

RESOLUCIÓN DE INSTITUTO DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍAS EN SALUD E

INVESTIGACIÓN N° *92* -IETSI-ESSALUD-2023

Lima,

08 AGO 2023

VISTA:

La Nota N° 129-DETS-IETSI-ESSALUD-2023 de fecha 13 de julio de 2023, elaborada por la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI); y,

CONSIDERANDO:

Que, el artículo 14 de la Constitución Política del Perú, establece como deber del Estado promover el desarrollo científico y tecnológico del país;

Que, el numeral 1.2 del artículo 1 de la Ley N° 27056, Ley de Creación del Seguro Social de Salud, establece que EsSalud tiene por finalidad dar cobertura a los asegurados y sus derechohabientes, a través del otorgamiento de prestaciones de prevención, promoción, recuperación, rehabilitación, prestaciones económicas y prestaciones sociales que corresponden al régimen contributivo de la Seguridad Social en Salud, así como otros seguros de riesgos humanos;

Que, el artículo 200 del Reglamento de Organización y Funciones del Seguro Social de Salud (EsSalud), aprobado por Resolución de Presidencia Ejecutiva N° 656-PE-ESSALUD-2014 y sus modificatorias, señala que el IETSI es el órgano desconcentrado responsable, entre otras funciones, de la evaluación económica, social y sanitaria de las tecnologías sanitarias para su incorporación, supresión, utilización o cambio en la institución, así como de proponer las normas y estrategias para la innovación científica tecnológica, la promoción y regulación de la investigación científica en el campo de la salud, que contribuya al acceso y uso racional de tecnologías en salud basada en la evidencia, eficacia, seguridad y costo efectividad, a ser utilizadas por la red prestadora de servicios de salud en el ámbito nacional. Asimismo, es el responsable del petitorio de medicamentos y del listado de bienes de tecnologías sanitarias y guías de práctica clínica en la institución;

Que, mediante Resolución de Presidencia Ejecutiva N° 152-PE-ESSALUD-2015 se aprueba el Reglamento de Organización y Funciones del IETSI, el cual, en el inciso d artículo 5, establece como una de sus funciones la de evaluar de forma sistemática y objetiva las tecnologías sanitarias aplicadas para la salud, basándose en evidencia científica, teniendo en cuenta aspectos de seguridad, eficacia, efectividad, eficiencia e impacto económico en EsSalud;

Que, el artículo 8 del mismo Reglamento establece que la Dirección del Instituto es el órgano responsable de la evaluación, incorporación o supresión y uso de tecnologías sanitarias, basados en evidencia científica para el máximo beneficio de la población asegurada y la sostenibilidad financiera de EsSalud;

Que, asimismo, el artículo 12 del citado Reglamento establece que la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias es el órgano de línea encargado de evaluar y proponer la incorporación, uso, salida o cambio de productos farmacéuticos, dispositivos médicos, equipos biomédicos, así como procedimientos y conocimientos que constituyan tecnologías sanitarias en EsSalud;

Que, mediante Resolución de Gerencia General N° 944-GG-ESSALUD-2011, de fecha 17 de julio de 2011, se aprueba el Petitorio Farmacológico de EsSalud, el cual tiene por finalidad regular la prescripción, dispensación, adquisición y utilización de medicamentos en la Institución;

Que, mediante Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 01-IETSI-ESSALUD-2015, de fecha 05 de agosto de 2015, se aprueba la Directiva N° 001-IETSI-ESSALUD-2015 *Normativa de Uso del Petitorio Farmacológico de EsSalud*, la cual contiene el procedimiento y los supuestos para la incorporación, exclusión o modificación de dicho Petitorio;

Que, mediante Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 07-IETSI-ESSALUD-2017, de fecha 13 de febrero de 2017, se aprueba la Directiva N° 01-IETSI-ESSALUD-2017 *Normativa para la Autorización y Uso de Medicamentos de Alto Costo Supervisados*, la cual contiene en su Anexo 6 el Listado de Medicamentos de Alto Costo Supervisados;

Que, en atención a ello, la Red Asistencial Cajamarca, mediante correo electrónico de fecha 26 de mayo de 2023, realiza una consulta sobre las valoraciones de intensidad contempladas en las “Condiciones Requeridas para Autorización de Uso en el Listado de Medicamentos de Alto Costo – MACS” del producto farmacéutico Etanercept en sus presentaciones de 50mg – AM (Código SAP 010050090) y 25 mg – AM (Código SAP 010050072), contenidas en el Petitorio Farmacológico de EsSalud y en el Listado de Medicamentos de Alto Costo Supervisados;

Que, mediante el documento de Vista, la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias acoge y eleva la recomendación efectuada por la Subdirección de Evaluación de Productos Farmacéuticos y Otras Tecnologías Sanitarias en el Informe N° 91-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-ESSALUD-2023, la cual consiste en modificar en el Listado de Medicamentos de Alto Costo Supervisados las valoraciones de intensidad contenidas en las condiciones requeridas para autorización de uso del producto farmacéutico Etanercept en sus dos presentaciones, puesto que se evidencia un error material en las mismas;

Que, a través de los citados documentos, la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias señala que la modificación propuesta se encuentra acorde con lo estipulado en la Directiva N° 001-IETSI-ESSALUD-2015, en la Directiva N° 01-IETSI-ESSALUD-2017, y en la demás normativa de nuestro ordenamiento que regula la materia; consideraciones por las cuales, corresponde proceder con dicha modificación;

En ese sentido, estando a lo propuesto por la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias y en uso de las facultades conferidas en el Reglamento de Organización y Funciones del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación, aprobado por Resolución de Presidencia Ejecutiva N° 152-PE-ESSALUD-2015;

SE RESUELVE:

- 1. MODIFICAR** en el Listado de Medicamentos de Alto Costo Supervisados, contenido en la Directiva N° 01-IETSI-ESSALUD-2017, las condiciones requeridas para autorización de uso del producto farmacéutico Etanercept en sus presentaciones de 50mg – AM (Código SAP 010050090) y 25 mg – AM (Código SAP 010050072), de modo tal que, el Listado en dicho extremo quede redactado de la siguiente manera:

DICE:**CONDICIONES REQUERIDAS PARA AUTORIZACIÓN DE USO**

Psoriasis: PASI > 150
Refractariedad: no respuesta a terapia sistémica con fototerapia, y agentes inmunomoduladores como metotrexate y ciclofosfamida.

DEBE DECIR:**CONDICIONES REQUERIDAS PARA AUTORIZACIÓN DE USO**

Psoriasis severa que no responde (PASI > 10) a terapia sistemática con fototerapia, y agentes inmunomoduladores como metotrexate y ciclosporina.

- 2. DISPONER** que la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias, haga de conocimiento la presente Resolución a todos los órganos de EsSalud, incluyendo los órganos desconcentrados, órganos prestadores nacionales, establecimientos de salud y demás órganos que correspondan.
- 3. DISPONER** que la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias, coordine con la Gerencia Central de Tecnologías de Información y Comunicaciones la publicación de la presente Resolución en la página Web Institucional.

REGÍSTRESE Y COMUNÍQUESE

Dr. JUAN SANTILLANA CALLIRGOS
Director del Instituto de Evaluación
de Tecnologías en Salud e Investigación
IETSI - ESSALUD

NIT 8301 23 64

www.essalud.gob.pe

Jr. Domingo Cueto N° 120
Jesús María
Lima 11 - Perú
Tel.: 265-6000 / 265-7000



BICENTENARIO
DEL PERÚ
2021 - 2024