

MEMORANDO CIRCULAR N° 0000093-2024-IETS/ESSALUD

PARA: Señores
**GERENTES Y DIRECTORES
REDES ASISTENCIALES Y REDES PRESTACIONALES**

DE: **JOSHI ACOSTA BARRIGA**
Directora del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación

ASUNTO: Condiciones de uso para productos farmacéuticos oncológicos recomendados por la RENETSA.

REFERENCIA: Informe N° 00000081-2024-SDEPFyOTS/ESSALUD

FECHA: Lima, 25 de julio de 2024

Es grato dirigirme a ustedes para saludarlos cordialmente y en atención al documento de la referencia, hacer de su conocimiento que la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias ha aprobado seis anexos de condiciones de uso para las evaluaciones de tecnologías sanitarias con evaluación multicriterio listadas a continuación:

- ETS-EMC 03-2024: Pembrolizumab más carboplatino y paclitaxel en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas, metastásico, escamoso, con genes EGFR y ALK no mutados y sin tratamiento sistémico previo
- ETS-EMC 06-2024: Ribociclib en mujeres post menopáusicas o varones con el diagnóstico de cáncer de mama receptor hormonal positivo (+), HER2 negativo (-), en contexto de segunda línea.
- ETS-EMC 11-2024: Pembrolizumab más quimioterapia basada en platino para mujeres con cáncer de cérvix metastásico, recurrente o persistente, con expresión PDL-1 (CPS \geq 1), sin quimioterapia sistémica previa y no candidatas a tratamiento curativo.
- ETS-EMC N° 001-DETS-IETSI-2023: Darolutamida para el tratamiento de hombres adultos con cáncer de próstata resistente a la castración no metastásico con alto riesgo de desarrollar enfermedad metastásica.
- ETS-EMC 02-2024: Ruxolitinib en pacientes que recibieron trasplante alogénico de células progenitoras hematopoyéticas y desarrollan enfermedad de injerto contra huésped (EICH) crónica, refractarios o dependientes a los corticoides y que han recibido terapia inmunosupresora a dosis máxima.
- ETS-EMC 08-2024: Daratumumab más bortezomib más dexametasona en personas mayores de 18 años con diagnóstico de mieloma múltiple refractario a lenalidomida y con recaída a al menos una línea de terapia previa.

Se adjuntan a este documento los mencionados anexos, los que se encontraran disponibles en la página web del IETSI, y son de uso obligatorio por los Comités Farmacoterapéuticos en sus procedimientos de evaluación para la autorización de uso de productos farmacéuticos oncológicos de alto costo.

Atentamente,

JAB/mmc/vpa
00079832-2024

Esta es una copia autenticada imprimible de un documento electrónico archivado por ESSALUD, aplicando lo dispuesto por el Art. 25 del D.S. 070-2013-PCM y la Tercera Disposición Complementaria Final del D.S. 026-2016-PCM. Su autenticidad e integridad pueden ser contrastadas en la siguiente dirección web: "<https://consultadocumento.essalud.gob.pe/verificar/>" e ingresar clave: A786D8XQ