moderada o severa. 2) Documente: uso previo/intolerancia a al menos 1 o más DMARDs y/o methotrexate, b) resultado de prueba de tuberculosis latente. Si es positivo, debe estar en tratamiento. Resultado de tuberculosis debe tener una fecha menor de 12 meses previos a la solicitud.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Reumatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ROZLYTREK

Medicamentos:

Rozlytrek

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Adulto con cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC) metastásico positivo a ROS1, b) pacientes adultos y pediátricos de 12 años de edad o mayores con tumores sólidos metastásicos que tienen fusión génica del receptor neurotrófico tirosina quinasa (NTRK) sin una mutación de resistencia adquirida conocida, 2) Documente: a) paciente ha progresado después del tratamiento o no tiene tratamientos alternativos satisfactorios, b) es probable que una resección quirúrgica dé lugar a una morbilidad grave.

Restricción de edad: 12 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

RUBRACA

Medicamentos:

Rubraca

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de BRCA deletérea o recurrente asociada a mutación: a) cáncer ovárico epitelial, b) cáncer de trompas de Falopio, c) cáncer peritoneal primario, o d) cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC), 2) En caso de cáncer por mutación de BRCA deletérea: Documente tratamiento previo con al menos 2 quimioterapias, 3) Si el cáncer es recurrente: Documente el tratamiento previo con un régimen que contenga platino, 4) Si mCRPC: Documente paciente ha sido tratado con terapia dirigida al receptor de andrógenos y una quimioterapia basada en taxanos.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Urólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el

uso y escenario de administración.

RYDAPT

Medicamentos:

Rydapt

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Leucemia mieloide aguda (AML) recién diagnosticada, b) Mastocitosis sistémica agresiva (ASM), c) Mastocitosis sistémica con neoplasia hematológica asociada (SM-AHN), d) Leucemia de mastocitos (MCL), 2) Para AML: a) AML positiva a mutación FLT3 detectada por una prueba aprobada por el FDA, b) Terapia concurrente con cytarabine y daunorubicin para inducción estándar, c) Terapia concurrente con cytarabine para consolidación.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

SCEMBLIX*

Medicamentos:

Scemblix

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: A) Tratamiento de la leucemia mieloide crónica (Ph + CML) con cromosoma Filadelfia positivo en fase crónica (CP), o B) 2) Documente: A) Para Ph + CML-CP: tratado previamente con dos o más inhibidores de la tirosina cinasa (TKI), [por ejemplo, Bosulif (bosutinib), Iclusig (ponatinib), Sprycel (dasatinib), Tasigna (nilotinib), etc.]. B) Para Ph + CML-CP T315I: mutación T315I confirmada.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^{*} Pendiente a revisión de CMS

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

SIGNIFOR

Medicamentos:

Signifor

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente lo siguiente: a. Para Signifor: a. Diagnóstico de enfermedad de Cushing Y b. cirugía de pituitaria no es una opción o no ha sido curativa, 2) Antes de comenzar el tratamiento documente: a. Prueba de función hepática: No más de 3 veces el límite superior de lo normal, b. Glucosa en plasma en ayuno (FPG), c. Resultados HA1C, d. ECG, e. Magnesio sérico, f. Potasio sérico.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Endocrinólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Evaluación Parte D vs. Parte B también aplica. (*)

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

SILDENAFIL

Medicamentos:

Sildenafil Citrate

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Uso concomitante de terapia de nitrato de forma regular o intermitente, 2) Uso concomitante de Adempas.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de Hipertensión Arterial Pulmonar, grupo 1 según la clasificación de la OMS, 2) Resultados de cateterismo cardíaco: a. Presión media de la arteria pulmonar (mayor que o igual a 25 mmHg), O b. Presión capilar pulmonar en cuña (menor que o igual a 15 mmHg), 3) Resultado de la prueba vasodilatadora aguda (requerida para pacientes con Hipertensión Arterial Pulmonar Idiopática SOLAMENTE).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neumólogo, 2) Cardiólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

SIMVASTATIN

Medicamentos:

Simvastatin

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente: a. Para pacientes nuevos: Uso previo y/o fallo a al menos una estatina en los últimos 12 meses b. Para renovaciones: Uso previo de simvastatin 80mg en los últimos 12 meses.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

SIRTURO

Medicamentos:

Sirturo

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente lo siguiente: a. tuberculosis pulmonar resistente a múltiples medicamentos (MDR-TB) Y b. no hay otros tratamientos efectivos disponibles para el paciente Y c. prescrito en combinación con al menos otros 3 medicamentos antimicobacterianos para MDR-TB.

Restricción de edad: 5 años de edad o mayor pesando al menos 15 kg.

Restricciones de prescripción: 1) Especialista en enfermedades infecciosas, 2) Neumólogo.

Duración de cubierta: 24 semanas.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

SIVEXTRO

Medicamentos:

Sivextro

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: infecciones bacterianas agudas de la piel y/o

estructura de la piel, 2) Resultados de cultivo.

Restricción de edad: 12 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: 6 días.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

SKYRIZI

Medicamentos:

Skyrizi Skyrizi 150 MG Dose Skyrizi Pen

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico documentado: Psoriasis en placa moderada a severa: al menos 5% BSA o áreas cruciales del cuerpo tales como las manos, pies, cara o genitales. 2) Resultados de la prueba de tuberculosis latente. Si es positivo, debe estar en tratamiento. Resultado de tuberculosis debe tener una fecha menor de 12 meses previos a la solicitud.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Dermatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

SOFOSBUVIR/VELPATASVIR

Medicamentos:

Sofosbuvir-Velpatasvir

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico documentado de Hepatitis C crónica genotipo 1, 2, 3, 4, 5 o 6, 2) Documentación de estado de fibrosis hepática por uno de los siguientes: a. Evidencia clínica que indica el estado de la cirrosis según declarado por el médico prescriptor, b. Puntuación de biopsia de hígado METAVIR o equivalente alterno de puntuación, c. Imágenes radiológicas del hígado, d. Puntuación de la elastografía transitoria (FibroScan), e. Puntuación FibroTest (FibroSure), f. Puntuación APRI, 3) Indique si el paciente es nuevo o tiene experiencia, si tiene experiencia, documente uso previo de PEG-IFN, RBV, Inhibidores de la proteasa o polimerasa del HCV.

Restricción de edad: 3 años de edad y mayores.

Restricciones de prescripción: 1) Hepatólogo, 2) Gastroenterólogo o 3) Especialista en enfermedades infecciosas.

Duración de cubierta: 12 semanas.

Otros criterios: Duración para genotipos 1,2, 3, 4, 5 y 6 durante 12 semanas, con o sin ribavirin, dependiendo del escenario clínico evaluado por el farmacéutico en pleno cumplimiento de las recomendaciones dadas en las guías actualizadas para HCV en el momento.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

SODIUM PHENYLBUTYRATE

Medicamentos:

Sodium Phenylbutyrate

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Manejo de hiperamonemia aguda.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico, 2) Resultados de niveles de amonio en plasma.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

SOMAVERT

Medicamentos:

Somavert

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Paciente cumple con los siguientes criterios para iniciar la terapia: a. Evidencia clínica de acromegalia, b. Nivel alto de IGF-1 pre tratamiento para edad/género, c. Paciente tuvo una respuesta inadecuada o parcial a octreotide o lanreotide O paciente es intolerante a o tiene una contraindicación para octreotide o lanreotide, y d. Paciente tuvo una respuesta inadecuada o parcial a cirugía y/o radioterapia O existe una razón clínica por la cual el paciente no ha tenido cirugía o radioterapia, e. Pruebas de función hepática: No más de 3 veces el límite superior de lo normal. 2) Para continuación de terapia: a. Disminución o normalización de los niveles de IGF-1.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Endocrinólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Evaluación Parte D vs. Parte B también aplica. (*)

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

SPRYCEL

Medicamentos:

Sprycel

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. leucemia mieloide crónica cromosoma Filadelfia positivo (Ph+CML) o b. leucemia linfoblástica aguda cromosoma Filadelfia positivo (Ph+ALL), 2) Para Ph+ CLM recién diagnosticado: documente que el paciente está en fase crónica, 3) Para Ph+ CML previamente tratado documente: resistencia o intolerancia a terapia previa incluyendo imatinib, 4) Para Ph+ALL documente: resistencia o intolerancia a terapia previa.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

STELARA

Medicamentos:

Stelara

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Prueba de Tuberculosis negativa, si es positivo debe estar en tratamiento, 2) Psoriasis en placa moderada a severa (PSO): a) al menos 5% BSA o áreas cruciales del cuerpo tales como las manos, pies, cara o genitales, b) Documente uso previo de dos medicamentos de primera línea: Humira, Skyrizi o Taltz, 3) Artritis psoriásica: a) Documente uso previo de dos medicamentos de primera línea: Humira, Enbrel, Xeljanz o Taltz, 4) Enfermedad de Crohn activa moderada a severa en pacientes adultos que han fallado o fueron intolerantes a tratamiento con inmunomoduladores o corticosteroides, pero nunca han fallado a tratamiento con un bloqueador del factor de necrosis tumoral (TNF) o en pacientes que fallaron o fueron intolerantes a tratamiento con 1 o más bloqueadores TNF: a) Documente uso previo de un medicamento de primera línea: Humira, 5) Colitis ulcerativa (CU) activa moderada a severa: documente uso previo de Humira y Xeljanz.

Restricción de edad: 1) Para PSO: 6 años de edad o mayor, 2) Para todas las demás indicaciones: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Dermatólogo, 2) Reumatólogo, 3) Gastroenterólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

STIVARGA

Medicamentos:

Stivarga

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Insuficiencia hepática, severa (Child-Pugh Clase C)

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. cáncer colorectal metastásico, b. tumor del estroma gastrointestinal localmente avanzado o metastásico, O c. Carcinoma hepatocelular (CHC), 2) Para tumor del estroma gastrointestinal documente: a. enfermedad es irresecable Y b. tratamiento previo con imatinib y sunitinib, 3) Para cáncer colorectal metastásico documente: a. tratamiento previo con quimioterapias que contienen fluoropyrimidine, oxaliplatin e irinotecan, y terapia anti-VEGF, y si el KRAS es tipo salvaje, una terapia anti-EGFR, 4) Prueba de Función Hepática como evidencia de que los niveles de ALT y AST se midieron antes del inicio de tratamiento, 5) Para carcinoma hepatocelular documente: tratamiento previo con sorafenib.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

SUTENT

Medicamentos:

SUNItinib Malate

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. tumor del estroma gastrointestinal (GIST), b. carcinoma de células renales avanzado, c. tumores neuroendocrinos pancreáticos (pNET) localmente avanzados o metastásicos, O d. alto riesgo de carcinoma de células renales (RCC) recurrente, 2) Para GIST documente: a. fallo o intolerancia a imatinib, 3) Para pNET documente: tumor es irresecable, 4) Para paciente en alto riesgo de RCC recurrente documente: a) documente nefrectomía, b) será utilizado como tratamiento adyuvante.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo, 3) Gastroenterólogo, 4) Nefrólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

SYMDEKO

Medicamentos:

Symdeko

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de Fibrosis Quística (CF) en pacientes que son homocigotos para la mutación F508del o que tienen al menos una mutación en el gen CFTR que responde a tezacaftor/ivacaftor, 2) Resultados de los niveles de referencia de FEV1, 3) Prueba de función hepática: No más de 3 veces el límite superior de lo normal.

Restricción de edad: 6 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neumólogo.

Duración de cubierta: Inicial: 3 meses, renovaciones: fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TABRECTA

Medicamentos:

Tabrecta

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: tratamiento del cáncer de pulmón no microcítico (CPNM). 2) Documente: A) Enfermedad es metastásica, y B) Los tumores tienen una mutación que conduce a la transición mesenquimal-epitelial (MET) omisión del exón 14.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TADALAFIL (PAH)

Medicamentos:

Tadalafil (PAH)

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Nitratos orgánicos concomitantes, 2) Estimuladores concomitantes de guanilato ciclasa (GC).

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de Hipertensión Arterial Pulmonar grupo 1, según la clasificación de la OMS, 2) Resultados de cateterismo cardíaco: a. Presión media de la arteria pulmonar (mayor que o igual a 25mmHg) O, b. Presión capilar pulmonar en cuña (menor que o igual a 15mmHg), 3) Resultado de la prueba vasodilatadora aguda (requerida para pacientes con Hipertensión Arterial Pulmonar Idiopática SOLAMENTE).

Restricción de edad: 18 años de edad y mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neumólogo, 2) Cardiólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TAFINLAR

Medicamentos:

Tafinlar

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Melanoma BRAF de tipo salvaje.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. melanoma con involucramiento de nódulo(s) linfático(s), b. melanoma irresecable o metastásico, c. cáncer pulmonar de células no-pequeñas metastásico O d. cáncer de tiroides anaplásico localmente avanzado o metastásico (ATC), 2) Para melanoma con involucramiento de nódulo(s) linfático(s), documente lo siguiente: a. resultados positivos para mutaciones BRAF V600E o V600K, b. resección completa, c. debe ser utilizado en combinación con trametinib, 3) Para melanoma irresecable o metastásico, documente lo siguiente: a. resultados positivos para mutaciones BRAF V600E o V600K, b. Si es positivo a mutación BRAF V600E: indicado como agente único o en combinación con trametanib, 4) Para cáncer pulmonar de células no-pequeñas metastásico documente lo siguiente: a. resultados positivos para mutaciones BRAF V600E Y b. debe ser utilizado en combinación con trametinib, 5) Para cáncer de tiroides anaplásico localmente avanzado o metastásico (ATC), documente lo siguiente: a. resultados positivos para mutación BRAF V600E, b. ninguna opción de tratamiento locoregional satisfactoria, Y c. debe ser utilizado en combinación con trametinib.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

tios cinterios. N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TAGRISSO

Medicamentos:

Tagrisso

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Embarazo.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC), 2) Documente los siguiente: a) Prueba positiva para mutación EGFR T790M O b) para tratamiento de primera línea o como terapia adyuvante después de la resección del tumor, documente resultados para supresiones del exón 19 del EGFR o mutaciones de sustitución del exón 21 L858R.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Neumólogo, 3) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TALTZ

Medicamentos:

Taltz

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: A) Tratamiento de psoriasis en placas (PsO) de moderada a severa, B) Tratamiento de artritis psoriásica activa (PsA), C) Tratamiento de espondilitis anquilosante (AS), o D) Tratamiento de espondiloartritis axial no radiográfica activa (EspAax-nr) con signos objetivos de inflamación. 2) Documente: A) Para PsO: al menos 5% BSA o áreas cruciales del cuerpo tales como las manos, pies, cara o genitales, B) Para PsA: No se requiere ninguna otra información médica o el uso previo de otros medicamentos, C) Para AS: respuesta inadecuada a al menos 2 NSAIDs, D) Para EspAax-nr: respuesta inadecuada a al menos 2 NSAIDs, E) Para todas las demás indicaciones: resultado de prueba de tuberculosis latente. Si es positivo debe estar en tratamiento. El resultado de la tuberculosis debe tener una fecha de menos de 12 meses antes de la solicitud.

Restricción de edad: 1) Para PsO: 6 años de edad o mayor, 2) Para todas las demás indicaciones: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Dermatólogo, Reumatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TALZENNA

Medicamentos:

Talzenna

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de cáncer de seno localmente avanzado o metastásico HER2 negativo con mutación deletérea o sospechosa de ser deletérea de BRCA en línea germinal.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TARGRETIN

Medicamentos:

Targretin

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Embarazo.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Linfoma cutáneo de células T (estadio IA y IB), 2) Documente: a) enfermedad refractaria o persistente después de una terapia previa, O b) intolerancia a terapias anteriores.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Dermatólogo, 2) Hematólogo, o 3) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TASIGNA

Medicamentos:

Tasigna

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Hipopotasemia o hipomagnesemia no corregida, 2) síndrome de QT largo.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Leucemia mieloide crónica con cromosoma Filadelfia positivo (Ph+CML), 2) Para pacientes adultos Ph+ CLM previamente tratados, documente: a) resistencia o intolerancia a terapia previa incluyendo imatinib, b) documente que el paciente está en fase crónica (CP) o fase acelerada (AP), 3) Para Ph+ CLM recién diagnosticado: documente que el paciente está en fase crónica, 4) Para pacientes pediátricos Ph+ CML previamente tratados, documente: a) paciente es resistente o intolerante a terapia previa de un inhibidor de la tirosina cinasa (TKI).

Restricción de edad: 1 año de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TAZORAC

Medicamentos:

Tazarotene

Tazorac

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Embarazo, 2) Propósitos estéticos.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. acné vulgar O b. psoriasis en placa, 2)

Afirmación negativa de embarazo.

Restricción de edad: 12 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Dermatólogo, 2) Reumatólogo, 3) Pediatra.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TAZVERIK

Medicamentos:

Tazverik

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Tratamiento del sarcoma epitelioide metastásico o localmente avanzado, b) linfoma folicular recidivante o refractario. 2) Para el tratamiento del sarcoma epitelioide metastásico o localmente avanzado documente: a) El paciente no es elegible para una resección completa. 3) Para el tratamiento del linfoma folicular recidivante o refractario documente: a) el tumor es positivo para una mutación EZH2 según detectada por una prueba aprobada por el FDA y el paciente ha recibido al menos 2 terapias sistémicas previas, O b) el paciente no tiene opciones de tratamiento alternativo satisfactorio.

Restricción de edad: 16 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, o 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TERIPARATIDE

Medicamentos:

Forteo

Teriparatide (Recombinant)

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. mujeres posmenopáusicas con osteoporosis (alto riesgo de fractura), b. hombres con osteoporosis primaria o hipogonadal, O c. osteoporosis asociada a terapia sistémica sostenida de glucocorticoides, 2) Documente lo siguiente: A. terapia previa para osteoporosis: a. fallo/intolerancia a bisfosfonatos, b. paciente tiene un riesgo mayor de fractura, c. múltiples riesgos de fractura, O B. historial de fractura osteoporótica.

Restricción de edad: 18 años o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: El uso de Teriparatide durante más de 2 años durante la vida de un paciente solo debe considerarse si el paciente permanece o ha vuelto a tener un alto riesgo de fractura.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TEPMETKO

Medicamentos:

Tepmetko

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Tratamiento del cáncer pulmonar de células no-pequeñas (NSCLC) metastásico. 2) Documente: Los tumores tienen una mutación que conduce a la omisión del exón 14 de la transición mesenquimal-epitelial (MET).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

THALOMID

Medicamentos:

Thalomid

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Embarazo.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. mieloma múltiple O b. eritema nudoso leproso (ENL), 2) Para mieloma múltiple: prescrito en combinación con dexamethasone, 3) Afirmación de embarazo negativa.

Restricción de edad: 12 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Dermatólogo, 2) Hematólogo, 3) Oncólogo, 4) Especialista en enfermedades infecciosas.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

THERAPY FOR GAUCHER DISEASE

Medicamentos:

Miglustat

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Enfermedad de Gaucher tipo 2 o 3.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Enfermedad de Gaucher tipo 1, 2) Documente lo siguiente: a. reemplazo de enzimas no es una opción terapéutica para el paciente, b. CBC con plaquetas.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TIBSOVO

Medicamentos:

Tibsovo

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Leucemia mieloide aguda recidivante o refractaria (RR-AML), b) Leucemia mieloide aguda recién diagnosticada (AML), o c) Colangiocarcinoma localmente avanzado o metastásico que han sido tratados previamente. 2) Resultados de prueba aprobada por la FDA positivo para mutación IDH1, 3) Para AML recién diagnosticada: a) Para pacientes de 75 años de edad o mayores: No se requiere información adicional. Para pacientes menores de 75 años: se debe proporcionar documentación de comorbilidades que impidan el uso de quimioterapia de inducción intensiva.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

ilos cinterios. N/

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TIRF

Medicamentos:

Fentanyl Citrate Lazanda

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Pacientes que no son tolerantes a opioides (Pacientes son considerados tolerantes a opioides si han estado tomando al menos 60 mg de morfina oral por día, 25 mcg de fentanyl transdermal/hr, 30 mg de oxycodone oral diarios, 8 mg de hydromorphone oral diarios, 25 mg de oxymorphone diarios o una dosis equianalgésica de otro opioide por una semana o más), 2) Manejo de dolor agudo o postoperatorio, incluyendo dolor de cabeza/migraña y dolor dental.

Información médica requerida: 1) Documente TODO lo siguiente: a. justificación médica que indique el uso para el manejo del dolor intercurrente en paciente con cáncer que ya está recibiendo y es tolerante a terapia opioide Y b. fallo previo a analgésicos opioides de corta (por ejemplo: Morfina o Tramadol) o larga duración (por ejemplo: Morfina ER u Oxicodona ER).

Restricción de edad: 18 años de edad y mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo 2) Especialista en dolor.

Duración de cubierta: 6 meses.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TOPICAL TESTOSTERONES

Medicamentos:

Testosterone

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Carcinoma de mama o conocimiento o sospecha de cáncer de próstata, 2) hipogonadismo de inicio tardío.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: hipogonadismo primario O b. hipogonadismo hipogonadotrópico, 2) Antes de comenzar la terapia con testosterona el paciente tuvo (o actualmente el paciente tiene) un nivel bajo de testosterona confirmado (i.e. testosterona total matinal menor que 300 ng/dL, testosterona libre matinal menor que 9 ng/dL) o ausencia de testosterona endógena.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TRACLEER

Medicamentos:

Bosentan

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Embarazo, 2) Uso con Ciclosporina A, 3) Uso con Gliburida.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de Hipertensión Arterial Pulmonar, OMS grupo 1, 2) Resultados de cateterismo cardíaco: a. Presión media de la arteria pulmonar (mayor que o igual a 25mmHg) O b. Presión capilar pulmonar en cuña (menor que o igual a 15mmHg), 3) Resultado de la prueba vasodilatadora aguda (requerida para pacientes con Hipertensión Arterial Pulmonar Idiopática SOLAMENTE).

Restricción de edad: 3 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Cardiólogo, 2) Neumólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TRUSELTIQ

Medicamentos:

Truseltiq 100MG Daily Dose Truseltiq 125MG Daily Dose Truseltig 50MG Daily Dose Truseltiq 75MG Daily Dose

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Tratamiento de colangiocarcinoma metastásico o localmente avanzado irresecable, tratado previamente, con una fusión del receptor 2 del factor de crecimiento de fibroblastos (FGFR2) u otro reordenamiento. 2) Documente: A) Evidencia de fusión de FGFR2 u otro reordenamiento, y B) Terapia previa (p. Ej., Combinación de agentes de quimioterapia que pueden incluir gemcitabine, paclitaxel, oxaliplatin, cisplatin, fluorouracil, capecitabine y / o epirrubicin).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TUKYSA

Medicamentos:

Tukysa

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Tratamiento de cáncer de mama positivo para HER2, 2) Documente: A) Enfermedad es avanzada e irresecable o metastásica (incluidas las metástasis cerebrales), B) Estado positivo para HER2, C) Paciente ha recibido uno o más regímenes previos basados en terapia anti-HER2 en el entorno metastásico, y D) Prescrito en combinación con trastuzumab y capecitabina.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TURALIO

Medicamentos:

Turalio

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: tumor sintomático de células gigantes tenosinoviales (TGCT), 2) Documente morbilidad severa o limitaciones funcionales y que no es susceptible a mejoría con cirugía, 3) Prueba de función hepática: ALT y AST, no más de 3 veces el límite superior de lo normal.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

TYMLOS

Medicamentos:

Tymlos

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de mujeres posmenopáusicas con osteoporosis en alto riesgo de fractura, 2) Múltiples factores de riesgo para fractura documentados Y fallo o intolerancia a otra terapia disponible para osteoporosis, O historial de fractura osteoporótica.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Terapia será descontinuada después de un total de 24 meses de tratamiento de por vida.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

UKONIQ

Medicamentos:

Ukoniq

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: A) Tratamiento de linfoma de la zona marginal (MZL) recidivante o refractario, o B) Tratamiento del linfoma folicular recidivante o refractario. 2) Documento: A) Para MZL: uso previo de al menos un régimen basado en anti-CD20 (por ejemplo, obinutuzumab, ofatumumab, rituximab, etc.). B) Para FL: uso previo de al menos tres líneas previas de terapia sistémica (por ejemplo, bendamustina, ciclofosfamida, doxorrubicina, rituximab, etc.).

Restricción de edad: 18 años de edad y mayor.

Restricciones de prescripción: Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

UPTRAVI

Medicamentos:

Uptravi

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Uso concomitante con inhibidores potentes de CYP2C8 (ej. gemfibrozil).

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: hipertensión arterial pulmonar (HAP, grupo I según la clasificación de la OMS), 2) Debe cumplir con los siguientes requisitos: 1. El paciente ha intentado dos terapias orales para HAP de dos de las siguientes tres categorías diferentes (sea sola o en combinación) cada una por al menos 60 días: a. un inhibidor de la fosfodiesterasa tipo 5 (PDE5) (ej. Sildenafil), b. Un antagonista del receptor de endotelina (ERA) (ej. Opsumit), c. Adempas O 2. El paciente está recibiendo, o ha recibido en el pasado, una terapia con prostaciclina para HAP (ej. Ventavis).

Restricción de edad: 18 años de edad y mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Cardiólogo, 2) Neumólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

VENCLEXTA

Medicamentos:

Venclexta

Venclexta Starting Pack

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Uso concomitante de inhibidores potentes de CYP3A4 durante el inicio y la fase de incremento (primeras 5 semanas de tratamiento).

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Leucemia Linfocítica Crónica (CLL), b) Linfoma Linfocítico Pequeño (SLL), O c) Leucemia mieloide aguda (AML) recién diagnosticada, 2) Para CLL o SLL: a) Utilizado en combinación con rituximab, obinutuzumab o solo, 3) Para AML recién diagnosticada: a) En combinación con azacitidine o decitabine o cytarabine en dosis bajas, b) Para pacientes de 75 años de edad o mayores: No se requiere información adicional. Para pacientes menores de 75 años: se debe proporcionar documentación de comorbilidades que impidan el uso de quimioterapia de inducción intensiva.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

VENTAVIS

Medicamentos:

Ventavis

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico de Hipertensión Arterial Pulmonar, grupo 1 según la clasificación de la OMS, 2) Resultados de cateterismo cardíaco: a. Presión media de la arteria pulmonar (mayor que o igual a 25 mmHg) Y b. Presión capilar pulmonar en cuña (menor que o igual a 15 mmHg), 3) Resultado de la prueba vasodilatadora aguda (requerida para pacientes con Hipertensión Arterial Pulmonar Idiopática SOLAMENTE).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neumólogo, 2) Cardiólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

VERQUVO

Medicamentos:

Verquvo

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Pacientes con uso concomitante de otros estimuladores de guanilato ciclasa soluble (sGC). 2) Embarazo.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Reducir el riesgo de muerte cardiovascular y hospitalización por insuficiencia cardíaca (IC). 2) Documente: A) Insuficiencia cardíaca crónica sintomática (IC), B) Fracción de eyección (debe ser inferior al 45%), y C) Paciente fue hospitalizado por insuficiencia cardíaca o requirió diuréticos intravenosos ambulatorios.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Cardiólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el

uso y escenario de administración.

VERZENIO

Medicamentos:

Verzenio

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente diagnóstico para cáncer de mama avanzado o metastásico, 2) Si es utilizado en combinación con fulvestrant, documente la progresión de la enfermedad luego de terapia endocrina, 3) Si es utilizado como monoterapia, documente la progresión de la enfermedad luego de terapia endocrina y quimioterapia previa en el entorno metastásico, 4) Como terapia endocrina inicial, utilizado en combinación con un inhibidor de la aromatasa (i.e. letrozole, exemestane, anastrozole), 5) Si se usa en combinación con terapia endocrina (tamoxifeno o inhibidor de la anaromatasa), documente: recetado para tratamiento adyuvante del cáncer de mama temprano con receptor hormonal (HR) positivo, receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) negativo, ganglio positivo, alto riesgo de recurrencia y una puntuación Ki-67 igual o superior al 20%. 6) Resultado de la prueba de biomarcadores evidenciando: a) Receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) negativo, b) Receptor hormonal (HR) positivo.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

VIBERZI

Medicamentos:

Viberzi

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Conocimiento o sospecha de obstrucción del conducto biliar, o enfermedad o disfunción del esfínter de Oddi, 2) Un historial de pancreatitis, o enfermedades estructurales del páncreas, incluyendo el conocimiento o sospecha de obstrucción del conducto pancreático, 3) Insuficiencia hepática severa (Child-Pugh Clase C), 4) Un historial de estreñimiento crónico o severo o secuelas de estreñimiento, o conocimiento o sospecha de obstrucción GI mecánica, 5) Pacientes sin vesícula biliar.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico documentado de síndrome del intestino irritable con diarrea, 2) Estado de la vesícula biliar (si el paciente tiene vesícula biliar o ha sido removida).

Restricción de edad: 18 años de edad y mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Gastroenterólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

VITRAKVI

Medicamentos:

Vitrakvi

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: tumor sólido, 2) Documente todo lo siguiente: a) fusión génica del receptor neurotrófico tirosina quinasa (NTRK) sin una mutación de resistencia adquirida conocida, b) metastásicos o en los que es probable que una resección quirúrgica dé lugar a una morbilidad grave, Y c) no tienen tratamientos alternativos satisfactorios o que ha progresado después del tratamiento.

Restricción de edad: N/A

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

VIZIMPRO

Medicamentos:

Vizimpro

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC) metastásico o localmente avanzado, 2) NSCLC metastásico o localmente avanzado: a. Para tratamiento de primera línea documente: resultados para supresión del exón 19 EGFR o mutaciones de sustitución del exón 21 L858R.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Neumólogo, 3) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

VORICONAZOLE

Medicamentos:

Voriconazole

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Uso concomitante de carbamazepine, sustratos de CYP3A4 (ej. pimozide o quinidine), barbitúricos de acción prolongada, rifabutin, rifampin, ritonavir en dosis altas (400 mg cada 12 horas), efavirenz en dosis altas (400mg q 24h o mayor), o sirolimus.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. aspergilosis invasiva, b. candidemia, c. candidiasis, O d. infecciones graves causadas por Scedosporium apiospermum y Fusarium, 2) Documente lo siguiente: a. resultados de cultivo, b. Prueba de función hepática: No más de 3 veces el límite superior de lo normal, 3) Para candidemia documente: a. paciente no es neutropénico, y b. CBC.

Restricción de edad: 2 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

VOTRIENT

Medicamentos:

Votrient

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Sarcoma de tejido blando adipocítico, 2) Tumores del estroma gastrointestinal.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. carcinoma de células renales avanzado o b. sarcoma de tejido blando avanzado, 2) Para sarcoma de tejido blando avanzado documente: quimioterapia previa.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Nefrólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

WELIREG

Medicamentos:

Welireg

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: tratamiento de la enfermedad de von Hippel-Lindau (VHL) que no requiere cirugía inmediata. 2) Para la evaluación inicial documente: A) Enfermedad de Von Hippel-Lindau confirmada por alteración de VHL de la línea germinal. B) Paciente requiere tratamiento para una de las siguientes afecciones: carcinoma de células renales (CCR) asociado, hemangioblastomas del sistema nervioso central (SNC) o tumores neuroendocrinos pancreáticos (pNET).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

XALKORI

Medicamentos:

Xalkori

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: A) cáncer pulmonar de células no-pequeñas metastásico (NSCLC), o B) Linfoma anaplásico sistémico de células grandes (ALCL) en recidivante o refractario. 2) Documente: A) Para NSCLC: Resultados positivos para mutación ALK o mutación ROS-1, o B) Para ALCL: i) Resultado positivo para ALK y ii) Área de superficie corporal del paciente (BSA) o peso corporal real y altura (dosificación basada en BSA).

Restricción de edad: 1 año de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Neumólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

XATMEP

Medicamentos:

Xatmep

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Para pJIA: Embarazo.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Leucemia linfoblástica aguda (ALL), b) Artritis idiopática juvenil poliarticular (pJIA) activa, 2) Para ALL: Documente régimen de mantenimiento de combinación de quimioterapia, 3) Para pJIA: a) Paciente ha tenido una respuesta terapéutica inadecuada a, O es intolerante a, un intento adecuado de terapia de primera línea incluyendo dosis completas de agentes antiinflamatorios no esteroideos (NSAIDs), b) Afirmación negativa de embarazo.

Restricción de edad: 18 años y menores.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Reumatólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

XCOPRI

Medicamentos:

Xcopri Xcopri 250 MG Daily Dose Xcopri 350 MG Daily Dose

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Síndrome de QT corto familiar.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Tratamiento de convulsiones de inicio parcial. 2) Documente: fracaso terapéutico, intolerancia o contraindicación a al menos una de las siguientes alternativas del formulario: carbamazepine, gabapentin, lamotrigine, levetiracetam, oxcarbazepine, zonisamida o topiramate.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: Neurólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

XELJANZ

Medicamentos:

Xeljanz Xeljanz XR

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: Paciente está actualmente en DMARDs biológicos o inmunosupresores potentes tales como azathioprine y cyclosporine.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Artritis reumatoide activa moderada o severa, b) artritis psoriásica, c) colitis ulcerativa (CU) activa moderada a severa y d) artritis idiopática juvenil poliarticular activa (pcJIA). 2) Para artritis reumatoide activa moderada o severa y artritis psoriásica documente: uso previo/intolerancia a al menos 1 o más DMARDs y/o Methotrexate, 3) Resultado de prueba de tuberculosis latente. Si es positivo, debe estar en tratamiento. Resultado de tuberculosis debe tener una fecha menor de 12 meses previos a la solicitud.

Restricción de edad: 1) pcJIA: 2 años de edad o mayor, 2) Para todas las demás indicaciones: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Reumatólogo, 2) Gastroenterólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

XERMELO

Medicamentos:

Xermelo

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente diagnóstico de diarrea por síndrome carcinoide. 2) Inadecuadamente controlado por la terapia con análogos de somatostatina.

Restricción de edad: 18 años de edad y mayor.

Restricciones de prescripción: Hematólogo/Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

XIFAXAN

Medicamentos:

Xifaxan

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente uno de cualquiera de los siguientes diagnósticos: a) Síndrome del intestino irritable con diarrea (IBS-D), b) Encefalopatía hepática (HE), Profilaxis.

Restricción de edad: Para IBS-D y HE: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: 1) Para IBS-D: Inicial: 14 días, Renovaciones: 14 días 2) Para HE: Fin de año contrato.

Otros criterios: Para IBS-D, terapia será descontinuada luego de un total de 42 días de por vida.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

XOSPATA

Medicamentos:

Xospata

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: leucemia mieloide aguda recidivante o refractaria (AML), 2) AML positiva a mutación de FLT3 según detectada por una prueba aprobada por el FDA.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

XPOVIO

Medicamentos:

Xpovio (100 MG Once Weekly)

Xpovio (40 MG Once Weekly)

Xpovio (40 MG Twice Weekly)

Xpovio (60 MG Once Weekly)

Xpovio (60 MG Twice Weekly)

Xpovio (80 MG Once Weekly)

Xpovio (80 MG Twice Weekly)

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Documente diagnóstico: a) mieloma múltiple b) mieloma múltiple recidivante o refractario, c) linfoma difuso de células B grandes recidivante o refractario (LDCBG). 2) Para mieloma múltiple: a) en combinación con bortezomib y dexametasona, b) fracaso en al menos una terapia previa, 3) Para mieloma múltiple recidivante o refractario: a) documente prescrito en combinación con dexametasona, b) Fallo a al menos 4 terapias antineoplásicas previas (p. ej., bortezomib, carfilzomib, ixazomib, talidomida, lenalidomida, pomalidomida), c) Además, el mieloma múltiple debe ser refractario a al menos 2 inhibidores de proteasoma (p. ej., bortezomib, carfilzomib, ixazomib) y al menos 2 agentes inmunomoduladores (p. ej., talidomida, lenalidomida, pomalidomida) y un anti-CD38 anticuerpo monoclonal (p. ej., daratumumab). 4) Para LDCBG: documente tratamiento previo con al menos 2 líneas de terapia sistémica.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Hematólogo, 2) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

XTANDI

Medicamentos:

Xtandi

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) cáncer de próstata resistente a castración, b) cáncer de próstata metastásico sensitivo a castración, 2) Uso previo documentado de Zytiga solamente para CRPC metastásico.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo, 3) Urólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

XYREM

Medicamentos:

Xyrem

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Si el paciente está tomando alcohol (etanol), fármacos sedantes/hipnóticos u otros depresores del SNC. 2) Deficiencia de succínico semialdehído deshidrogenasa.

Información médica requerida: 1) Paciente tiene un diagnóstico de narcolepsia y experimenta episodios de cataplexia O, 2) Paciente tiene un diagnóstico de narcolepsia y experimenta somnolencia diurna excesiva.

Restricción de edad: 7 años de edad y mayor.

Restricciones de prescripción: N/A

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ZEJULA

Medicamentos:

Zejula

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) Cáncer de ovario epitelial avanzado o recurrente, b) Cáncer de trompa de Falopio avanzado o recurrente, c) Cáncer peritoneal primario avanzado o recurrente, d) ovario avanzado, e) trompa de Falopio avanzada, o f) cáncer peritoneal primario avanzado, 2) Para a) Cáncer de ovario epitelial avanzado o recurrente, b) Cáncer de trompa de Falopio avanzado o recurrente, c) Cáncer peritoneal primario avanzado o recurrente: Documente tratamiento previo con un régimen que contenga platino. 3) Para d) ovario avanzado, e) trompa de Falopio, o f) cáncer peritoneal primario: Documente paciente ha sido tratada con tres o más regímenes de quimioterapia previos y ese cáncer está asociado con un estado positivo de deficiencia de recombinación homóloga (HRD).

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: Deficiencia de recombinación homóloga (HR) positiva se define como: a) una mutación deletérea o sospechosa de ser deletérea de BRCA, o b) inestabilidad genómica y que ha progresado más de seis meses después de la respuesta a la última quimioterapia basada en platino.

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ZELBORAF

Medicamentos:

Zelboraf

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Pacientes con QTc mayor que 500 ms, 2) Paciente con melanoma BRAF de tipo salvaje.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a) melanoma metastásico, b) Enfermedad de Erdheim-Chester, 2) Documente lo siguiente: a. enfermedad es irresecable Y b. resultados positivos para las mutaciones BRAF V600E, c. ECG, d. electrolitos séricos, 3) Enfermedad de Erdheim-Chester documente lo siguiente: a) resultados positivos para mutaciones BRAF V600E.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ZEPOSIA

Medicamentos:

Zeposia
Zeposia 7-Day Starter Pack
Zeposia Starter Kit

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) En los últimos 6 meses, experimentó infarto de miocardio, angina inestable, accidente cerebrovascular, ataque isquémico transitorio, insuficiencia cardíaca descompensada que requirió hospitalización o insuficiencia cardíaca de clase III o IV. 2) Presencia de bloqueo auriculoventricular (AV) de segundo o tercer grado de Mobitz tipo II, síndrome del seno enfermo o bloqueo sinoauricular, a menos que el paciente tenga un marcapasos en funcionamiento. 3) Apnea del sueño severa no tratada. 4) Uso concomitante de inhibidor de la monoaminooxidasa.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: A) Tratamiento de formas recurrentes de esclerosis múltiple (EM), incluido el síndrome clínicamente aislado, la enfermedad recurrente-remitente y la enfermedad progresiva secundaria activa, o B) Tratamiento de Colitis Ulcerativa (CU) activa moderada a severa. 2) Documente: A) Solo para la primera receta: resultado del electrocardiograma (ECG) (para determinar anomalías de conducción preexistentes), B) Para CU: documente uso previo de Humira y Xeljanz.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Neurólogo, o 2) Gastroenterólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ZOLINZA

Medicamentos:

Zolinza

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: N/A

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: Linfoma cutáneo de células T, 2) Documente lo siguiente: a. enfermedad es progresiva, persistente o recurrente, b. fallo/intolerancia a al menos dos terapias sistémicas previa, 3) Prueba de función hepática: No más de 3 veces el límite superior de lo normal.

Restricción de edad: 18 años o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo, 2) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

ZYDELIG

Medicamentos:

Zydelig

Indicaciones no aprobadas por la FDA: N/A

Criterios de exclusión: 1) Historial de necrólisis epidérmica tóxica.

Información médica requerida: 1) Diagnóstico: a. leucemia linfocítica crónica (LLC) en recaída, b. linfoma no Hodgkin folicular de células B en recaída, o c. linfoma linfocítico pequeño (SLL) en recaída, 2) Para CLL documente: 1) prescrito en combinación con rituximab Y 2) fallo a al menos 1 terapia sistémica previa, 3) Para linfoma no Hodgkin folicular de células B en recaída O SLL en recaída documente: fallo a al menos 2 terapias sistémicas previas.

Restricción de edad: 18 años de edad o mayor.

Restricciones de prescripción: 1) Oncólogo 2) Hematólogo.

Duración de cubierta: Fin de año contrato.

Otros criterios: N/A

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

Medicamentos Que Pueden Ser Cubiertos Bajo Medicare Parte B o Parte D

Nombre del medicamento	Nombre del medicamento
Abelcet IV	Acetylcysteine INH
Acyclovir Sodium IV	Albuterol Sulfate INH
Aminosyn II IV	Aminosyn-PF IV
Amphotericin B IV	Ampicillin Sodium INJ
Ampicillin Sodium IV	Ampicillin-Sulbactam Sodium IV
Aprepitant Oral Cap	Azithromycin IV
Bicillin C-R 900/300 IM	Budesonide INH
Bumetanide INJ	ceFAZolin Sodium INJ
cefOXitin Sodium IV	cefTAZidime INJ
Cefuroxime Sodium INJ	Cefuroxime Sodium IV
Cinacalcet HCl Oral Tab	Cinryze IV
Ciprofloxacin in D5W IV	Clindamycin Phosphate INJ
Clindamycin Phosphate in D5W IV	Clinimix E/Dextrose (2.75/5) IV
Clinimix E/Dextrose (4.25/5) IV	Clinimix E/Dextrose (5/15) IV
Clinimix E/Dextrose (5/20) IV	Clinimix/Dextrose (4.25/10) IV
Clinimix/Dextrose (4.25/5) IV	Clinimix/Dextrose (5/15) IV
Clinimix/Dextrose (5/20) IV	Clinisol SF IV
Colistimethate Sodium (CBA) INJ	Cromolyn Sodium INH
Cyclophosphamide Oral Cap	Dextrose IV
Dextrose-NaCl IV	Diphtheria-Tetanus Toxoids DT IM
Doxy 100 IV	Dronabinol Oral Cap
Eligard SUBQ	Emend Oral Susp
Engerix-B INJ	Eraxis IV
Erythrocin Lactobionate IV	Fluconazole in Sodium Chloride IV
fluPHENAZine Decanoate INJ	fluPHENAZine HCI INJ
Gentamicin Sulfate INJ	Granisetron HCl Oral Tab
Heparin Sodium (Porcine) INJ	Hepatamine IV
Imipenem-Cilastatin IV	Imovax Rabies IM
Intralipid IV	Intron A INJ
Ipratropium Bromide INH	Ipratropium-Albuterol INH
Isolyte-S pH 7.4 IV	KCI in Dextrose-NaCl IV
Leuprolide Acetate INJ	Linezolid IV
Lupron Depot (1-Month) IM	Lupron Depot (3-Month) IM
Lupron Depot (4-Month) IM	Lupron Depot (6-Month) IM
Magnesium Sulfate INJ	Methotrexate Sodium INJ
Methotrexate Sodium (PF) INJ	metroNIDAZOLE in NaCl IV
Moxifloxacin HCl in NaCl IV	OLANZapine IM
Ondansetron HCI Oral Tab	Ondansetron HCI Oral Soln
Ondansetron ODT	Oxacillin Sodium INJ
Oxacillin Sodium IV	Penicillin G Pot in Dextrose IV
Penicillin G Potassium INJ	Penicillin G Sodium INJ

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

Nombre del medicamento	Nombre del medicamento
Pentamidine Isethionate INH	Pentamidine Isethionate INJ
Plasma-Lyte 148 IV	Plasma-Lyte A IV
Polymyxin B Sulfate INJ	Potassium Chloride IV
Potassium Chloride in Dextrose IV	Potassium Chloride in NaCl IV
Premasol IV	Privigen IV
Procalamine IV	Prolia SUBQ
Pulmozyme INH	RabAvert IM
Recombivax HB INJ	rifAMPin IV
Sivextro IV	Sodium Chloride IV
Streptomycin Sulfate IM	Synribo SUBQ
TDVax IM	Teflaro IV
Tigecycline IV	Tobramycin INH
Tobramycin Sulfate INJ	TPN Electrolytes IV
Travasol IV	TrophAmine IV
Twinrix IM	Vancomycin HCI IV
Voriconazole IV	Xgeva SUBQ
Xolair SUBQ	Ziprasidone Mesylate IM

^(*) Medicamento pudiera estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, dependiendo de las circunstancias. Para hacer la determinación de cubierta, pudiera requerirse que someta información que describa el uso y escenario de administración.

Índice

A	С	
Abelcet221		
Abiraterone Acetate	Cabometyx	
Acetylcysteine221	Calquence	
Actimmune4	Caprelsa	
Acyclovir Sodium221	Carbaglu	
Adapalene-Benzoyl Peroxide3	Cayston	
Adefovir Dipivoxil5	ceFAZolin Sodium	221
Adempas6	cefOXitin Sodium	
Afinitor Disperz7	cefTAZidime	
Albuterol Sulfate221	Cefuroxime Sodium	221
Alecensa 8	Chantix	25
Alunbrig10	Chantix Continuing Month Pak	25
Aminosyn II	Chantix Starting Month Pak	25
Aminosyn-PF221	Cinacalcet HCI	221
Amphotericin B221	Cinryze	221
Ampicillin Sodium	Ciprofloxacin in D5W	
Ampicillin-Sulbactam Sodium	Clindamycin Phosphate	221
Aprepitant	Clindamycin Phosphate in D5W	221
Aranesp (Albumin Free)12	Clinimix E/Dextrose (2.75/5)	221
Arcalyst13	Clinimix E/Dextrose (4.25/5)	221
Avonex Pen74	Clinimix E/Dextrose (5/15)	
Avonex Prefilled74	Clinimix E/Dextrose (5/20)	221
Ayvakit14	Clinimix/Dextrose (4.25/10)	221
Azasan72	Clinimix/Dextrose (4.25/5)	221
AzaTHIOprine72	Clinimix/Dextrose (5/15)	221
Azithromycin	Clinimix/Dextrose (5/20)	221
7 (21(11) 011) 011 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Clinisol SF	
В	Colistimethate Sodium (CBA)	221
	Cometriq 100 mg Daily Dose	26
Balversa15	Cometriq 140 mg Daily Dose	26
Baraclude39	Cometriq 60 mg Daily Dose	
Benlysta16	Copaxone	74
Benztropine Mesylate60	Copiktra	27
Betaseron74	Corlanor	28
Bicillin C-R 900/300221	Cotellic	
Bosentanl189	Cresemba	
Bosulif17	Cromolyn Sodium	
Braftovi	Cyclobenzaprine HCI	60
Brukinsa19	Cyclophosphamide	
Budesonide221	CycloSPORINE	
Bumetanide221	CycloSPORINE Modified	72
Butalbital-APAP-Caffeine60	Cyproheptadine HCI	60
	Cystagon	31

Cystaran 32	Fasenra Pen	49
•	FentaNYL	50
D	Fentanyl Citrate	187
- W	Ferriprox	
Dalfampridine ER	Fluconazole in Sodium Chloride	221
Daurismo34	fluPHENAZine Decanoate	221
Deferasirox35	fluPHENAZine HCI	221
Deferasirox Granules35	Forteo	
Deferiprone51	Fotivda	
Dextrose		
Dextrose-NaCl221	G	
Dicyclomine HCI60		
Digox60	Gammagard	
Digoxin60	Gammagard S/D Less IgA	
Dimethyl Fumarate127	Gammaplex	80
Dimethyl Fumarate Starter Pack127	Gamunex-C	80
Diphtheria-Tetanus Toxoids DT221	Gardasil 9	63
Doxy 100221	Gattex	53
Dronabinol221	Gavreto	54
Droxidopa 36	Gemtesa	55
Duavee 60	Genotropin	57
	Genotropin MiniQuick	57
E	Gentamicin Sulfate	
- " 1	Gilenya	127
Eligard221	Gilotrif	
Emend	Glatiramer Acetate	74
Emgality	Granisetron HCI	221
Emgality (300 MG Dose)	GuanFACINE HCI	
Enbrel		
Enbrel Mini38	Н	
Enbrel SureClick		
Engerix-B221	Heparin Sodium (Porcine)	
Entecavir39	Hepatamine	221
Entresto40	Hetlioz	
Epidiolex41	Hetlioz LQ	
Eraxis221	Humatrope	
Erivedge43	Humira	
Erleada44	Humira Pediatric Crohn's Start	
Erlotinib HCI45	Humira Pen	
Erythrocin Lactobionate221	Humira Pen-CD/UC/HS Starter	
Esbriet46	Humira Pen-Pediatric UC Start	
Estradiol60	Humira Pen-Ps/UV/Adol HS Start	64
Estradiol-Norethindrone Acet60	Humira Pen-Psor/Uveit Starter	64
Everolimus7, 72	HydrOXYzine HCI	60
Exkivity47		
	I	
F	lhranaa	00
Formulal: 40	Ibrance	
Farydak48	Icatibant Acetate	6/

IDHIFA	Iclusig68	Lenvima (8 MG Daily Dose)	90
Imbruvica	IDHIFA69	Leukine	91
Imipenem-Cilastatin	Imatinib Mesylate70	Leuprolide Acetate	221
Imovax Rabies	Imbruvica71	Lidocaine	92
Imovax Rabies	Imipenem-Cilastatin 221	Linezolid	93, 221
Indomethacin		Lonsurf	94
Inlyta	Increlex	Lorbrena	95
Inqovi	Indomethacin60	Lumakras	96
Inqovi	Inlyta76	Lupkynis	97
Intralipid	Ingovi77		
Intralipid			
Intron A	Intralipid221		
Ipratropium Bromide 221	•		
Ipratropium-Albuterol			
Iressa		7 1	
Solyte-S pH 7.4 221 Magnesium Sulfate 22 Mayvert 10		M	
Mayret			
Mayzent 10	, ,		
Jakafi 81 Mayzent Starter Pack 10 Juxtapid 82 Megestrol Acetate Suspension 10 K Mekinist 10 Kalydeco 83 Mektovi 11 KCI in Dextrose-NaCI 221 Memantine HCI 10 Kesimpta 84 Meperidine HCI 10 Kisqali 200 Dose 85 Methotrexate Sodium 22 Kisqali 400 Dose 85 Methotrexate Sodium (PF) 22 Kisqali Femara 200 Dose 85 Methyldopa 6 Kisqali Femara 400 Dose 85 Methyldopa 6 Kisqali Femara 600 Dose 85 Modafinil 11 Koselugo 87 Modafinil 11 Koselugo 87 Moxifloxacin HCI in NaCI 22 Kuvan 88 Morphine Sulfate ER 1 Koselugo 87 Moxifloxacin HCI in NaCI 22 Kuvan 88 Natpara 10 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Neulasta 11 </td <td>J</td> <td></td> <td></td>	J		
Nation		Mayzent	101
K Megestrol Acetate Tableta 10 Kalydeco 83 Mekkinist 16 KCI in Dextrose-NaCI 221 Memantine HCI 10 KcI in Dextrose-NaCI 221 Memantine HCI ER 10 Kesimpta 84 Meperidine HCI 11 Kisqali 200 Dose 85 Methotrexate Sodium 22 Kisqali 600 Dose 85 Methotrexate Sodium (PF) 22 Kisqali Femara 200 Dose 85 Methotrexate Sodium (PF) 22 Kisqali Femara 400 Dose 85 Migustat 12 Kisqali Femara 600 Dose 85 Modafinil 10 Korlym 86 Modafinil 11 Koselugo 87 Moxifloxacin HCI in NaCI 22 Kuvan 88 Mycophenolate Mofetil 7 L Mycophenolate Sodium 7 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Neulasta 11 Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Neulasta 11 Lenvima (12 MG Daily Dose) 90 <t< td=""><td></td><td></td><td></td></t<>			
Kalydeco	Juxtapid 82	Megestrol Acetate Suspension	102
Kalydeco		Megestrol Acetate Tableta	103
Kalydeco 83 Memantine HCI 10 KCI in Dextrose-NaCl 221 Memantine HCI ER 10 Kesimpta 84 Meperidine HCI 10 Kisqali 200 Dose 85 Methotrexate Sodium (PF) 22 Kisqali 600 Dose 85 Methotrexate Sodium (PF) 22 Kisqali Femara 200 Dose 85 Methyldopa 6 Kisqali Femara 400 Dose 85 Miglustat 18 Kisqali Femara 600 Dose 85 Modafinil 11 Korlym 86 Morphine Sulfate ER 12 Koselugo 87 Moxifloxacin HCI in NaCI 22 Kuvan 88 Mycophenolate Mofetil 7 L Mycophenolate Sodium 7 L Natpara 10 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Nerlynx 11 Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Neulasta 11 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 NexAVAR 11 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 NexAVAR 11 Nentime (4 MG Daily Dose) 90 Nitisinone <td>K</td> <td>Mekinist</td> <td>104</td>	K	Mekinist	104
KCI in Dextrose-NaCl 221 Memantine HCI ER 10 Memantine HCI ER 10 Memantine HCI ER 10 Methotrexate Sodium 22 Methotrexate Sodium 25 Methotrexate Sodium 27 Methotrexate Sodium 28 Methotrexate Sodium 28 Methotrexate Sodium 29 Minglustat 20 Minglustat 20 Minglustat 20 Modafinil 20 Morphine Sulfate ER 20 Morphine Sulfate ER 20 Morphine Sulfate ER 20 Mycophenolate Mofetil 20 Mycophenolate Mofetil 20 Mycophenolate Sodium 20 Methotrexate Sodium 20 Methotrexate Sodium 20 Modafinil 20 Moda	Valuda aa		
Kesimpta 84 Mental tilline HCI 10 Kisqali 200 Dose 85 Methotrexate Sodium 22 Kisqali 400 Dose 85 Methotrexate Sodium (PF) 22 Kisqali Femara 200 Dose 85 Methyldopa 6 Kisqali Femara 400 Dose 85 Miglustat 18 Kisqali Femara 600 Dose 85 Modafinil 10 Korlym 86 Morphine Sulfate ER 12 Koselugo 87 Moxifloxacin HCl in NaCl 22 Kuvan 88 Mycophenolate Mofetil 7 L Mycophenolate Sodium 7 L Natpara 10 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Neulasta 11 Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Neulasta 11 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 NexAVAR 11 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 NexAVAR 11 Nenvime (4 MG Daily Dose) 90 Ninlaro 11 Nenvime (4 MG Daily Dose) 90 Nitisinone 12			
Kisqali 200 Dose 85 Methotrexate Sodium 22 Kisqali 400 Dose 85 Methotrexate Sodium (PF) 22 Kisqali 600 Dose 85 Methyldopa 6 Kisqali Femara 200 Dose 85 Methyldopa 6 Kisqali Femara 400 Dose 85 Miglustat 18 Kisqali Femara 600 Dose 85 Modafinil 10 Korlym 86 Morphine Sulfate ER 12 Koselugo 87 Moxifloxacin HCl in NaCl 22 Kuvan 88 Mycophenolate Mofetil 7 Mycophenolate Sodium 7 L Natpara 10 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Nerlynx 11 Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Neulasta 12 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 NexAVAR 12 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 NexAVAR 12 Natigation 12 Nitisinone 12			
Kisqali 400 Dose 85 Methotrexate Sodium (PF) 22 Kisqali 600 Dose 85 Methyldopa 6 Kisqali Femara 200 Dose 85 Methyldopa 22 Kisqali Femara 400 Dose 85 Miglustat 18 Kisqali Femara 600 Dose 85 Modafinil 10 Korlym 86 Morphine Sulfate ER 12 Koselugo 87 Moxifloxacin HCl in NaCl 22 Kuvan 88 Mycophenolate Mofetil 7 L Mycophenolate Sodium 7 L Natpara 10 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Nerlynx 11 Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Neulasta 11 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 NexAVAR 12 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 NexAVAR 12 Nervima (4 MG Daily Dose) 90 Nitisinone 12 Nitisinone 12		Meperidine HCI	106
Kisqali 600 Dose 85 Methyldopa 6 Kisqali Femara 200 Dose 85 Methyldopa 6 Kisqali Femara 400 Dose 85 Miglustat 18 Kisqali Femara 600 Dose 85 Modafinil 10 Korlym 86 Morphine Sulfate ER 12 Koselugo 87 Moxifloxacin HCl in NaCl 22 Kuvan 88 Mycophenolate Mofetil 7 L Mycophenolate Sodium 7 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Natpara 10 Lenvima (12 MG Daily Dose) 90 Neulasta 11 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Neupogen 12 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 NexAVAR 12 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Ninlaro 11 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Nitisinone 12		Methotrexate Sodium	221
Kisqali Femara 200 Dose 85 Metryldopa 22 Kisqali Femara 400 Dose 85 Miglustat 18 Kisqali Femara 600 Dose 85 Modafinil 10 Korlym 86 Morphine Sulfate ER 12 Koselugo 87 Moxifloxacin HCl in NaCl 22 Kuvan 88 Mycophenolate Mofetil 7 Lapatinib Ditosylate 89 N Lazanda 187 Natpara 10 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Nerlynx 11 Lenvima (12 MG Daily Dose) 90 Neulasta 11 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Neupogen 12 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 NexAVAR 11 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Ninlaro 12 Nexima (24 MG Daily Dose) 90 Nitisinone 12		Methotrexate Sodium (PF)	221
Kisqali Femara 400 Dose. 85 Miglustat. 18 Kisqali Femara 600 Dose. 85 Modafinil. 10 Korlym. 86 Morphine Sulfate ER 12 Koselugo. 87 Moxifloxacin HCl in NaCl. 22 Kuvan. 88 Mycophenolate Mofetil. 7 L Mycophenolate Sodium. 7 Lapatinib Ditosylate. 89 N Lazanda. 187 Natpara. 10 Lenvima (10 MG Daily Dose). 90 Nerlynx. 11 Lenvima (12 MG Daily Dose). 90 Neupogen. 12 Lenvima (18 MG Daily Dose). 90 NexAVAR. 11 Lenvima (20 MG Daily Dose). 90 Ninlaro. 12 Lenvima (24 MG Daily Dose). 90 Nitisinone. 12			
Kisqali Femara 600 Dose 85 Modafinil 10 Korlym 86 Morphine Sulfate ER 12 Koselugo 87 Moxifloxacin HCl in NaCl 22 Kuvan 88 Mycophenolate Mofetil 7 Lapatinib Ditosylate 89 N Lazanda 187 Natpara 10 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Nerlynx 11 Lenvima (12 MG Daily Dose) 90 Neulasta 11 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Neupogen 12 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 NexAVAR 14 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Ninlaro 11 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Nitisinone 12		metroNIDAZOLE in NaCl	221
Korlym 86 Koselugo 87 Kuvan 88 Morphine Sulfate ER 12 Moxifloxacin HCl in NaCl 22 Mycophenolate Mofetil 7 Mycophenolate Sodium 7 Lapatinib Ditosylate 89 Lazanda 187 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Lenvima (12 MG Daily Dose) 90 Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Ninlaro 11 Nitisinone 12	•	Miglustat	185
Koselugo 87 Kuvan 88 Moxifloxacin HCl in NaCl 22 Mycophenolate Mofetil 79 Mycophenolate Sodium 77 Lapatinib Ditosylate 89 Lazanda 187 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Lenvima (12 MG Daily Dose) 90 Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily	·	Modafinil	107
Koselugo 87 Kuvan 88 Moxifloxacin HCI in NaCl 22 Mycophenolate Mofetil 77 Mycophenolate Sodium 77 Lapatinib Ditosylate 89 Lazanda 187 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Lenvima (12 MG Daily Dose) 90 Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily		Morphine Sulfate ER	126
Lapatinib Ditosylate	5		
Lapatinib Ditosylate 89 Lazanda 187 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Lenvima (12 MG Daily Dose) 90 Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (4 MG Daily Dose) 90 Lenvima (4 MG Daily Dose) 90 Lenvima (4 MG Daily Dose) 90 Nitisinone 7	Kuvan 88	Mycophenolate Mofetil	72
N Lapatinib Ditosylate 89 Lazanda 187 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Lenvima (12 MG Daily Dose) 90 Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (4 MG Daily Dose) 90 Ninlaro 11 Nitisinone 12			
Lapatinib Ditosylate 89 Lazanda 187 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Lenvima (12 MG Daily Dose) 90 Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (4 MC Daily Dose) 90 Ninlaro 11 Nitisinone 12	L		
Lazanda 187 Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Lenvima (12 MG Daily Dose) 90 Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (4 MG Daily Dose) 90 Ninlaro 11 Nitisinone 12	Lapatinih Ditosylate 89	N	
Lenvima (10 MG Daily Dose) 90 Lenvima (12 MG Daily Dose) 90 Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (4 MC Daily Dose) 90 Nexavar 11 Nitisinone 12	•	Materia	400
Lenvima (12 MG Daily Dose) 90 Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (4 MG Daily Dose) 90 Neulasta 11 Neupogen 11 NexAVAR 11 Ninlaro 11 Ninlaro 11			
Lenvima (14 MG Daily Dose) 90 Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (4 MC Daily Dose) 90 Neurogen 11 Ninlaro 11 Nitisinone 12	,		
Lenvima (18 MG Daily Dose) 90 Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (4 MC Daily Dose) 90 Ninlaro 11 Nitisinone 12	` '		
Lenvima (20 MG Daily Dose) 90 Lenvima (24 MG Daily Dose) 90 Lenvima (4 MC Daily Dose) 11 Nitisinone 12		. •	
Lenvima (24 MG Daily Dose)			
Lanvima (4 MC Daily Daga)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Nitvr	` '		
	Zonama (Two Daily Dood)	Nityr	114

Norditropin FlexPro57	Plasma-Lyte A	
Norpace CR 60	Plegridy	138
Noxafil115	Polymyxin B Sulfate	
Nubeqa116	Pomalyst	
Nuedexta117	Posaconazole	
Nuplazid118	Potassium Chloride	
Nurtec	Potassium Chloride in Dextrose	
Nutropin AQ NuSpin 1057	Potassium Chloride in NaCl	
	Praluent	
Nutropin AQ NuSpin 5		
Nutropin AQ NuSpin 557	Premarin	
	Premasol	
0	Pretomanid	
Ocrevus120	Prevymis	
Octreotide Acetate	Privigen	
	Procalamine	
Odomzo	Procrit	
Ofev	Prograf	72
OLANZapine	Prolastin-C	9
Ondansetron HCI221	Prolia	222
Ondansetron ODT221	Promacta	142
Onureg124	Promethazine HCI	
Opsumit 125	Pulmozyme	
Orencia 128		
Orencia ClickJect128	Q	
Orfadin129	•	
Orgovyx130	Qinlock	143
Orkambi 131		
Oxacillin Sodium221	R	
Oxandrolone11		
OxyCODONE HCI ER126	RabAvert	
,	Rapamune	
Р	Ravicti	
	Reblozyl	
Panretin 132	. (02.02)	
1 41110411 102	Recombivax HB	
Paricalcitol	•	
1 41110411 102	Recombivax HB	146
Paricalcitol	Recombivax HBRelistor	146 134
Paricalcitol	Recombivax HBRelistorRepathaRepatha Pushtronex System	146 134 134
Paricalcitol	Recombivax HB Relistor Repatha	146 134 134
Paricalcitol 133 PARoxetine HCI 62 PARoxetine HCI ER 62 Paxil 62 Pegasys 135	Recombivax HB	146 134 134 147
Paricalcitol 133 PARoxetine HCI 62 PARoxetine HCI ER 62 Paxil 62 Pegasys 135 Pemazyre 136	Recombivax HB	146 134 134 147
Paricalcitol 133 PARoxetine HCI 62 PARoxetine HCI ER 62 Paxil 62 Pegasys 135 Pemazyre 136 Penicillin G Pot in Dextrose 221	Recombivax HB Relistor Repatha Repatha Pushtronex System Repatha SureClick Restasis Retacrit Retevmo	146 134 134 147 42
Paricalcitol 133 PARoxetine HCI 62 PARoxetine HCI ER 62 Paxil 62 Pegasys 135 Pemazyre 136 Penicillin G Pot in Dextrose 221 Penicillin G Potassium 221	Recombivax HB Relistor Repatha Repatha Pushtronex System Repatha SureClick Restasis Retacrit Retevmo Revlimid	146 134 134 147 148 149
Paricalcitol 133 PARoxetine HCI 62 PARoxetine HCI ER 62 Paxil 62 Pegasys 135 Pemazyre 136 Penicillin G Pot in Dextrose 221 Penicillin G Sodium 221 Penicillin G Sodium 221	Recombivax HB Relistor Repatha Repatha Pushtronex System Repatha SureClick Restasis Retacrit Retevmo Revlimid Rezurock	146 134 134 147 42 148 150
Paricalcitol 133 PARoxetine HCI 62 PARoxetine HCI ER 62 Paxil 62 Pegasys 135 Pemazyre 136 Penicillin G Pot in Dextrose 221 Penicillin G Sodium 221 Pentamidine Isethionate 222	Recombivax HB Relistor Repatha Repatha Pushtronex System Repatha SureClick Restasis Retacrit Retevmo Revlimid Rezurock Ribavirin	146 134 134 147 42 148 150
Paricalcitol 133 PARoxetine HCI 62 PARoxetine HCI ER 62 Paxil 62 Pegasys 135 Pemazyre 136 Penicillin G Pot in Dextrose 221 Penicillin G Sodium 221 Pentamidine Isethionate 222 PHENobarbital 62	Recombivax HB Relistor Repatha Repatha Pushtronex System Repatha SureClick Restasis Retacrit Retevmo Revlimid Rezurock Ribavirin rifAMPin	146 134 134 147 148 150 151
Paricalcitol 133 PARoxetine HCI 62 PARoxetine HCI ER 62 Paxil 62 Pegasys 135 Pemazyre 136 Penicillin G Pot in Dextrose 221 Penicillin G Sodium 221 Pentamidine Isethionate 222 PHENobarbital 62 Piqray (200 MG Daily Dose) 137	Recombivax HB Relistor Repatha Repatha Pushtronex System Repatha SureClick Restasis Retacrit Retevmo Revlimid Rezurock Ribavirin rifAMPin Riluzole	146 134 134 147 148 149 150 151 152
Paricalcitol 133 PARoxetine HCI 62 PARoxetine HCI ER 62 Paxil 62 Pegasys 135 Pemazyre 136 Penicillin G Pot in Dextrose 221 Penicillin G Potassium 221 Penicillin G Sodium 221 Pentamidine Isethionate 222 PHENobarbital 62 Piqray (200 MG Daily Dose) 137 Piqray (250 MG Daily Dose) 137	Recombivax HB Relistor Repatha Repatha Pushtronex System Repatha SureClick Restasis Retacrit Retevmo Revlimid Rezurock Ribavirin rifAMPin Riluzole Rinvoq	146134134147148150151222152
Paricalcitol 133 PARoxetine HCI 62 PARoxetine HCI ER 62 Paxil 62 Pegasys 135 Pemazyre 136 Penicillin G Pot in Dextrose 221 Penicillin G Sodium 221 Pentamidine Isethionate 222 PHENobarbital 62 Piqray (200 MG Daily Dose) 137 Piqray (300 MG Daily Dose) 137 Piqray (300 MG Daily Dose) 137	Recombivax HB Relistor Repatha Repatha Pushtronex System Repatha SureClick Restasis Retacrit Retevmo Revlimid Rezurock Ribavirin rifAMPin Riluzole Rinvoq Rozlytrek	146134147148150151152153
Paricalcitol 133 PARoxetine HCI 62 PARoxetine HCI ER 62 Paxil 62 Pegasys 135 Pemazyre 136 Penicillin G Pot in Dextrose 221 Penicillin G Potassium 221 Penicillin G Sodium 221 Pentamidine Isethionate 222 PHENobarbital 62 Piqray (200 MG Daily Dose) 137 Piqray (250 MG Daily Dose) 137	Recombivax HB Relistor Repatha Repatha Pushtronex System Repatha SureClick Restasis Retacrit Retevmo Revlimid Rezurock Ribavirin rifAMPin Riluzole Rinvoq Rozlytrek Rubraca	146134134147148150151222152153

Rydapt 156	l estosterone Enanthate	
	Thalomid	184
S	Tibsovo	186
	Tigecycline	222
SandIMMUNE72	Tobramycin	
Scemblix 157	Tobramycin Sulfate	
Scopolamine60	TPN Electrolytes	
Serostim 57	Travasol	
Signifor 158	Tretinoin	
Sildenafil Citrate159	Trihexyphenidyl HCI	
Simvastatin 160	TrophAmine	
Sirolimus72	Truseltiq 100MG Daily Dose	
Sirturo 161	•	
Sivextro	Truseltig 50MC Daily Dose	
Skyrizi 163	Truseltin 75MC Daily Dose	
Skyrizi 150 MG Dose 163	Truseltiq 75MG Daily Dose	
Skyrizi Pen163	Tukysa	
Sodium Chloride222	Turalio	
Sodium Phenylbutyrate165	Twinrix	
Sofosbuvir-Velpatasvir	Tymlos	193
Somavert		
Sprycel167	U	
Stelara168	Ukoniq	10/
Stivarga169	Uptravi	
Streptomycin Sulfate222	Οριιανι	190
SUNItinib Malate170	V	
	V	
Symdeko	Vancomycin HCI	222
Synribo222	Venclexta	
т	Venclexta Starting Pack	
·	Ventavis	
Tabrecta172	Verquvo	
Tacrolimus	Verzenio	
Tadalafil (PAH)173	Viberzi	
Tafinlar174	Vitrakvi	
Tagrisso175	Vizimpro	
Taltz176	Voriconazole2	
Talzenna	Votrient	•
Targretin	VOUICITE	207
Tasigna179	W	
Tazarotene	**	
Tazorac	Welireg	205
Tazverik181	-	
TDVax	X	
Teflaro	N. II	.
	Xalkori	
Tepmetko	Xatmep	
Teriparatide (Recombinant)	Xcopri	
Testosterone	Xcopri 250 MG Daily Dose	208
Testosterone Cypionate75		

Xcopri 350 MG Daily Dose	208	Xyrem	215
Xeljanz		•	
Xeljanz XR		Z	
Xermelo			
Xgeva		Zejula	216
Xifaxan		Zelboraf	217
Xolair		Zeposia	218
Xospata		Zeposia 7-Day Starter Pack	218
Xpovio (100 MG Once Weekly		Zeposia Starter Kit	218
Xpovio (40 MG Once Weekly)		Ziprasidone Mesylate	222
Xpovio (40 MG Twice Weekly)		Zolinza	219
Xpovio (40 MG Twice Weekly)		Zolpidem Tartrate	60
• •		Zolpidem Tartrate ER	60
Xpovio (60 MG Twice Weekly)		Zortress	
Xpovio (80 MG Once Weekly)		Zydelig	
Xpovio (80 MG Twice Weekly)		ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	220
Xtandi	214		