

ANEXO N° 1: Condiciones de uso

El paciente a ser considerado para recibir remifentanilo para inducción y mantenimiento de la anestesia durante trasplante hepático debe cumplir con los siguientes criterios clínicos acreditados por el médico tratante al momento de solicitar la aprobación del medicamento al Comité Farmacoterapéutico correspondiente en cada paciente específico, o en el Anexo 07 de la Directiva-003-IETSI-ESSALUD-2016:

Diagnóstico/ condición de salud	Paciente candidato a trasplante hepático.
Grupo etario	Adultos y pediátricos.
Tiempo máximo que el Comité Farmacoterapéutico puede aprobar el uso del medicamento en cada paciente	Para la cirugía de trasplante hepático
Condición clínica del paciente para ser apto de recibir el medicamento	<ol style="list-style-type: none"> 1. Candidato a trasplante hepático. 2. Encontrarse en lista de espera para trasplante hepático.



DICTAMEN PRELIMINAR DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍA SANITARIA N° 036-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2017
"EFICACIA Y SEGURIDAD DEL USO DE REMIFENTANILO PARA INDUCCIÓN Y MANTENIMIENTO DE LA ANESTESIA DURANTE TRASPLANTE
HEPÁTICO"



<p>Presentar la siguiente información ADICIONAL debidamente documentada en el expediente del paciente de solicitud del medicamento.</p>	<p>1. Copia de la lista de espera para trasplante hepático.</p>
<p>Presentar la siguiente información debidamente documentada al término de la administración del tratamiento y al seguimiento con el Anexo 07 de la Directiva 003-IETSI-ESALUD-2016.</p>	<p>1. Tiempo hasta extubación, definido como el tiempo desde el término de la cirugía hasta la extubación. 2. Depresión respiratoria residual post-operatoria. 3. Requerimiento de ventilación mecánica. 4. Tiempo hasta emerger de la anestesia. 5. Estancia hospitalaria. 6. Estancia en UCI. 7. Morbilidad, enfermedades infecciosas respiratorias. 8. Eventos adversos.</p>

