

## **Modelo de solicitud para la incorporación de medicamentos GESETS**

### **SOLICITANTE**

Datos del solicitante Nombre:

Servicio:

Categoría profesional:

Su petición es:

A título individual

Ha sido consensuada en el seno de su servicio con otros compañeros

Ha sido consensuada y además, tiene el visto bueno del Jefe de Servicio

**Declaración de situaciones que podrían suponer un conflicto de intereses potencial:**

**Fecha de solicitud:**

**Firma:**

### **A. DESCRIPCIÓN DEL MEDICAMENTO Y SU INDICACIÓN EL MEDICAMENTO**

**1. Denominación común internacional (DCI) o nombre genérico del principio 2.**

Indique las presentaciones comerciales y los laboratorios que las comercializan.

**3. Indicación (indicaciones) para las que se solicita en nuestro hospital.**

**4. Indicaciones aprobadas oficialmente en Argentina.**

**5. Los pacientes para los que se solicita el fármaco son**

Internados

Ambulatorios

**6. ¿Cree Vd. que algún otro servicio clínico, unidad funcional o especialidad médica podría estar interesada en el manejo de este fármaco? ¿Cuál?**

¿Cree que la Comisión de Farmacia y Terapéutica podría contactar con alguien en especial para consultar sobre la inclusión del fármaco en nuestro hospital?

## LA INDICACIÓN

7. Haga una breve descripción del problema clínico para el que se solicita el fármaco, (incidencia y prevalencia, promedio de estadía, evolución, subgrupos de tratamiento, supervivencia, calidad de vida, etc.).

8. ¿Con qué fármacos u otros tratamientos alternativos y con qué pautas se está tratando actualmente la indicación (o indicaciones) para la que se solicita el fármaco?

Si existe un protocolo o guía de práctica clínica escrito en su servicio que incluya tratamientos farmacológicos para esa indicación, por favor, adjunte una fotocopia.

9. Describa según su criterio qué ventajas presenta el nuevo fármaco frente a las alternativas actualmente aprobadas por la CFyT.

Mayor efectividad

Mayor seguridad

Facilita la adherencia/cumplimiento

Mejora la administración: posología / vía de administración.

Otras:

## **B. EFICACIA Y SEGURIDAD**

**10.** Descripción de las ventajas que tiene el nuevo medicamento desde el punto de vista de eficacia clínica y la seguridad. Citar los ensayos clínicos más importantes. Validez interna (calidad metodológica y validez externa (aplicabilidad en nuestro ámbito)

**11.** ¿Existen otros estudios que puedan aportar información de interés y no sean ensayos clínicos, pero que desee aportar por alguna razón?

- Meta-análisis
- Revisión sistemática
- Guía de práctica clínica (organismos oficiales)
- Estudio Observacional
- Evaluación por organismos oficiales
- Otros.

Indique la cita, un breve resumen y la razón por la que considera que el trabajo es importante para la evaluación.

## **C. EVALUACIÓN ECONÓMICA**

**12.** ¿Existe algún estudio de evaluación económica, del tipo costo-efectividad, costo-utilidad, etc. para el fármaco? Por favor, reseñe la cita y aporte copia.

- Si.

No.

CITA BIBLIOGRÁFICA
1.
2.

**13.** Estime la cantidad de pacientes que recibirán el fármaco en caso de aprobar la incorporación en el hospital

**14.** En caso de no realizarse una sustitución absoluta del tratamiento actual, o de introducir el nuevo tratamiento solo en determinados subgrupos de pacientes, ¿en qué proporción de pacientes estima que se utilizará el nuevo fármaco?

**15.** Por favor, rellene la siguiente tabla:

	Costo tratamiento	Diferencia respecto al tratamiento actual
Tratamiento actual		-----
Tratamiento solicitado		

**16.** En el caso de que los hubiera, señale y desarrolle los ahorros que pudieran derivarse de la introducción del nuevo fármaco:

- En medicamentos
- En estancia hospitalaria
- Otros costos sanitarios
- Costos no sanitarios