

Nº	Descripción	Prestaciones Garantizadas	Garantía de Oportunidad
1.	Diagnóstico y tratamiento basado en laronidasa (alduzrayme) para la enfermedad de mucopolisacaridosis Tipo I.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Confirmación diagnóstica indispensable:</b> examen de medición de la actividad enzimática en fibroblastos o leucocitos.</li> <li>• <b>Tratamiento:</b> terapia de reemplazo enzimático con laronidaza.</li> </ul>	<p><b>1.- Para el examen de medición de la actividad enzimática en fibroblastos o leucocitos:</b> Con sospecha clínica fundada, el procesamiento de la muestra y su resultado se realizará dentro del plazo de 20 días desde la recepción del formulario de sospecha fundada y la muestra de leucocitos para determinación enzimática en la Institución confirmadora.</p> <p><b>2.- Inicio de tratamiento:</b> Con confirmación diagnóstica, el inicio del tratamiento con Laronidasa se realizará en un plazo de 60 días.</p> <p><b>3.- Continuidad de atención y control,</b> en conformidad a lo prescrito por el médico para el caso específico.</p>
2.		<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Confirmación diagnóstica indispensable:</b> examen de medición de la actividad enzimática en fibroblastos o leucocitos.</li> <li>• <b>Tratamiento:</b> terapia de reemplazo enzimático con Idursulfasa.</li> </ul>	<p><b>1.- Para el examen de medición de la actividad enzimática en fibroblastos o leucocitos:</b> Con sospecha clínica fundada, el procesamiento de la muestra y su resultado se realizará dentro del plazo de 20 días desde la recepción del formulario de sospecha fundada y la muestra de leucocitos para determinación enzimática en la Institución Confirmadora.</p> <p><b>2.- Inicio de tratamiento:</b> Con confirmación diagnóstica, el inicio del tratamiento con Idursulfasa se realizará en un plazo de 60 días.</p> <p><b>3.- Continuidad de atención y control,</b> en conformidad a lo prescrito por el médico para el caso específico.</p>

Nº	Descripción	Prestaciones Garantizadas	Garantía de Oportunidad
3.	Diagnóstico y tratamiento basado en galsufasa (naglazyme) para la enfermedad de mucopolisacaridosis Tipo VI.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Confirmación diagnóstica indispensable:</b> examen de medición de la actividad enzimática en fibroblatos o leucocitos.</li> <li>• <b>Tratamiento:</b> terapia de reemplazo enzimático con Galsulfasa.</li> </ul>	<p><b>1.- Para el examen de medición de la actividad enzimática en fibroblastos o leucocitos:</b> Con sospecha clínica fundada, el procesamiento de la muestra y su resultado se realizará dentro del plazo de 20 días desde la recepción del formulario de sospecha fundada y la muestra de leucocitos para determinación enzimática en la Institución Confirmadora.</p> <p><b>2.- Inicio de tratamiento:</b> Con confirmación diagnóstica, el inicio del tratamiento con Galsulfasa se realizará en un plazo de 60 días.</p> <p><b>3.- Continuidad de atención y control</b> en conformidad a lo prescrito por el médico para el caso específico.</p>
4.	Diagnóstico y tratamiento basado en nitisinona (orfadin) para la irosinemia Tipo I.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Confirmación diagnóstica indispensable:</b> examen de determinación de niveles elevados de succinilacetona en plasma u orina.</li> <li>• <b>Tratamiento:</b> terapia de reemplazo enzimático con Nitisinona.</li> </ul>	<p>1.- Con sospecha clínica fundada y laboratorio compatible (tirosina elevada por espectrometría de masa en tándem en papel filtro, succinilacetona elevada en plasma u orina por cromatografía de gases-espectrometría de masas (GC/MS)), comenzará a hacer uso del beneficio específico de inicio de tratamiento en un plazo de 48 horas, desde la recepción del formulario de sospecha fundada y de la muestra de sangre u orina.</p> <p>2.- Para la Confirmación diagnóstica, por determinación de niveles de succinilacetona en plasma u orina, la Institución Confirmadora tendrá un plazo de 4 días hábiles.</p> <p>3.- Con diagnóstico confirmado, continuará tratamiento.</p>

Nº	Descripción	Prestaciones Garantizadas	Garantía de Oportunidad
			<p>4.- Continuidad de atención y control, en conformidad a lo prescrito por el médico para el caso específico.</p>
<p><b>5.</b></p>	<p>Tratamiento de segunda línea basado en Fingolimod (Gylenia) o Natalizumab (Tysabri) para la enfermedad de Esclerosis Múltiple remitente refractaria a tratamiento habitual.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Tratamiento:</b> Fingolimod (Gylenia) o Natalizumab (Tysabri)</li> </ul>	<p>1.- Todo beneficiario con fracaso de tratamiento habitual con inmunomodulares definidos de primera línea (interferón, acetato de glatiramer, dimetilfumarato o teriflunomida) tendrá derecho a tratamiento de segunda línea, con fingolimod o natalizumab en un plazo de 60 días desde la confirmación de su indicación por parte del Comité de Expertos Clínicos del Prestador Aprobado.</p> <p>2.- Para la continuidad de tratamiento en pacientes que ya estén con fármacos de segunda línea por decisión clínica adoptada e iniciada previo a la dictación de este decreto, se considerará la entrega de los medicamentos cubiertos por el Fondo, en las condiciones que se establecen en el protocolo correspondiente.</p> <p>3.- Continuidad de la atención y control, en conformidad a lo prescrito por el médico para el caso específico.</p>
<p><b>6.</b></p>	<p>Diagnóstico y tratamiento basado en Taliglucerasa (Uplyso) o Imiglucerasa (Cerezyme) para la enfermedad de Gaucher.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Confirmación diagnóstica indispensable:</b> examen de medición de la actividad enzimática en leucocitos.</li> <li>• <b>Tratamiento:</b> terapia de reemplazo enzimática con Taliglucerasa o Imiglucerasa.</li> </ul>	<p><b>1.- Para el examen de medición de la actividad enzimática en leucocitos:</b> Con sospecha clínica fundada, el procesamiento de la muestra y su resultado se realizará dentro del plazo de 21 días desde la recepción del formulario de sospecha fundada en la Institución Confirmadora.</p>

	Descripción	Prestaciones Garantizadas	Garantía de Oportunidad
		<p>4.- Continuidad de atención y control, en conformidad a lo prescrito por el médico para el caso específico.</p>	<p><b>2.- Inicio de Tratamiento:</b> Con confirmación diagnóstica, el inicio de tratamiento se realizará en un plazo de 60 días.</p> <p><b>3.- Continuidad de la atención y control,</b> en conformidad a lo prescrito por el médico para el caso específico.</p>
7.	<p>Diagnóstico y tratamiento basado en Agalsidasa (Fabrazyme) para la enfermedad de Fabry.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Confirmación diagnóstica:</b> En hombres medición enzimática en leucocitos; En mujeres estudio molecular.</li> <li>• <b>Tratamiento:</b> Terapia de reemplazo enzimático con Agalsidasa.</li> </ul>	<p><b>1.- Para los exámenes de confirmación diagnóstica:</b> Con sospecha clínica fundada, el examen se realizará dentro del plazo de 30 días.</p> <p><b>2.- Para el inicio de tratamiento:</b> El inicio de tratamiento se realizará dentro del plazo de 60 días.</p> <p><b>3.- Continuidad de la atención y control,</b> en conformidad a lo prescrito por el médico para el caso específico.</p>
8.	<p>Diagnóstico y tratamiento basado en Iloprost Inhalatorio (Ventavis) o Ambrisentan (Volabrist, Letairis) o Bosentan (Tracleer) para la Hipertensión Arterial Pulmonar grupo I.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Confirmación diagnóstica indispensable:</b> Cateterismo cardíaco.</li> <li>• <b>Tratamiento:</b> Tratamiento Iloprost inhalatorio o Ambrisentan o Bosentan</li> </ul>	<p><b>1.- Para el examen de cateterismo cardíaco:</b> Con sospecha clínica fundada, el examen se realizará en un plazo no mayor 40 días hábiles desde la recepción del formulario de sospecha fundada.</p> <p><b>2.-</b> Con confirmación diagnóstica, hará uso del beneficio específico de inicio de tratamiento con Iloprost Inhalatorio, o Ambrisentan o Bosentan, según lo establecido en protocolo, en un plazo de 15 días hábiles desde la indicación, y en pacientes hospitalizados en UCI, no más de 72 horas.</p> <p><b>3.- Continuidad de la atención y control,</b> en conformidad a lo prescrito por el médico para el caso específico</p>

Nº	Descripción	Prestaciones Garantizadas	Garantía de Oportunidad
9.	Diagnóstico y tratamiento basado en Trastuzumab (Herceptin) para el cáncer de mama que sobreexpresen el gen her 2.	<p><b>Tratamiento:</b> Trastuzumab</p> <p>Para pacientes con diagnóstico confirmado de Cáncer de Mama que sobreexpresen el GEN HER2.</p>	<p>1.- Con confirmación diagnóstica de Cáncer de Mamas HER2+, hará uso del beneficio específico de inicio de tratamiento con Trastuzumab en un plazo de 20 días.</p> <p>2.- Continuidad en la atención y control, en conformidad a lo prescrito por el médico para el caso específico.</p> <p>3.- La solicitud de tratamiento por parte del prestador será validada por el comité de expertos clínicos del prestador aprobado, de acuerdo a lo establecido en el protocolo.</p>
10.	Tratamiento con medicamentos biológicos, Etanercept (Enbrel) o Abatacept (orencia) o Adalimumab (Humira) o Rituximab, para la enfermedad de artritis reumatoide en adultos refractaria a tratamiento habitual.	<p>• <b>Tratamiento:</b> Etanercept (Enbrel) o Abatacept (Orencia) o Adalimumab (Humira) o Rituximab.</p> <p>i) Para los casos nuevos, el tratamiento se encuentra indicado para pacientes con Artritis reumatoidea activa sin respuesta al uso adecuado de a lo menos 3 Fármacos Antirreumáticos Modificadores de la Enfermedad (FARMES), (incluyendo metotrexato y/o leflunomida) administrados en dosis máximas por un periodo de tiempo de al menos 6 o más meses, salvo que haya existido toxicidad o intolerancia documentada a algunos de estos fármacos.</p> <p>ii) Para la continuidad de tratamiento en pacientes y a usuarios de medicamentos biológicos, se considerará la transición a los medicamentos cubiertos por el Fondo, en las condiciones que se establecen en el protocolo correspondiente.</p>	<p>1.- Con diagnóstico de Artritis Reumatoide Refractaria a tratamiento habitual y en aquellos pacientes ya usuarios de medicamentos biológicos, hará uso del beneficio específico de inicio de tratamiento con Etanercept o Abatacept o Adalimumab o Rituximab en un plazo de 60 días, una vez validada la indicación por parte del Comité de Expertos Clínicos del Prestador Aprobado.</p> <p>2.- Continuidad de atención y control, en conformidad a lo establecido en el protocolo de esta condición de salud.</p>

Nº	Descripción	Prestaciones Garantizadas	Garantía de Oportunidad
11.	<p>Profilaxis de la infección del virus respiratorio sincial con palivizumab (Synagis) para prematuros con y sin displasia broncopulmonar.</p>	<p><b>Tratamiento:</b> Palivizumab (Synagis) administrado durante periodo de máxima circulación viral con un máximo de 5 dosis, para los siguientes subgrupos:</p> <p>1.- En prematuros con displasia broncopulmonar, menor de 32 semanas o menos de 1.500 gramos al nacer y su hermano gemelo, y que al inicio del periodo de máxima circulación viral tengan menos de un año de edad cronológica.</p> <p>2.- En prematuros sin displasia broncopulmonar, menor de 29 semanas al nacer y que al inicio de máxima circulación viral tengan menos de 9 meses de edad cronológica.</p>	<p>1.- Si cumple con los criterios de inclusión establecidos en el protocolo para esta condición de salud, hará uso del beneficio específico de inicio de tratamiento con Palivizumab, al menos 72 horas previo al alta, o en forma ambulatoria, si ya se encuentra en su domicilio cuando empiece el periodo de alta circulación viral.</p> <p>2.- Continuidad de atención y control, en conformidad a lo establecido en el protocolo de esta condición de salud.</p> <p>3.- La solicitud del tratamiento por parte del prestador será validada por el comité de expertos clínicos del prestador aprobado, de acuerdo a lo establecido en el protocolo.</p>
12.	<p>Tratamiento con Infiximab (Remicade) o Adalimumab (Humira) en la enfermedad de Crohn grave refractaria a tratamiento habitual.</p>	<p>• <b>Tratamiento:</b> Adalimumab (Humira) o Infiximab (Remicade), para pacientes con diagnóstico confirmado de enfermedad de Crohn del subgrupo grave refractaria a tratamiento habitual.</p>	<p>1.- Todo beneficiario con enfermedad de Crohn grave, ante el fracaso al tratamiento habitual con medicamentos de primera línea (glucocorticoides, inmunosupresores), hará uso del beneficio específico de inicio de tratamiento con Adalimumab o Infiximab, de acuerdo a:</p> <p>- Para pacientes con EC grave hospitalizados: En un plazo no mayor a 7 días desde la indicación. Tendrá derecho a continuación de la inducción en un plazo no mayor a 10 días, desde la validación de su indicación por parte del comité de expertos clínicos del prestador aprobado.</p>

Nº	Descripción	Prestaciones Garantizadas	Garantía de Oportunidad
			<ul style="list-style-type: none"> <li>- Para pacientes con EC grave no hospitalizados: En un plazo no mayor a 30 días, desde la confirmación de su indicación por parte del comité de expertos clínicos del prestador aprobado.</li> <li>- Para pacientes con fistulas perianales complejas: En un plazo no mayor a 30 días desde la confirmación de su indicación por parte del comité de expertos clínicos del prestador aprobado.</li> <li>- Para la continuidad de tratamiento en personas que ya estén con estos fármacos por decisión clínica adoptada e iniciada previo a la dictación de este decreto, se considerará su entrega de acuerdo a las condiciones que se establecen en el protocolo correspondiente para esta condición de salud.</li> </ul> <p>2.- Continuidad en la atención y control, en conformidad a lo establecido en el protocolo de esta condición de salud.</p>
13.	Nutrición enteral domiciliaria total o parcial, para personas cuya condición de salud imposibilita la alimentación por vía oral.	<p><b>1.- Fórmulas de alimentación enteral:</b> Fórmulas poliméricas, oligoméricas, elementales (monoméricas) o especiales, según protocolo específico para esta condición de salud.</p> <p><b>2.- Dispositivos médicos necesarios:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Sonda nasogástrica: jeringa, sonda enteral siliconada, contenedor, línea infusión, bomba.</li> <li>- Sonda nasoyeyunal: jeringa, sonda enteral siliconada, contenedor, línea de infusión, bomba.</li> </ul>	<p>1.- Si cumple con los criterios de inclusión definidos en el protocolo de esta condición de salud, se entregarán los alimentos y dispositivos médicos para la nutrición enteral domiciliaria, en un plazo no mayor a 30 días, una vez validada la indicación por el comité de expertos clínicos del prestador aprobado.</p> <p>2.- Continuidad en la atención y control, en conformidad a lo establecido en el protocolo de esta condición de salud.</p>

Nº	Descripción	Prestaciones Garantizadas	Garantía de Oportunidad
		<p>- Ostomía Gástrica: jeringa, repuestos extensión gruesa, Kit de gastrostomía percutánea, botón, contenedor, línea de infusión repuesto de extensión angosta, repuesto de extensión gruesa, sonda gastrostomía, bomba.</p> <p>- Ostomía yeyunal: jeringa, repuesto extensión angosta, Kit de gastrostomía percutánea, botón, contenedor, línea de infusión, repuesto extensión angosta, bomba, sonda yeyunostomia.</p> <p>3.- Los recambios, las renovaciones o las mantenciones de los dispositivos médicos necesarios señalados en la letra anterior durante el período de tratamiento.</p>	
14.	<p>Tratamiento basado en la administración de insulina, a través de infusores subcutáneos continuos (bombas de insulina con sensor) para personas con diagnóstico de diabetes mellitus tipo I, inestable severa.</p>	<p><b>1.- Confirmación diagnóstica indispensable:</b> Monitoreo continuo de glicemia.</p> <p><b>2.- Dispositivo:</b> Infusor subcutáneo continuo de insulina con sensor, junto a sus insumos, de acuerdo a los subgrupos establecidos en el protocolo específico para esta condición de salud.</p> <p><b>3.-</b> Los recambios, las renovaciones o las mantenciones de los dispositivos médicos necesarios señalados en la letra anterior durante el período de tratamiento.</p>	<p>1.- Si cumple con los criterios de inclusión establecidos en el protocolo de esta condición de salud, se entregará el dispositivo de uso médico, Infusor subcutáneo continuo de insulina (bomba de insulina) con sensor de glicemia, junto a sus insumos, a los 60 días, una vez validada la indicación por parte del comité de expertos clínicos del prestador aprobado.</p> <p>2.- Continuidad en la atención y control, en conformidad a lo establecido en el protocolo de esta condición de salud.</p>