



MCS Classicare

2025 Formulario 2

Criterios de Pre-Autorización

MCS Classicare Del Caribe (HMO), MCS Classicare En Tu Hogar (HMO), MCS Classicare Efectivo (HMO), MCS Classicare Essential (HMO-POS), MCS Classicare Exacto (HMO), MCS Classicare Excede (HMO), MCS Classicare Firme (HMO), MCS Classicare Hero (HMO), MCS Classicare Intelicare (HMO), MCS Classicare MA-PD Grupos (HMO-POS), MCS Classicare Primero (HMO C - SNP) MCS Classicare Platino Ideal (HMO D-SNP), MCS Classicare Platino MasCa\$h (HMO D-SNP), MCS Classicare Platino Maximo (HMO D-SNP), MCS Classicare Platino Progreso (HMO D-SNP), MCS Classicare Platino Total (HMO D-SNP).

MCS Classicare requiere que usted (o su médico) obtengan pre-autorización para ciertos medicamentos. Esto significa que usted necesitará autorización de MCS Classicare previo a que le despachen sus medicamentos. Si usted no recibe autorización, puede que MCS Classicare no cubra sus medicamentos.

MCS Classicare es un plan HMO suscrito por MCS Advantage, Inc.

ATENCIÓN: Si habla español, tiene a su disposición servicios gratuitos de asistencia lingüística. Llame al 1.866.627.8183 (TTY: 1.866.627.8182).

ATTENTION: If you speak English, language assistance services, free of charge, are available to you. Call 1.866.627.8183 (TTY: 1.866.627.8182).

注意：如果您使用繁體中文，您可以免費獲得語言援助服務。請致電 1.866.627.8183 (TTY: 1.866.627.8182)。



Logo de Medicare Platino: Autorizado por la Oficina del Contralor Electoral OCE-SA_2024-0171

Última Actualización: 09/26/2024

H5577_2930824_C

Criterios de Pre Autorización

ABIRATERONE

Productos Afectados

- *abiraterone acetate oral tablet 250 mg, 500 mg*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (CPRC) o B.) Cáncer de próstata metastásico sensible a la castración (CSPC) de alto riesgo. Para el tratamiento de CRPC y CSPC, se usará abiraterone en combinación con prednisone Y se aplica uno de los siguientes 1.) Usado en combinación con un análogo de hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) (por ejemplo, leuprolide, triptorelin) O 2) el paciente recibió orquiectomía bilateral
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o urólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ACITRETIN

Productos Afectados

- *acitretin*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Insuficiencia hepática o renal grave, B.) Valores crónicos de lípidos en sangre anormalmente elevados o C.) Uso concomitante de metotrexato o tetracyclines
Información Médica Requerida	Diagnóstico de psoriasis recalcitrante grave (incluyendo psoriasis en placa, en gota, eritrodérmica palmar, plantar y pustular) Y el paciente debe haber probado y fracasado, tener contraindicación o intolerancia a un agente de primera línea de la lista de medicamentos cubiertos (formulario) (por ejemplo, corticosteroides tópicos (betamethasone, fluocinonide, desoximetasone), calcipotriene tópico/calcitriol, calcipotriene tópico O tazarotene tópico)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un dermatólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ACTEMRA-2

Productos Afectados

- ACTEMRA
- ACTEMRA ACTPEN

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Arteritis de células gigantes, B.) Artritis idiopática juvenil poliarticular (PJIA) y el paciente ha probado y fracasado o tiene intolerancia o contraindicación a dos productos preferidos (por ejemplo, Adalimumab-ADB/ Humira, Enbrel), C.) Artritis reumatoide (RA) y el paciente ha probado y fracasado o tiene intolerancia o contraindicación a dos productos preferidos (por ejemplo, Adalimumab-ADB/ Humira, Enbrel, Rinvoq), D.) Artritis juvenil idiopática sistémica (SJIA), o E.) Enfermedad pulmonar intersticial asociada a esclerosis sistémica
Restricciones de edad	Mayores de 2 años
Restricciones de proveedor	Para RA, PJIA: reumatólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Solo para pacientes que no han recibido terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene un estado negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de evaluación de TB con fecha de lectura menor a 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax.
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ACTIMMUNE

Productos Afectados

- ACTIMMUNE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Enfermedad granulomatosa crónica para uso en la reducción de la frecuencia y la gravedad de infecciones graves, o B.) Osteopetrosis maligna grave (SMO)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Se necesita determinación de B vs. D según la guía de CMS
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ADALIMUMAB-ADBIM

Productos Afectados

- *adalimumab-adbm (2 pen)*
- *adalimumab-adbm (2 syringe)*
subcutaneous prefilled syringe kit 10
mg/0.2ml, 20 mg/0.4ml, 40 mg/0.8ml
- *adalimumab-adbm(cd/uc/hs strt)*
- *adalimumab-adbm(ps/uv starter)*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	<p>Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Artritis reumatoide moderada a severa, B.) Artritis idiopática juvenil poliarticular moderada a severa, C.) Artritis psoriásica, D.) Espondilitis anquilosante, E.) Psoriasis de placas crónica, moderada a severa, en pacientes candidatos a terapia sistémica o fototerapia y cuando otras terapias sistémicas no sean apropiadas, F.) Enfermedad de Crohn moderada a severa en pacientes con respuesta inadecuada a terapia convencional, G.) Colitis ulcerativa moderada a severa en pacientes con respuesta inadecuada a inmunosupresores (ejemplo, corticosteroides, azathioprine), H.) Uveítis no infecciosa (incluyendo intermedia, posterior y panuveítis), o I.) Hidradenitis supurativa moderada a severa. Para artritis reumatoide moderada a severa: 1) el paciente ha tenido una respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación al metotrexato (MTX) o a los corticosteroides. Para espondilitis anquilosante: respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación a un antiinflamatorio no esteroideo (NSAID). Para psoriasis en placas de moderada a severa (solo para nuevos comienzos): 1) al menos el 3 % de la superficie corporal (BSC) está afectada O las áreas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, áreas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico Y 2) el paciente cumple cualquiera de los siguientes: a) el paciente ha tenido una respuesta inadecuada o intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al metotrexato, cyclosporine o acitretin, b) tratamiento con metotrexato, cyclosporine o acitretin están contraindicado, c) el paciente tiene psoriasis severa que justifica un biológico como terapia de primera línea (por ejemplo, al menos el 10 % de la BSA o las áreas cruciales del cuerpo [por ejemplo, manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle, áreas intertriginosas] están afectadas).</p>
Restricciones de edad	<p>Para artritis idiopática juvenil: Mayores de 2 años. Para enfermedad de Crohn pediátrica: Mayores de 6 años. Para hidradenitis supurativa: Mayores de 12 años. Para uveítis: Mayores de 2 años. Para colitis</p>

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

Criterios	Detalles del Criterio
	ulcerativa: Mayores de 5 años. Para todas las otras indicaciones, mayores de 18 años.
Restricciones de proveedor	1) Para PsO e HS: dermatólogo, 2) Para CD y UC: gastroenterólogo, 3) Para uveítis: oftalmólogo, 4) Para RA, PJIA, y AS: reumatólogo, 5) Para PsA: dermatólogo o reumatólogo.
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Solo para pacientes que no han recibido terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene un estado negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de evaluación de TB con fecha de lectura menor a 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax.
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ADEMPAS

Productos Afectados

- ADEMPAS

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

AFINITOR

Productos Afectados

- everolimus oral tablet 10 mg, 2.5 mg, 5 mg, 7.5 mg

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Hipersensibilidad al everolimus, o B.) Hipersensibilidad a los derivados de rapamycin (por ejemplo, sirolimus)
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Angiomiolipoma renal y complejo de esclerosis tuberosa (TSC) que no necesita operación inmediata, B) Cáncer de mama avanzado positivo para receptores hormonales y negativo para HER2 en mujeres posmenopáusicas y tomado en combinación con exemestane, después no tener éxito con letrozole ni anastrozole, C.) Tumores neuroendocrinos progresivos no funcionales bien diferenciados de origen gastrointestinal o pulmonar y la enfermedad es inoperable, está localmente avanzada o metastásica, D.) Tumores pancreáticos neuroendocrinos progresivos y la enfermedad es inoperable, está localmente avanzada o metastásica, E.) Carcinoma avanzado de células renales (RCC) después de no tener éxito con sunitinib ni sorafenib, F.) Astrocitoma subependimario de células gigantes (SEGA) asociado con complejo de esclerosis tuberosa en pacientes que no son candidatos a operación curativa
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

AKEEGA

Productos Afectados

- AKEEGA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC) con mutación BRCA (BRCAm) deletérea, perjudicial o presuntamente perjudicial, según lo detectara una prueba aprobada por la FDA, Y utilizado en combinación con prednisone
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ALECENSA

Productos Afectados

- ALECENSA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ALOSETRON

Productos Afectados

- *alose tron hcl*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Estreñimiento, B.) Historia de estreñimiento crónico o grave o secuela del estreñimiento, C.) Historia de colitis isquémica, obstrucción intestinal, estenosis, megacolon tóxico, perforación GI, adherencias, diverticulitis, enfermedad de Crohn, colitis ulcerativa, D.) Historia de insuficiencia hepática grave, E.) Historia de alteración de la circulación intestinal, tromboflebitis o estado de hipercoagulabilidad, o F.) Coadministración con fluvoxamine
Información Médica Requerida	Diagnóstico de síndrome del intestino irritable con predominio de diarrea severa
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ALUNBRIG

Productos Afectados

- ALUNBRIG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) metastásico positivo para cinasa del linfoma anaplásico (ALK) según lo detectara una prueba aprobada por la FDA
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

AMBRISENTAN

Productos Afectados

- *ambrisentan*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Fibrosis pulmonar idiopática (IPF), incluyendo los que tienen hipertensión pulmonar
Información Médica Requerida	Diagnóstico de hipertensión arterial pulmonar clasificada como grupo I de la OMS, confirmada por un cateterismo derecho del corazón o un ecocardiograma Doppler, si al paciente no se le puede hacer un cateterismo derecho del corazón (por ejemplo, el paciente es frágil, es adulto mayor, etc.)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un cardiólogo o neumólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Continuación de la terapia: el paciente tolera y responde al medicamento y tiene mayor capacidad de ejercicio o un retraso en el empeoramiento clínico.
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

APTIOM

Productos Afectados

- APTIOM

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de convulsiones de inicio parcial
Restricciones de edad	Mayores de 4 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ARCALYST

Productos Afectados

- ARCALYST

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ARIKAYCE

Productos Afectados

- ARIKAYCE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Sensibilidad conocida a cualquier aminoglucósido
Información Médica Requerida	Diagnóstico de infección por el complejo Mycobacterium avium (MAC) y se usa como parte de un régimen combinado antibacteriano en pacientes resistentes al tratamiento (más de 6 meses de régimen de antecedentes con varios medicamentos)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un especialista en enfermedades infecciosas o neumólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ATYPICALS

Productos Afectados

- CAPLYTA
- FANAPT
- FANAPT TITRATION PACK
- LYBALVI
- REXULTI
- SECUADO
- VERSACLOZ
- VRAYLAR ORAL CAPSULE 1.5 MG, 3 MG, 4.5 MG, 6 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

AUGTYRO

Productos Afectados

- AUGTYRO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

AUSTEDO

Productos Afectados

- AUSTEDO
- AUSTEDO XR ORAL TABLET EXTENDED RELEASE 24 HOUR 12 MG, 18 MG, 24 MG, 30 MG, 36 MG, 42 MG, 48 MG, 6 MG
- AUSTEDO XR PATIENT TITRATION ORAL TABLET EXTENDED RELEASE THERAPY PACK 12 & 18 & 24 & 30 MG, 6 & 12 & 24 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Ideación suicida, o depresión no tratada o con tratamiento inadecuado, en un paciente con enfermedad de Huntington, B.) Insuficiencia hepática, C.) Uso concomitante de MAOI, reserpine, tetrabenazine o valbenazine
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Corea asociada con la enfermedad de Huntington (corea de Huntington), o B.) Discinesia tardía
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo o psiquiatra
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

AUVELITY

Productos Afectados

- AUVELITY

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

AYVAKIT

Productos Afectados

- AYVAKIT

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Tumor del estroma gastrointestinal inoperable o metastásico, con una mutación del exón 18 del receptor alfa del factor de crecimiento derivado de plaquetas (PDGFRA), incluyendo las mutaciones de PDGFRA D842V, B.) Mastocitosis sistémica avanzada (AdvSM), incluyendo mastocitosis sistémica agresiva (ASM), mastocitosis sistémica con una neoplasia hematológica asociada (SMAHN) o leucemia de mastocitos (MCL), y recuento de plaquetas de al menos 50,000/mcL, o C.) Mastocitosis sistémica indolente
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo, alergólogo o inmunólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

BALVERSA

Productos Afectados

- BALVERSA ORAL TABLET 3 MG, 4 MG, 5 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

BANZEL

Productos Afectados

- *rufinamide oral tablet*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Síndrome de QT corto familiar
Información Médica Requerida	Diagnóstico de convulsiones asociadas con el síndrome de Lennox-Gastaut
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

BENLYSTA

Productos Afectados

- BENLYSTA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Lupus eritematoso sistémico (SLE) activo y con autoanticuerpos positivos o B) Nefritis lúpica activa y el paciente está recibiendo la terapia estándar (corticosteroides, antimaláricos, NSAID, inmunosupresores)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un nefrólogo o reumatólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

BESREMI

Productos Afectados

- BESREMI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Existencia o historia de trastornos psiquiátricos graves (depresión grave, ideación suicida o intento de suicidio), B.) Hipersensibilidad a los interferones, incluyendo interferón alfa-2b o excipientes, C.) Insuficiencia hepática (Child-Pugh B o C), D.) Historia o presencia de enfermedades autoinmunes activas graves o no tratadas, o E.) Receptores de trasplantes inmunosuprimidos
Información Médica Requerida	Diagnóstico de policitemia vera
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

BEXAROTENE GEL

Productos Afectados

- *bexarotene*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de linfoma cutáneo primario de células T (CTCL, etapa 1A/1B) y el paciente tuvo una respuesta inadecuada a, es intolerante a, o tiene contraindicación a, por lo menos una terapia sistémica anterior (por ejemplo, corticosteroides) indicada para manifestaciones cutáneas de CTCL.
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o dermatólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

BEXAROTENE ORAL

Productos Afectados

- *bexarotene*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de linfoma cutáneo de células T (CTCL) y el paciente no es candidato o tuvo una respuesta inadecuada a, es intolerante a, o tiene contraindicación a, por lo menos una terapia sistémica anterior (por ejemplo, corticosteroides) para manifestaciones cutáneas de CTCL
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo, hematólogo o dermatólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

BOSENTAN

Productos Afectados

- *bosentan*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Terapia concomitante con cyclosporine A o glyburide
Información Médica Requerida	Diagnóstico de hipertensión arterial pulmonar (grupo I de la OMS) y el paciente tiene la clase II-IV funcional según la New York Heart (NYHA), confirmada por un cateterismo derecho del corazón o un ecocardiograma Doppler, si al paciente no se le puede hacer un cateterismo derecho del corazón (por ejemplo, el paciente es frágil, es adulto mayor, etc.)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un cardiólogo o neumólogo
Duración de Cobertura	Inicial: 6 meses, Renovación: Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

BOSULIF

Productos Afectados

- BOSULIF ORAL CAPSULE 100 MG, 50 MG
- BOSULIF ORAL TABLET 100 MG, 400 MG, 500 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Leucemia mielógena crónica (CML) positiva para cromosoma Filadelfia (Ph+) en fase crónica, acelerada o blástica con resistencia o respuesta inadecuada a terapia previa, o B.) CML positiva para cromosoma Filadelfia (Ph+) en fase crónica recién diagnosticada
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

BRAFTOVI

Productos Afectados

- BRAFTOVI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) melanoma no reseccable o metastásico con mutación BRAF V600E o V600K según lo detectara una prueba aprobada por la FDA y usada en combinación con binimetinib, B.) cáncer colorrectal metastásico con mutación BRAF V600E documentada según lo detectara una prueba aprobada por la FDA, el paciente ha recibido terapia previa y braftovi se usó en combinación con cetuximab o C.) cáncer de pulmón de células no pequeñas metastásico con una mutación BRAF V600E según lo detectara una prueba aprobada por la FDA y usada en combinación con binimetinib
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

BRIVIACT

Productos Afectados

- BRIVIACT

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de convulsiones de inicio parcial, el miembro debe tener una historia de respuesta inadecuada, contraindicación o intolerancia al levetiracetam antes de la aprobación.
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

BRONCHITOL

Productos Afectados

- BRONCHITOL

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

BRUKINSA

Productos Afectados

- BRUKINSA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) linfoma de células del manto (MCL) y paciente que recibió al menos una terapia previa, B.) Tratamiento de pacientes adultos con macroglobulinemia de Waldenström, C.) Tratamiento de pacientes adultos con linfoma de zona marginal en recaída o refractario que hayan recibido al menos un régimen basado en anti-CD20 (por ejemplo, rituximab, obinutuzumab, ofatumumab), D.) Leucemia linfocítica crónica, E.) Linfoma linfocítico de células pequeñas, o F.) Linfoma folicular en recaída o refractario, en combinación con obinutuzumab, después de 2 o más líneas de terapia sistémica
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

CABOMETYX

Productos Afectados

- CABOMETYX

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Carcinoma avanzado de células renales, o B.) Carcinoma hepatocelular (HCC) avanzado y se trató antes al paciente con sorafenib, o C.) Carcinoma avanzado de células renales y usado como tratamiento de primera línea en combinación con nivolumab, o D.) tratamiento de adultos y pacientes pediátricos mayores de 12 años con cáncer de tiroides diferenciado metastásico o localmente avanzado que progresó después de la terapia dirigida con VEGFR (por ejemplo, Axitinib, Lenvatinib, Pazopanib, Sorafenib, Sunitinib, vandetanib) y que son refractarios al yodo radiactivo o no son elegibles
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

CALQUENCE

Productos Afectados

- CALQUENCE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Linfoma de células del manto (MCL) y el paciente recibió antes por lo menos 1 año de terapia, B.) Leucemia linfocítica crónica (CLL), o C.) Leucemia linfocítica de células pequeñas (SLL)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

CAMZYOS

Productos Afectados

- CAMZYOS

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de miocardiopatía hipertrófica obstructiva (MCH) clase II-III sintomática de la New York Heart Association (NYHA) en pacientes adultos
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un cardiólogo o neumólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

CAPRELSA

Productos Afectados

- CAPRELSA ORAL TABLET 100 MG,
300 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Síndrome congénito de QT largo
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de tiroides medular (MTC) avanzado metastásico o inoperable Y la enfermedad es sintomática o progresiva
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

CARGLUMIC ACID

Productos Afectados

- *carglumic acid*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Deficiencia de N-acetilglutamato sintasa (NAGS) (confirmada mediante las pruebas genéticas apropiadas) con hiperamonemia aguda o crónica o B.) Acidemia propiónica o acidemia metilmalónica con hiperamonemia aguda
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

CAYSTON

Productos Afectados

- CAYSTON

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

CIMZIA-2

Productos Afectados

- CIMZIA
- CIMZIA (2 SYRINGE)

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

CLOBAZAM

Productos Afectados

- *clobazam oral suspension*
- *clobazam oral tablet*
- SYMPAZAN

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de convulsiones asociadas con el síndrome de Lennox-Gastaut
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

CNS STIMULANTS

Productos Afectados

- *armodafinil*
- *modafinil*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Apnea obstructiva del sueño (OSA) confirmada por una evaluación en un laboratorio del sueño, B.) Narcolepsia confirmada por una evaluación en un laboratorio del sueño, o C.) Trastorno por trabajo por turnos (SWD)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

COMETRIQ

Productos Afectados

- COMETRIQ (100 MG DAILY DOSE)
- COMETRIQ (60 MG DAILY DOSE)
- COMETRIQ (140 MG DAILY DOSE)

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer medular de tiroides metastásico progresivo
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un hematólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

COPIKTRA

Productos Afectados

- COPIKTRA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Leucemia linfocítica crónica en recaída o refractaria (CLL), o B.) Leucemia linfocítica de células pequeñas en recaída o refractaria (SLL). En el caso de la CLL o la SLL, el paciente debe tener una historia de al menos 2 terapias anteriores
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

COSENTYX

Productos Afectados

- COSENTYX (300 MG DOSE)
- COSENTYX UNOREADY
- COSENTYX SENSOREADY (300 MG)

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

COTELLIC

Productos Afectados

- COTELLIC

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) melanoma maligno inoperable o metastásico con mutación BRAF V600E O V600K y documentación de terapia combinada con vemurafenib (Zelboraf) o B.) Neoplasias histiocíticas
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un hematólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

CYSTAGON

Productos Afectados

- CYSTAGON

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Hipersensibilidad grave conocida a penicillamine o cysteamine
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cistinosis nefropática confirmado por la presencia de un aumento de la concentración de cisteína en los leucocitos o por pruebas genéticas
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un nefrólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

DALFAMPRIDINE

Productos Afectados

- *dalfampridine er*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Historia de convulsiones. B.) Insuficiencia renal moderada o grave (la eliminación de creatinina es menor o igual a 50 mL/minuto)
Información Médica Requerida	Diagnóstico de esclerosis múltiple y el paciente debe demostrar discapacidad sostenida para caminar, pero con la capacidad de caminar 25 pies (con o sin ayuda) antes de comenzar con dalfampridine
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

DAURISMO

Productos Afectados

- DAURISMO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de leucemia mieloide aguda (AML) recién diagnosticada y usado en combinación con cytarabine en pacientes mayores de 75 años O en pacientes que tienen comorbilidades que les impiden el uso de quimioterapia de inducción intensiva
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

DAYBUE

Productos Afectados

- DAYBUE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

DEFERASIROX

Productos Afectados

- *deferasirox*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Eliminación de creatinina menor a 40 mL/min, B.) Mal estado de desempeño, C.) Recuento de plaquetas menor a $50 \times 10^9/L$, D.) Malignidad avanzada, E.) Síndrome mielodisplásico (MDS) de alto riesgo
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Sobrecarga crónica de hierro en pacientes con síndromes de talasemia no dependientes de transfusiones que tienen concentraciones de hierro en el hígado de por lo menos 5 mg Fe/g de peso en seco Y un nivel de ferritina sérica mayor a 300 mcg/L, o B.) Sobrecarga crónica de hierro debido a transfusiones de sangre (hemosiderosis por transfusión) según se evidencia por la transfusión de por lo menos 100 mL/kg de glóbulos rojos empacados Y un nivel de ferritina sérica mayor a 1000 mcg/L
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un hematólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

DEFERIPRONE

Productos Afectados

- *deferiprone*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Diagnóstico de sobrecarga de hierro por transfusión debido a síndromes de talasemia, anemia falciforme u otras anemias, 2.) Fracaso de la terapia de quelación actual (por ejemplo, deferoxamine)
Restricciones de edad	Mayores de 8 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un hematólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

DIACOMIT

Productos Afectados

- DIACOMIT

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de epilepsia mioclónica grave de la infancia (síndrome de Dravet) en pacientes que toman clobazam
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

DICLOFENAC PATCH

Productos Afectados

- *diclofenac epolamine*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de dolor agudo de leve a moderado debido a distensiones musculares, esguinces y contusiones menores
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	3 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

DIMETHYL FUMARATE

Productos Afectados

- *dimethyl fumarate*
- *dimethyl fumarate starter pack*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Formas recurrentes de esclerosis múltiple (por ejemplo, síndrome clínicamente aislado, MS recurrente-remitente, enfermedad progresiva activa secundaria o MS progresiva-recurrente), o B.) El paciente tuvo un primer episodio clínico y tiene características de MRI congruentes con esclerosis múltiple
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

DRONABINOL

Productos Afectados

- *dronabinol*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Hipersensibilidad al aceite de sésamo
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Anorexia asociada a sida o B.) Náuseas y vómitos inducidos por quimioterapia
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	6 meses
Otros Criterios	Se necesita determinación de B vs. D según la guía de CMS
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

DROXIDOPA

Productos Afectados

- *droxidopa*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de hipotensión ortostática neurogénica (nOH) sintomática causada por insuficiencia autonómica primaria (por ejemplo, enfermedad de Parkinson, atrofia multisistémica, insuficiencia autónoma pura), deficiencia de dopamina beta-hidroxilasa o neuropatía autonómica no diabética
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Inicial: 1 mes, Renovación: 3 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

DUPIXENT

Productos Afectados

- DUPIXENT

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	<p>Para el tratamiento inicial de dermatitis atópica (AD): 1) El paciente tiene enfermedad moderada a severa Y 2) El paciente tuvo respuesta inadecuada a un corticosteroide o un inhibidor tópico de calcineurina, O los corticosteroides y los inhibidores tópicos de calcineurina no son adecuados para el paciente. Para tratamiento inicial del asma dependiente de corticosteroides orales: El paciente tiene un control inadecuado del asma a pesar del tratamiento actual con ambos de los siguientes medicamentos: 1) Corticosteroides inhalados en dosis altas Y 2) Otro controlador (por ejemplo, agonista beta 2 de acción prolongada, antagonista muscarínico de acción prolongada, modificador de leucotrienos o teofilina de liberación sostenida) a menos que el paciente tenga intolerancia o contraindicación a dichas terapias. Para el tratamiento inicial del asma de moderado a grave: El paciente tiene un recuento de eosinófilos de al menos 150 células por microlitro y su asma continúa descontrolada a pesar del tratamiento actual con ambos de los siguientes medicamentos: 1) Corticosteroides inhalados en dosis medias a altas, Y 2) Otro controlador (por ejemplo, agonista beta 2 de acción prolongada, antagonista muscarínico de acción prolongada, modificador de leucotrienos o teofilina de liberación sostenida), a menos que el paciente tenga intolerancia o contraindicación a dichas terapias. Para el tratamiento de continuación: El control del asma mejoró con el tratamiento con el medicamento solicitado, como lo demuestra una reducción en la frecuencia o gravedad de los síntomas y las exacerbaciones o una reducción en la dosis diaria de los corticosteroides orales de mantenimiento. Para la rinosinusitis crónica con poliposis nasal (CRSwNP): 1) El medicamento solicitado se usa como tratamiento de mantenimiento complementario, Y 2) El paciente ha tenido una respuesta inadecuada al tratamiento con fluticasone. Para la esofagitis eosinofílica, fracaso, intolerancia o contraindicación a los PPI</p>
Restricciones de edad	Ninguno

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

Criterios	Detalles del Criterio
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un alergólogo, un dermatólogo, un gastroenterólogo, un inmunólogo, un otorrinolaringólogo, un neumólogo o un reumatólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

EMGALITY-1-2

Productos Afectados

- EMGALITY
- EMGALITY (300 MG DOSE)

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Trastorno crónico o episódico de migraña y el paciente tuvo una prueba documentada, respuesta inadecuada o contraindicación a por lo menos 2 medicamentos genéricos de la lista de medicamentos cubiertos (formulario) usados para la prevención de la migraña (por ejemplo, propranolol, topiramate, divalproex, timolol), o B.) Dolor de cabeza episódico en racimos
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

EMSAM

Productos Afectados

- EMSAM

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Uso concomitante con cualquiera de los siguientes: SSRI, SNRI, clomipramine, imipramine, meperidine, tramadol, methadone, pentazocine, propoxyphene, dextromethorphan, carbamazepine, o B.) Feocromocitoma
Información Médica Requerida	Diagnóstico de trastorno depresivo mayor y el paciente estuvo en modo de prueba de por lo menos 2 antidepresivos orales genéricos de diferentes clases (al menos uno debe ser de la siguiente lista: inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina, inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina y norepinefrina, mirtazapine, o bupropion, a menos que estén contraindicados), a menos que no pueda tomar ningún medicamento oral Y que el paciente haya tenido un período de reposo farmacológico adecuado (para pacientes que estuvieron previamente con agentes que necesitaran un período de reposo farmacológico)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ENBREL

Productos Afectados

- ENBREL
- ENBREL SURECLICK
- ENBREL MINI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Artritis reumatoide moderada a grave, B.) Artritis idiopática juvenil poliarticular moderada a grave, C.) Artritis psoriásica, D.) Espondilitis anquilosante, o E.) Psoriasis en placas crónica moderada a grave en pacientes que son candidatos a terapia sistémica o fototerapia. Para artritis reumatoide moderada a grave activa: 1) el paciente ha tenido una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o tiene una contraindicación al metotrexato (MTX) o a los corticosteroides. Para espondilitis anquilosante activa: el paciente ha tenido una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación a un fármaco antiinflamatorio no esteroideo (NSAID). Para psoriasis en placas de moderada a grave (solo para nuevos comienzos): 1) al menos el 3 % de la superficie corporal (BSC) está afectada O las áreas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, áreas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico Y 2) el paciente cumple cualquiera de los siguientes: a) el paciente ha tenido una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con metotrexato, ciclosporina o acitretina, b) el tratamiento farmacológico con metotrexato, ciclosporina o acitretina está contraindicado, c) el paciente tiene psoriasis grave que justifica un biológico como terapia de primera línea (por ejemplo, al menos el 10 % de la BSA o las áreas cruciales del cuerpo [por ejemplo, manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle, áreas intertriginosas] están afectadas).
Restricciones de edad	2 años para JIA y PsA y 4 años para PsO
Restricciones de proveedor	1) Para RA, PJIA, AS: reumatólogo, 2) Para PsA: dermatólogo o reumatólogo, 3) Para PsO: dermatólogo.
Duración de Cobertura	Año del plan

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

Criterios	Detalles del Criterio
Otros Criterios	Solo para pacientes que no han recibido terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene un estado negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de evaluación de TB con fecha de lectura menor a 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax.
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ENSPRYNG

Productos Afectados

- ENSPRYNG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Infección activa por hepatitis B o B.) Tuberculosis latente activa o sin tratar
Información Médica Requerida	Diagnóstico de trastorno del espectro de la neuromielitis óptica (NMOSD) en pacientes que son positivos para anticuerpos contra acuaporina-4 (AQP4)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo, inmunólogo u oftalmólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

EPIDIOLEX

Productos Afectados

- EPIDIOLEX

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Síndrome de Lennox-Gastaut, B.) Epilepsia mioclónica grave de la infancia (síndrome de Dravet), o C.) Convulsiones asociadas con el complejo de esclerosis tuberosa (TSC)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

EPOETIN THERAPY

Productos Afectados

- RETACRIT

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ERIVEDGE

Productos Afectados

- ERIVEDGE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Carcinoma metastásico de células basales, o B.) Carcinoma de células basales localmente avanzado que volvió a aparecer después de una operación o el paciente no es candidato a operación ni radiación
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un hematólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ERLEADA

Productos Afectados

- ERLEADA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer no metastásico de próstata resistente a la castración (nmCRPC), o B.) Cáncer metastásico de próstata sensible a la castración (mCSPC). Para el tratamiento de nmCRPC y mCSPC, se aplica uno de los siguientes: 1.) Usado en combinación con un análogo de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) O 2) el paciente recibió una orquiectomía bilateral
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o urólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ERLOTINIB

Productos Afectados

- *erlotinib hcl*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer metastásico de páncreas localmente avanzado, no operable y se usará erlotinib en combinación con gemcitabine, B.) Cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con deleciones en el exón 19 del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) o mutaciones de sustitución en el exón 21 (L858R) según lo detectara una prueba aprobada por la FDA o un centro aprobado por las Enmiendas para mejora de laboratorios clínicos Y uno de lo siguiente: 1.) Se usará erlotinib como tratamiento de primera línea, 2.) Sin éxito en por lo menos un régimen anterior de quimioterapia, O 3.) Ninguna evidencia de avance de la enfermedad después de cuatro ciclos de quimioterapia de primera línea a base de platino y se usará erlotinib como tratamiento de mantenimiento
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

EVEROLIMUS SUSPENSION

Productos Afectados

- *everolimus oral tablet soluble 2 mg, 3 mg, 5 mg*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Hipersensibilidad al everolimus, o B.) Hipersensibilidad a los derivados de rapamycin (por ejemplo, sirolimus)
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Convulsiones de inicio parcial asociado al complejo de esclerosis tuberosa (TSC), o B.) Astrocitoma subependimario de células gigantes (SEGA) asociado con complejo de esclerosis tuberosa en pacientes que no son candidatos a operación curativa
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

EVRYSDI

Productos Afectados

- EVRYSDI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de atrofia muscular espinal (SMA)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

FASENRA

Productos Afectados

- FASENRA
- FASENRA PEN

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

FEBUXOSTAT

Productos Afectados

- *febuxostat*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Uso concomitante de azathioprine o mercaptopurine
Información Médica Requerida	Diagnóstico de gota y todo lo siguiente: 1.) respuesta inadecuada al tratamiento documentada, evento adverso o contraindicación a la dosis máximamente titulada de allopurinol, y 2.) pacientes con enfermedad cardiovascular establecida, el proveedor que receta certifica que el beneficio del tratamiento sobrepasa el riesgo del tratamiento
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

FENTANYL ORAL

Productos Afectados

- *fentanyl citrate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Manejo de dolor agudo o posoperatorio (incluyendo dolor de cabeza/migraña, dolor dental y uso en la sala de emergencias), B.) Uso en pacientes no tolerantes a los opioides, C.) Obstrucción gastrointestinal conocida o sospechada, incluyendo íleo paralítico, D.) Asma bronquial agudo o grave y se usa en un entorno sin supervisión (ausencia de equipo de reanimación)
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Diagnóstico de dolor intercurrente relacionado con cáncer, 2.) El paciente actualmente está recibiendo/es tolerante a terapia con opioides distribuidos en todo el día por dolor oncológico persistente, y 3.) El paciente y el proveedor que receta están afiliados en el TIRF REMS Access Program
Restricciones de edad	Mayores de 16 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

FILSPARI

Productos Afectados

- FILSPARI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Uso concomitante con los bloqueadores de los receptores de angiotensina (ARB), antagonistas de los receptores de endotelina (ERA) o aliskiren
Información Médica Requerida	Diagnóstico de tratamiento de la nefropatía primaria por inmunoglobulina A (IgA) con riesgo de progresión rápida de la enfermedad, generalmente una relación proteínas en orina/creatinina (UPCR) de 1.5 g/g o más, para reducir la proteinuria
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

FIRMAGON

Productos Afectados

- FIRMAGON
- FIRMAGON (240 MG DOSE)

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de próstata avanzado
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Se necesita determinación de B vs. D según la guía de CMS
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

FOTIVDA

Productos Afectados

- FOTIVDA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de las células renales (RCC) avanzado recurrente o refractario después de 2 o más terapias sistémicas anteriores
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

FRUZAQLA

Productos Afectados

- FRUZAQLA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer colorrectal metastásico (mCRC) y todo lo siguiente: A.) el paciente se ha tratado previamente con fluoropyrimidine, oxaliplatin, quimioterapia basada en irinotecan, B.) una terapia anti-VEGF, y C.) si RAS de tipo normal (wild-type) y medicamento apropiado, el paciente también se ha tratado previamente con terapia anti-EGFR
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

FULPHILA

Productos Afectados

- FULPHILA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de malignidad no mielóide y el medicamento se está usando como profilaxis para neutropenia inducida por quimioterapia
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	3 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

FYCOMPA

Productos Afectados

- FYCOMPA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Convulsiones de inicio parcial con o sin generalización secundaria, o B.) Trastorno primario de convulsiones tónico-clónicas generalizadas como terapia adicional
Restricciones de edad	Mayores de 4 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

GAVRETO

Productos Afectados

- GAVRETO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

GEFITINIB

Productos Afectados

- *gefitinib*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) metastásico y se deben cumplir todos los siguientes: 1.) El tumor tiene deleciones en el exón 19 del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) o mutaciones de sustitución en el exón 21 (L858R) según lo detectara una prueba aprobada por la FDA o un centro aprobado por las Enmiendas para mejora de laboratorios clínicos, y 2.) Se usa como tratamiento de primera línea
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un hematólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

GILOTRIF

Productos Afectados

- GILOTRIF

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) metastásico en pacientes cuyos tumores tienen mutaciones del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) no resistente según lo detectara una prueba aprobada por la FDA, o B.) NSCLC escamoso metastásico con avance después de quimioterapia a base de platino
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

GLATIRAMER

Productos Afectados

- *glatiramer acetate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Formas recurrentes de esclerosis múltiple (por ejemplo, síndrome clínicamente aislado, MS recurrente-remitente, enfermedad progresiva activa secundaria o MS progresiva-recurrente), o B.) El paciente tuvo un primer episodio clínico y tiene características de MRI congruentes con esclerosis múltiple
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

GLEOSTINE

Productos Afectados

- GLEOSTINE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir uno de los siguientes requisitos: A.) Enfermedad de Hodgkin en un paciente que recayó durante o no respondió a la terapia primaria y se usa en combinación con otros agentes O B.) Tumor intracraneal
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

GLP1

Productos Afectados

- BYDUREON BCISE
- MOUNJARO
- OZEMPIC (0.25 OR 0.5 MG/DOSE)
- OZEMPIC (1 MG/DOSE)
SUBCUTANEOUS SOLUTION PEN-
INJECTOR 2 MG/1.5ML, 4 MG/3ML
- OZEMPIC (2 MG/DOSE)
- RYBELSUS
- TRULICITY

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Se usa para pérdida de peso
Información Médica Requerida	Se receta el medicamento para una indicación aprobada por la FDA
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

GROWTH HORMONE

Productos Afectados

- OMNITROPE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Uso para promoción del crecimiento en pacientes pediátricos con epífisis cerrada, B.) Enfermedad crítica aguda causada por complicaciones después de una operación abdominal o de corazón abierto, trauma múltiple accidental o insuficiencia respiratoria aguda, C.) Malignidad activa, D.) Retinopatía diabética proliferativa activa o no proliferativa grave, E.) Síndrome de Prader-Willi en pacientes que están gravemente obesos, tienen una historia de obstrucción de las vías respiratorias superiores o de apnea del sueño, o tienen insuficiencia respiratoria grave
Información Médica Requerida	Declaración de respaldo del médico para el diagnóstico
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un endocrinólogo o nefrólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HEPATITIS B

Productos Afectados

- *adefovir dipivoxil*
- BARACLUDGE
- *entecavir*
- VEMLIDY

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de hepatitis B crónica y todo lo siguiente: 1.) El paciente tiene o tuvo evidencia de replicación viral antes de la iniciación, 2.) El paciente tiene evidencia de elevaciones persistentes de la aminotransferasa sérica (ALT o AST) o de enfermedad histológicamente activa, y 3.) El paciente está recibiendo terapia antirretroviral, si tiene coinfección por VIH.
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un gastroenterólogo, hepatólogo o especialista en enfermedades infecciosas
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HEPATITIS C

Productos Afectados

- *ledipasvir-sofosbuvir*
- *sofosbuvir-velpatasvir*
- MAVYRET

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe enviar documentación del genotipo de la hepatitis C crónica (confirmado por el nivel de ARN del HCV en los últimos 6 meses). Debe enviar los resultados de laboratorio en el plazo de 12 semanas antes de iniciar la terapia, incluyendo: 1) CBC con plaquetas, 2) AST/ALT, 3) bilirrubina total, 4) albúmina sérica, 5) PT/INR. El genotipo y el subtipo no son necesarios para: (1) tratamiento inicial para pacientes sin cirrosis si usan Sofosbuvir-Velpatasvir o Mavyret O (2) tratamiento para pacientes con cirrosis compensada si usan Mavyret
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un gastroenterólogo, hepatólogo o especialista en enfermedades infecciosas
Duración de Cobertura	Duración de la aprobación según las directrices de AASLD
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HRM - ANALGESICS

Productos Afectados

- *butalbital-acetaminophen*
- *butalbital-apap-caffeine*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Se receta el medicamento para una indicación aprobada por la FDA, 2.) El médico que receta certifica la necesidad médica de usar este medicamento de alto riesgo.
Restricciones de edad	Aprobación automática si el miembro es menor de 65 años. Se necesita autorización previa para mayores de 65 años.
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HRM - ANTI-ARRHYTHMICS

Productos Afectados

- DIGOXIN ORAL SOLUTION
- *digoxin oral tablet 250 mcg*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Se receta el medicamento para una indicación aprobada por la FDA, 2.) El paciente ha probado y fracasado al menos una alternativa no relacionada con los HRM, 3.) El médico que receta certifica la necesidad médica de usar este medicamento de alto riesgo.
Restricciones de edad	Aprobación automática si el miembro es menor de 65 años. Se necesita autorización previa para mayores de 65 años.
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Alternativas que no son HRM en la lista de medicamentos cubiertos (formulario): propranolol, sotalol, dofetilide, amiodarone, propafenone, mexiletine
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HRM - ANTICHOLINERGIC

Productos Afectados

- *chlordiazepoxide-clidinium*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Se receta el medicamento para una indicación aprobada por la FDA, 2.) El médico que receta certifica la necesidad médica de usar este medicamento de alto riesgo.
Restricciones de edad	Aprobación automática si el miembro es menor de 65 años. Se necesita autorización previa para mayores de 65 años.
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HRM - ANTIDEMENTIA

Productos Afectados

- *ergoloid mesylates*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Se receta el medicamento para una indicación aprobada por la FDA, 2.) El paciente ha probado y fracasado al menos una alternativa no relacionada con los HRM, 3.) El médico que receta certifica la necesidad médica de usar este medicamento de alto riesgo.
Restricciones de edad	Aprobación automática si el miembro es menor de 65 años. Se necesita autorización previa para mayores de 65 años.
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Alternativas que no son HRM en la lista de medicamentos cubiertos (formulario): donepezil, galantamine, memantine, rivastigmine oral
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HRM - ANTIDEPRESSANTS

Productos Afectados

- *chlordiazepoxide-amitriptyline*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Se receta el medicamento para una indicación aprobada por la FDA, 2.) El paciente ha probado y fracasado al menos una alternativa no relacionada con los HRM, 3.) El médico que receta certifica la necesidad médica de usar este medicamento de alto riesgo.
Restricciones de edad	Aprobación automática si el miembro es menor de 65 años. Se necesita autorización previa para mayores de 65 años.
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Alternativas que no son HRM en la lista de medicamentos cubiertos (formulario): mirtazapine, trazodone, fluoxetine, escitalopram, fluvoxamine, desvenlafaxine, duloxetine, sertraline, venlafaxine, bupropion
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HRM - ANTIHISTAMINES

Productos Afectados

- *hydroxyzine hcl*
- *hydroxyzine pamoate*
- *promethazine hcl*
- *promethegan*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Se receta el medicamento para una indicación aprobada por la FDA, 2.) El paciente ha probado y fracasado al menos una alternativa no relacionada con los HRM, 3.) El médico que receta certifica la necesidad médica de usar este medicamento de alto riesgo.
Restricciones de edad	Aprobación automática si el miembro es menor de 65 años. Se necesita autorización previa para mayores de 65 años.
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Alternativas que no son HRM en la lista de medicamentos cubiertos (formulario) PARA EL MANEJO DE CONDICIONES ALÉRGICAS: desloratadine, cetirizine en jarabe, levocetirizine. PARA EL MANEJO DE LA ANSIEDAD/SEDACIÓN: buspirone, trazodone. PARA EL MANEJO DE LAS NÁUSEAS/VÓMITOS: granisetron, ondansetron
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HRM - ANTIPARKINSON AGENTS

Productos Afectados

- *benztropine mesylate*
- *trihexyphenidyl hcl*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Se receta el medicamento para una indicación aprobada por la FDA, 2.) El paciente ha probado y fracasado al menos una alternativa no relacionada con los HRM, 3.) El médico que receta certifica la necesidad médica de usar este medicamento de alto riesgo.
Restricciones de edad	Aprobación automática si el miembro es menor de 65 años. Se necesita autorización previa para mayores de 65 años.
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Alternativas que no son HRM en la lista de medicamentos cubiertos (formulario): amantadine, carbidopa/levodopa, entacapone, Neupro, pramipexole, ropinirole, selegiline
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HRM - BENZODIAZEPINES

Productos Afectados

- *alprazolam oral tablet 0.25 mg, 0.5 mg, 1 mg, 2 mg*
- *chlordiazepoxide hcl*
- *estazolam*
- *temazepam*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	<p>Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Se receta el medicamento para una indicación aprobada por la FDA, 2.) El médico que receta certifica la necesidad médica de usar este medicamento de alto riesgo. Para todas las indicaciones: el proveedor que receta debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento con receta supera los riesgos potenciales para el paciente. (Nota: La Sociedad Americana de Geriátría (American Geriatrics Society) identifica el uso de este medicamento como potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlos en dosis reducidas o usarlos con precaución o bajo un monitoreo cuidadoso.) Para el manejo de los trastornos de ansiedad: 1) El medicamento solicitado se está usando simultáneamente con un inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina (SSRI) o un inhibidor de la recaptación de serotonina y noradrenalina (SNRI) hasta que el SSRI/SNRI se vuelva eficaz para los síntomas de ansiedad, O 2) El paciente tuvo una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o tiene una contraindicación a AL MENOS DOS agentes de las siguientes clases: a) inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (SSRI), b) inhibidores de la recaptación de serotonina y noradrenalina (SNRI)</p>
Restricciones de edad	Aprobación automática si el miembro es menor de 65 años. Se necesita autorización previa para mayores de 65 años.
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

Criterios	Detalles del Criterio
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HRM - CARDIOVASCULAR

Productos Afectados

- *guanfacine hcl er*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Se receta el medicamento para una indicación aprobada por la FDA, 2.) El paciente ha probado y fracasado al menos una alternativa no relacionada con los HRM, 3.) El médico que receta certifica la necesidad médica de usar este medicamento de alto riesgo.
Restricciones de edad	Aprobación automática si el miembro es menor de 65 años. Se necesita autorización previa para mayores de 65 años.
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Alternativas que no son HRM en la lista de medicamentos cubiertos (formulario): atomoxetine, dexmethylphenidate, methylphenidate
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HRM - MEGESTROL

Productos Afectados

- *megestrol acetate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Se receta el medicamento para una indicación aprobada por la FDA, 2.) El paciente ha probado y fracasado al menos una alternativa no relacionada con los HRM, 3.) El médico que receta certifica la necesidad médica de usar este medicamento de alto riesgo.
Restricciones de edad	Aprobación automática si el miembro es menor de 65 años. Se necesita autorización previa para mayores de 65 años.
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Alternativas no relacionadas con los HRM en la lista de medicamentos cubiertos (formulario): dronabinol
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HRM - PCD - BENZODIAZEPINES

Productos Afectados

- *clonazepam oral tablet 0.5 mg, 1 mg, 2 mg*
- *clonazepam oral tablet dispersible 0.125 mg, 0.25 mg, 0.5 mg, 1 mg, 2 mg*
- *clorazepate dipotassium*
- *diazepam intensol*
- *diazepam oral solution*
- *diazepam oral tablet*
- *lorazepam*
- *lorazepam intensol*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de trastorno convulsivo o debe cumplir con todos los siguientes: 1.) Se receta el medicamento para una indicación aprobada por la FDA, 2.) El médico que receta certifica la necesidad médica de usar este medicamento de alto riesgo. Para todas las indicaciones: el proveedor que receta debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento con receta supera los riesgos potenciales para el paciente. (Nota: La Sociedad Americana de Geriátría (American Geriatrics Society) identifica el uso de este medicamento como potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo en dosis reducidas o usarlo con precaución o bajo un monitoreo cuidadoso.) Para el manejo de los trastornos de ansiedad: 1) El medicamento que se solicita se está usando simultáneamente con un inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina (SSRI) o un inhibidor de la recaptación de serotonina y noradrenalina (SNRI) hasta que el SSRI/SNRI se vuelva eficaz para los síntomas de ansiedad, O 2) El paciente ha tenido una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o tiene una contraindicación a AL MENOS DOS agentes de las siguientes clases: a) inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (SSRI), b) inhibidores de la recaptación de serotonina y noradrenalina (SNRI).
Restricciones de edad	Aprobación automática si el miembro es menor de 65 años. Se necesita autorización previa para mayores de 65 años.
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

Criterios	Detalles del Criterio
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HRM - SEDATIVE HYPNOTICS

Productos Afectados

- *zaleplon*
- *zolpidem tartrate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Se receta el medicamento para una indicación aprobada por la FDA, 2.) El paciente tuvo una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o tiene una contraindicación a doxepin (3 mg o 6 mg)3.) El proveedor que receta debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento con receta supera los riesgos potenciales para el paciente. (Nota: La Sociedad Americana de Geriátrica (American Geriatrics Society) identifica el uso de este medicamento como potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlos en dosis reducidas o usarlos con precaución o bajo un monitoreo cuidadoso.)
Restricciones de edad	Aprobación automática si el miembro es menor de 65 años. Se necesita autorización previa para mayores de 65 años.
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Alternativas que no son HRM en la lista de medicamentos cubiertos (formulario): Belsomra, tabletas de doxepin de 3 mg y 6 mg, trazodone
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HRM - SKELETAL MUSCLE RELAXANTS

Productos Afectados

- *cyclobenzaprine hcl*
- *orphenadrine citrate er*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Se receta el medicamento para una indicación aprobada por la FDA, 2.) El paciente ha probado y fracasado al menos una alternativa no relacionada con los HRM, 3.) El médico que receta certifica la necesidad médica de usar este medicamento de alto riesgo.
Restricciones de edad	Aprobación automática si el miembro es menor de 65 años. Se necesita autorización previa para mayores de 65 años.
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Alternativas que no son HRM en la lista de medicamentos cubiertos (formulario): baclofen
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HUMIRA

Productos Afectados

- HUMIRA (2 PEN) SUBCUTANEOUS PEN-INJECTOR KIT 40 MG/0.4ML, 40 MG/0.8ML, 80 MG/0.8ML
- HUMIRA (2 SYRINGE) SUBCUTANEOUS PREFILLED SYRINGE KIT 10 MG/0.1ML, 20
- MG/0.2ML, 40 MG/0.4ML, 40 MG/0.8ML
- HUMIRA-CD/UC/HS STARTER
- HUMIRA-PED \geq 40KG UC STARTER
- HUMIRA-PSORIASIS/UVEIT STARTER

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	<p>Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Artritis reumatoide moderada a grave, B.) Artritis idiopática juvenil poliarticular moderada a grave, C.) Artritis psoriásica, D.) Espondilitis anquilosante, E.) Psoriasis en placas crónica, moderada a grave, en pacientes que son candidatos a terapia sistémica o fototerapia y cuando otras terapias sistémicas no son apropiadas, F.) Enfermedad de Crohn moderada a grave en pacientes con respuesta inadecuada a la terapia convencional, G.) Colitis ulcerativa moderada a grave en pacientes con respuesta inadecuada a inmunosupresores (ejemplo, corticosteroides, azathioprine), H.) Uveítis no infecciosa (incluyendo intermedia, posterior y panuveítis), o I.) Hidradenitis supurativa moderada a grave. Para artritis reumatoide moderada a grave activa: 1) el paciente ha tenido una respuesta inadecuada, intolerancia o tiene una contraindicación al metotrexato (MTX) o a los corticosteroides. Para espondilitis anquilosante activa: el paciente ha tenido una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación a un fármaco antiinflamatorio no esteroideo (NSAID). Para psoriasis en placas de moderada a grave (solo para nuevos comienzos): 1) al menos el 3 % de la superficie corporal (BSC) está afectada O las áreas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, áreas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico Y 2) el paciente cumple cualquiera de los siguientes: a) el paciente ha tenido una respuesta inadecuada o intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al metotrexato, cyclosporine o acitretin, b) el tratamiento farmacológico con metotrexato, cyclosporine o acitretin está contraindicado, c) el paciente tiene psoriasis grave que justifica un biológico como terapia de primera línea (por ejemplo, al menos el 10 % de la BSA o las áreas cruciales del</p>

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

Criterios	Detalles del Criterio
	cuerpo [por ejemplo, manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle, áreas intertriginosas] están afectadas)
Restricciones de edad	Para artritis idiopática juvenil: Mayores de 2 años. Para enfermedad de Crohn pediátrica: Mayores de 6 años. Para hidradenitis supurativa: Mayores de 12 años. Para uveítis: Mayores de 2 años. Para colitis ulcerativa: Mayores de 5 años. Para todas las otras indicaciones, mayores de 18 años.
Restricciones de proveedor	1) Para PsO e HS: dermatólogo, 2) Para CD y UC: gastroenterólogo, 3) Para uveítis: oftalmólogo, 4) Para RA, PJIA, y AS: reumatólogo, 5) Para PsA: dermatólogo o reumatólogo.
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Solo para pacientes que no han recibido terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene un estado negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de evaluación de TB con fecha de lectura menor a 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax.
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HYFTOR

Productos Afectados

- HYFTOR

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de angiofibroma facial asociado a esclerosis tuberosa
Restricciones de edad	Mayores de 6 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

IBRANCE

Productos Afectados

- IBRANCE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer de mama avanzado o metastásico negativo al receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2), positivo para receptores hormonales (HR), se ha usado en combinación con fulvestrant y la enfermedad ha avanzado después de terapia endocrina, o B.) Cáncer de mama avanzado o metastásico negativo al receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2), positivo para receptores hormonales (HR) y se ha usado en combinación con un inhibidor de la aromatasa en pacientes hombres o mujeres como terapia endocrina inicial
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ICATIBANT

Productos Afectados

- *icatibant acetate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de angioedema hereditario Y el medicamento se usará para el tratamiento de ataques agudos
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un alergista, un hematólogo o un inmunólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ICLUSIG

Productos Afectados

- ICLUSIG ORAL TABLET 10 MG, 15 MG, 30 MG, 45 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

IDHIFA

Productos Afectados

- IDHIFA ORAL TABLET 100 MG, 50 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de leucemia mieloide aguda (AML) recurrente o refractaria con una mutación de la isocitrato-deshidrogenasa 2 (IDH2) según lo detectara una prueba aprobada por la FDA
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

IMATINIB

Productos Afectados

- *imatinib mesylate oral tablet 100 mg, 400 mg*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

IMBRUVICA

Productos Afectados

- IMBRUVICA ORAL CAPSULE 140 MG, 70 MG
- IMBRUVICA ORAL SUSPENSION
- IMBRUVICA ORAL TABLET

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Leucemia linfocítica crónica (CLL)/linfoma linfocítico de células pequeñas (SLL), B.) Leucemia linfocítica crónica (CLL)/linfoma linfocítico de células pequeñas (SLL) con deleción en 17p, C.) Macroglobulinemia de Waldenström (WM), o D.) Enfermedad crónica de injerto contra huésped (cGVHD) después de fracasar en al menos una terapia con corticosteroides de primera línea
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un hematólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

IMPAVIDO

Productos Afectados

- IMPAVIDO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Síndrome de Sjogren-Larsson
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Leishmaniasis visceral causada por <i>Leishmania donovani</i> , B.) Leishmaniasis cutánea causada por <i>Leishmania braziliensis</i> , <i>Leishmania guyanensis</i> y <i>Leishmania panamensis</i> , o C.) Leishmaniasis de las mucosas causada por <i>Leishmania braziliensis</i>
Restricciones de edad	Mayores de 12 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

INCRELEX

Productos Afectados

- INCRELEX

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Malignidad activa o sospecha de malignidad, B.) Uso para promoción del crecimiento en pacientes con epífisis cerradas, o C.) Administración intravenosa
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Deficiencia grave primaria del factor de crecimiento semejante a la insulina 1 (IGF-1) y se usa para tratamiento pediátrico de insuficiencia de crecimiento o B.) Deleción del gen de la hormona de crecimiento (GH) y el paciente desarrolló anticuerpos neutralizantes a la GH, y se usó para el tratamiento pediátrico de la insuficiencia de crecimiento
Restricciones de edad	Mayores de 2 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un endocrinólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

INJECTABLE TESTOSTERONE

Productos Afectados

- *testosterone cypionate*
- *testosterone enanthate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Carcinoma de mama (solo hombres) o B.) Carcinoma de la próstata, conocido o sospechado
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Hipogonadismo hipogonadotrópico, B) Cáncer de mama metastásico inoperable en mujeres posmenopáusicas (enantato de testosterona), C.) Hipogonadismo primario, o D.) Pubertad tardía (enantato de testosterona). El diagnóstico de hipogonadismo debe confirmarse por un nivel de testosterona sérica (total o libre) bajo para la edad definido por el valor de referencia normal del laboratorio
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

INLYTA

Productos Afectados

- INLYTA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Carcinoma avanzado de células renales y el paciente no tuvo éxito en una o más terapias sistémicas para el carcinoma de células renales (por ejemplo, regímenes que contengan sunitinib, bevacizumab, temsirolimus o citocinas), o B.) Carcinoma avanzado de células renales y se usó como terapia de primera línea en combinación con avelumab o pembrolizumab
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un hematólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

INQOVI

Productos Afectados

- INQOVI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de síndromes mielodisplásicos (MDS), incluyendo aquellos tratados previamente y sin tratar, de novo y MDS secundario con los siguientes subtipos franco-americano-británicos (anemia refractaria, anemia refractaria con sideroblastos en anillo, anemia refractaria con exceso de blastos y leucemia mielomonocítica crónica [CMML]) y grupos intermedios 1, intermedios 2 y de alto riesgo del Sistema Internacional de Puntuación Pronóstica
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

INREBIC

Productos Afectados

- INREBIC

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de mielofibrosis (MF) primaria o secundaria intermedia 2 o de alto riesgo (después de policitemia vera o trombocitemia esencial).
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

INVEGA HAFYERA

Productos Afectados

- INVEGA HAFYERA
INTRAMUSCULAR SUSPENSION
- PREFILLED SYRINGE 1092 MG/3.5ML,
1560 MG/5ML

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Se deben cumplir todos los siguientes: A.) Diagnóstico de esquizofrenia y B.) Se estableció un tratamiento adecuado con Invega Sustenna durante al menos 4 meses o Invega Trinza durante al menos un ciclo de inyección de tres meses
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un psiquiatra
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Para continuar con la terapia, el miembro debe ser reevaluado por el psiquiatra para evaluar la respuesta clínica. El tratamiento debe interrumpirse si se documenta una falla en la terapia o un evento adverso o si el miembro no demuestra adherencia al tratamiento
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

INVEGA SUSTENNA

Productos Afectados

- INVEGA SUSTENNA 156 MG/ML, 234 MG/1.5ML, 39
INTRAMUSCULAR SUSPENSION MG/0.25ML, 78 MG/0.5ML
PREFILLED SYRINGE 117 MG/0.75ML,

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir uno de estos requisitos: A.) Diagnóstico de esquizofrenia y todos los siguientes 1.) prueba y fracaso, contraindicación o intolerancia a dos antipsicóticos orales de segunda generación, 2.) Prueba y fracaso de respuesta al decanoato de haloperidol y decanoato de fluphenazine, 3.) El miembro estableció la respuesta y tolerabilidad a paliperidone oral, y 4.) El paciente presenta historia de no tomar los medicamentos orales y se proporciona documentación sobre los esfuerzos para mejorar que se los tome, o B.) Diagnóstico de trastorno esquizoafectivo y ambos de los siguientes 1.) El miembro tiene respuesta y tolerabilidad establecidas a paliperidone oral y 2.) El paciente presenta historia de no tomar los medicamentos orales y se proporciona documentación sobre los esfuerzos para mejorar que se los tome
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un psiquiatra
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Para continuar con la terapia, el miembro debe ser reevaluado por el psiquiatra para evaluar la respuesta clínica. El tratamiento debe interrumpirse si se documenta una falla en la terapia o un evento adverso o si el miembro no demuestra adherencia al tratamiento
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

Criterios	Detalles del Criterio
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

INVEGA TRINZA

Productos Afectados

- INVEGA TRINZA INTRAMUSCULAR 273 MG/0.88ML, 410 MG/1.32ML, 546
SUSPENSION PREFILLED SYRINGE MG/1.75ML, 819 MG/2.63ML

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Se deben cumplir todos los siguientes: A.) Diagnóstico de esquizofrenia y B.) Se estableció un tratamiento adecuado con Invega Sustenna durante al menos 4 meses
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un psiquiatra
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Para continuar con la terapia, el miembro debe ser reevaluado por el psiquiatra para evaluar la respuesta clínica. El tratamiento debe interrumpirse si se documenta una falla en la terapia o un evento adverso o si el miembro no demuestra adherencia al tratamiento
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ITRACONAZOLE

Productos Afectados

- *itraconazole*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

IVABRADINE

Productos Afectados

- *ivabradine hcl*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

IVERMECTIN

Productos Afectados

- *ivermectin*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Prevención o tratamiento de COVID-19
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Estrongiloidiasis del tracto intestinal o B.) Oncocercosis
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	1 mes
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

IWILFIN

Productos Afectados

- IWILFIN

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de neuroblastoma de alto riesgo para reducir el riesgo de recaída en pacientes adultos y pediátricos que han demostrado al menos una respuesta parcial a una terapia anterior con múltiples agentes y modalidades, incluyendo inmunoterapia anti-GD2
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

JAKAFI

Productos Afectados

- JAKAFI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Mielofibrosis intermedia o de alto riesgo, incluyendo mielofibrosis primaria, mielofibrosis posterior a policitemia vera y mielofibrosis posterior a trombocitemia esencial, B.) Policitemia vera Y el paciente tuvo una respuesta inadecuada o es intolerante a hydroxyurea, C.) Enfermedad aguda de injerto contra huésped Y la enfermedad es resistente a terapia con esteroides, o D.) Enfermedad crónica de injerto contra huésped (cGVHD) después del fracaso de la terapia con corticosteroides (solos o en combinación con un inhibidor de la calcineurina) y hasta una línea de terapia sistémica más
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

JAYPIRCA

Productos Afectados

- JAYPIRCA ORAL TABLET 100 MG, 50 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes A.) linfoma de células del manto (MCL) en recaída o refractario y se está usando después de al menos dos líneas de terapia sistémica, incluyendo un inhibidor de BTK o B.) leucemia linfocítica crónica o linfoma linfocítico pequeño que han recibido al menos 2 líneas de terapia anteriores, incluyendo un inhibidor de la tirosina cinasa de Bruton y un inhibidor del linfoma de células B 2.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

KALYDECO

Productos Afectados

- KALYDECO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de fibrosis quística (CF) y el paciente tiene 1 mutación en el gen regulador de conductancia transmembrana de la fibrosis quística (CFTR) que responde a la potenciación de ivacaftor basado en datos de ensayos clínicos o in vitro
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neumólogo o el proveedor de atención primaria que receta es de un centro de CF acreditado por la Fundación para la Fibrosis Quística (Cystic Fibrosis Foundation)
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

KERENDIA

Productos Afectados

- KERENDIA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de enfermedad renal crónica asociada con diabetes mellitus tipo 2 Y el paciente actualmente recibe el siguiente estándar de atención: A.) Una dosis máxima tolerada de un inhibidor de la ACE, un ARB o un medicamento combinado que contenga un ACE o un ARB Y B.) Agente antidiabético (por ejemplo, metformin o un agente que contenga metformin, inhibidor de SGLT2, GLP-1 RA)
Restricciones de edad	ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

KISQALI

Productos Afectados

- KISQALI (200 MG DOSE)
- KISQALI (400 MG DOSE)
- KISQALI (600 MG DOSE)

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

KISQALI FEMARA

Productos Afectados

- KISQALI FEMARA (200 MG DOSE)
- KISQALI FEMARA (400 MG DOSE)
- KISQALI FEMARA (600 MG DOSE)

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de mama avanzado o metastásico positivo para receptor hormonal (HR), negativo para el receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) y uno de los siguientes: A.) El paciente es un hombre o una mujer pre o perimenopáusica y el medicamento que se pide se usará como tratamiento endocrino inicial, B.) La paciente es postmenopáusica, el medicamento que se pidió se usará como tratamiento endocrino inicial y la paciente tuvo progresión de la enfermedad, un evento adverso intolerable o contraindicación a Ibrance (palbociclib) o Verzenio (abemaciclib)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

KORLYM

Productos Afectados

- KORLYM

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Coadministración con simvastatin, lovastatin o sustratos del CYP3A con rangos terapéuticos estrechos, B.) Tratamiento concomitante con corticosteroides sistémicos para enfermedades o condiciones médicas graves, C.) Historia de sangrado vaginal inexplicado, D.) Hiperplasia endometrial con atipia o carcinoma endometrial
Información Médica Requerida	Diagnóstico de síndrome endógeno de Cushing en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 o intolerancia a la glucosa, y deben cumplirse todos los siguientes: 1.) Se usa para controlar la hiperglucemia secundaria a hipercortisolismo, Y 2.) El paciente no tuvo éxito con o no es candidato para operación
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un endocrinólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

KOSELUGO

Productos Afectados

- KOSELUGO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de neurofibromatosis tipo 1 (NF1) en un paciente que tiene neurofibromas plexiformes (PN) sintomáticos inoperables
Restricciones de edad	De 2 a 17 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

KRAZATI

Productos Afectados

- KRAZATI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

LAPATINIB

Productos Afectados

- *lapatinib ditosylate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de mama avanzado o metastásico con tumores que sobreexpresan el receptor del factor de crecimiento epidérmico 2 (HER2) Y cumple uno de los siguientes: A.) Se usa en combinación con capecitabine en un paciente que haya recibido terapia anterior incluyendo una anthracycline, un taxane y trastuzumab, O B.) Se usa en combinación con letrozole en una mujer posmenopáusica para quien la terapia hormonal está indicada
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

LENALIDOMIDE

Productos Afectados

- *lenalidomide*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Mieloma múltiple y el medicamento se usará en combinación con, dexamethasone, B.) Trasplante autólogo de células madre hematopoyéticas (HSCT) en pacientes con mieloma múltiple, C.) Anemia dependiente de transfusiones debido a síndrome mielodisplásico (MDS) de bajo riesgo o riesgo intermedio 1 asociado con una anomalía citogenética de delección 5q o sin más anomalías citogenéticas, D.) Linfoma de células del manto cuya enfermedad reapareció o avanzó después de dos terapias anteriores, una de las que incluía bortezomib, E.) Linfoma folicular y se usa en combinación con rituximab, o F.) Linfoma de zona marginal y se usa en combinación con rituximab
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un hematólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

LENVIMA

Productos Afectados

- LENVIMA (10 MG DAILY DOSE)
- LENVIMA (12 MG DAILY DOSE)
- LENVIMA (14 MG DAILY DOSE)
- LENVIMA (18 MG DAILY DOSE)
- LENVIMA (20 MG DAILY DOSE)
- LENVIMA (24 MG DAILY DOSE)
- LENVIMA (4 MG DAILY DOSE)
- LENVIMA (8 MG DAILY DOSE)

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer de tiroides diferenciado localmente recurrente o metastásico, progresivo resistente al yodo radioactivo, B.) Carcinoma avanzado de células renales, en combinación con everolimus, después de una terapia antiangiogénica anterior, C.) Carcinoma hepatocelular no operable, terapia de primera línea, D.) Carcinoma endometrial avanzado que no tiene elevada inestabilidad de microsatélites ni reparación deficiente de errores del emparejamiento, en combinación con pembrolizumab, cuando la enfermedad avanzó después de una terapia sistémica anterior Y la paciente no es candidata a operación ni radiación curativa, o E.) Carcinoma avanzado de células renales y se usó como terapia de primera línea en combinación con pembrolizumab
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

LEUPROLIDE

Productos Afectados

- ELIGARD SUBCUTANEOUS KIT 22.5 MG, 30 MG, 45 MG, 7.5 MG
- *leuprolide acetate*
- LEUPROLIDE ACETATE (3 MONTH)
- LUPRON DEPOT (1-MONTH)
- LUPRON DEPOT (3-MONTH)
- LUPRON DEPOT (4-MONTH)
- LUPRON DEPOT (6-MONTH)

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir uno de los siguientes requisitos: 1.) Solo Eligard: Cáncer de próstata avanzado o metastásico, o 2.) Solo para los productos Lupron Depot y leuprolide: A.) Cáncer de próstata avanzado o metastásico y el paciente no respondió o es intolerante a Eligard o Trelstar (7.5 mg por 1 mes, 22.5 mg por 3 meses, 30 mg por 4 meses y 45 mg por 6 meses únicamente en depósitos), B.) Endometriosis (solo depósitos de 3.75 mg de 1 mes y 11.25 mg por 3 meses), C.) Anemia debida a leiomiomas uterinos (fibromas) (solo depósitos de 3.75 mg de 1 mes y 11.25 mg por 3 meses) y el paciente está en el preoperatorio, o D.) Pubertad precoz central (idiopática o neurogénica) en niños
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Se necesita determinación de B vs. D según la guía de CMS
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

L-GLUTAMINE

Productos Afectados

- *l-glutamine*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

LIDOCAINE EXT

Productos Afectados

- *lidocaine external ointment*
- *lidocaine hcl*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Hipersensibilidad a las amidas
Información Médica Requerida	El medicamento que se pide se usará para anestesia de la piel o mucosas
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

LINEZOLID

Productos Afectados

- *linezolid intravenous*
- *linezolid oral tablet*
- *linezolid oral suspension reconstituted*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Uso concomitante de un MAOI, o B.) Uso en el plazo de 14 días de la suspensión de un MAOI
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Neumonía adquirida en la comunidad, B.) Neumonía adquirida en un hospital, C.) Infección por <i>Enterococcus faecium</i> resistente al vancomycin, D.) Infecciones complicadas de la piel y de la estructura de la piel, o E.) Infecciones no complicadas de la piel y de la estructura de la piel
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	1 mes
Otros Criterios	Se necesita determinación de B vs. D según la guía de CMS
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

LIVTENCITY

Productos Afectados

- LIVTENCITY

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de infección por citomegalovirus (CMV) postransplante refractaria al tratamiento (con o sin resistencia genotípica) con ganciclovir, valganciclovir, cidofovir o foscarnet
Restricciones de edad	Mayores de 12 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

LONSURF

Productos Afectados

- LONSURF

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer colorrectal metastásico, previamente tratado con regímenes a base de fluoropyrimidine, oxaliplatin e irinotecan, una terapia anti-VEGF y, si es RAS tipo silvestre, una terapia anti-EGFR, o B.) Adenocarcinoma metastásico gástrico o de la unión gastroesofágica previamente tratado con al menos 2 líneas anteriores de quimioterapia que incluyeron una fluoropirimidina, un platino, ya sea un taxano o irinotecan y, si correspondía, terapia dirigida a HER2/neu.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

LORBRENA

Productos Afectados

- LORBRENA ORAL TABLET 100 MG,
25 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Uso concomitante con inductores fuertes del CYP3A4
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de pulmón no microcítico (NSCLC) metastásico positivo para cinasa del linfoma anaplásico (ALK) según lo detectara una prueba aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

LUMAKRAS

Productos Afectados

- LUMAKRAS ORAL TABLET 120 MG, 320 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) localmente avanzado o metastásico con mutación del gen KRAS G12C, según lo determinado por una prueba aprobada por la FDA, y, el paciente recibió por lo menos una terapia sistémica anterior (por ejemplo, inhibidor de puntos de control inmunitarios, quimioterapia basada en platino).
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

LYNPARZA

Productos Afectados

- LYNPARZA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	<p>Diagnóstico de uno de los siguientes A.) Cáncer de mama temprano o metastásico de alto riesgo con mutación de línea germinal BRCA deletérea o sospechosa de ser deletérea y HER2 negativo Y paciente ha recibido tratamiento anteriormente con quimioterapia neoadyuvante, adyuvante o metastásica B.) Cáncer epitelial de ovario recurrente, cáncer de trompas de Falopio recurrente o cáncer peritoneal primario recurrente Y usado para tratamiento de mantenimiento en pacientes con respuesta completa o parcial a quimioterapia basada en platino (e.g. cisplatino, carboplatino) C.) Cáncer epitelial de ovario, de trompa de Falopio o primario de peritoneo, de línea germinal o somático con mutación BRCA (gBRCAM o sBRCAM), deletéreo o presuntamente deletéreo, en pacientes con respuesta completa o parcial a quimioterapia de primera línea basada en platino D.) Adenocarcinoma de páncreas metastásico con mutación de línea germinal BRCA deletérea o presuntamente deletérea y enfermedad no ha progresado con al menos 16 semanas de un tratamiento de quimioterapia de primera línea basado en platino E.) Cáncer ovárico epitelial avanzado, de trompas de Falopio o peritoneal primario en pacientes que tengan una respuesta completa o parcial a quimioterapia de primera línea basada en platino y cuyo cáncer está asociado a un estado positivo de deficiencia de recombinación homóloga definido ya sea por una mutación BRCA deletérea o sospechosa de ser deletérea o inestabilidad genómica, Y que se esté usando en combinación con bevacizumab para tratamiento de mantenimiento F.) Cáncer de próstata metastásico resistente a castración con mutación somática del gen reparador por recombinación homóloga o de línea germinal deletérea o sospechosa de ser deletérea en pacientes que han progresado después de tratamiento con enzalutamida o abiraterone o G.) Cáncer de próstata metastásico resistente a castración con mutación BRCA deletéreo o presuntamente deletéreo combinado con abiraterone y prednisona o prednisolona</p>
Restricciones de edad	Mayores de 18 años

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

Criterios	Detalles del Criterio
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

LYTGOBI

Productos Afectados

- LYTGOBI (12 MG DAILY DOSE)
- LYTGOBI (16 MG DAILY DOSE)
- LYTGOBI (20 MG DAILY DOSE)

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de colangiocarcinoma intrahepático no resecable, localmente avanzado o metastásico que alberga fusiones del gen del receptor 2 del factor de crecimiento de fibroblastos (FGFR2) u otros reordenamientos y tratado previamente
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

MATULANE

Productos Afectados

- MATULANE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Reserva inadecuada de médula ósea
Información Médica Requerida	Diagnóstico de enfermedad de Hodgkin, etapas III y IV, y se usa en combinación con otros medicamentos oncológicos
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

MAYZENT

Productos Afectados

- MAYZENT ORAL TABLET 0.25 MG, 1 MG, 2 MG
- MAYZENT STARTER PACK

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Genotipo CYP2C9*3/*3, B.) En los últimos 6 meses, tuvo infarto de miocardio, angina inestable, derrame cerebral, TIA, insuficiencia cardíaca descompensada que necesitó hospitalización, insuficiencia cardíaca de clase III-IV, o C.) Presencia de loqueo AV de Mobitz tipo II de segundo grado o de tercer grado, o síndrome del nódulo sinusal enfermo, a menos que el paciente tenga un marcapasos en funcionamiento
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Formas recurrentes de esclerosis múltiple (por ejemplo, síndrome clínicamente aislado, MS recurrente-remitente, enfermedad progresiva activa secundaria o MS progresiva-recurrente), o B.) El paciente tuvo un primer episodio clínico y tiene características de MRI congruentes con esclerosis múltiple.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

MEKINIST

Productos Afectados

- MEKINIST

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer de tiroides anaplásico (ATC) localmente avanzado o metastásico con mutación BRAF V600E y usado en combinación con dabrafenib y sin opciones de tratamiento locorregional, B.) Melanoma maligno con implicación de los ganglios linfáticos y después de una resección completa con mutaciones BRAF V600E o V600K y usado en combinación con dabrafenib, C.) Melanoma maligno no resecable o metastásico con mutaciones BRAF V600E o V600K y usado en combinación con dabrafenib o como monoterapia, D.) Cáncer de pulmón metastásico no microcítico, con mutación del BRAF V600E, en combinación con dabrafenib, E.) Tumores sólidos irresecables o metastásicos con mutación BRAF V600E, en combinación con dabrafenib, que progresaron después del tratamiento previo y no tienen opciones de tratamiento alternativas satisfactorias. F.) Glioma de bajo grado con mutación BRAF V600E y necesita terapia sistémica, en combinación con dabrafenib
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

MEKTOVI

Productos Afectados

- MEKTOVI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Melanoma maligno no resecable o metastásico con mutación BRAF V600E o V600K documentada detectada mediante una prueba aprobada por la FDA Y usada en combinación con encorafenib o B.) cáncer de pulmón de células no pequeñas metastásico con una mutación BRAF V600E detectada mediante una prueba aprobada por la FDA Y usada en combinación con encorafenib
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

MIFEPRISTONE

Productos Afectados

- *mifepristone*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) coadministración con simvastatin, lovastatin, o sustratos de CYP3A con rangos terapéuticos reducidos, B.) tratamiento concomitante con corticosteroides sistémicos para condiciones médicas o enfermedades graves. C.) historia de sangrado vaginal sin explicación, D.) hiperplasia endometrial con atipia o carcinoma endometrial
Información Médica Requerida	Diagnóstico de síndrome endógeno de Cushing en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 o intolerancia a la glucosa, y deben cumplirse todos los siguientes: 1.) Se usa para manejar la hiperglucemia secundaria a hipercortisolismo, y 2.) El paciente no tuvo éxito con o no es candidato para operación
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un endocrinólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

MIGLUSTAT

Productos Afectados

- *miglustat*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de enfermedad de Gaucher tipo 1 leve a moderada y el paciente no es candidato a terapia de reemplazo enzimático
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

NAYZILAM

Productos Afectados

- NAYZILAM

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Glaucoma agudo de ángulo estrecho
Información Médica Requerida	Diagnóstico de epilepsia y documentación de tratamiento agudo de episodios estereotípicos intermitentes de actividad convulsiva frecuente (por ejemplo, series de convulsiones, convulsiones repetitivas agudas), que son distintos al patrón convulsivo habitual de un paciente
Restricciones de edad	Mayores de 12 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Este criterio se aplica solo a nuevos comienzos
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

NERLYNX

Productos Afectados

- NERLYNX

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer de mama positivo para HER2 en etapa inicial, y se usa después de terapia adyuvante con trastuzumab, o B.) Cáncer de mama avanzado o metastásico positivo para HER2, se usa en combinación con capecitabine Y el paciente recibió 2 o más regímenes previos de base anti-HER2 en el entorno metastásico
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

NINLARO

Productos Afectados

- NINLARO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de mieloma múltiple, para ser utilizado en combinación con lenalidomide y dexametasona, Y el paciente tiene antecedentes de al menos 1 tratamiento previo. Algunos ejemplos son bortezomib, ciclofosfamida, Kypolis (infusión intravenosa de carfilzomib), lenalidomide, Darzalex (infusión intravenosa de daratumumab).
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

NUBEQA

Productos Afectados

- NUBEQA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer no metastásico de próstata resistente a la castración (nmCRPC), o B.) Cáncer de próstata hormonosensible metastásico junto con docetaxel Para el tratamiento de nmCRPC y, se aplica uno de los siguientes 1.) Usado en combinación con una hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) análoga O 2) el paciente recibió orquiectomía bilateral
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o urólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

NUEDEXTA

Productos Afectados

- NUEDEXTA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Historia de intervalo QT prolongado, síndrome de QT largo congénito o Torsades de pointes, B.) Insuficiencia cardíaca, C.) Bloqueo AV completo sin marcapasos implantado o alto riesgo de bloqueo AV completo, D.) Uso concomitante con quinidine, quinine, mefloquine o medicamentos que prolonguen el intervalo QT y se metabolizan por medio del CYP2D6 (por ejemplo, thioridazine, pimozide), E.) Uso concomitante con MAOI o en el plazo de 14 días de la terapia con MAOI, F.) Historia de trombocitopenia inducida por quinina, mefloquina o quinidine, depresión de la médula ósea o síndrome semejante al lupus
Información Médica Requerida	Diagnóstico de condición pseudobulbar
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

NUPLAZID

Productos Afectados

- NUPLAZID

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Se aplica el diagnóstico de la enfermedad de Parkinson y ambos de los siguientes A.) Usado para el tratamiento de alucinaciones o delirios asociados con la psicosis de la enfermedad de Parkinson, y B.) El diagnóstico de la enfermedad de Parkinson se hizo antes del inicio de los síntomas psicóticos.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

OCTREOTIDE

Productos Afectados

- *octreotide acetate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ODOMZO

Productos Afectados

- ODOMZO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de carcinoma de células basales de la piel localmente avanzado y uno de los siguientes: A.) El cáncer reapareció después de la operación o radioterapia, B.) El paciente no es candidato para operación ni para radioterapia.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

OFEV

Productos Afectados

- OFEV

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Fibrosis pulmonar idiopática (IPF), B.) Enfermedades pulmonares intersticiales sistémicas asociadas con esclerosis (ILD), o C.) Enfermedades pulmonares intersticiales fibrosantes crónicas con un fenotipo progresivo
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neumólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

OGSIVEO

Productos Afectados

- OGSIVEO ORAL TABLET 100 MG, 150 MG, 50 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de tumores desmoides progresivos que necesitan tratamiento sistémico
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

OJEMDA

Productos Afectados

- OJEMDA ORAL SUSPENSION RECONSTITUTED
- OJEMDA ORAL TABLET

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de glioma pediátrico de bajo grado en recaída o refractario que alberga una fusión o reordenamiento BRAF , o una mutación BRAF V600
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

OJJAARA

Productos Afectados

- OJJAARA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de mielofibrosis (MF) de riesgo intermedio o alto, incluyendo la MF primaria o secundaria [pospolicitemia vera (PV) y trombocitemia postesencial (ET)], en adultos con anemia.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ONUREG

Productos Afectados

- ONUREG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de leucemia mieloide aguda (AML) usado en el tratamiento de mantenimiento para pacientes adultos que alcanzaron la primera remisión completa (CR) o la remisión completa con recuperación incompleta del recuento sanguíneo (CRi) después de la quimioterapia de inducción intensiva y no pueden completar la terapia curativa intensiva
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ORENCIA

Productos Afectados

- ORENCIA
- ORENCIA CLICKJECT

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Artritis reumatoide, moderada a grave, B.) Artritis idiopática juvenil poliarticular, moderada a grave, C.) Artritis psoriásica, o D.) Profilaxis de la enfermedad aguda del injerto comparado con el huésped (aGVHD), en combinación con un inhibidor de la calcineurina y metotrexato, en pacientes que están teniendo un trasplante de células madre hematopoyéticas (HSCT) de un donante compatible o con 1 alelo no compatible que no sea familiar.
Restricciones de edad	Para RA: 18 años o más. Todas las demás indicaciones a partir de los 2 años.
Restricciones de proveedor	Para Ra y PJIA: reumatólogo, para PsA: dermatólogo o reumatólogo, para aGVHD: hematólogo o especialista en trasplantes.
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Solo para pacientes que no han recibido terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene un estado negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de evaluación de TB con fecha de lectura menor a 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax.
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ORGOVYX

Productos Afectados

- ORGOVYX

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de próstata avanzado
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o urólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ORKAMBI

Productos Afectados

- ORKAMBI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de fibrosis quística (CF) con mutación F508del homocigótica documentada, confirmada por una prueba de mutación de CF aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neumólogo o el proveedor de atención primaria que receta es de un centro de CF acreditado por la Fundación para la Fibrosis Quística (Cystic Fibrosis Foundation)
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ORSERDU

Productos Afectados

- ORSERDU ORAL TABLET 345 MG, 86 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de mama avanzado o metastásico, ER positivo, HER2 negativo, ESR1 mutado en mujeres posmenopáusicas u hombres adultos después de al menos 1 línea de terapia endocrina
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

OTEZLA

Productos Afectados

- OTEZLA ORAL TABLET
- OTEZLA ORAL TABLET THERAPY PACK

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

PANRETIN

Productos Afectados

- PANRETIN

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

PAZOPANIB

Productos Afectados

- *pazopanib hcl*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes A.) Carcinoma de células renales (RCC) o B) Sarcoma de tejido blando (STS) avanzado, ha recibido quimioterapia previa y no tiene sarcoma de tejido adiposo blando ni tumores del estroma gastrointestinal (GIST)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

PEGYLATED INTERFERON

Productos Afectados

- PEGASYS

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

PEMAZYRE

Productos Afectados

- PEMAZYRE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Diagnóstico de colangiocarcinoma inoperable localmente avanzado o metastásico previamente tratado con fusión del receptor 2 del factor de crecimiento fibroblástico (FGFR2) confirmada u otros reordenamientos según lo detectara una prueba aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) o B.) Neoplasias mieloides/linfoides recidivantes o refractarias con reordenamientos del receptor 1 del factor de crecimiento de fibroblastos
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo, gastroenterólogo o hepatólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

PENICILLAMINE

Productos Afectados

- *penicillamine*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Lactancia materna, B.) Hipersensibilidad a los productos de penicillamine, C.) Anemia/agranulocitosis aplásica relacionada con penicilamina, D.) Artritis reumatoide, pacientes con historia o evidencia de insuficiencia renal
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cistinuria, B.) Artritis reumatoide grave y activa o C.) Enfermedad de Wilson
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

PIQRAY

Productos Afectados

- PIQRAY (200 MG DAILY DOSE)
- PIQRAY (250 MG DAILY DOSE)
- PIQRAY (300 MG DAILY DOSE)

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

PIRFENIDONE

Productos Afectados

- *pirfenidone*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de fibrosis pulmonar idiopática
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neumólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

POMALYST

Productos Afectados

- POMALYST

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Sarcoma de Kaposi relacionado con SIDA y el paciente no tuvo éxito con terapia antirretroviral altamente activa (HAART), B.) Sarcoma de Kaposi en adultos negativos para VIH, o C.) Mieloma múltiple y en combinación con dexamethasone en adultos que hayan recibido al menos 2 terapias previas (incluyendo lenalidomide y un inhibidor proteosómico) y demostró avance de la enfermedad en o en el plazo de 60 días de haber completado la última terapia
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

POSACONAZOLE

Productos Afectados

- *posaconazole*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

PREVYMIS

Productos Afectados

- PREVYMIS

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Uso de concomitant con pimozide o alcaloides del cornezuelo (ergotamine, dihydroergotamine), B.) Uso concomitante con pitavastatin o simvastatin cuando se coadministra con cyclosporine
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes A.) Profilaxis de la infección y enfermedad por citomegalovirus (CMV) en receptores adultos CMV-seropositivos [R+] de un trasplante alogénico de células madre hematopoyéticas, o B.) Profilaxis de la enfermedad por CMV en receptores adultos de trasplante renal de alto riesgo (Donante CMV seropositivo/Receptor CMV seronegativo [D+/R-])
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	6 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

PROLIA

Productos Afectados

- PROLIA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Hipocalcemia (calcio menor que 8.0 mg/dl)
Información Médica Requerida	Se deben cumplir todos los siguientes: A.) Diagnóstico de uno de los siguientes: 1.) Tratamiento de la osteoporosis en mujeres posmenopáusicas con alto riesgo de fractura, 2.) Tratamiento de la osteoporosis en varones con alto riesgo de fractura 3.) Tratamiento de la pérdida de hueso en hombres que reciben terapia de privación de andrógenos para el cáncer de próstata no metastásico, 4.) Tratamiento de la pérdida de hueso en mujeres que reciben terapia con inhibidores de la aromataasa para el cáncer de mama, o 5.) Tratamiento de la osteoporosis inducida por glucocorticoides en pacientes con alto riesgo de fractura que inician o continúan con glucocorticoides sistémicos a una dosis diaria mayor que o igual a 7.5 mg de prednisona durante una duración prevista de al menos 6 meses B.) Densitometría ósea (DEXA) que documenta una puntuación T inferior a -1.0 en la columna lumbar, la cadera total, el cuello femoral o el 33 % del radio y el miembro tiene factores de alto riesgo (alto riesgo definido como historia de fractura osteoporótica, múltiples factores de riesgo de fractura, o fracaso o intolerancia a otra terapia disponible para la osteoporosis) o puntuación T menor que o igual a -2.5 en la columna lumbar, cadera total, cuello femoral o 33 % del radio
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

Criterios	Detalles del Criterio
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

PROMACTA

Productos Afectados

- PROMACTA ORAL PACKET 12.5 MG, 25 MG
- PROMACTA ORAL TABLET

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Púrpura trombocitopénica idiopática (ITP) crónica, B.) Trombocitopenia asociada con infección por hepatitis C crónica, o C.) Anemia aplásica grave con respuesta insuficiente a terapia inmunosupresora o en combinación con terapia habitual inmunosupresora
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

PULMOZYME

Productos Afectados

- PULMOZYME

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de fibrosis quística (CF)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neumólogo o el proveedor de atención primaria que receta es de un centro de CF acreditado por la Fundación para la Fibrosis Quística (Cystic Fibrosis Foundation)
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Se necesita determinación de B vs. D según la guía de CMS
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

PURIXAN

Productos Afectados

- PURIXAN

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Se deben cumplir todos los siguientes: 1.) Diagnóstico de leucemia linfocítica aguda, 2.) Uso en combinación con methotrexate, 3.) El paciente estuvo en modo de prueba y error o tiene contraindicación/intolerancia a las tabletas de mercaptopurine
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

PYRIMETHAMINE

Productos Afectados

- *pyrimethamine*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Anemia megaloblástica documentada debido a deficiencia de folato
Información Médica Requerida	Diagnóstico de Toxoplasmosis y tratamiento en combinación con una sulfonamida
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un especialista en enfermedades infecciosas
Duración de Cobertura	10 semanas
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

QINLOCK

Productos Afectados

- QINLOCK

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de tumor avanzado del estroma gastrointestinal (GIST) y el paciente recibió tratamiento previo con 3 o más inhibidores de la cinasa, incluyendo imatinib
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

QUININE SULFATE

Productos Afectados

- *quinine sulfate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

RAVICTI

Productos Afectados

- RAVICTI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de trastornos del ciclo de la urea
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

REGRANEX

Productos Afectados

- REGRANEX

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Neoplasia conocida en el lugar de aplicación
Información Médica Requerida	Diagnóstico de úlceras neuropáticas diabéticas en las extremidades inferiores que se extienden hasta el tejido subcutáneo o más allá y tienen un adecuado suministro de sangre
Restricciones de edad	Mayores de 16 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

REPATHA

Productos Afectados

- REPATHA
- REPATHA SURECLICK
- REPATHA PUSHTRONEX SYSTEM

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) hiperlipidemia primaria incluyendo hipercolesterolemia familiar heterocigótica (HeFH), B.) hipercolesterolemia familiar homocigótica, C.) es necesaria la profilaxis de enfermedades cardiovasculares diagnosticadas y de infarto de miocardio, profilaxis de derrame cerebral o profilaxis de revascularización coronaria o D.) enfermedad cardiovascular (CVD) aterosclerótica clínica que se define como uno de los siguientes: 1.) síndrome coronario agudo, 2.) historia de infarto de miocardio, 3.) angina estable/inestable, 4.) revascularización coronaria de otras arterias, 5.) derrame cerebral, 6.) ataque isquémico transitorio (TIA) o 7.) enfermedad arterial periférica que presumiblemente está en la región aterosclerótica
Restricciones de edad	Mayores de 10 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

RETEVMO

Productos Afectados

- RETEVMO ORAL CAPSULE 40 MG, 80 MG
- RETEVMO ORAL TABLET 120 MG, 160 MG, 40 MG, 80 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer medular de tiroides (MTC) avanzado o metastásico con mutación en RET en pacientes que necesitan terapia sistémica, B.) Cáncer de pulmón de células no pequeñas (CPCNP) con fusión positiva de RET metastásico, C.) Cáncer de tiroides avanzado o metastásico con fusión positiva de RET en pacientes que necesitan terapia sistémica y son resistentes al yodo radioactivo, si corresponde, o D.) Tumores sólidos localmente avanzados o metastásicos con una fusión del gen RET que progresaron durante o después de un tratamiento sistémico anterior, o sin opciones de tratamiento alternativas satisfactorias
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

REVLIMID

Productos Afectados

- REVLIMID

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Mieloma múltiple y el medicamento se usará en combinación con, dexamethasone, B.) Trasplante autólogo de células madre hematopoyéticas (HSCT) en pacientes con mieloma múltiple, C.) Anemia dependiente de transfusiones debido a síndrome mielodisplásico (MDS) de bajo riesgo o riesgo intermedio 1 asociado con una anomalía citogenética de delección 5q o sin más anomalías citogenéticas, D.) Linfoma de células del manto cuya enfermedad reapareció o avanzó después de dos terapias previas, una de las que incluía bortezomib, E.) Linfoma folicular y se usa en combinación con rituximab, o F.) Linfoma de zona marginal y se usa en combinación con rituximab
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

REZLIDHIA

Productos Afectados

- REZLIDHIA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

REZUROCK

Productos Afectados

- REZUROCK

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	El diagnóstico de la enfermedad crónica de injerto contra huésped (Graft-vs-host disease) y el paciente ha fallado al menos 2 líneas previas de tratamiento sistémico (p. ej., prednisona, metotrexato, ciclosporina, tacrolimus, micofenolato, Imbruvica (ibrutinib), Jakafi (ruxolitinib), etc.)
Restricciones de edad	Mayores de 12 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

RILUZOLE

Productos Afectados

- *riluzole*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de esclerosis lateral amiotrófica (ALS)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

RINVOQ

Productos Afectados

- RINVOQ

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

RINVOQ LQ

Productos Afectados

- RINVOQ LQ

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Artritis psoriásica activa con respuesta inadecuada o intolerancia a 1 o más bloqueadores del TNF, o B.) Artritis idiopática juvenil poliarticular activa con respuesta inadecuada o intolerancia a uno o más bloqueadores del TNF
Restricciones de edad	Mayores de 2 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un reumatólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Es necesario hacer una evaluación para detectar la infección por tuberculosis latente antes de iniciar el tratamiento
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ROZLYTREK

Productos Afectados

- ROZLYTREK ORAL CAPSULE 100 MG, 200 MG
- ROZLYTREK ORAL PACKET

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer de pulmón no microcítico (NSCLC) metastásico positivo para ROS1, o B.) Los tumores sólidos que tienen una fusión de genes de receptores de tirosina cinasa neurotróficos (NTRK) sin una mutación de resistencia adquirida conocida son metastásicos o donde es probable que la resección quirúrgica dé como resultado morbilidad grave, y ya avanzaron después del tratamiento o no tienen terapia alternativa satisfactoria
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Verificar el estado de embarazo de mujeres con potencial reproductivo antes de iniciar ROZLYTREK
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

RUBRACA

Productos Afectados

- RUBRACA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes A.) Cáncer ovárico epitelial, de las trompas de Falopio o primario peritoneal recurrente, usado como tratamiento de mantenimiento y el paciente presenta una respuesta completa o parcial a la quimioterapia basada en platino, o B.) Cáncer de próstata metastásico resistente a la castración, asociado con mutación (de la línea germinal o somática) del BRCA deletérea y se trató al paciente con terapia dirigida a los receptores de andrógenos y una quimioterapia basada en taxanos
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

RUFINAMIDE

Productos Afectados

- *rufinamide oral suspension*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Síndrome de QT corto familiar
Información Médica Requerida	Diagnóstico de convulsiones asociadas con el síndrome de Lennox-Gastaut y uso como tratamiento complementario
Restricciones de edad	Mayores de 1 año
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

RYDAPT

Productos Afectados

- RYDAPT

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

SAPROPTERIN

Productos Afectados

- *sapropterin dihydrochloride*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de hiperfenilalaninemia (HPA) causada por fenilcetonuria (PKU) sensible a tetrahidrobiopterina (BH4)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Inicial: 2 meses, Renovación: Plan anual
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

SCSEMBLIX

Productos Afectados

- SCSEMBLIX

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Leucemia mieloide crónica con cromosoma Filadelfia positivo (Ph+ CML) en fase crónica (CP), tratada antes con dos o más inhibidores de la tirosina cinasa (TKI), o B.) Leucemia mieloide crónica con cromosoma Filadelfia positivo (Ph+ CML) en fase crónica (CP) con mutación T315I
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

SIGNIFOR

Productos Afectados

- SIGNIFOR

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de enfermedad de Cushing y el paciente tuvo una respuesta inadecuada o no es candidato a operación. Para renovación: Documentación de una reducción clínicamente significativa en niveles de cortisol libre en orina (UFC) de 24 horas o mejoría en las señales o síntomas de la enfermedad
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

SILDENAFIL

Productos Afectados

- *sildenafil citrate oral tablet 20 mg*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Terapia de nitratos, incluyendo uso intermitente, B.) Uso concomitante con riociguat u otros estimuladores de la guanilatociclasa, C.) Uso concomitante con inhibidores de la proteasa del VIH o con elvitegravir/cobicistat/tenofovir/emtricitabine
Información Médica Requerida	Diagnóstico de hipertensión arterial pulmonar (grupo I de la OMS), confirmada por un cateterismo derecho del corazón o un ecocardiograma Doppler, si al paciente no se le puede hacer un cateterismo derecho del corazón (por ejemplo, el paciente es frágil, es adulto mayor, etc.)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un cardiólogo o neumólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Continuación de la terapia: el paciente tolera y responde al medicamento y tiene mayor capacidad de ejercicio o un retraso en el empeoramiento clínico.
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

SIRTURO

Productos Afectados

- SIRTURO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Se deben cumplir todos los siguientes: 1.) Diagnóstico de tuberculosis pulmonar resistente a medicamentos múltiples (MDR-TB) y 2.) Uso en combinación con al menos otros 3 antibióticos para el tratamiento de la tuberculosis pulmonar resistente a múltiples medicamentos
Restricciones de edad	Mayores de 5 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un especialista en enfermedades infecciosas
Duración de Cobertura	24 semanas
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

SKYRIZI

Productos Afectados

- SKYRIZI (150 MG DOSE)
- SKYRIZI PEN
- SKYRIZI SUBCUTANEOUS SOLUTION CARTRIDGE 180 MG/1.2ML, 360 MG/2.4ML
- SKYRIZI SUBCUTANEOUS SOLUTION PREFILLED SYRINGE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

SODIUM OXYBATE

Productos Afectados

- *sodium oxybate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Tratamiento concomitante con agentes hipnóticos sedantes, B.) Deficiencia de succínico semialdehído deshidrogenasa
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Narcolepsia con somnolencia diurna excesiva y tiene prueba de/o contraindicación a un medicamento estimulante del sistema nervioso central (SNC) (por ejemplo, anfetamina, dextroanfetamina, metilfenidato) o un medicamento que promueve la vigilia del SNC (por ejemplo, armodafinil, modafinil), o B.) Cataplexia y narcolepsia
Restricciones de edad	Mayores de 7 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

SOLTAMOX

Productos Afectados

- SOLTAMOX

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Terapia concomitante anticoagulante de tipo coumarin, B.) historia de enfermedad tromboembólica como DVT o PE
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de mama y documentación de incapacidad para tragar la formulación en tabletas
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

SOMAVERT

Productos Afectados

- SOMAVERT SUBCUTANEOUS
SOLUTION RECONSTITUTED 10 MG,
15 MG, 20 MG, 25 MG, 30 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Acromegalia confirmada por un nivel alto del factor de crecimiento similar a la insulina 1 (IGF-1) antes del tratamiento para la edad o el sexo según el rango de referencia del laboratorio y el paciente tuvo una respuesta inadecuada o no es elegible para operación o terapia de radiación
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un endocrinólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

SORAFENIB

Productos Afectados

- *sorafenib tosylate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cáncer de pulmón de células escamosas que se está tratando con carboplatin y paclitaxel
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Carcinoma avanzado de células renales, o B.) Carcinoma de tiroides diferenciado, progresivo localmente recurrente o metastásico que es resistente al tratamiento con yodo radioactivo, o C.) Carcinoma hepatocelular no operable
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

SPRYCEL

Productos Afectados

- SPRYCEL ORAL TABLET 100 MG, 140 MG, 20 MG, 50 MG, 70 MG, 80 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Leucemia mieloide crónica (CML) positiva para cromosoma Filadelfia (Ph+) recientemente diagnosticada en fase crónica, B.) CML mieloide o linfoide Ph+ en fase crónica, acelerada o blástica con resistencia o intolerancia a terapia anterior, C.) Leucemia linfoblástica aguda (ALL) Ph+ con resistencia o intolerancia a terapia anterior, o D.) ALL Ph+ recientemente diagnosticada en combinación con quimioterapia
Restricciones de edad	Mayores de 1 año
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

STELARA

Productos Afectados

- STELARA SUBCUTANEOUS SOLUTION
- STELARA SUBCUTANEOUS SOLUTION PREFILLED SYRINGE 45 MG/0.5ML, 90 MG/ML

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes A.) Enfermedad de Crohn activa de moderada a grave, B.) Psoriasis en placas de moderada a grave, C.) Artritis psoriásica activa, o D.) Colitis ulcerosa activa de moderada a grave. Para la psoriasis en placas de moderada a grave: 1) al menos el 3% del área de superficie corporal (BSA) está afectada O áreas cruciales del cuerpo (p. ej., pies, manos, cara, cuello, ingle, áreas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) el paciente cumple con cualquiera de los siguientes: a) el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a la fototerapia (p. ej., UVB, PUVA) o tratamiento farmacológico con metotrexato, ciclosporina o acitretina, b) el tratamiento farmacológico con metotrexato, ciclosporina o acitretina está contraindicado, c) el paciente tiene psoriasis grave que justifica un tratamiento biológico como tratamiento de primera línea (al menos el 10% de la BSA o áreas cruciales del cuerpo [por ejemplo, manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle, áreas intertriginosas] están afectadas)
Restricciones de edad	Para PSO o PsA: 6 años de edad o más, Para todas las demás indicaciones: 18 años de edad o más
Restricciones de proveedor	Para PsO: Dermatólogo, Para PsA: Dermatólogo o Reumatólogo, Para CD y UC: Gastroenterólogo.
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Solo para pacientes que no han recibido terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene un estado negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de evaluación de TB con fecha de lectura menor a 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax.

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

Criterios	Detalles del Criterio
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

STIVARGA

Productos Afectados

- STIVARGA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer colorrectal metastásico en pacientes previamente tratados con quimioterapia conteniendo fluoropyrimidine, oxaliplatin e irinotecan, y terapia anti-VEGF, y si es RAS tipo silvestre, una terapia anti-EGFR, B.) Carcinoma de hígado en pacientes previamente tratados con sorafenib, o C.) Tumor del estroma gastrointestinal (GIST) localmente avanzado, no operable o metastásico después del tratamiento con imatinib y sunitinib
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

SUNITINIB

Productos Afectados

- *sunitinib malate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Tumor del estroma gastrointestinal después de avance de la enfermedad con o intolerancia a imatinib, B.) Tumores neuroendocrinos pancreáticos en un paciente con enfermedad no operable localmente avanzada o metastásica, C.) Carcinoma de células renales avanzado, o D.) Carcinoma de células renales y se usa como terapia adyuvante después de nefrectomía en pacientes que estén en alto riesgo de recurrencia
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

SYMLIN

Productos Afectados

- SYMLINPEN 120
- SYMLINPEN 60

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Diagnóstico confirmado de gastroparesia, B.) Desconocimiento de hipoglucemia
Información Médica Requerida	Diagnóstico de diabetes mellitus tipo 1 o tipo 2, y el paciente usa terapia de insulina en los tiempos de comida y no tuvo éxito en lograr el control de glucosa deseado
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

SYNAREL

Productos Afectados

- SYNAREL

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) lactancia materna, B.) sangrado vaginal anormal sin diagnóstico
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Pubertad precoz central, o B.) Endometriosis
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TABRECTA

Productos Afectados

- TABRECTA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de pulmón no microcítico (NSCLC) metastásico en pacientes cuyos tumores tienen una mutación que da lugar a omisiones del exón 14 de transición mesenquimatosa-epitelial (MET), según se detectó con una prueba aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TADALAFIL

Productos Afectados

- *tadalafil*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) uso concurrente de nitratos, incluyendo el uso intermitente, o B.) diagnóstico de disfunción eréctil sin señales ni síntomas de BPH
Información Médica Requerida	Diagnóstico de hiperplasia prostática benigna (BPH) y el paciente tuvo intolerancia o fracaso del tratamiento a UN bloqueador alfa (por ejemplo, doxazosin, prazosin, tamsulosin) Y a UN inhibidor de la 5-alfa reductasa (por ejemplo, dutasteride, finasteride).
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un urólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TAFINLAR

Productos Afectados

- TAFINLAR

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Carcinoma de tiroides anaplásico localmente avanzado o metastásico con mutación del BRAF V600E, en combinación con trametinib y sin opciones de tratamiento locorregional satisfactorio, B.) Cáncer de pulmón metastásico no microcítico, con mutación del BRAF V600E, en combinación con trametinib O en pacientes previamente tratados como monoterapia, C.) Melanoma maligno inoperable o metastásico con mutación del BRAF V600E o V600K, D.) Tumores sólidos irresecables o metastásicos con mutación BRAF V600E, en combinación con trametinib, y que progresó después del tratamiento previo y no tienen opciones de tratamiento alternativas satisfactorias, o E.) Glioma de bajo grado con mutación BRAF V600E y necesita terapia sistémica, en combinación con trametinib
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TAGRISSO

Productos Afectados

- TAGRISSO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) metastásico con delección del gen EGFR en exón 19 o mutación del gen L858R en exón 21 y usado como terapia de primera línea, B) Cáncer de pulmón de células no pequeñas metastásico con la mutación del gen EGFR T790M (confirmado por una prueba aprobada por la FDA) Y cuya enfermedad progresó en o después de la terapia con inhibidor de la tirosina cinasa del gen EGFR, C) Cáncer de pulmón no microcítico (NSCLC) con delecciones en exón 19 del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) del tumor o mutaciones del gen L858R en exón 21 (confirmado por una prueba aprobada por la FDA) Y el paciente necesita terapia adyuvante después de la resección del tumor, o D.) Tratamiento de primera línea de pacientes adultos con cáncer de pulmón no microcítico localmente avanzado o metastásico cuyos tumores presentan delecciones en el exón 19 del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) o mutaciones en el exón 21 L858R, detectadas mediante una prueba aprobada por la FDA, en combinación con pemetrexed y quimioterapia basada en platino
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

Crterios	Detalles del Criterio
Prerrequisito de la Parte B	No

Crterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TAKHZYRO

Productos Afectados

- TAKHZYRO SUBCUTANEOUS SOLUTION
- TAKHZYRO SUBCUTANEOUS SOLUTION PREFILLED SYRINGE 150 MG/ML, 300 MG/2ML

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes y se utiliza como profilaxis de rutina A.) Angioedema hereditario (HAE) con deficiencia de inhibidores de C1 (tipo 1) confirmada por pruebas de laboratorio, B.) HAE con disfunción del inhibidor de C1 (tipo 2) confirmada por pruebas de laboratorio, o C.) HAE con inhibidor de C1 normal (tipo 3) confirmado por pruebas de laboratorio y uno de los siguientes 1.) Prueba positiva para una mutación del gen F12, angiopoyetina-1 o plasminógeno, o 2.) Antecedentes familiares de angioedema y el angioedema fue refractario a tratamiento con un antihistamínico durante al menos un mes
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un hematólogo, inmunólogo o alergista
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TALZENNA

Productos Afectados

- TALZENNA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes A.) Cáncer de mama localmente avanzado o metastásico con mutación de la línea germinal del gen de susceptibilidad al cáncer de mama con mutación de línea germinal (BRCA) (gBRCAm), receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) negativo o con sospecha de mutación deletérea, o B.) Cáncer de próstata metastásico resistente a la castración con mutación del gen de reparación de recombinación homóloga en combinación con enzutatamida
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TASIGNA

Productos Afectados

- TASIGNA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Síndrome de QT largo, B.) Hipocalemia sin corregir, C.) Hipomagnesemia sin corregir
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Leucemia mielógena crónica (CML) positiva para cromosoma Filadelfia en fase crónica recientemente diagnosticada, B.) CML positiva para cromosoma Filadelfia en fase crónica o acelerada en un paciente con resistencia o intolerancia a terapia previa que incluía imatinib, o C.) CML positiva para cromosoma Filadelfia en fase crónica en un paciente con resistencia o intolerancia a terapia previa con inhibidores de la tirosina cinasa
Restricciones de edad	Mayores de 1 año
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TAVNEOS

Productos Afectados

- TAVNEOS

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	El diagnóstico de vasculitis severa asociada a autoanticuerpos citoplasmáticos antineutrófilos activos (ANCA) (granulomatosis con poliangeítis [GPA] y poliangeítis microscópica [MPA]) y se aplican las dos condiciones siguientes 1.) Se utiliza como tratamiento coadyuvante, y 2.) Se utiliza en combinación con la terapia estándar, incluyendo glucocorticoides.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TAZAROTENE

Productos Afectados

- *tazarotene external cream*
 - *tazarotene external gel*
- TAZORAC

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Acné vulgaris y el paciente estuvo en modo de prueba con al menos un producto tópico genérico para el acné, o B.) Psoriasis plaquetaria estable moderada a grave con 20 % o menos de compromiso del área de superficie corporal y el paciente estuvo en modo de prueba con al menos otro producto tópico para la psoriasis (por ejemplo, corticosteroide de mediana a alta potencia o análogos de la vitamina D)
Restricciones de edad	Mayores de 12 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TAZVERIK

Productos Afectados

- TAZVERIK

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Sarcoma epitelioides metastásico o localmente avanzado en pacientes que no son elegibles para resección completa, B.) Linfoma folicular recurrente o refractario en pacientes cuyos tumores son positivos para una mutación de EZH2 según lo detectara una prueba aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) y que recibieron al menos 2 terapias sistémicas previas, o C.) Linfoma folicular recurrente o refractario en pacientes que no tienen opciones satisfactorias de tratamiento alternativo
Restricciones de edad	Mayores de 16 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TEPMETKO

Productos Afectados

- TEPMETKO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) metastásico con alteraciones de omisión del exón 14 de transición mesenquimatoso-epitelial (MET)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TERIPARATIDE

Productos Afectados

- TERIPARATIDE (RECOMBINANT)

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TETRABENAZINE

Productos Afectados

- *tetrabenazine oral tablet 12.5 mg, 25 mg*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Activamente suicida, B.) Depresión no tratada o con tratamiento inadecuado, C.) Deterioro de la función hepática, D.) Uso concomitante de inhibidores de la monoamino oxidasa, E.) Uso concomitante de reserpina o en el plazo de 20 días de suspender reserpine
Información Médica Requerida	Diagnóstico de corea asociada con la enfermedad de Huntington
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

THALOMID

Productos Afectados

- THALOMID

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes A.) Mieloma múltiple de reciente diagnóstico, o B.) Eritema nudoso leproso (ENL)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o especialista en enfermedades infecciosas o un dermatólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TIBSOVO

Productos Afectados

- TIBSOVO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Leucemia mieloide aguda en recaída o refractaria con una mutación susceptible de la isocitrato deshidrogenasa-1 (detectada por una prueba aprobada por la FDA), B.) Colangiocarcinoma localmente avanzado o metastásico previamente tratado con una mutación de isocitrato deshidrogenasa-1 (detectada mediante una prueba aprobada por la FDA), C.) Leucemia mieloide aguda (recién diagnosticada) con mutación susceptible de la isocitrato deshidrogenasa-1 y que cumple una de las siguientes: 1.) El paciente es mayor de 75 años o 2.) El paciente tiene comorbilidades que impiden la quimioterapia de inducción intensiva, o D.) Síndromes mielodisplásicos en recaída o refractarios con una mutación susceptible de isocitrato deshidrogenasa-1 (detectada por una prueba aprobada por la FDA)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un gastroenterólogo, hematólogo, hepatólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TOBI

Productos Afectados

- TOBI PODHALER

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Sensibilidad conocida a cualquier aminoglucósido
Información Médica Requerida	Diagnóstico de fibrosis quística (confirmado por una prueba de diagnóstico o genética apropiada) y se sospecha o confirma que el paciente tiene infección por Pseudomona aeruginosa en los pulmones
Restricciones de edad	Mayores de 6 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TOPICAL RETINOIDS

Productos Afectados

- *adapalene*
- *tretinoin external*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de acné vulgaris de leve a moderado
Restricciones de edad	PA aplica a pacientes mayores de 26 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TOPICAL TESTOSTERONE

Productos Afectados

- *testosterone transdermal gel 10 mg/act (2%), 12.5 mg/act (1%), 20.25 mg/1.25gm (1.62%), 20.25 mg/act (1.62%), 25 mg/2.5gm (1%), 40.5 mg/2.5gm (1.62%), 50 mg/5gm (1%)*
- *testosterone transdermal solution*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Carcinoma de mama (solo hombres), B.) Carcinoma de la próstata, conocido o sospechado
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Hipogonadismo hipogonadotrópico, o B.) Hipogonadismo primario. El diagnóstico de hipogonadismo debe confirmarse por un nivel de testosterona sérica (total o libre) bajo para la edad definido por el valor de referencia normal del laboratorio
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TOREMIFENE

Productos Afectados

- *toremifene citrate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Síndrome de QT largo adquirido o congénito, B.) Hipocalcemia sin corregir, C.) Hipomagnesemia sin corregir
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de mama metastásico y el paciente debe tener respuesta inadecuada previa o intolerancia a tamoxifen
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	6 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TRELSTAR

Productos Afectados

- TRELSTAR MIXJECT RECONSTITUTED 11.25 MG, 22.5 MG,
INTRAMUSCULAR SUSPENSION 3.75 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de próstata avanzado
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Se necesita determinación de B vs. D según la guía de CMS
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TREMFYA

Productos Afectados

- TREMFYA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes A.) Psoriasis en placas de moderada a severa, B.) Artritis psoriásica activa. Para la psoriasis en placas de moderada a severa: 1) al menos el 3% del área de superficie corporal (BSA) está afectada O áreas cruciales del cuerpo (p. ej., pies, manos, cara, cuello, ingle, áreas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) el paciente cumple con cualquiera de los siguientes: a) el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a la fototerapia (p. ej., UVB, PUVA) o tratamiento farmacológico con metotrexato, ciclosporina o acitretina, b) el tratamiento farmacológico con metotrexato, ciclosporina o acitretina está contraindicado, c) el paciente tiene psoriasis grave que justifica un tratamiento biológico como primera línea (es decir, al menos el 10% de la BSA o áreas cruciales del cuerpo [p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle, áreas intertriginosas] están afectadas).
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Para PsO: Dermatólogo, Para PsA Dermatólogo o Reumatólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Solo para pacientes que no han recibido terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene un estado negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de evaluación de TB con fecha de lectura menor a 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax.
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

Criterios	Detalles del Criterio
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TRIENTINE

Productos Afectados

- *trientine hcl*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de enfermedad de Wilson en pacientes que son intolerantes a la penicillamine
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TRIKAFTA

Productos Afectados

- TRIKAFTA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de fibrosis quística (FQ) y el paciente tiene al menos 1 mutación F508del en el gen regulador de la conductancia transmembrana de la fibrosis quística (CFTR) o una mutación en el gen CFTR que responde a elexacaftor/tezacaftor/ivacaftor verificada por una mutación de la FQ aprobada por la FDA
Restricciones de edad	Mayores de 2 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neumólogo o el proveedor de atención primaria que receta es de un centro de CF acreditado por la Fundación para la Fibrosis Quística (Cystic Fibrosis Foundation)
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TRUQAP

Productos Afectados

- TRUQAP

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de mama localmente avanzado o metastásico, receptor hormonal positivo (HR), receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2), negativo, con 1 o más alteraciones de PIK3CA/AKT1/PTEN detectadas mediante una prueba aprobada por la FDA y, A.) el paciente ha tenido progresión de la enfermedad después de 1 o más regímenes endocrinos en el entorno metastásico o recurrencia en o durante de los 12 meses posteriores a completar la terapia adyuvante, y B.) se usará en combinación con la inyección de fulvestrant.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TUKYSA

Productos Afectados

- TUKYSA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) cáncer de mama avanzado positivo para HER2 no operable o metastásico (incluyendo metástasis cerebral) en pacientes que recibieron uno o más regímenes previos basados en anti-HER2 en el entorno metastásico y el medicamento se esté usando en combinación con trastuzumab y capecitabine, o, B.) cáncer colorrectal RAS de tipo salvaje y HER2 positivo no operable o metastásico que progresó tras el tratamiento con quimioterapia basada en fluoropyrimidine, oxaliplatin e irinotecan y el medicamento se está utilizando en combinación con trastuzumab
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TURALIO

Productos Afectados

- TURALIO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de tumor sintomático tenosinovial de células gigantes (TGCT) asociado con morbilidad grave o limitaciones funcionales y no susceptible de operación. Pruebas de la función hepática antes de la iniciación.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

TYMLOS

Productos Afectados

- TYMLOS

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de osteoporosis en hombres o mujeres posmenopáusicos y uno de las siguientes: A.) fractura osteoporótica o múltiples factores de riesgo por fractura, o B.) ensayo anterior o contraindicación al bisphosphonate
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Plan anual (tratamiento máximo de 24 meses por tiempo de vida del paciente)
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

UBRELVY

Productos Afectados

- UBRELVY

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Uso concomitante de inhibidores fuertes del CYP3A4 (por ejemplo, ketoconazole, itraconazole, clarithromycin)
Información Médica Requerida	Diagnóstico de trastorno de migraña con o sin aura y el paciente tiene prueba documentada, respuesta inadecuada o contraindicación para al menos 1 triptan genérico de la lista de medicamentos cubiertos (formulario)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VALCHLOR

Productos Afectados

- VALCHLOR

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Pendiente de revisión de CMS
Información Médica Requerida	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de edad	Pendiente de revisión de CMS
Restricciones de proveedor	Pendiente de revisión de CMS
Duración de Cobertura	Pendiente de revisión de CMS
Otros Criterios	Pendiente de revisión de CMS
Indicaciones	Pendiente de revisión de CMS
Usos no indicados	Pendiente de revisión de CMS
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VALTOCO

Productos Afectados

- VALTOCO 20 MG DOSE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Glaucoma de ángulo estrecho
Información Médica Requerida	Diagnóstico de epilepsia y documentación de uso para el tratamiento agudo de episodios intermitentes y estereotípicos de actividad convulsiva frecuente (es decir, convulsiones agrupadas, convulsiones agudas repetitivas) que son distintos del patrón habitual de convulsiones de un paciente.
Restricciones de edad	Mayores de 6 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VANFLYTA

Productos Afectados

- VANFLYTA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	El paciente debe tener todo lo siguiente A.) Leucemia mieloide aguda recién diagnosticada con mutación FLT3-ITD, B.) Se usa en combinación con la inducción estándar de citarabine y anthracycline y la consolidación con citarabine, y como monoterapia de mantenimiento después de la quimioterapia de consolidación, y C.) debe estar inscrito en el programa VANFLYTA REMS
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VENCLEXTA

Productos Afectados

- VENCLEXTA
- VENCLEXTA STARTING PACK

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Uso concomitante con inhibidor fuerte de CYP3A durante la fase inicial y de titulación en pacientes con CLL o SLL
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) leucemia linfocítica crónica (CLL) o linfoma linfocítico de células pequeñas (SLL), o B.) Leucemia mieloide aguda (AML) recién diagnosticada y se usa en combinación con azacitidine, decitabine o cytarabine de dosis baja en pacientes mayores de 75 años o que tienen comorbilidades que les impiden el uso de quimioterapia de inducción intensiva
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VEOZAH

Productos Afectados

- VEOZAH

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de síntomas vasomotores menopáusicos (VMS) moderados a severos y A.) Tratamiento inicial: El paciente experimenta 7 o más episodios de calor por día y tiene una prueba, fracaso o contraindicación para la terapia hormonal como el parche de estradiol o los estrógenos conjugados orales, o B.) Terapia continua: El paciente necesita tratamiento con VMS y ha experimentado una reducción en la frecuencia o severidad de la VMS debido al tratamiento con Veozah
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VERQUVO

Productos Afectados

- VERQUVO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Uso concomitante de otros estimuladores de la guanilatociclasa soluble (sGC)
Información Médica Requerida	Diagnóstico de insuficiencia cardíaca crónica (HF), NYHA Clase II a IV y todo lo siguiente 1.) Fracción de eyección del ventrículo izquierdo inferior al 45 %, 2.) Hospitalización previa por insuficiencia cardíaca en los últimos 6 meses o tratamiento diurético por vía intravenosa ambulatorio por insuficiencia cardíaca en los últimos 3 meses
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un cardiólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VERZENIO

Productos Afectados

- VERZENIO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes A.) Cáncer de mama avanzado con receptor de hormonas (HR) positivo, receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) negativo, ganglios positivos y TODOS los siguientes: 1.) El paciente tiene un alto riesgo de recurrencia, y 2.) El medicamento pedido se usará en combinación con terapia endocrina (tamoxifen o un inhibidor de la aromatasa) para tratamiento adyuvante, O B.) Cáncer de mama avanzado o metastásico receptor de hormonas positivo (HR), receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) negativo y una de los siguientes 1.) Usado en combinación con fulvestrant en un paciente con progresión de la enfermedad después de la terapia endocrina, 2.) Usado como monoterapia en un paciente con progresión de la enfermedad después de la terapia endocrina y quimioterapia anterior en el entorno metastásico, o 3.) Para mujeres posmenopáusicas y hombres, usado como tratamiento endocrino inicial en combinación con un inhibidor de la aromatasa
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VIGABATRIN

Productos Afectados

- *vigabatrín*
- *vigadrone*
- *vigpoder*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Espasmos infantiles, o B.) Convulsiones parciales complejas refractarias y el medicamento se está usando como terapia adicional en pacientes que respondieron inadecuadamente a dos tratamientos alternativos
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VIJOICE

Productos Afectados

- VIJOICE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de manifestaciones graves del espectro de sobrecrecimiento relacionado con PIK3CA (PROS) en pacientes que necesitan terapia sistémica
Restricciones de edad	Mayores de 2 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VITRAKVI

Productos Afectados

- VITRAKVI ORAL CAPSULE 100 MG, 25 MG
- VITRAKVI ORAL SOLUTION

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de tumores sólidos metastásicos o quirúrgicamente inoperables con fusión positiva del gen de receptor de tirosina cinasa neurotrófico (NTRK) y se usa en pacientes con tratamientos alternativos no satisfactorios o que avanzaron después del tratamiento
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VIZIMPRO

Productos Afectados

- VIZIMPRO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de pulmón no microcítico (NSCLC) metastásico con delección confirmada en exón 19 del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) o mutaciones de sustitución del gen L858R en exón 21, según se detectó con una prueba aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VONJO

Productos Afectados

- VONJO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de mielofibrosis primaria o secundaria de riesgo intermedio o alto en adultos Y un recuento de plaquetas inferior a $50 \times 10^9/L$
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VORICONAZOLE

Productos Afectados

- VORICONAZOLE INTRAVENOUS
- voriconazole oral tablet 200 mg, 50 mg
- voriconazole oral suspension reconstituted

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Uso concomitante de carbamazepine, sustratos de CYP3A4 (por ejemplo, terfenadine, astemizole, cisapride, pimozide o quinidine), B.) Uso concomitante con ritonavir de dosis alta (400 mg cada 12 horas), C.) Uso concomitante con alcaloides del ergot, D.) Uso concomitante con barbitúricos de acción prolongada, E.) Uso concomitante con rifabutin o rifampin, F.) Uso concomitante con sirolimus, o G.) Uso concomitante con efavirenz en dosis estándar de 400 mg/día o más altas
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Aspergilosis invasiva, B) Candidemia, C.) Candidiasis esofágica, D.) Candidiasis invasiva de la piel y el abdomen, riñón, pared de la vejiga y heridas, o E.) Infección micótica grave debido a <i>Scedosporium apiospermum</i> o a la especie <i>Fusarium</i>
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un especialista en enfermedades infecciosas
Duración de Cobertura	6 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VOWST

Productos Afectados

- VOWST

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de prevención de la infección recurrente por Clostridium difficile (CDI) y una de las siguientes 1.) El paciente ha completado el tratamiento con antibióticos durante al menos 3 episodios de CDI, o 2.) Ha recibido previamente Vowst y ambos de los siguientes A.) Fracaso del tratamiento (definido como la presencia de diarrea CDI dentro de las 8 semanas posteriores a la primera dosis de Vowst y una prueba de heces positiva para C. difficile, y B.) El paciente no ha recibido más de un curso de tratamiento con Vowst que fuera de al menos 12 días, no más de 8 semanas antes
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	30 días
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

VUMERITY

Productos Afectados

- VUMERITY

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes A.) Formas recurrentes de esclerosis múltiple (p. ej., síndrome clínicamente aislado, esclerosis múltiple remitente-recurrente, enfermedad secundaria progresiva activa o esclerosis múltiple progresiva recurrente), o B.) El paciente ha experimentado un primer episodio clínico y tiene características en resonancia magnética (MRI) compatibles con esclerosis múltiple
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

WELIREG

Productos Afectados

- WELIREG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Se necesita el diagnóstico de la enfermedad de von Hippel-Lindau (VHL) y la terapia para cualquiera de los siguientes tumores asociados a la enfermedad que no necesitan operación inmediata: A.) Carcinoma de células renales (RCC), B.) Hemangioblastoma del sistema nervioso central (CNS), o C.) Tumor neuroendocrino pancreático (pNET)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

XALKORI

Productos Afectados

- XALKORI ORAL CAPSULE
- XALKORI ORAL CAPSULE SPRINKLE 150 MG, 20 MG, 50 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer de pulmón de células no pequeñas (CPCNP) metastásico que es positivo para la quinasa del linfoma anaplásico (ALK) o positivo para ROS1 según lo detectado por una prueba aprobada por la FDA, B.) Linfoma anaplásico de células grandes sistémico en recaída o refractario que es positivo para la quinasa del linfoma anaplásico (ALK) detectado por una prueba aprobada por la FDA, o C.) Tumores miofibroblásticos inflamatorios irresecables, recurrentes o refractarios que son positivos para la quinasa del linfoma anaplásico (ALK)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

XCOPRI

Productos Afectados

- XCOPRI (250 MG DAILY DOSE)
- XCOPRI (350 MG DAILY DOSE)
- XCOPRI ORAL TABLET 100 MG, 150 MG, 200 MG, 25 MG, 50 MG
- XCOPRI ORAL TABLET THERAPY PACK

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Síndrome de QT corto familiar
Información Médica Requerida	Diagnóstico de convulsiones de inicio parcial
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

XDEMVY

Productos Afectados

- XDEMVY

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de la blefaritis por Demodex
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

XELJANZ

Productos Afectados

- XELJANZ ORAL SOLUTION
- XELJANZ ORAL TABLET 10 MG, 5 MG
- XELJANZ XR

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Artritis reumatoide (RA) moderada a grave, B.) Artritis psoriásica activa, C.) Colitis ulcerosa (UC) moderada a grave o D.) Artritis idiopática juvenil de curso poliarticular (pcJIA), o E.) Espondilitis anquilosante. Es necesario hacer una evaluación para detectar infección por tuberculosis latente antes de iniciar el tratamiento.
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Es necesario hacer una evaluación para detectar la infección por tuberculosis latente antes de iniciar el tratamiento
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

XERMELO

Productos Afectados

- XERMELO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de diarrea del síndrome carcinoide y ambos de los siguientes 1.) La diarrea no se controla adecuadamente con una dosis estable de terapia con análogos de somatostatina (SSA) (por ejemplo, octreotide, lanreotide) durante al menos 3 meses, y 2.) Usado en combinación con la terapia SSA
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo, endocrinólogo o gastroenterólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

XGEVA

Productos Afectados

- XGEVA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Hipocalcemia (calcio menor que 8.0 mg/dl)
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Metástasis óseas de un tumor sólido, usado para la prevención de eventos relacionados con el esqueleto y debe tener una respuesta inadecuada al tratamiento, evento adverso o contraindicación para el ácido zoledrónico, B.) Mieloma múltiple, usado para la prevención de eventos relacionados con el esqueleto y debe tener una respuesta inadecuada al tratamiento, un evento adverso o una contraindicación para el ácido zoledrónico, C.) Hipercalcemia de malignidad refractaria a la terapia con bisfosfonatos y debe tener una respuesta inadecuada al tratamiento, evento adverso o contraindicación para el ácido zoledrónico, o D.) Tumor óseo de células gigantes que es inoperable o donde la resección quirúrgica es probable que dé como resultado morbilidad grave
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Se necesita determinación de B vs. D según la guía de CMS
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

XOLAIR

Productos Afectados

- XOLAIR

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Urticaria crónica idiopática en pacientes que siguen siendo sintomáticos después de la terapia con antihistamínicos H1 para pacientes mayores de 12 años, B.) Asma persistente moderada a grave en pacientes mayores de 6 años que tengan un resultado positivo de un aeroalérgeno perenne en las pruebas cutáneas o por reactividad in vitro y cuyos síntomas no sean adecuadamente controlados con corticoides inhalados o Dupixent, C.) Pólipos nasales en pacientes mayores de 18 años con mala respuesta a corticoides nasales, o D.) Reducción de las reacciones alérgicas (tipo I), incluyendo la anafilaxia, que pueden ocurrir con la exposición accidental a 1 o más comidas en personas con alergia alimentaria mediada por la IgE y se usa junto con la evasión de alérgenos alimentarios en pacientes mayores de 1 año
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por un alergista, un dermatólogo, un inmunólogo, un otorrinolaringólogo o un neumólogo, o por otro médico en consulta con uno de estos
Duración de Cobertura	Inicial: 6 meses, Renovación: plan anual
Otros Criterios	Determinación de cobertura de B vs. D según las directrices de CMS
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

XOSPATA

Productos Afectados

- XOSPATA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de leucemia mieloide aguda (AML) recurrente o refractaria con una mutación de la tirosina cinasa 3 semejante a FMS (FLT3) según lo detectara una prueba aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

XPOVIO

Productos Afectados

- XPOVIO (100 MG ONCE WEEKLY)
- XPOVIO (40 MG ONCE WEEKLY)
- XPOVIO (40 MG TWICE WEEKLY)
- XPOVIO (60 MG ONCE WEEKLY)
- XPOVIO (60 MG TWICE WEEKLY)
- XPOVIO (80 MG ONCE WEEKLY)
- XPOVIO (80 MG TWICE WEEKLY)

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Mieloma múltiple recurrente o resistente al tratamiento usado en combinación con dexametasona en un paciente que recibió al menos 4 terapias anteriores y que es resistente al tratamiento para al menos 2 inhibidores de proteasoma, al menos 2 agentes inmunomoduladores y un anticuerpo monoclonal anti-CD38, B) Mieloma múltiple usado en combinación con bortezomib y dexametasona en un paciente que recibió al menos 1 terapia previa C.) Linfoma difuso refractario de células B grandes no especificado de otra manera, o D.) Linfoma difuso de células B grandes (DLBCL) recurrente o refractario que se origina de linfoma folicular y el paciente recibió por lo menos 2 líneas de terapia sistémica
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

XTANDI

Productos Afectados

- XTANDI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer de próstata resistente a la castración (CRPC), B.) Cáncer metastásico de próstata sensible a la castración (mCSPC). Para el tratamiento de CRPC y mCSPC, se aplica uno de los siguientes 1.) Usado en combinación con una hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) análoga o 2) el paciente recibió orquiectomía bilateral, o C.) cáncer de próstata no metastásico sensible a la castración con recurrencia bioquímica con alto riesgo de metástasis
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o urólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

YONSA

Productos Afectados

- YONSA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC) y se usa en combinación con methylprednisolone. Para el tratamiento de nmCRPC y, se aplica uno de los siguientes: 1.) Usado en combinación con una hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) análoga O 2) el paciente recibió orquiectomía bilateral
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o urólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ZARXIO

Productos Afectados

- ZARXIO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Neutropenia febril inducida por quimioterapia (profilaxis), B.) Neutropenia crónica grave, C.) El paciente pasa por un trasplante autólogo de células progenitoras de la sangre periférica para movilizar las células progenitoras para recolección mediante leucoféresis, o D.) Subsíndrome hematopoyético del síndrome de irradiación aguda (H-ARS)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ZEJULA

Productos Afectados

- ZEJULA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer ovárico epitelial, de las trompas de Falopio o primario peritoneal, avanzado o recurrente, y se usa como terapia de mantenimiento en un paciente que presenta una respuesta completa o parcial a la quimioterapia basada en platino
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ZELBORAF

Productos Afectados

- ZELBORAF

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Melanoma no operable o metastásico y el paciente tiene una mutación positiva del BRAF-V600E documentada por una prueba aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA), o B.) Enfermedad de Erdheim-Chester y el paciente tiene una documentación documentada del BRAF V600
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ZOLINZA

Productos Afectados

- ZOLINZA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de linfoma primario cutáneo de células T (CTCL) en pacientes con enfermedad progresiva, persistente o recurrente en o después de dos terapias sistémicas (por ejemplo, bexarotene, romidepsin, etc.)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ZTALMY

Productos Afectados

- ZTALMY

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de convulsiones asociadas con el trastorno por deficiencia (CDD) de quinasa similar a 5 dependiente de ciclina (CDKL5)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ZURZUVAE

Productos Afectados

- ZURZUVAE ORAL CAPSULE 20 MG, 25 MG, 30 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de depresión postparto
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	14 días
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ZYDELIG

Productos Afectados

- ZYDELIG ORAL TABLET 100 MG, 150 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Historia de necrosis epidérmica tóxica con cualquier medicamento
Información Médica Requerida	Leucemia linfocítica crónica, se usa en combinación con rituximab y el paciente recayó en al menos una terapia previa
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ZYKADIA

Productos Afectados

- ZYKADIA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de pulmón no microcítico (NSCLC) metastásico que sea positivo para la cinasa del linfoma anaplásico (ALK)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

PARTE B VERSUS PARTE D

Productos Afectados

- ABILIFY ASIMTUFII INTRAMUSCULAR PREFILLED SYRINGE 720 MG/2.4ML, 960 MG/3.2ML
- ABILIFY MANTENA INTRAMUSCULAR PREFILLED SYRINGE 300 MG, 400 MG
- ABILIFY MANTENA INTRAMUSCULAR SUSPENSION RECONSTITUTED ER 300 MG, 400 MG
- *acetylcysteine inhalation solution 10 %, 20 %*
- *acyclovir sodium intravenous solution 50 mg/ml*
- *albuterol sulfate inhalation nebulization solution (2.5 mg/3ml) 0.083%, 0.63 mg/3ml, 1.25 mg/3ml, 2.5 mg/0.5ml*
- *amphotericin b intravenous solution reconstituted 50 mg*
- *amphotericin b liposome intravenous suspension reconstituted 50 mg*
- *ampicillin sodium injection solution reconstituted 1 gm, 125 mg*
- *aprepitant oral capsule 125 mg, 40 mg, 80 & 125 mg, 80 mg*
- *azathioprine oral tablet 50 mg*
- *azithromycin intravenous solution reconstituted 500 mg*
- *budesonide inhalation suspension 0.25 mg/2ml, 0.5 mg/2ml, 1 mg/2ml*
- *calcitonin (salmon) nasal solution 200 unit/act*
- *calcitriol oral capsule 0.25 mcg, 0.5 mcg*
- *calcitriol oral solution 1 mcg/ml*
- *cefoxitin sodium intravenous solution reconstituted 1 gm, 10 gm, 2 gm*
- *cefuroxime sodium injection solution reconstituted 750 mg*
- *cefuroxime sodium intravenous solution reconstituted 1.5 gm*
- *cinacalcet hcl oral tablet 30 mg, 60 mg, 90 mg*
- *ciprofloxacin in d5w intravenous solution 200 mg/100ml*
- *clindamycin phosphate injection solution 900 mg/6ml*
- *colistimethate sodium (cba) injection solution reconstituted 150 mg*
- *cromolyn sodium inhalation nebulization solution 20 mg/2ml*
- CYCLOPHOSPHAMIDE ORAL CAPSULE 25 MG
- *cyclophosphamide oral capsule 50 mg*
- *cyclophosphamide oral tablet 25 mg*
- CYCLOPHOSPHAMIDE ORAL TABLET 50 MG
- *cyclosporine modified oral capsule 100 mg, 25 mg, 50 mg*
- *cyclosporine modified oral solution 100 mg/ml*
- *cyclosporine oral capsule 100 mg, 25 mg*
- DEXTROSE-SODIUM CHLORIDE INTRAVENOUS SOLUTION 10-0.2 %, 10-0.45 %, 2.5-0.45 %
- *doxy 100 intravenous solution reconstituted 100 mg*
- ENGERIX-B INJECTION SUSPENSION 20 MCG/ML
- ENGERIX-B INJECTION SUSPENSION PREFILLED SYRINGE 10 MCG/0.5ML, 20 MCG/ML
- ENVARSUS XR ORAL TABLET EXTENDED RELEASE 24 HOUR 0.75 MG, 1 MG, 4 MG
- *everolimus oral tablet 0.25 mg, 0.5 mg, 0.75 mg, 1 mg*
- *fluconazole in sodium chloride intravenous solution 200-0.9 mg/100ml-%, 400-0.9 mg/200ml-%*
- GAMMAGARD INJECTION SOLUTION 2.5 GM/25ML

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

- GAMMAGARD S/D LESS IGA INTRAVENOUS SOLUTION RECONSTITUTED 10 GM, 5 GM
- GAMMAPLEX INTRAVENOUS SOLUTION 10 GM/100ML, 10 GM/200ML, 20 GM/200ML, 5 GM/50ML
- GAMUNEX-C INJECTION SOLUTION 1 GM/10ML
- *granisetron hcl oral tablet 1 mg*
- *heparin sodium (porcine) injection solution 10000 unit/ml, 20000 unit/ml, 5000 unit/ml*
- HEPLISAV-B INTRAMUSCULAR SOLUTION PREFILLED SYRINGE 20 MCG/0.5ML
- IMOVAX RABIES INTRAMUSCULAR SUSPENSION RECONSTITUTED 2.5 UNIT/ML
- *ipratropium bromide inhalation solution 0.02 %*
- *ipratropium-albuterol inhalation solution 0.5-2.5 (3) mg/3ml*
- ISOLYTE-P IN D5W INTRAVENOUS SOLUTION
- ISOLYTE-S PH 7.4 INTRAVENOUS SOLUTION
- JYLAMVO ORAL SOLUTION 2 MG/ML
- *kcl in dextrose-nacl intravenous solution 10-5-0.45 meq/l-%-%, 20-5-0.2 meq/l-%-%, 20-5-0.45 meq/l-%-%, 20-5-0.9 meq/l-%-%, 30-5-0.45 meq/l-%-%, 40-5-0.45 meq/l-%-%*
- KCL IN DEXTROSE-NACL INTRAVENOUS SOLUTION 40-5-0.9 MEQ/L-%-%
- KCL-LACTATED RINGERS-D5W INTRAVENOUS SOLUTION 20 MEQ/L
- *methotrexate sodium (pf) injection solution 50 mg/2ml*
- *methotrexate sodium injection solution 50 mg/2ml*
- *metronidazole intravenous solution 500 mg/100ml*
- *multiple electro type 1 ph 5.5 intravenous solution*
- *mycophenolate mofetil oral capsule 250 mg*
- *mycophenolate mofetil oral suspension reconstituted 200 mg/ml*
- *mycophenolate mofetil oral tablet 500 mg*
- *mycophenolate sodium oral tablet delayed release 180 mg, 360 mg*
- *ondansetron hcl oral solution 4 mg/5ml*
- *ondansetron hcl oral tablet 4 mg, 8 mg*
- *ondansetron oral tablet dispersible 4 mg, 8 mg*
- *paricalcitol oral capsule 1 mcg, 2 mcg, 4 mcg*
- *penicillin g potassium injection solution reconstituted 20000000 unit*
- *penicillin g sodium injection solution reconstituted 5000000 unit*
- *pentamidine isethionate inhalation solution reconstituted 300 mg*
- *pentamidine isethionate injection solution reconstituted 300 mg*
- PERSERIS SUBCUTANEOUS PREFILLED SYRINGE 120 MG, 90 MG
- POTASSIUM CHLORIDE IN NACL INTRAVENOUS SOLUTION 20-0.45 MEQ/L-%, 40-0.9 MEQ/L-%
- *potassium chloride in nacl intravenous solution 20-0.9 meq/l-%*
- POTASSIUM CHLORIDE INTRAVENOUS SOLUTION 10 MEQ/100ML, 20 MEQ/100ML, 40 MEQ/100ML
- *potassium chloride intravenous solution 2 meq/ml, 2 meq/ml (20 ml)*
- *potassium cl in dextrose 5% intravenous solution 20 meq/l*
- PREHEVBRIO INTRAMUSCULAR SUSPENSION 10 MCG/ML
- PROGRAF ORAL PACKET 0.2 MG, 1 MG
- PROLASTIN-C INTRAVENOUS SOLUTION 1000 MG/20ML

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

- RABAVERT INTRAMUSCULAR SUSPENSION RECONSTITUTED
- RECOMBIVAX HB INJECTION SUSPENSION 10 MCG/ML, 40 MCG/ML, 5 MCG/0.5ML
- RECOMBIVAX HB INJECTION SUSPENSION PREFILLED SYRINGE 10 MCG/ML, 5 MCG/0.5ML
- *sirolimus oral solution 1 mg/ml*
- *sirolimus oral tablet 0.5 mg, 1 mg, 2 mg*
- *tacrolimus oral capsule 0.5 mg, 1 mg, 5 mg*
- TEFLARO INTRAVENOUS SOLUTION RECONSTITUTED 400 MG, 600 MG
- TIGECYCLINE INTRAVENOUS SOLUTION RECONSTITUTED 50 MG
- *tobramycin inhalation nebulization solution 300 mg/5ml*
- *tobramycin sulfate injection solution 10 mg/ml, 80 mg/2ml*
- TPN ELECTROLYTES INTRAVENOUS CONCENTRATE
- *ziprasidone mesylate intramuscular solution reconstituted 20 mg*

Detalles

Este medicamento puede estar cubierto por la Parte B o D de Medicare, según las circunstancias. Es posible que deba enviarse información que describa el uso y la configuración del medicamento para tomar la determinación.

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

Listado alfabético

A

ABILIFY ASIMTUFII INTRAMUSCULAR PREFILLED SYRINGE 720 MG/2.4ML, 960 MG/3.2ML	289
ABILIFY MAINTENA INTRAMUSCULAR PREFILLED SYRINGE 300 MG, 400 MG	289
ABILIFY MAINTENA INTRAMUSCULAR SUSPENSION RECONSTITUTED ER 300 MG, 400 MG.....	289
abiraterone acetate oral tablet 250 mg, 500 mg	1
acetylcysteine inhalation solution 10 %, 20 %.....	289
acitretin	2
ACTEMRA.....	3
ACTEMRA ACTPEN.....	3
ACTIMMUNE	4
acyclovir sodium intravenous solution 50 mg/ml	289
adalimumab-adbm (2 pen)	5, 6
adalimumab-adbm (2 syringe) subcutaneous prefilled syringe kit 10 mg/0.2ml, 20 mg/0.4ml, 40 mg/0.8ml.....	5, 6
adalimumab-adbm(cd/uc/hs strt).....	5, 6
adalimumab-adbm(ps/uv starter)	5, 6
adapalene.....	241
adefovir dipivoxil	88
ADEMPAS	7
AKEEGA	9
albuterol sulfate inhalation nebulization solution (2.5 mg/3ml) 0.083%, 0.63 mg/3ml, 1.25 mg/3ml, 2.5 mg/0.5ml .	289
ALECENSA	10
alosetron hcl.....	11
alprazolam oral tablet 0.25 mg, 0.5 mg, 1 mg, 2 mg	97, 98
ALUNBRIG.....	12
ambrisentan.....	13

amphotericin b intravenous solution reconstituted 50 mg	289
amphotericin b liposome intravenous suspension reconstituted 50 mg.....	289
ampicillin sodium injection solution reconstituted 1 gm, 125 mg	289
aprepitant oral capsule 125 mg, 40 mg, 80 & 125 mg, 80 mg.....	289
APTIOM	14
ARCALYST	15
ARIKAYCE.....	16
armodafinil	42
AUGTYRO.....	18
AUSTEDO	19
AUSTEDO XR ORAL TABLET EXTENDED RELEASE 24 HOUR 12 MG, 18 MG, 24 MG, 30 MG, 36 MG, 42 MG, 48 MG, 6 MG.....	19
AUSTEDO XR PATIENT TITRATION ORAL TABLET EXTENDED RELEASE THERAPY PACK 12 & 18 & 24 & 30 MG, 6 & 12 & 24 MG.....	19
AUVELITY	20
AYVAKIT	21
azathioprine oral tablet 50 mg	289
azithromycin intravenous solution reconstituted 500 mg	289
B	
BALVERSA ORAL TABLET 3 MG, 4 MG, 5 MG.....	22
BARACLUDGE	88
BENLYSTA	24
benztropine mesylate.....	96
BESREMI.....	25
bexarotene	26, 27
bosentan	28
BOSULIF ORAL CAPSULE 100 MG, 50 MG.....	29
BOSULIF ORAL TABLET 100 MG, 400 MG, 500 MG	29
BRAFTOVI	30
BRIVIACT	31

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

BRONCHITOL	32	colistimethate sodium (cba) injection	
BRUKINSA	33	solution reconstituted 150 mg	289
budesonide inhalation suspension 0.25		COMETRIQ (100 MG DAILY DOSE) ...	43
mg/2ml, 0.5 mg/2ml, 1 mg/2ml.....	289	COMETRIQ (140 MG DAILY DOSE) ...	43
butalbital-acetaminophen.....	90	COMETRIQ (60 MG DAILY DOSE).....	43
butalbital-apap-caffeine	90	COPIKTRA	44
BYDUREON BCISE	86	COSENTYX (300 MG DOSE).....	45
C		COSENTYX SENSOREADY (300 MG)	45
CABOMETYX	34	COSENTYX UNOREADY	45
calcitonin (salmon) nasal solution 200		COTELLIC	46
unit/act.....	289	cromolyn sodium inhalation nebulization	
calcitriol oral capsule 0.25 mcg, 0.5 mcg	289	solution 20 mg/2ml.....	289
calcitriol oral solution 1 mcg/ml	289	cyclobenzaprine hcl	104
CALQUENCE	35	CYCLOPHOSPHAMIDE ORAL	
CAMZYOS.....	36	CAPSULE 25 MG.....	289
CAPLYTA.....	17	cyclophosphamide oral capsule 50 mg ..	289
CAPRELSA ORAL TABLET 100 MG, 300		cyclophosphamide oral tablet 25 mg	289
MG.....	37	CYCLOPHOSPHAMIDE ORAL TABLET	
carglumic acid.....	38	50 MG	289
CAYSTON	39	cyclosporine modified oral capsule 100 mg,	
cefoxitin sodium intravenous solution		25 mg, 50 mg.....	289
reconstituted 1 gm, 10 gm, 2 gm	289	cyclosporine modified oral solution 100	
cefuroxime sodium injection solution		mg/ml	289
reconstituted 750 mg	289	cyclosporine oral capsule 100 mg, 25 mg	
cefuroxime sodium intravenous solution		289
reconstituted 1.5 gm	289	CYSTAGON.....	47
chlordiazepoxide hcl	97, 98	D	
chlordiazepoxide-amitriptyline.....	94	dalfampridine er	48
chlordiazepoxide-clidinium.....	92	DAURISMO	49
CIMZIA	40	DAYBUE	50
CIMZIA (2 SYRINGE).....	40	deferasirox	51
cinacalcet hcl oral tablet 30 mg, 60 mg, 90		deferiprone.....	52
mg	289	DEXTROSE-SODIUM CHLORIDE	
ciprofloxacin in d5w intravenous solution		INTRAVENOUS SOLUTION 10-0.2 %,	
200 mg/100ml.....	289	10-0.45 %, 2.5-0.45 %	289
clindamycin phosphate injection solution		DIACOMIT	53
900 mg/6ml	289	diazepam intensol	101, 102
clobazam oral suspension	41	diazepam oral solution.....	101, 102
clobazam oral tablet	41	diazepam oral tablet	101, 102
clonazepam oral tablet 0.5 mg, 1 mg, 2 mg		diclofenac epolamine	54
.....	101, 102	DIGOXIN ORAL SOLUTION	91
clonazepam oral tablet dispersible 0.125 mg,		digoxin oral tablet 250 mcg.....	91
0.25 mg, 0.5 mg, 1 mg, 2 mg ...	101, 102	dimethyl fumarate.....	55
clorazepate dipotassium.....	101, 102	dimethyl fumarate starter pack	55

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

doxy 100 intravenous solution reconstituted 100 mg.....	289
dronabinol.....	56
droxidopa.....	57
DUPIXENT	58, 59
E	
ELIGARD SUBCUTANEOUS KIT 22.5 MG, 30 MG, 45 MG, 7.5 MG.....	140
EMGALITY	60
EMGALITY (300 MG DOSE).....	60
EMSAM.....	61
ENBREL	62, 63
ENBREL MINI.....	62, 63
ENBREL SURECLICK	62, 63
ENGERIX-B INJECTION SUSPENSION 20 MCG/ML.....	289
ENGERIX-B INJECTION SUSPENSION PREFILLED SYRINGE 10 MCG/0.5ML, 20 MCG/ML.....	289
ENSPRYNG	64
entecavir	88
ENVARUSUS XR ORAL TABLET EXTENDED RELEASE 24 HOUR 0.75 MG, 1 MG, 4 MG	289
EPIDIOLEX	65
ergoloid mesylates	93
ERIVEDGE	67
ERLEADA	68
erlotinib hcl.....	69
estazolam.....	97, 98
everolimus oral tablet 0.25 mg, 0.5 mg, 0.75 mg, 1 mg.....	289
everolimus oral tablet 10 mg, 2.5 mg, 5 mg, 7.5 mg.....	8
everolimus oral tablet soluble 2 mg, 3 mg, 5 mg.....	70
EVRYSDI.....	71
F	
FANAPT	17
FANAPT TITRATION PACK.....	17
FASENRA.....	72
FASENRA PEN	72
febuxostat	73
fentanyl citrate.....	74
FILSPARI.....	75

FIRMAGON	76
FIRMAGON (240 MG DOSE).....	76
fluconazole in sodium chloride intravenous solution 200-0.9 mg/100ml-%, 400-0.9 mg/200ml-%	289
FOTIVDA	77
FRUZAQLA	78
FULPHILA	79
FYCOMPA	80
G	
GAMMAGARD INJECTION SOLUTION 2.5 GM/25ML	289
GAMMAGARD S/D LESS IGA INTRAVENOUS SOLUTION RECONSTITUTED 10 GM, 5 GM ...	290
GAMMAPLEX INTRAVENOUS SOLUTION 10 GM/100ML, 10 GM/200ML, 20 GM/200ML, 5 GM/50ML.....	290
GAMUNEX-C INJECTION SOLUTION 1 GM/10ML.....	290
GAVRETO	81
gefitinib	82
GILOTRIF.....	83
glatiramer acetate.....	84
GLEOSTINE	85
granisetron hcl oral tablet 1 mg	290
guanfacine hcl er	99
H	
heparin sodium (porcine) injection solution 10000 unit/ml, 20000 unit/ml, 5000 unit/ml	290
HEPLISAV-B INTRAMUSCULAR SOLUTION PREFILLED SYRINGE 20 MCG/0.5ML.....	290
HUMIRA (2 PEN) SUBCUTANEOUS PEN-INJECTOR KIT 40 MG/0.4ML, 40 MG/0.8ML, 80 MG/0.8ML	105, 106
HUMIRA (2 SYRINGE) SUBCUTANEOUS PREFILLED SYRINGE KIT 10 MG/0.1ML, 20 MG/0.2ML, 40 MG/0.4ML, 40 MG/0.8ML	105, 106
HUMIRA-CD/UC/HS STARTER	105, 106

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

HUMIRA-PED>/=40KG UC STARTER	105, 106
HUMIRA-PSORIASIS/UEVEIT STARTER	105, 106
hydroxyzine hcl	95
hydroxyzine pamoate	95
HYFTOR	107
I	
IBRANCE	108
icatibant acetate	109
ICLUSIG ORAL TABLET 10 MG, 15 MG, 30 MG, 45 MG	110
IDHIFA ORAL TABLET 100 MG, 50 MG	111
imatinib mesylate oral tablet 100 mg, 400 mg	112
IMBRUVICA ORAL CAPSULE 140 MG, 70 MG	113
IMBRUVICA ORAL SUSPENSION...	113
IMBRUVICA ORAL TABLET	113
IMOVAX RABIES INTRAMUSCULAR SUSPENSION RECONSTITUTED 2.5 UNIT/ML	290
IMPAVIDO	114
INCRELEX	115
INLYTA	117
INQOVI	118
INREBIC	119
INVEGA HAFYERA INTRAMUSCULAR SUSPENSION PREFILLED SYRINGE 1092 MG/3.5ML, 1560 MG/5ML	120
INVEGA SUSTENNA INTRAMUSCULAR SUSPENSION PREFILLED SYRINGE 117 MG/0.75ML, 156 MG/ML, 234 MG/1.5ML, 39 MG/0.25ML, 78 MG/0.5ML	121, 122
INVEGA TRINZA INTRAMUSCULAR SUSPENSION PREFILLED SYRINGE 273 MG/0.88ML, 410 MG/1.32ML, 546 MG/1.75ML, 819 MG/2.63ML	123
ipratropium bromide inhalation solution 0.02 %	290
ipratropium-albuterol inhalation solution 0.5-2.5 (3) mg/3ml	290

ISOLYTE-P IN D5W INTRAVENOUS SOLUTION	290
ISOLYTE-S PH 7.4 INTRAVENOUS SOLUTION	290
itraconazole	124
ivabradine hcl	125
ivermectin	126
IWILFIN	127
J	
JAKAFI	128
JAYPIRCA ORAL TABLET 100 MG, 50 MG	129
JYLAMVO ORAL SOLUTION 2 MG/ML	290
K	
KALYDECO	130
kcl in dextrose-nacl intravenous solution 10-5-0.45 meq/l-%-%, 20-5-0.2 meq/l-%-%, 20-5-0.45 meq/l-%-%, 20-5-0.9 meq/l-%-%, 30-5-0.45 meq/l-%-%, 40-5-0.45 meq/l-%-%	290
KCL IN DEXTROSE-NAACL INTRAVENOUS SOLUTION 40-5-0.9 MEQ/L-%-%	290
KCL-LACTATED RINGERS-D5W INTRAVENOUS SOLUTION 20 MEQ/L	290
KERENDIA	131
KISQALI (200 MG DOSE)	132
KISQALI (400 MG DOSE)	132
KISQALI (600 MG DOSE)	132
KISQALI FEMARA (200 MG DOSE)..	133
KISQALI FEMARA (400 MG DOSE)..	133
KISQALI FEMARA (600 MG DOSE)..	133
KORLYM	134
KOSELUGO	135
KRAZATI	136
L	
lapatinib ditosylate	137
ledipasvir-sofosbuvir	89
lenalidomide	138
LENVIMA (10 MG DAILY DOSE)	139
LENVIMA (12 MG DAILY DOSE)	139
LENVIMA (14 MG DAILY DOSE)	139
LENVIMA (18 MG DAILY DOSE)	139

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

LENVIMA (20 MG DAILY DOSE).....	139	miglustat.....	156
LENVIMA (24 MG DAILY DOSE).....	139	modafinil	42
LENVIMA (4 MG DAILY DOSE).....	139	MOUNJARO	86
LENVIMA (8 MG DAILY DOSE).....	139	multiple electro type 1 ph 5.5 intravenous solution	290
leuprolide acetate.....	140	mycophenolate mofetil oral capsule 250 mg	290
LEUPROLIDE ACETATE (3 MONTH)140		mycophenolate mofetil oral suspension reconstituted 200 mg/ml.....	290
l-glutamine.....	141	mycophenolate mofetil oral tablet 500 mg	290
lidocaine external ointment	142	mycophenolate sodium oral tablet delayed release 180 mg, 360 mg	290
lidocaine hcl.....	142	N	
linezolid intravenous	143	NAYZILAM.....	157
linezolid oral suspension reconstituted ..	143	NERLYNX	158
linezolid oral tablet	143	NINLARO	159
LIVTENCITY	144	NUBEQA	160
LONSURF.....	145	NUEDEXTA.....	161
lorazepam	101, 102	NUPLAZID	162
lorazepam intensol	101, 102	O	
LORBRENA ORAL TABLET 100 MG, 25 MG.....	146	octreotide acetate	163
LUMAKRAS ORAL TABLET 120 MG, 320 MG.....	147	ODOMZO	164
LUPRON DEPOT (1-MONTH)	140	OFEV	165
LUPRON DEPOT (3-MONTH)	140	OGSIVEO ORAL TABLET 100 MG, 150 MG, 50 MG.....	166
LUPRON DEPOT (4-MONTH)	140	OJEMDA ORAL SUSPENSION RECONSTITUTED	167
LUPRON DEPOT (6-MONTH)	140	OJEMDA ORAL TABLET	167
LYBALVI	17	OJJAARA.....	168
LYNPARZA	148, 149	OMNITROPE	87
LYTGOBI (12 MG DAILY DOSE).....	150	ondansetron hcl oral solution 4 mg/5ml .	290
LYTGOBI (16 MG DAILY DOSE).....	150	ondansetron hcl oral tablet 4 mg, 8 mg ..	290
LYTGOBI (20 MG DAILY DOSE).....	150	ondansetron oral tablet dispersible 4 mg, 8 mg	290
M		ONUREG	169
MATULANE	151	ORENCIA	170
MAVYRET	89	ORENCIA CLICKJECT	170
MAYZENT ORAL TABLET 0.25 MG, 1 MG, 2 MG.....	152	ORGOVYX	171
MAYZENT STARTER PACK	152	ORKAMBI	172
megestrol acetate	100	orphenadrine citrate er.....	104
MEKINIST	153	ORSERDU ORAL TABLET 345 MG, 86 MG.....	173
MEKTOVI.....	154	OTEZLA ORAL TABLET.....	174
methotrexate sodium (pf) injection solution 50 mg/2ml	290		
methotrexate sodium injection solution 50 mg/2ml	290		
metronidazole intravenous solution 500 mg/100ml.....	290		
mifepristone	155		

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

OTEZLA ORAL TABLET THERAPY PACK.....	174
OZEMPIC (0.25 OR 0.5 MG/DOSE).....	86
OZEMPIC (1 MG/DOSE) SUBCUTANEOUS SOLUTION PEN- INJECTOR 2 MG/1.5ML, 4 MG/3ML	86
OZEMPIC (2 MG/DOSE)	86
P	
PANRETIN	175
paricalcitol oral capsule 1 mcg, 2 mcg, 4 mcg	290
pazopanib hcl	176
PEGASYS	177
PEMAZYRE.....	178
penicillamine.....	179
penicillin g potassium injection solution reconstituted 20000000 unit	290
penicillin g sodium injection solution reconstituted 5000000 unit	290
pentamidine isethionate inhalation solution reconstituted 300 mg	290
pentamidine isethionate injection solution reconstituted 300 mg	290
PERSERIS SUBCUTANEOUS PREFILLED SYRINGE 120 MG, 90 MG	290
PIQRAY (200 MG DAILY DOSE)	180
PIQRAY (250 MG DAILY DOSE)	180
PIQRAY (300 MG DAILY DOSE)	180
pirfenidone.....	181
POMALYST.....	182
posaconazole.....	183
POTASSIUM CHLORIDE IN NACL INTRAVENOUS SOLUTION 20-0.45 MEQ/L-%, 40-0.9 MEQ/L-%	290
potassium chloride in nacl intravenous solution 20-0.9 meq/l-%	290
POTASSIUM CHLORIDE INTRAVENOUS SOLUTION 10 MEQ/100ML, 20 MEQ/100ML, 40 MEQ/100ML.....	290
potassium chloride intravenous solution 2 meq/ml, 2 meq/ml (20 ml).....	290
potassium cl in dextrose 5% intravenous solution 20 meq/l.....	290

PREHEVBRIO INTRAMUSCULAR SUSPENSION 10 MCG/ML	290
PREVYMIS	184
PROGRAF ORAL PACKET 0.2 MG, 1 MG	290
PROLASTIN-C INTRAVENOUS SOLUTION 1000 MG/20ML	290
PROLIA	185, 186
PROMACTA ORAL PACKET 12.5 MG, 25 MG	187
PROMACTA ORAL TABLET	187
promethazine hcl	95
promethegan	95
PULMOZYME	188
PURIXAN	189
pyrimethamine	190
Q	
QINLOCK	191
quinine sulfate	192
R	
RABAVERT INTRAMUSCULAR SUSPENSION RECONSTITUTED ..	291
RAVICTI.....	193
RECOMBIVAX HB INJECTION SUSPENSION 10 MCG/ML, 40 MCG/ML, 5 MCG/0.5ML.....	291
RECOMBIVAX HB INJECTION SUSPENSION PREFILLED SYRINGE 10 MCG/ML, 5 MCG/0.5ML	291
REGANEX.....	194
REPATHA.....	195
REPATHA PUSHTRONEX SYSTEM .	195
REPATHA SURECLICK.....	195
RETACRIT.....	66
RETEVMO ORAL CAPSULE 40 MG, 80 MG.....	196
RETEVMO ORAL TABLET 120 MG, 160 MG, 40 MG, 80 MG.....	196
REVLIMID.....	197
REXULTI.....	17
REZLIDHIA	198
REZUROCK.....	199
riluzole	200
RINVOQ	201
RINVOQ LQ.....	202

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ROZLYTREK ORAL CAPSULE 100 MG,
200 MG..... 203
ROZLYTREK ORAL PACKET 203
RUBRACA..... 204
rufinamide oral suspension 205
rufinamide oral tablet 23
RYBELSUS..... 86
RYDAPT..... 206

S

sapropterin dihydrochloride 207
SCEMBLIX 208
SECUADO 17
SIGNIFOR..... 209
sildenafil citrate oral tablet 20 mg..... 210
sirolimus oral solution 1 mg/ml 291
sirolimus oral tablet 0.5 mg, 1 mg, 2 mg 291
SIRTURO..... 211
SKYRIZI (150 MG DOSE)..... 212
SKYRIZI PEN 212
SKYRIZI SUBCUTANEOUS SOLUTION
CARTRIDGE 180 MG/1.2ML, 360
MG/2.4ML 212
SKYRIZI SUBCUTANEOUS SOLUTION
PREFILLED SYRINGE 212
sodium oxybate 213
sofosbuvir-velpatasvir 89
SOLTAMOX 214
SOMAVERT SUBCUTANEOUS
SOLUTION RECONSTITUTED 10 MG,
15 MG, 20 MG, 25 MG, 30 MG 215
sorafenib tosylate..... 216
SPRYCEL ORAL TABLET 100 MG, 140
MG, 20 MG, 50 MG, 70 MG, 80 MG 217
STELARA SUBCUTANEOUS
SOLUTION..... 218, 219
STELARA SUBCUTANEOUS
SOLUTION PREFILLED SYRINGE 45
MG/0.5ML, 90 MG/ML..... 218, 219
STIVARGA 220
sunitinib malate 221
SYMLINPEN 120 222
SYMLINPEN 60 222
SYMPAZAN 41
SYNAREL..... 223

T

TABRECTA 224
tacrolimus oral capsule 0.5 mg, 1 mg, 5 mg
..... 291
tadalafil 225
TAFINLAR 226
TAGRISSO..... 227, 228
TAKHZYRO SUBCUTANEOUS
SOLUTION..... 229
TAKHZYRO SUBCUTANEOUS
SOLUTION PREFILLED SYRINGE 150
MG/ML, 300 MG/2ML 229
TALZENNA 230
TASIGNA 231
TAVNEOS 232
tazarotene external cream 233
tazarotene external gel..... 233
TAZORAC 233
TAZVERIK 234
TEFLARO INTRAVENOUS SOLUTION
RECONSTITUTED 400 MG, 600 MG
..... 291
temazepam..... 97, 98
TEPMETKO 235
TERIPARATIDE (RECOMBINANT) .. 236
testosterone cypionate 116
testosterone enanthate 116
testosterone transdermal gel 10 mg/act (2%),
12.5 mg/act (1%), 20.25 mg/1.25gm
(1.62%), 20.25 mg/act (1.62%), 25
mg/2.5gm (1%), 40.5 mg/2.5gm (1.62%),
50 mg/5gm (1%) 242
testosterone transdermal solution..... 242
tetrabenazine oral tablet 12.5 mg, 25 mg 237
THALOMID 238
TIBSOVO..... 239
TIGECYCLINE INTRAVENOUS
SOLUTION RECONSTITUTED 50 MG
..... 291
TOBI PODHALER..... 240
tobramycin inhalation nebulization solution
300 mg/5ml 291
tobramycin sulfate injection solution 10
mg/ml, 80 mg/2ml..... 291
toremifene citrate..... 243

Crterios de Pre Autorizaci3n

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 3ltima Actualizaci3n: 09/26/2024

TPN ELECTROLYTES INTRAVENOUS CONCENTRATE	291	VUMERITY	268
TRELSTAR MIXJECT INTRAMUSCULAR SUSPENSION RECONSTITUTED 11.25 MG, 22.5 MG, 3.75 MG.....	244	W	
TREMFYA	245, 246	WELIREG	269
tretinoin external.....	241	X	
trientine hcl	247	XALKORI ORAL CAPSULE.....	270
trihexyphenidyl hcl	96	XALKORI ORAL CAPSULE SPRINKLE 150 MG, 20 MG, 50 MG.....	270
TRIKAFTA	248	XCOPRI (250 MG DAILY DOSE)	271
TRULICITY	86	XCOPRI (350 MG DAILY DOSE)	271
TRUQAP.....	249	XCOPRI ORAL TABLET 100 MG, 150 MG, 200 MG, 25 MG, 50 MG.....	271
TUKYSA.....	250	XCOPRI ORAL TABLET THERAPY PACK	271
TURALIO	251	XDEMVY	272
TYMLOS	252	XELJANZ ORAL SOLUTION	273
U		XELJANZ ORAL TABLET 10 MG, 5 MG	273
UBRELVY	253	XELJANZ XR.....	273
V		XERMELO	274
VALCHLOR.....	254	XGEVA.....	275
VALTOCO 20 MG DOSE.....	255	XOLAIR.....	276
VANFLYTA.....	256	XOSPATA.....	277
VEMLIDY.....	88	XPOVIO (100 MG ONCE WEEKLY)..	278
VENCLEXTA.....	257	XPOVIO (40 MG ONCE WEEKLY)....	278
VENCLEXTA STARTING PACK.....	257	XPOVIO (40 MG TWICE WEEKLY)..	278
VEOZAH	258	XPOVIO (60 MG ONCE WEEKLY)....	278
VERQUVO.....	259	XPOVIO (60 MG TWICE WEEKLY)..	278
VERSACLOZ.....	17	XPOVIO (80 MG ONCE WEEKLY)....	278
VERZENIO	260	XPOVIO (80 MG TWICE WEEKLY)..	278
vigabatrin.....	261	XTANDI	279
vigadrone.....	261	Y	
vigpoder	261	YONSA.....	280
VIJOICE.....	262	Z	
VITRAKVI ORAL CAPSULE 100 MG, 25 MG.....	263	zaleplon	103
VITRAKVI ORAL SOLUTION	263	ZARXIO.....	281
VIZIMPRO.....	264	ZEJULA	282
VONJO	265	ZELBORAF.....	283
VORICONAZOLE INTRAVENOUS ...	266	ziprasidone mesylate intramuscular solution reconstituted 20 mg	291
voriconazole oral suspension reconstituted	266	ZOLINZA.....	284
voriconazole oral tablet 200 mg, 50 mg.	266	zolpidem tartrate	103
VOWST	267	ZTALMY	285
VRAYLAR ORAL CAPSULE 1.5 MG, 3 MG, 4.5 MG, 6 MG.....	17	ZURZUVAE ORAL CAPSULE 20 MG, 25 MG, 30 MG.....	286

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024

ZYDELIG ORAL TABLET 100 MG, 150
MG..... 287

ZYKADIA..... 288

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2– Formulario ID: 25511

Fecha de Efectividad: 01/01/2025 Última Actualización: 09/26/2024