

ANEXO 1
"HOJA DE RUTA"



NIT: 981-22-432 Pagina. _____

IMPORTANTE: Manterner esta hoja de ruta como caratula del documento y utilizar el codigo de la accion solicitada.

N°	FECHA	REMITE	ACCION	DETALLE DE ACCION	DESTINO
	20 JUN 2023		1	PUBLICAR AUTORIZADO	ETS

Cod. Accion solicitada

- | | |
|----------------------|------------------------|
| 1 Atencion | 6 Supervisor |
| 2 Opinion | 7 Conocimiento y fines |
| 3 Informe | 8 Visar |
| 4 Preparar respuesta | 9 Archivo |
| 5 Coordinar | 10 Otros-especificar |

NOTA N° 104 -DETS-IETSI-ESSALUD-2023

Lima,

20 JUN 2023

Doctor

JUAN ALBERTO SANTILLANA CALLIRGOS

Director del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación
Presente. -



ASUNTO: Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria
N.° 024-DETS-IETSI-2023 – Emicizumab

REFERENCIA: a) Nota N° 3408-GRPA-ESSALUD-2022
b) Nota N° 211-GRAPI-ESSALUD-2023
c) Informe N° 76-SDEPFYOTS-DETS-IETSI-ESSALUD-2023

Es grato dirigirme a usted para saludarlo cordialmente y en atención a los documentos de la referencia, remitirle el Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N.° 024-DETS-IETSI-2023 "Eficacia y seguridad del uso profiláctico de emicizumab comparado con el concentrado de factor VIII en pacientes con hemofilia A severa sin inhibidores contra el factor VIII", el cual no aprueba el uso del producto farmacéutico emicizumab para la condición señala, de acuerdo a lo establecido en la Directiva N° 003-IETSI-ESSALUD-2016, "Normativa para la autorización de uso de productos farmacéuticos no incluidos en el Petitorio Farmacológico de EsSalud vigente", para que continúe con el respectivo proceso.

Sin otro particular, me despido de usted.

Atentamente,


DRA. ESTELA MALAVER MEZA
GERENTE
DIRECCIÓN DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍAS SANITARIAS
IETSI - ESSALUD

EYMM/ljgc
NIT: 981-2022-432
1870-2022-341