

VIII. ANEXO

ANEXO N° 1. Condiciones de uso

Los pacientes a ser intervenidos con el stent recuperable (SR) deben cumplir con los criterios descritos a continuación, los cuales deben ser acreditados por el médico tratante* al momento de solicitar la autorización de uso del dispositivo al jefe de su Servicio o Departamento.

Diagnóstico/condición de salud	Pacientes con ictus isquémico agudo (IIA) que acuden al hospital luego de la ventana terapéutica para tratamiento endovenoso con alteplasa o que presentan alguna contraindicación para el uso de este medicamento.
Grupo Etario	Pacientes adultos
Condición clínica del paciente elegible de ser tratado con el SR	<p>Diagnóstico de IIA con oclusión de vasos grandes con hasta seis horas de inicio del evento, y otros criterios señalados por las principales GPC como la de la AHA/ASA.</p> <p>En casos de IIA con oclusión de vasos grandes entre las 6 y 24 horas del inicio del evento, se debe seguir los criterios de elegibilidad de pacientes del estudio DAWN.</p>
Presentar la siguiente información ADICIONAL debidamente documentada en el expediente del paciente de solicitud de la tecnología	<ul style="list-style-type: none"> • Resultados de la Escala de Rankin modificada (mRS) • Resultados de la National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) • Identificación del lugar de la oclusión identificada por tomografía computarizada o resonancia magnética.
Presentar la siguiente información de seguimiento clínico a los 3, 6, 12, 18 y 24 meses post-intervención (consignar en la historia clínica)	<p><u>Eficacia:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Mortalidad • Déficit neurológico • Independencia funcional • Estancia hospitalaria <p><u>Ocurrencia de eventos adversos:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Hemorragia intracranial • Muerte

*El médico solicitante de la tecnología SR debe pertenecer a la especialidad de neurocirugía.

