



20 de julio de 2022

Carta Normativa 22-0127-A (Enmendada)

A: Organizaciones de Cuidado Coordinado de Salud (MCOs, con sus siglas en inglés) contratadas bajo el Plan de Salud del Gobierno (Plan Vital), Administrador del Beneficio de Farmacia, Farmacias, Grupos Médicos Primarios (GMP) y Proveedores Participantes

Re: Actualización en indicación para Veklury (Remdesivir) y facturación del tratamiento del en pacientes con COVID-19 NO hospitalizados.

El 21 de enero de 2021 la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA, por sus siglas en inglés) expandió las indicaciones del medicamento Veklury (Remdesivir). Previamente su uso era para pacientes que requirieran hospitalización. A partir del 21 de enero de 2022 se aprobó la indicación para el uso de la terapia en pacientes no hospitalizados que tengan COVID-19 leve a moderado, con un alto riesgo de progresar a severo. Además, la FDA actualizó la autorización de uso de emergencia (EUA, por sus siglas en inglés) según se indica a continuación:

Veklury (Remdesivir)		
Edad de la Población	Indicaciones aprobadas por la FDA: Adultos y pediátricos (12 años o más que pesen por lo menos 40kg)	Indicaciones bajo EUA: Pacientes pediátricos que pesan de 3.5 kilogramos a menos de 40 kilogramos o, pacientes pediátricos menores de 12 años que pesan al menos 3.5 kilogramos, la dosis pediátrica debe de ser calculado usando la dosis de mg/kg de acuerdo con el peso del paciente.
Dosificación	Día 1: Dosis de carga de 200mg Día 2 y Día 3 :100mg diarios Iniciado tan pronto como sea posible y dentro de los 7 días posteriores al inicio de los síntomas	Día 1: Dosis de carga de 5mg/kg Día 2 y Día 3: 2.5mg/kg
Frecuencia de administración	Diario	



Veklury (Remdesivir)	
Forma de dosificación	Para uso intravenoso: 100mg de polvo liofilizado en un vial de uso sencillo 100mg/20mL (5mg/mL) de un vial de uso sencillo
Duración de tratamiento	<ul style="list-style-type: none"> • Pacientes hospitalizados en ventilación mecánica: 10 días totales • Pacientes hospitalizados sin ventilación mecánica: 5 días (se pudiera extender tratamiento hasta 10 días totales)
Casa Manufacturera	<i>Gilead</i>

Conforme a la fecha de la Carta Normativa 22-0127-01, la tarifa pagadera por unidad en la administración de Veklury para pacientes **no hospitalizados**, según las guías antes expuestas, será de **\$5.20** bajo el Plan Vital.

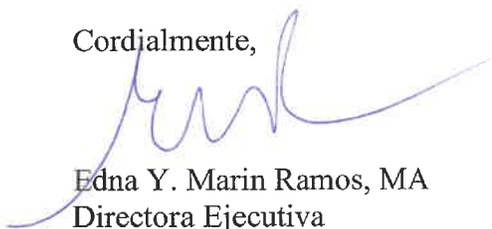
Puntos importantes:

- Este medicamento debe ser administrado por una institución de salud capacitada para proveer cuidado agudo comparable al de un hospital.
- El código establecido por los Centros de Servicio de Medicare y Medicaid (CMS por sus siglas en inglés) para la codificación del servicio en los pacientes no hospitalizados es el HCPCS J0248 que representa 1 mg.

Todos los MCOs, contratados bajo el Plan de Salud del Gobierno (Plan Vital), Administrador del Beneficio de Farmacia, y Farmacias, serán responsables del cumplimiento en cuanto a lo expresado en esta Carta Normativa.

ASES reitera su compromiso de servicios junto a las aseguradoras y proveedores en identificar la mejor terapia para nuestros beneficiarios del Plan Vital y para garantizarles el acceso y la continuidad de sus tratamientos.

Cordialmente,



Edna Y. Marin Ramos, MA
Directora Ejecutiva