

VIII. ANEXO

ANEXO N° 1. Condiciones de uso

Los pacientes a ser considerados para ser sometido a reemplazo valvular pulmonar percutáneo (haciendo uso de la prótesis valvular pulmonar percutánea) 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 pediátricos con antecedente de malformación cardiaca congénita e historia de cirugía reconstructiva del tracto de salida del ventrículo derecho que presenten una regurgitación valvular pulmonar moderada a severa
Grupo etario	Menor a 18 años
Condiciones clínicas o quirúrgicas del paciente elegible	Regurgitación pulmonar moderada a severa (por ecocardiograma y/o prolongación del segmento QRS y/o aumento del volumen diastólico final del ventrículo derecho)
Presentar la siguiente información debidamente documentada en el expediente de solicitud de uso de la tecnología	Historia clínica del paciente, ecocardiograma, electrocardiograma, resonancia nuclear
Contraindicaciones para el uso de la tecnología	Anatomía coronaria desfavorable Infección activa en el corazón o en cualquier otra parte del cuerpo
Presentar la siguiente información de seguimiento clínico a los 30 días, a los 3, 6 y 12 meses posintervención (consignar en la historia clínica)	<ul style="list-style-type: none"> - Informe médico documentando evolución clínica y ecocardiográfica. - Informe médico documentando presencia o ausencia de endocarditis infecciosa (de estar presente adjuntar resultado de los cultivos). - Complicaciones asociadas: arritmias, sangrado, fractura de la prótesis, migración del dispositivo, eventos asociados a trombos.

* El médico solicitante de la tecnología debe pertenecer a la especialidad de cardiología pediátrica.

** El tamaño de la prótesis debe adaptarse a la anatomía del paciente. La selección del tamaño adecuado del dispositivo médico es únicamente responsabilidad del médico tratante.

El cuadro con las indicaciones de uso fue elaborado por el equipo técnico del IETSI y los médicos especialistas Dr. Miguel Angel Arboleda Torres, Dr. Emersson Pedro López Salazar, Dr. Marco Antonio La Torre Ortiz y el Dr. Rafael Simeón Marquez Llanos.