



MCS Classicare 2026 Formulario 2 Criterios de Pre-Autorización

MCS Classicare Efectivo (HMO), MCS, MCS Classicare Essential (HMO-POS), MCS Classicare Estrella (HMO), MCS Classicare En Tu Hogar (HMO), MCS Classicare Excede (HMO), MCS Classicare Firme (HMO), MCS Classicare Hero (HMO), MCS Classicare InteliCare (HMO), MCS Classicare MA-PD Group (HMO-POS), MCS Classicare Primero (HMO C-SNP), MCS Classicare Platino Ideal (HMO D-SNP), MCS Classicare Platino Maximo (HMO D-SNP), MCS Classicare Platino Progreso (HMO D-SNP), MCS Classicare Platino Superior (HMO D-SNP), MCS Classicare Platino Total (HMO D-SNP), MCS Classicare Platino 185 (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 ofrecido por MCS Advantage, Inc.



Última Actualización: 12/09/2025

Criterios de Pre Autorización

ABIRATERONE

Productos Afectados

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

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 un oncólogo o urólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ABIRTEGA

Productos Afectados

- *abirtega*

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	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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, C.) Uso concomitante de metotrexato o tetraciclinas, o D.) hipersensibilidad (por ejemplo, angioedema, urticaria) a la preparación (acitretin o excipientes) o a otros retinoides.
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	Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ADALIMUMAB-ADBIM

Productos Afectados

- *adalimumab-adbm (2 pen)* mg/0.2ml, 20 mg/0.4ml, 40 mg/0.4ml, 40 mg/0.8ml
- *adalimumab-adbm (2 syringe)* mg/0.8ml
- *subcutaneous prefilled syringe kit 10*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	<p>Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Artritis reumatoide de moderada a grave, B.) Artritis idiopática juvenil poliarticular de moderada a grave, C.) Artritis psoriásica, D.) Espondilitis anquilosante, E.) Psoriasis en placas crónica de moderada a grave en pacientes que son candidatos para terapia sistémica o fototerapia y cuando otras terapias sistémicas son médicamente menos apropiadas, F.) Enfermedad de Crohn de moderada a grave, G.) Colitis ulcerativa de moderada a grave, H.) Uveítis no infecciosa (incluyendo intermedia, posterior y panuveítis), o I.) Hidradenitis supurativa de moderada a grave. Para artritis reumatoide activa de moderada a grave: 1) el paciente tuvo una respuesta inadecuada al tratamiento, una intolerancia o tiene una contraindicación al methotrexate (MTX) o a los corticosteroides. Para espondilitis anquilosante activa: el paciente tuvo una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación a un medicamento antiinflamatorio no esteroideo (NSAID). Para psoriasis en placas de moderada a grave (solo para nuevos comienzos): 1) al menos el 3 % del área de superficie corporal (BSA) está afectada O las áreas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, áreas intertriginosas, cuero cabelludo) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) el paciente cumple alguno de los siguientes criterios: a) el paciente tuvo una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con methotrexate, cyclosporine o acitretin, b) el tratamiento farmacológico con methotrexate, 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 % del 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: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 meses
Otros Criterios	Solo para pacientes que no recibieron terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene estatus negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de detección de TB con fecha de lectura menor de 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax. Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	Pendiente de revisión de CMS
Terapia previa requerida	Pendiente de revisión de CMS

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ALECENSA

Productos Afectados

- ALECENSA

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 metastásico positivo para la quinasa del linfoma anaplásico (ALK), según lo detectara una prueba aprobada por la FDA, o B) tratamiento adyuvante en pacientes adultos después de la resección tumoral de cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) positivo para la quinasa 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 un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 severo o grave del estreñimiento, C.) Historia de colitis isquémica, obstrucción intestinal, estenosis, megacolon tóxico, perforación GI, adherencias, diverticulitis, enfermedad de Crohn, colitis ulcerosa, 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 grave predominante en mujeres que no han respondido adecuadamente a la terapia convencional
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamento aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ALUNBRIG

Productos Afectados

- ALUNBRIG ORAL TABLET 180 MG, 30 MG, 90 MG
- ALUNBRIG ORAL TABLET THERAPY PACK

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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 capacidad mejorada de ejercicio o un retraso en el empeoramiento clínico.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ATYPICALS

Productos Afectados

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

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Se cubrirán antipsicóticos atípicos selectos cuando se cumpla uno de los siguientes: A.) El paciente está usando el medicamento que se pide para una indicación admitida por el compendio o aprobada por FDA y el paciente no puede tomar por lo menos dos antipsicóticos atípicos orales genéricos (risperidone, tabletas de clozapine, olanzapine, quetiapine fumarate IR, ziprasidone, asenapine, paliperidone) debido a una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación, B.) El paciente está usando el medicamento que se pide para una indicación admitida por el compendio o aprobada por la FDA, y el paciente tiene una condición clínica para la que no hay alternativa genérica o las alternativas genéricas no se recomiendan según las directrices publicadas o la literatura clínica, o C.) El paciente está usando el medicamento que se pide para una indicación admitida por el compendio o aprobada por la FDA y el paciente necesita médicamente el uso de una forma de dosificación específica que no está disponible en las alternativas genéricas (ejemplos: suspensión, solución, inyección).
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetados por o en consulta con un psiquiatra
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

AUGTYRO

Productos Afectados

- AUGTYRO ORAL CAPSULE 160 MG, 40 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 ROS1 positivo, localmente avanzado o metastásico, o B.) tumores sólidos que tengan una fusión del gen NTRK y sean localmente avanzados, metastásicos o donde sea posible que la extirpación quirúrgica dé como resultado morbilidad grave, y hayan avanzado después del tratamiento o no tengan una terapia alternativa satisfactoria
Restricciones de edad	Mayores de 12 años para la indicación en caso de tumores sólidos que tengan una fusión del gen NTRK y sean localmente avanzados, metastásicos o donde sea posible que la extirpación quirúrgica dé como resultado morbilidad grave, y hayan avanzado después del tratamiento o no tengan una terapia alternativa satisfactoria
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	Alguna de las siguientes condiciones: A.) Ideación suicida o depresión no tratada o tratada inadecuadamente en un paciente con enfermedad de Huntington, B.) Insuficiencia hepática, C.) Uso simultaneo de MAOI, reserpine, tetrabenazine o valbenazine
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Corea asociada con enfermedad de Huntington (corea de Huntington) o B.) Discinesia tardía
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un neurólogo o un psiquiatra o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

AUVELITY

Productos Afectados

- AUVELITY

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Trastorno convulsivo. B) Diagnóstico actual o anterior de bulimia o anorexia nerviosa, C) Interrupción abrupta de alcohol, benzodiazepines, barbitúricos y medicamentos antiepilépticos, o D) Uso con un MAOI o en el plazo de 14 días después de suspender el tratamiento con AUVELITY. No use AUVELITY en el plazo de 14 días después de suspender un MAOI.
Información Médica Requerida	Diagnóstico de trastorno depresivo mayor Y falta de respuesta, contraindicación o intolerancia a por lo menos 2 alternativas genéricas como SSRI, SNRI o antidepresivos tricíclicos o las alternativas genéricas no se recomiendan basándose en directrices o literatura clínica publicadas
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetados por o en consulta con un psiquiatra
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

AVMAPKI FAKZYNJA

Productos Afectados

- AVMAPKI FAKZYNJA CO-PACK

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de ovario seroso de bajo grado (LGSOC) recurrente con mutación de KRAS en pacientes adultas que recibieron terapia sistémica anterior.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

BALVERSA

Productos Afectados

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

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de carcinoma urotelial localmente avanzado o metastásico y ambos de los siguientes: 1.) Alteraciones genéticas del receptor del factor de crecimiento de fibroblastos (FGFR)3 susceptibles confirmadas por una prueba de diagnóstico aprobada por la FDA, y 2.) El paciente progresó durante o siguiendo por lo menos una línea de terapia sistémica anterior
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o urólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

BENLYSTA

Productos Afectados

- BENLYSTA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Lupus eritematoso sistémico (SLE) activo y con autoanticuerpos positivos o B) Nefritis activa por lupus y el paciente está recibiendo la terapia estándar (corticosteroides, antimaláricos, NSAID, inmunosupresores)
Restricciones de edad	Mayor de 5 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un nefrólogo o un reumatólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamento aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 o dermatólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

BOSENTAN

Productos Afectados

- *bosentan oral tablet*
- *bosentan oral tablet soluble*

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 OMS) y el paciente tiene la clase II-IV funcional según la Asociación del Corazón de Nueva York (New York Heart Association, 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, adulto mayor, etc.). En pacientes pediátricos con PAH idiopática o congénita para mejorar la resistencia vascular pulmonar (PVR).
Restricciones de edad	Para PAH idiopática o congénita: Mayor de 3 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un cardiólogo o neumólogo
Duración de Cobertura	Inicial: 6 meses, Renovación: 12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

BRAFTOVI

Productos Afectados

- BRAFTOVI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) melanoma no resecable o metastásico con mutación BRAF V600E o V600K según lo detectara una prueba aprobada por la FDA y usado en combinación con binimetinib, B.) cáncer colorrectal metastásico con mutación BRAF V600E documentada según lo detectara una prueba aprobada por la FDA Y usado en combinación con cetuximab O usado en combinación con cetuximab y mFOLFOX6 (fluorouracil, leucovorin y oxaliplatino). C.) Cáncer de pulmón de células no pequeñas metastásico con una mutación BRAF V600E según lo detectara una prueba aprobada por la FDA y usado en combinación con binimetinib
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

BRIVIACT

Productos Afectados

- BRIVIACT ORAL SOLUTION
- BRIVIACT ORAL TABLET

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	Mayor de 1 mes de edad
Restricciones de proveedor	Recetado por un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

BRONCHITOL

Productos Afectados

- BRONCHITOL TOLERANCE TEST

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de fibrosis quística del pulmón
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por un neumólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

BRUKINSA

Productos Afectados

- BRUKINSA ORAL CAPSULE
- BRUKINSA ORAL TABLET

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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

CABOMETYX

Productos Afectados

- CABOMETYX ORAL TABLET 20 MG, 40 MG, 60 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Carcinoma avanzado de células renales, B.) Carcinoma hepatocelular (HCC) avanzado y se trató antes al paciente con sorafenib, 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, E.) Tumores neuroendocrinos pancreáticos bien diferenciados (pNET) que se trataron antes, irresecables, localmente avanzados o metastásicos, F.) Tumores neuroendocrinos extrapancreáticos bien diferenciados (epNET) que se trataron antes, irresecables, localmente avanzados o metastásicos.
Restricciones de edad	Carcinoma avanzado de las células renales, carcinoma hepatocelular avanzado: Mayores de 18 años. Todas las demás indicaciones, mayores de 12 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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), C.) Leucemia linfocítica de células pequeñas (SLL) o D.) Combinado con bendamustine y rituximab para tratamiento de pacientes adultos con linfoma de las células del manto (MCL) no tratada antes y que no son elegibles para trasplante autónomo de células madre hematopoyéticas (HSCT).
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

CAMZYOS

Productos Afectados

- CAMZYOS

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Uso concomitante de inhibidores potentes de CYP2C19, inductores moderados a potentes de CYP2C19 o inductores moderados a potentes de CYP3A4
Información Médica Requerida	Diagnóstico de miocardiopatía hipertrófica obstructiva (HCM) sintomática de clase II-III según New York Heart Association (NYHA) en pacientes adultos
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un cardiólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

CAPRELSA

Productos Afectados

- CAPRELSA ORAL TABLET 100 MG, 300 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Síndrome congénito de QT corto
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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

CAYSTON

Productos Afectados

- CAYSTON

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de fibrosis quística (confirmado por una prueba de diagnóstico o genética apropiada) y el paciente tiene una infección pulmonar por Pseudomonas aeruginosa confirmada por cultivo positivo
Restricciones de edad	Mayores de 7 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un neumólogo o un especialista en enfermedades infecciosas
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

COBENFY

Productos Afectados

- COBENFY
- COBENFY STARTER PACK

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Alguna de las siguientes condiciones: A.) Retención urinaria, B.) Deficiencia hepática moderada a grave, C.) Retención gástrica, D.) Historia de hipersensibilidad a COBENFY o cloruro de trospio, E.) Glaucoma de ángulo estrecho no tratado
Información Médica Requerida	Diagnóstico de esquizofrenia y el paciente ha probado y fracasado o tiene intolerancia a al menos dos antipsicóticos atípicos genéricos orales (risperidone, clozapine en tabletas, olanzapine, quetiapine fumarate IR, ziprasidone, asenapine, paliperidone)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetados por o en consulta con un psiquiatra
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

COSENTYX_2

Productos Afectados

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

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Espondilitis anquilosante, B.) Psoriasis en placas de moderada a grave en adultos, C.) Psoriasis en placas de moderada a grave en pacientes de 6 años a menos de 18 años, D.) Artritis psoriásica activa en pacientes adultos, E.) Artritis psoriásica activa en pacientes de 2 años a menos de 18 años, F.) Espondiloartritis axial no radiográfica, G.) Artritis activa relacionada con entesitis, o H.) Hidradenitis supurativa moderada a grave en adultos. Para la espondilitis anquilosante y la espondiloartritis axial no radiográfica: el paciente ha tenido una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación a un fármaco antiinflamatorio no esteroideo (NSAID). Para la psoriasis en placas de moderada a grave: 1) al menos el 3 % de la superficie corporal (BSA) 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, 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 cuerpo [por ejemplo, manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle, áreas intertriginosas] están afectadas)
Restricciones de edad	4 años para JIA. 2 años para PSA y 6 años para PsO
Restricciones de proveedor	Para PsO y HS: Dermatólogo 1) PsA: dermatólogo o reumatólogo, 2)RA, nr-axSpA y AS: reumatólogo
Duración de Cobertura	12 Meses

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Otros Criterios	Solo para pacientes que no recibieron terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene estatus negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de detección de TB con fecha de lectura menor de 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax. Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

CRESEMBA

Productos Afectados

- CRESEMBA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: 1.) Coadministración con inhibidores potentes de CYP3A4, como ketoconazole o ritonavir en dosis altas, 2.) Coadministración con inductores potentes de CYP3A4, como rifampin, carbamazepine, hierba de San Juan o barbitúricos de acción prolongada, 3.) Uso en pacientes con síndrome de QT corto familiar
Información Médica Requerida	Diagnóstico de mucormicosis invasiva o aspergilosis invasiva (IA) y el paciente tuvo una prueba o falta de respuesta a voriconazole, fluconazole o echinocandin.
Restricciones de edad	Mayor de 6 años y peso de por lo menos 16 kg (35.2 lb)
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un especialista en enfermedades infecciosas
Duración de Cobertura	6 meses
Otros Criterios	N/A
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

DANZITEN

Productos Afectados

- DANZITEN

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Alguna de las siguientes condiciones: A.) Hipocalemia, B.) Hipomagnesemia o C.) Síndrome de QT largo
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Leucemia mieloide crónica positiva para cromosoma Filadelfia (Ph+ CML) en fase crónica o fase acelerada Y todas las siguientes: 1) el paciente es resistente o intolerante a una terapia anterior que incluyó imatinib, 2) el paciente tuvo un análisis mutacional antes del inicio y 3) la terapia es apropiada según la tabla de directrices de NCCN para recomendaciones de tratamiento basadas en el perfil de mutación de BCR-ABL1, o B) leucemia mieloide crónica positiva para cromosoma Filadelfia (Ph+ CML) en fase crónica
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

DASATINIB

Productos Afectados

- dasatinib 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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

DAURISMO

Productos Afectados

- DAURISMO ORAL TABLET 100 MG, 25 MG

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

DAYBUE

Productos Afectados

- DAYBUE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de síndrome de Rett
Restricciones de edad	Mayores de 2 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo o neurólogo pediatra
Duración de Cobertura	6 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 x 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 un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	Mayor de 6 meses y peso de más de 7 kg
Restricciones de proveedor	Recetado por un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

DIMETHYL FUMARATE

Productos Afectados

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

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: 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 un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

DUPIXENT

Productos Afectados

- DUPIXENT

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Para el tratamiento inicial de dermatitis atópica (AD): 1) El paciente tiene una enfermedad de moderada a grave Y 2) El paciente tuvo una respuesta inadecuada al tratamiento con un corticosteroide o un inhibidor tópicos de la calcineurina, O los corticosteroides y los inhibidores tópicos de la calcineurina no son recomendables para el paciente. Para el asma dependiente de corticosteroides orales, terapia inicial: El paciente tiene un control inadecuado del asma a pesar del tratamiento actual con corticosteroides inhalados en dosis de medias a altas, a menos que el paciente tenga intolerancia o contraindicación a esas terapias. Para el asma de moderada a grave, terapia inicial: El paciente tiene un recuento de referencia de eosinófilos en la sangre de al menos 150 células por microlitro y el asma continúa estando inadecuadamente controlada a pesar del tratamiento actual con: corticosteroides inhalados, a menos que el paciente tenga intolerancia o contraindicación a esas terapias. C.) Pólipos nasales en pacientes con una respuesta inadecuada a los corticosteroides nasales. Para la rinosinusitis crónica con poliposis nasal (CRSwNP): 1) El medicamento solicitado se usa como tratamiento de mantenimiento complementario Y 2) El paciente tuvo una respuesta inadecuada al tratamiento con corticosteroides intranasales. Para el trastorno de esofagitis eosinofílica, intolerancia o contraindicación a los PPI. Para pacientes adultos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica mal tratada y fenotipo eosinofílico, como tratamiento complementario de mantenimiento. Para el tratamiento del prurigo nodular. Para el tratamiento de pacientes adultos y pediátricos mayores de 12 años de edad con urticaria crónica espontánea (CSU) que permanecen sintomáticos a pesar del tratamiento con antihistamínicos H1.
Restricciones de edad	Para dermatitis atópica: Mayor de 6 meses, 2) Para asma: Mayor de 6 años, 3) Para CRSwNP: Mayor de 12 años, 4) Para PN y COPD: Mayor de 18 años, 5) Para EoE: Mayor de 1 año, peso de por lo menos 15 kg, o 5) Para urticaria crónica espontánea (CSU): Mayores de 12 años.

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

EMGALITY

Productos Afectados

- EMGALITY
- EMGALITY (300 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	Pendiente de revisión de CMS
Terapia previa requerida	Pendiente de revisión de CMS

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

EMSAM

Productos Afectados

- EMSAM

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Alguna de las siguientes condiciones: 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	Recetados por o en consulta con un psiquiatra
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ENBREL

Productos Afectados

- ENBREL
- ENBREL SURECLICK
- ENBREL MINI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Artritis reumatoide de moderada a grave, B.) Artritis idiopática juvenil poliarticular de moderada a grave, C.) Artritis psoriásica, D.) Espondilitis anquilosante, o E.) Psoriasis crónica en placas de moderada a grave en pacientes que son candidatos a terapia sistémica o fototerapia. Para artritis reumatoide activa de moderada a grave: 1) el paciente tuvo una respuesta inadecuada al tratamiento, una intolerancia o tiene una contraindicación al methotrexate (MTX) o a los corticosteroides. Para espondilitis anquilosante activa: el paciente tuvo una respuesta inadecuada al tratamiento, una intolerancia o tiene una contraindicación a un fármaco antiinflamatorio no esteroideo (NSAID). Para psoriasis en placas de moderada a grave (solo para nuevos casos): 1) al menos el 3 % del área de la superficie corporal (BSA) está afectada O las áreas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, áreas intertriginosas, cuero cabelludo) están afectadas en el momento del diagnóstico Y 2) el paciente cumple alguno de los siguientes criterios: a) el paciente tuvo una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con metotrexato, cyclosporine o acitretin, b) el tratamiento farmacológico con metotrexato, cyclosporine o acitretin está contraindicado, c) el paciente tiene psoriasis grave que justifica una terapia biológica como primera elección (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	12 meses

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Otros Criterios	Solo para pacientes que no recibieron terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene estatus negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de detección de TB con fecha de lectura menor de 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax. Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ENSPRYNG

Productos Afectados

- ENSPRYNG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Alguna de las siguientes condiciones: 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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

EPOETIN THERAPY

Productos Afectados

- RETACRIT

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Hipertensión no controlada, B.) Aplasia pura de glóbulos rojos (PRCA) que comienza después del tratamiento con medicamentos de proteína de eritropoyetina.
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes criterios. 1) Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Enfermedad neoplásica no mieloide y se usa para el tratamiento de anemia inducida por quimioterapia, B.) Infección por VIH y se usa para el tratamiento de anemia inducida por zidovudine, C.) Enfermedad renal crónica, lo que genera anemia, o D.) Estatus de candidato de alto riesgo quirúrgico con riesgo de pérdida de sangre perioperatorio y que se hará una operación electiva, no cardíaca o no vascular, 2) Niveles de hemoglobina antes del tratamiento menores a 10 g/dL, 3) Reducción o interrupción de la dosis si la hemoglobina supera los 10 g/dL (CKD que no está en diálisis para adultos, cáncer), 11 g/dL (CKD en diálisis), 12 g/dL (CKD pediátrica), y 4) Pacientes con hemoglobina perioperatoria mayor a 10 g/dL y menor o igual a 13 g/dL que tienen programada una operación electiva, no cardíaca y no vascular
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	6 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ERLEADA

Productos Afectados

- ERLEADA ORAL TABLET 240 MG, 60 MG

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 un oncólogo o urólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ERLOTINIB

Productos Afectados

- *erlotinib hcl oral tablet 100 mg, 150 mg, 25 mg*

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ERZOFRI

Productos Afectados

- ERZOFRI INTRAMUSCULAR MG/1.5ML, 351 MG/2.25ML, 39
SUSPENSION PREFILLED SYRINGE MG/0.25ML, 78 MG/0.5ML
117 MG/0.75ML, 156 MG/ML, 234

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: 1) Esquizofrenia 2) Trastorno esquizoafectivo
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un psiquiatra
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ESLICARBAZEPINE

Productos Afectados

- *eslicarbazepine acetate*

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 un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

EUCRISA

Productos Afectados

- EUCRISA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de dermatitis atópica de leve a moderada y el paciente hizo la prueba o falta de respuesta a 1 corticosteroide tópico genérico (por ejemplo, ungüento de acetónido de fluocinolona 0.025 %, crema de propionato de fluticasona 0.05 %) o inhibidor de calcineurina tópico genérico (por ejemplo, ungüento tacrolimus, crema pimecrolimus)
Restricciones de edad	Mayor de 3 meses de edad
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un dermatólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	N/A
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

EULEXIN

Productos Afectados

- EULEXIN

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Insuficiencia hepática grave.
Información Médica Requerida	Usado en combinación con un agonista de la hormona liberadora de hormona luteinizante (LHRH) y un diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Etapa B2 a C localmente confinado que comienza ocho semanas antes de iniciar la radioterapia y continúa durante la misma, o B.) cáncer de próstata metastásico en etapa D2.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 una de las siguientes condiciones: A.) Complejo de esclerosis tuberosa (TSC) astrocitoma subependimario de células gigantes (SEGA) que exige intervención terapéutica, pero que no puede ser resección curativa, B.) Convulsiones de inicio parcial asociadas a TSC como tratamiento adyuvante.
Restricciones de edad	TSC con SEGA: Mayor de 1 año. Convulsiones de inicio parcial asociadas con TSC: Mayor de 2 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o neurólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

FASENRA

Productos Afectados

- FASENRA
- FASENRA PEN

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: 1) Asma grave con fenotipo eosinofílico Y recuento de eosinófilos en sangre mayor que 150 células/mcl o el paciente depende de corticosteroides sistémicos O los síntomas no se controlan adecuadamente con corticosteroides inhalados. 2) Granulomatosis eosinofílica con poliangitis (EGPA)
Restricciones de edad	Para asma: Mayores de 6 años. Para EGPA: Mayores de 18 años.
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un alergólogo, un dermatólogo, un inmunólogo, un otorrinolaringólogo, un neumólogo o reumatólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

FINTEPLA

Productos Afectados

- FINTEPLA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Uso en un plazo de 14 días después de administrar inhibidores de monoamino oxidasa, B.) Enfermedad valvular cardíaca C.) Hipertensión arterial pulmonar
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una o ambas de las siguientes: Síndrome de Dravet, síndrome de Lennox-Gastaut
Restricciones de edad	Mayores de 2 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Se necesita determinación de B vs. D según la guía de CMS
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 o hematólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

FRUZAQLA

Productos Afectados

- FRUZAQLA ORAL CAPSULE 1 MG, 5 MG

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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

FULPHILA

Productos Afectados

- FULPHILA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de malignidad no mieloide 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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 adyuvante. El miembro debe tener historia de respuesta inadecuada, contraindicaciones o intolerancia a levetiracetam antes de la aprobación.
Restricciones de edad	Mayores de 4 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

GAVRETO

Productos Afectados

- GAVRETO

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 fusión positiva en RET según lo detectara una prueba aprobada por la FDA, B.) Cáncer medular de tiroides avanzado o metastásico con mutación en RET y el paciente necesita una terapia sistémica, o C.) Cáncer de tiroides avanzado o metastásico con fusión positiva en RET, y el paciente necesita terapia sistémica y es resistente al yodo radiactivo, cuando el yodo radiactivo sea adecuado
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

GLATIRAMER

Productos Afectados

- *glatiramer acetate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Formas recurrentes de esclerosis múltiple (por ejemplo, síndrome clínicamente aislado, MS recurrente-remitente, enfermedad progresiva activa secundaria) 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 un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

GLP1

Productos Afectados

- MOUNJARO
- OZEMPIC (0.25 OR 0.5 MG/DOSE)
- OZEMPIC (1 MG/DOSE)
- OZEMPIC (2 MG/DOSE)
- RYBELSUS
- RYBELSUS (FORMULATION R2)
- TRULICITY

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Se usa para bajar de peso. Solo Ozempic: El paciente tiene historia personal o familiar de MTC o en pacientes con síndrome de neoplasia endocrina múltiple tipo 2 (MEN 2)
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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

GOMEKLI

Productos Afectados

- GOMEKLI ORAL CAPSULE 1 MG, 2 MG
- GOMEKLI ORAL TABLET SOLUBLE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico y tratamiento de la neurofibromatosis tipo 1 en pacientes adultos y pediátricos mayores de 2 años de edad que tienen neurofibromas plexiformes sintomáticos que no se pueden extirpar completamente.
Restricciones de edad	Mayores de 2 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neurólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

HADLIMA

Productos Afectados

- HADLIMA
- HADLIMA PUSHTOUCH

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 de moderada a grave, C.) Artritis psoriásica, D.) Espondilitis anquilosante, E.) Enfermedad de Crohn de moderada a grave, F.) Colitis ulcerativa de moderada a grave, G.) Uveítis no infecciosa (incluyendo intermedia, posterior y panuveítis), H.) Hidradenitis supurativa moderada a grave, o I.) Psoriasis en placas crónica moderada a grave, en pacientes que son candidatos a terapia sistémica o fototerapia y cuando otras terapias sistémicas son médicamente menos apropiadas. Para artritis reumatoide activa de moderada a grave: 1) el paciente tuvo una respuesta inadecuada al tratamiento, una intolerancia o tiene una contraindicación al methotrexate (MTX) o a los corticosteroides. Para espondilitis anquilosante activa: el paciente tuvo una respuesta inadecuada al tratamiento, una intolerancia o contraindicación a un medicamento antiinflamatorio no esteroideo (NSAID). Para psoriasis en placas de moderada a grave (solo para nuevos comienzos): 1) al menos el 3 % del área de superficie corporal (BSA) está afectada O las áreas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, áreas intertriginosas, cuero cabelludo) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) el paciente cumple alguno de los siguientes criterios: a) el paciente tuvo una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con methotrexate, cyclosporine o acitretin, b) el tratamiento farmacológico con methotrexate, 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 % del BSA o las áreas cruciales del 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 todas las otras indicaciones, mayores de 18 años.

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Restricciones de proveedor	1) Para PsO y 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	12 meses
Otros Criterios	Solo para pacientes que no recibieron terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene estatus negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de detección de TB con fecha de lectura menor de 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax. Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

HEPATITIS B

Productos Afectados

- *adefovir dipivoxil*
- BARACLUDE
- 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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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, (2) tratamiento para pacientes con cirrosis compensada si usan Mavyret O (3) pacientes con hepatitis C aguda que 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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

HERNEXEOS

Productos Afectados

- HERNEXEOS

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) no escamoso, irresecable o metastásico, cuyos tumores tienen mutaciones activadoras en el dominio de tirosina cinasa HER2 (ERBB2), detectadas con una prueba aprobada por la FDA, y que han recibido terapia sistémica previa.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o bajo consulta con un oncólogo.
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

HRM - ADHD 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	12 Meses
Otros Criterios	Alternativas que no son HRM en la lista de medicamentos cubiertos (formulario): atomoxetine, dexamethylphenidate, methylphenidate
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Alternativas que no son HRM en la lista de medicamentos cubiertos (formulario): propranolol, sotalol, dofetilide, amiodarone, propafenone, mexiletine
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamento aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
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 medicamento aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	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, recetarlo en dosis reducidas o usarlo 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)
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 medicamente aceptadas.

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Alternativas no relacionadas con los HRM en la lista de medicamentos cubiertos (formulario): dronabinol
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 intenosol*
- *diazepam oral solution*
- *diazepam oral tablet*
- *lorazepam intenosol*
- *lorazepam oral concentrate*
- *lorazepam oral tablet*

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

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 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 usarlo 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	12 Meses
Otros Criterios	Alternativas que no son HRM en la lista de medicamentos cubiertos (formulario): doxepin tabletas de 3 mg y 6 mg, mirtazipine, trazodone
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2), positivo para receptores hormonales (HR) y se usó en combinación con un inhibidor de la aromatasa en pacientes hombres o mujeres como terapia endocrina inicial, o C.) Cáncer de mama localmente avanzado o metastásico, con mutación de PIK3CA, positivo para receptores hormonales y HER2 negativo, resistente a los fármacos endocrinos, en combinación con inavolisib y fulvestrant, después de la recurrencia en el tratamiento endocrino adyuvante o después de haberlo completado
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

IBTROZI

Productos Afectados

- IBTROZI

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 ROS1 positivo según lo detectó 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	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ICLUSIG

Productos Afectados

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

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Leucemia mieloide crónica (CML) en fase crónica, fase acelerada o fase blástica en pacientes adultos T315I-positivos o para los que no está indicado ningún otro tratamiento inhibidor de la tirosina cinasa, B) Leucemia mieloide crónica (CML) en fase crónica en pacientes adultos con resistencia o intolerancia a al menos dos inhibidores de la quinasa anteriores, o C) Leucemia linfoblástica aguda positiva para cromosoma Filadelfia (Ph+ ALL) de reciente diagnóstico, en combinación con quimioterapia, o D) Ph+ ALL en pacientes adultos positivos para T315I o para los que no esté indicado ningún otro tratamiento inhibidor de la tirosina cinasa
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

IMATINIB

Productos Afectados

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

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Leucemia mielógena crónica positiva para cromosoma Filadelfia (Ph+ CML), B.) Leucemia linfoblástica aguda (ALL) Ph+, C.) Tumor del estroma gastrointestinal (GIST) en el que el paciente tiene GIST maligno no operable o metastásico positivo para c-KIT (CD117) documentado o se operó al paciente con GIST positivo para c-KIT y se usó imatinib como una terapia adyuvante, D.) Dermatofibrosarcoma protuberante que es inoperable, recurrente o metastásico, E.) Síndrome hipereosinofílico o leucemia eosinofílica crónica, F.) Síndrome mielodisplásico o enfermedad mieloproliferativa asociada con reordenamientos del gen del receptor del factor de crecimiento derivado de plaquetas, o G.) Mastocitosis sistémica agresiva sin la mutación D816V de c-KIT o con estado mutacional de c-KIT desconocido
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un alergólogo, hematólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 delección en 17p, C.) Macroglobulinemia de Waldenstrom (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 un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

IMKELDI

Productos Afectados

- IMKELDI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Leucemia mielógena crónica positiva para cromosoma Filadelfia (Ph+ CML), B.) Leucemia linfoblástica aguda (ALL) Ph+, C.) Tumor del estroma gastrointestinal (GIST) en el que el paciente tiene GIST maligno no operable o metastásico positivo para c-KIT (CD117) documentado o se operó al paciente con GIST positivo para c-KIT y se usó imatinib como una terapia adyuvante, D.) Dermatofibrosarcoma protuberante que es inoperable, recurrente o metastásico, E.) Síndrome hipereosinofílico o leucemia eosinofílica crónica, F.) Síndrome mielodisplásico o enfermedad mieloproliferativa asociada con reordenamientos del gen del receptor del factor de crecimiento derivado de plaquetas, o G.) Mastocitosis sistémica agresiva sin la mutación D816V de c-KIT o con estado mutacional de c-KIT desconocido
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un alergólogo, hematólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 Leishmania donovani, B.) Leishmaniasis cutánea causada por Leishmania braziliensis, Leishmania guyanensis y Leishmania panamensis, o C.) Leishmaniasis de las mucosas causada por Leishmania braziliensis
Restricciones de edad	Mayores de 12 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamento aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

INJECTABLE TESTOSTERONE

Productos Afectados

- *testosterone cypionate*
- *testosterone enanthate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Alguna de las siguientes condiciones: 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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

INLYTA

Productos Afectados

- INLYTA ORAL TABLET 1 MG, 5 MG

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 un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 meses
Otros Criterios	Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	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	Pendiente de revisión de CMS
Terapia previa requerida	Pendiente de revisión de CMS

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 meses
Otros Criterios	Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ITOVEBI

Productos Afectados

- ITOVEBI ORAL TABLET 3 MG, 9 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de mama metastásico o localmente avanzado, resistente a tratamiento endocrino, con receptor hormonal positivo, HER2 negativo y mutación de PIK3CA, que se usa en combinación con palbociclib y fulvestrant.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ITRACONAZOLE

Productos Afectados

- *itraconazole*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Disfunción ventricular (por ejemplo, insuficiencia cardíaca congestiva (CHF) o historia de CHF), B.) Terapia concurrente con un sustrato de CYP3A4 (por ejemplo, methadone, lovastatin, simvastatin, etc.), C.) Uso concurrente de inhibidores de CYP2D6 (por ejemplo, bupropion, fluoxetine, paroxetine, quinidine, terbinafine), o D.) Insuficiencia renal o hepática y uso concomitante de colchicine, fesoterodine, o solifenacin
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Infección fúngica sistémica (por ejemplo, aspergilosis, histoplasmosis, blastomycosis), o B.) Onicomycosis confirmada por uno de los siguientes: preparación de hidróxido de potasio (KOH) positiva, cultivo de hongos o biopsia de uñas
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	6 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

IVABRADINE

Productos Afectados

- *ivabradine hcl*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Insuficiencia cardíaca aguda descompensada, B.) hipotensión (por ejemplo, presión menor a 90/50 mmHg), C.) síndrome del nodo sinusal enfermo o bloqueo sinoauricular o bloqueo AV de 3. grado (a menos que esté presente un marcapasos a demanda en funcionamiento), D.) bradicardia (por ejemplo, frecuencia cardíaca en reposo menor a 60 latidos por minuto antes del tratamiento), E.) Insuficiencia hepática grave (Child-Pugh C), F.) Dependiente de marcapasos (la frecuencia cardíaca se mantiene exclusivamente por el marcapasos), G.) Uso concomitante de inhibidores fuertes del CYP3A4
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Pacientes adultos con insuficiencia cardíaca crónica sintomática estable con fracción de eyección ventricular izquierda del 35% o menos, que estén en ritmo sinusal con frecuencia cardíaca en reposo de 70 latidos por minuto o más, y que tengan dosis máximamente toleradas de betabloqueadores o que tengan una contraindicación para el uso de betabloqueadores, o B.) Pacientes pediátricos con insuficiencia cardíaca sintomática estable debido a miocardiopatía dilatada y que estén en ritmo sinusal con frecuencia cardíaca elevada
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	Recetado por o en consulta con un oncólogo, hematólogo o médico de trasplantes.
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

KERENDIA

Productos Afectados

- KERENDIA

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	Pendiente de revisión de CMS
Terapia previa requerida	Pendiente de revisión de CMS

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

KESIMPTA

Productos Afectados

- KESIMPTA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Infección HBV activa
Información Médica Requerida	Formas recurrentes de esclerosis múltiple (MS) que incluyen síndrome clínicamente aislado, enfermedad recurrente-remitente y enfermedad progresiva activa secundaria.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

KINERET

Productos Afectados

- KINERET

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Enfermedad de coronavirus 2019 (COVID-19) en adultos hospitalizados
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Artritis reumatoide (RA) moderada a gravemente activa en pacientes con falta de respuesta a 1 o más medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad (DMARD) y dos productos preferidos (por ejemplo, adalimumab-adbm, Hadlima, Orencia, Rinvoq, Simlandi), B.) Síndromes periódicos asociados con Cryopyrin (por ejemplo, enfermedad inflamatoria multisistémica de inicio neonatal), o C.) Deficiencia del antagonista del receptor de interleucina-1 (DIRA)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Para RA: recetados o en consulta con un reumatólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Solo para pacientes que no recibieron terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene estatus negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de detección de TB con fecha de lectura menor de 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

KISQALI

Productos Afectados

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

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: 1.) Cáncer de mama avanzado o metastásico positivo para receptor de hormonas (HR), negativo para 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 en combinación con un inhibidor de la aromatasas como tratamiento endocrino inicial, B.) El paciente es un hombre o una mujer pre o perimenopáusica y el medicamento que se pide se usará en combinación con un inhibidor de la aromatasas como tratamiento endocrino inicial, y el paciente tuvo progresión en la enfermedad, un evento adverso intolerable o contraindicación a Ibrance (palbociclib) o Verzenio (abemaciclib), C.) El medicamento que se pide se usará con fulvestrant como tratamiento endocrino inicial, o D.) El medicamento que se pide se usará con fulvestrant en adultos con progresión de la enfermedad después de recibir tratamiento endocrino y el paciente tuvo progresión de la enfermedad, un evento adverso intolerable o contraindicación a Ibrance (palbociclib) o Verzenio (abemaciclib), o 2.) Tratamiento adyuvante de adultos con cáncer de mama en estadio II y III temprano, positivo para receptor de hormonas (HR) y negativo para receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2), con alto riesgo de recurrencia, en combinación con un inhibidor de la aromatasas.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 uno de los siguientes: A.) cáncer de mama avanzado o metastásico positivo para el receptor de hormonas (HR), negativo para el receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) y uno de los siguientes Y el paciente es una mujer pre o perimenopáusica o un hombre y el medicamento solicitado se usará como terapia endocrina inicial O la paciente es posmenopáusica, el medicamento solicitado se usará como terapia endocrina inicial y el paciente ha tenido progresión de la enfermedad, un evento adverso intolerable o contraindicación para Ibrance (palbociclib) o Verzenio (abemaciclib), B.) Para el tratamiento adyuvante de adultos con cáncer de mama en estadio II y III temprano, positivo para receptor de hormonas (HR) y negativo para receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2), con alto riesgo de recurrencia.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

KOSELUGO

Productos Afectados

- KOSELUGO ORAL CAPSULE 10 MG, 25 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de neurfibromatosis 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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

KRAZATI

Productos Afectados

- KRAZATI

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) localmente avanzado o metastásico con mutación KRAS G12C, según lo determinado mediante una prueba aprobada por la FDA y el paciente ha recibido al menos una terapia sistémica previa, o B.) Cáncer colorrectal localmente avanzado o metastásico con mutación KRAS G12C en combinación con cetuximab, según lo determinado mediante una prueba aprobada por la FDA, que haya recibido tratamiento previo con quimioterapia basada en fluoropirimidine, oxaliplatín e irinotecan
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

LAZCLUZE

Productos Afectados

- LAZCLUZE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de pulmón no microcítico localmente avanzado o metastásico con delección en exón 19 del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) o mutaciones de sustitución del exón 21 L858R detectadas mediante una prueba aprobada en adultos y Lazcluze se usa como tratamiento de primera línea en combinación con amivantamab
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 anormalidad citogenética de delección 5q o sin más anormalidades 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 un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 o hematólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

LEUKERAN

Productos Afectados

- LEUKERAN

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Leucemia linfocítica crónica, B.) Linfoma de Hodgkin, C.) Micosis fungoide o D.) Linfomas no Hodgkin
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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)
- LUTRATE DEPOT

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 (3.75 mg de 1 mes y 11.25 mg de depósito de 3 meses solamente), C.) Anemia debida a leiomiomas uterinos (fibromas) (3.75 mg de 1 mes y 11.25 mg de depósito de 3 meses solamente) y la paciente está en el preoperatorio, o D.) Pubertad precoz central (idiopática o neurogénica) en niños
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Para cáncer: urólogo u oncólogo, para endometriosis: Ginecólogo-obstetra, para pubertad precoz central: endocrinólogo.
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

L-GLUTAMINE

Productos Afectados

- *l-glutamine*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de anemia falciforme Y uno de los siguientes: 1.) El paciente tiene complicaciones agudas y está bajo tratamiento con Hydroxyurea, o 2.) El paciente tiene complicaciones agudas y no puede tolerar la Hydroxyurea
Restricciones de edad	Mayores de 5 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

LIDOCAINE EXT

Productos Afectados

- APRIZIO PAK II
- EMPRICAINE-II
- *lidocaine external ointment*
- *lidocaine hcl*
- *lidocaine-prilocaine*
- NUVAKAAN-II
- PRIZOPAK II

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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

LINEZOLID

Productos Afectados

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

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 una de las siguientes condiciones: 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	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

LIVTENCITY

Productos Afectados

- LIVTENCITY

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de infección/enfermedad por citomegalovirus (CMV) postrasplante 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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

LONSURF

Productos Afectados

- LONSURF ORAL TABLET 15-6.14 MG,
20-8.19 MG

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 o hematólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 o hematólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

LUMAKRAS

Productos Afectados

- LUMAKRAS ORAL TABLET 120 MG, 240 MG, 320 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: 1) Cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) localmente avanzado o metastásico con mutación de KRAS G12C, según lo determinó una prueba aprobada por FDA, y el paciente recibió por lo menos una terapia sistémica anterior (por ejemplo, inhibidor de puntos de control inmunitario, quimioterapia basada en platino) 2) cáncer colorrectal metastásico con mutación KRAS G12C (mCRC) según lo determinó una prueba aprobada por FDA, en combinación con Vectibix en pacientes que recibieron quimioterapia basada en fluoropyrimidine, oxaliplatin e irinotecan
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

LYNPARZA

Productos Afectados

- LYNPARZA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Cáncer de mama metastásico con mutación deletérea o sospechosa de ser deletérea del BRCA de línea germinal negativo para HER2 Y el paciente ha recibido tratamiento previo con quimioterapia neoadyuvante, adyuvante o metastásico, B.) Cáncer recurrente ovárico epitelial, de las trompas de Falopio o peritoneal primario Y se usa para el tratamiento de mantenimiento en pacientes con respuesta completa o parcial a la quimioterapia a base de platino (p. ej., cisplatino, carboplatino), C.) Cáncer ovárico epitelial, de las trompas de Falopio o primario peritoneal con mutación somática o de la línea germinal del BRCA deletérea o sospechosa de ser deletérea (gBRCAm o sBRCAm) en pacientes con respuesta completa o parcial a la quimioterapia a base de platino de primera línea, D.) Adenocarcinoma pancreático metastásico con mutación del BRCA de la línea germinal deletérea o sospechosa de ser deletérea y la enfermedad no ha avanzado en por lo menos 16 semanas de un régimen de quimioterapia basada en platino de primera línea, E.) Cáncer ovárico epitelial avanzado, de las trompas de Falopio o peritoneal primario en pacientes con respuesta completa o parcial a quimioterapia basada en platino de primera línea y cuyo cáncer está asociado con un estado positivo de deficiencia de recombinación homóloga definido ya sea por una mutación del BRCA deletérea o sospechosa de ser deletérea o inestabilidad genómica, Y se están usando en combinación con bevacizumab para tratamiento de mantenimiento, F.) Cáncer de próstata metastásico resistente a la castración con mutación del gen de reparación por recombinación homóloga somática o de línea germinal deletérea o sospechosa en pacientes que han avanzado después de un tratamiento previo con enzalutamide o abiraterone, o G.) Cáncer de próstata metastásico resistente a la castración con mutación BRCA deletéreo o presuntamente deletéreo en combinación con abiraterone y prednisone o prednisolone.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 uso en combinación con otros medicamentos contra el cáncer
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

MEKINIST

Productos Afectados

- MEKINIST ORAL SOLUTION RECONSTITUTED
- MEKINIST ORAL TABLET 0.5 MG, 2 MG

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 necesitaterapia sistémica, en combinación con dabrafenib
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

MERCAPTOPURINE

Productos Afectados

- mercaptopurine oral suspension*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: 1.) Diagnóstico de leucemia linfocítica aguda, 2.) El paciente no puede tragar o muestra intolerancia a las tabletas de mercaptopurine.
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	N/A
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

MIFEPRISTONE

Productos Afectados

- *mifepristone*

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 de Cushing endógeno 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	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

MODEYSO

Productos Afectados

- MODEYSO

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	Pendiente de revisión de CMS
Terapia previa requerida	Pendiente de revisión de CMS

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 a un patrón convulsivo habitual de un paciente
Restricciones de edad	Mayores de 12 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Este criterio se aplica solo a nuevos comienzos
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

NEXLETOL

Productos Afectados

- NEXLETOL

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Enfermedad cardiovascular (CVD) establecida o con riesgo alto de un evento de CVD, pero sin CVD establecida para reducir el riesgo de infarto de miocardio y revascularización coronaria en adultos que no pueden tomar la terapia de estatina recomendada (incluyendo los que no toman estatina). B.) En combinación con otras terapias de reducción del colesterol de lipoproteínas de baja densidad (LDL-C) o por sí sola cuando la terapia concomitante de disminución de LDL-C no es posible, para reducir LDL-C en adultos con hiperlipidemia primaria, incluyendo hipercolesterolemia familiar heterocigota (HeFH).
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un cardiólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Para todas las indicaciones: Documento: i) Nivel de LDL-C de valor de referencia mayor que 70 mg/dL (resultados del panel de lípidos) y ii) Uno de los siguientes: a) El paciente completó una prueba de 3 meses consecutivos de una estatina de intensidad alta o moderada en la dosis máxima tolerada por el paciente, o b) Falla terapéutica, efectos adversos o intolerancia por lo menos a 2 estatinas de alta densidad (por ejemplo, atorvastatin igual o mayor que 40 mg, rosuvastatin igual o mayor que 20 mg) o 2 estatinas de intensidad moderada (por ejemplo, simvastatin 20 o 40 mg) en combinación con ezetimibe. Para renovaciones: El médico que receta debe certificar que el paciente tolera y responde al medicamento y dar los niveles de LDL-C
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamento aceptadas.

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

NEXLIZET

Productos Afectados

- NEXLIZET

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Enfermedad cardiovascular (CVD) establecida o con riesgo alto de un evento de CVD, pero sin CVD establecida para reducir el riesgo de infarto de miocardio y revascularización coronaria en adultos que no pueden tomar la terapia de estatina recomendada (incluyendo los que no toman estatina). B.) En combinación con otras terapias de reducción del colesterol de lipoproteínas de baja densidad (LDL-C) o por sí sola cuando la terapia concomitante de disminución de LDL-C no es posible, para reducir LDL-C en adultos con hiperlipidemia primaria, incluyendo hipercolesterolemia familiar heterocigota (HeFH).
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un cardiólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Para todas las indicaciones: Documento: i) Nivel de LDL-C de valor de referencia mayor que 70 mg/dL (resultados del panel de lípidos) y ii) Uno de los siguientes: a) El paciente completó una prueba de 3 meses consecutivos de una estatina de intensidad alta o moderada en la dosis máxima tolerada por el paciente, o b) Falla terapéutica, efectos adversos o intolerancia por lo menos a 2 estatinas de alta densidad (por ejemplo, atorvastatin igual o mayor que 40 mg, rosuvastatin igual o mayor que 20 mg) o 2 estatinas de intensidad moderada (por ejemplo, simvastatin 20 o 40 mg) en combinación con ezetimibe. Para renovaciones: El médico que receta debe certificar que el paciente tolera y responde al medicamento y dar los niveles de LDL-C
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamento aceptadas.

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

NINLARO

Productos Afectados

- NINLARO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de mieloma múltiple, usado en combinación con lenalidomide y dexamethasone Y el paciente tiene historia por lo menos de 1 terapia previa Los ejemplos incluyen: bortezomib, cyclophosphamide, Kyprolis (infusión intravenosa de carfilzomib), lenalidomide, Darzalex (infusión intravenosa de daratumumab).
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

NUBEQA

Productos Afectados

- NUBEQA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Cáncer de próstata no metastásico resistente a la castración (nmCRPC), B.) Cáncer de próstata metastásico sensible a la castración (mCSPC), o C.) 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	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

NUPLAZID

Productos Afectados

- NUPLAZID

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Aplica diagnóstico de enfermedad de Parkinson y ambos de los siguientes: A.) Usado para el tratamiento de alucinaciones o delirios asociados con la psicosis de 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	Recetado por un neurólogo o un psiquiatra o en su consulta
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

OFEV

Productos Afectados

- OFEV

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: 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 o reumatólogo.
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

OPIPZA

Productos Afectados

- OPIPZA ORAL FILM 10 MG, 2 MG, 5 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Se deben cumplir todos los siguientes: A.) Diagnóstico de uno de los siguientes: 1) Esquizofrenia, 2) Tratamiento complementario de trastorno depresivo mayor (MDD), 3) Irritabilidad asociada con trastornos autistas O 4) Trastorno de Tourette Y B.) No puede tragar o es intolerante a las tabletas de aripiprazole
Restricciones de edad	Para esquizofrenia: Mayores de 13 años, para MDD: Mayores de 18 años, todos los demás: Mayores de 6 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un psiquiatra o neurólogo.
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

OPSUMIT

Productos Afectados

- OPSUMIT

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de hipertensión arterial pulmonar (grupo I de la OMS), confirmado por cateterismo cardíaco derecho o ecocardiograma Doppler, si al paciente no se le puede hacer un cateterismo cardíaco derecho (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	Inicial: 6 meses, Renovación: 12 meses
Otros Criterios	Continuación de la terapia: el paciente tolera y responde al medicamento y tiene capacidad mejorada de ejercicio o un retraso en el empeoramiento clínico.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ORENCIA

Productos Afectados

- ORENCIA CLICKJECT
- ORENCIA SUBCUTANEOUS SOLUTION PREFILLED SYRINGE 125 MG/ML, 50 MG/0.4ML, 87.5 MG/0.7ML

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Artritis reumatoide de moderada a grave, B.) Artritis idiopática juvenil poliarticular de 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: Mayores de 18 años. Para todas las otras indicaciones, mayores de 2 años.
Restricciones de proveedor	Para RA y PJA: Reumatólogo, para PsA: Dermatólogo o reumatólogo, para aGVHD: Dermatólogo o especialista en trasplantes.
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Solo para pacientes que no recibieron terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene estatus negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de detección de TB con fecha de lectura menor de 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax. Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o urólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

OTEZLA

Productos Afectados

- OTEZLA ORAL TABLET
- OTEZLA ORAL TABLET THERAPY PACK

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Artritis psoriásica activa, B). Psoriasis en placas moderada a grave y el paciente es candidato a fototerapia o terapia sistémica, C). Psoriasis en placas leve y el paciente es candidato a fototerapia o terapia sistémica, o D). Enfermedad de Behcet y el paciente tiene úlceras bucales activas. Para la psoriasis en placas: 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, 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
Restricciones de edad	Mayores de 6 años
Restricciones de proveedor	PsA: Recetado por un dermatólogo o un reumatólogo o en su consulta. Psoriasis en placas: Recetado por un dermatólogo o en su consulta.
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	Yes

PANRETIN

Productos Afectados

- PANRETIN

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de sarcoma de Kaposi relacionado con sida y ambos de los siguientes: 1.) Usado para tratar lesiones cutáneas y 2.) El tratamiento sistémico antisarcoma de Kaposi no está indicado (por ejemplo, el paciente no tiene más de 10 lesiones nuevas de SK en el mes anterior, linfedema sintomática, KS pulmonar sintomático o implicación visceral sintomática)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un dermatólogo, oncólogo o especialista en VIH
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

PAZOPANIB

Productos Afectados

- *pazopanib hcl*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Carcinoma avanzado de células renales (RCC), o B.) Sarcoma avanzado de tejidos blandos (STS), ha recibido quimioterapia antes y no tiene sarcoma de tejido blando adiposo (STS) o tumores del estroma gastrointestinal (GIST)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

PEGYLATED INTERFERON

Productos Afectados

- PEGASYS

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Hepatitis autoinmune, B). Descompensación hepática (puntuación de Child-Pugh mayor a 6 (clase B y C) en pacientes con cirrosis antes del tratamiento, O descompensación hepática (puntuación de Child-Pugh mayor o igual a 6) en pacientes con cirrosis coinfectados con hepatitis C y VIH antes del tratamiento, o C). Reacciones de hipersensibilidad, incluyendo urticaria, broncoconstricción, anafilaxia o síndrome de Stevens-Johnson a interferones alfa o cualquier componente del producto
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A). Infección por hepatitis B crónica, o B). Hepatitis C crónica
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un gastroenterólogo, hepatólogo o especialista en enfermedades infecciosas
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 aplásica/agranulocitosis relacionada con penicillamine o 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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de cáncer de mama avanzado o metastásico, con mutación PIK3CA, negativo para HER2, positivo para receptor hormonal (HR) y se deben cumplir todos los siguientes: 1.) Se usa en combinación con fulvestrant, y 2.) La enfermedad progresó mientras recibía o después de un régimen basado en tratamiento endocrino
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un neumólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

POMALYST

Productos Afectados

- POMALYST

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: 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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	Pendiente de revisión de CMS
Terapia previa requerida	Pendiente de revisión de CMS

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

PREVYMIS

Productos Afectados

- PREVYMIS ORAL PACKET
- PREVYMIS ORAL TABLET

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Uso concomitante con pimozone o alcaloides del ergot (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 CMV-seropositivos [R+] de un trasplante alogénico de células madre hematopoyéticas, o B.) Profilaxis de la enfermedad por CMV en receptores de trasplante renal de alto riesgo (Donante CMV seropositivo/Receptor CMV seronegativo [D+/R-])
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	6 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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) persistente o 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 inmunosupresora estándar
Restricciones de edad	Para trombocitopenia o trombocitopenia inmune crónica (ITP): Mayores de 1 año Para anemia aplásica grave: Mayores de 2 años.
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un hematólogo, hepatólogo, gastroenterólogo o especialista en enfermedades infecciosas.
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el conteo de plaquetas del paciente es mayor que 50 x 109/L
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

QUININE SULFATE

Productos Afectados

- *quinine sulfate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes A.) Prolongación del intervalo QT, B.) Miastenia gravis, C.) Hipersensibilidad conocida a mefloquine o quinidine, D.) Neuritis óptica, E.) Diagnóstico de fiebre de aguas negras, F.) Úselo solo para el tratamiento o la prevención de calambres nocturnos en las piernas, G.) Trombocitopenia (incluyendo ITP, TTP), H.) Síndrome urémico hemolítico (HUS)
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) malaria por Plasmodium falciparum no complicada, B.) malaria por Plasmodium vivax no complicada, o C.) babesiosis
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	1 mes
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

RALDESY

Productos Afectados

- RALDESY

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de trastorno depresivo mayor y el paciente tiene una contraindicación o no puede tragar tabletas de trazodone
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	Año del plan
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

REPATHA

Productos Afectados

- REPATHA
- REPATHA SURECLICK

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	Pendiente de revisión de CMS
Terapia previa requerida	Pendiente de revisión de CMS

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

RETEVMO

Productos Afectados

- 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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

REVCovi

Productos Afectados

- REVCovi

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de inmunodeficiencia combinada grave por deficiencia de adenosina desaminasa (ADA-SCID) confirmada por uno o más de los criterios de abajo (i o ii): i. En el valor de referencia (por ejemplo, antes de iniciar la terapia de reemplazo de enzimas), el paciente ha tenido actividad catalítica de la adenosina desaminasa (ADA) ausente o muy baja (menos de 1 % de lo normal), O ii. El paciente ha tenido pruebas genéticas moleculares que confirman mutaciones bialélicas en el gen ADA, Y B. El paciente tiene niveles elevados de desoxiadenosina trifosfato (dATP) o de nucleótidos de desoxiadenosina totales (dAXP) en los glóbulos rojos Y, i. ii. El paciente no es candidato o ha fallado la terapia definitiva con trasplante de médula ósea (BMT), O el paciente es candidato para terapia definitiva con BMT y se usará elapegademase como terapia puente.
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un genetista o inmunólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Para la continuación de la terapia: El paciente ha demostrado una respuesta beneficiosa a la terapia comparada con el valor de referencia de pretratamiento en UNO o más de los siguientes: 1.) Aumento de la actividad de la adenosina desaminasa en plasma (nivel valle objetivo mayor o igual a 15 mmol/hr/L) 2. Disminución del nivel de dATP en los glóbulos rojos (objetivo menor o igual a 0.005 a 0.015 mmol/L) 3. Mejora de la función inmunológica con disminución de frecuencia/complicaciones de infecciones según lo evidencia la mejora en la capacidad de producir anticuerpos 4. Disminución del nivel de dAXP en los glóbulos rojos (nivel valle objetivo menor o igual a 0.02 mmol/L) 5. Aumento de los conteos totales de linfocitos

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

REVUFORJ

Productos Afectados

- REVUFORJ ORAL TABLET 110 MG, 160 MG, 25 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de leucemia aguda en recaída o refractaria y el paciente tiene una translocación del gen de la lisina metiltransferasa 2A (KMT2A)
Restricciones de edad	Mayores de 1 año
Restricciones de proveedor	Recetado por un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

REZDIFFRA

Productos Afectados

- REZDIFFRA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica (NASH) con fibrosis de hígado de moderada a avanzada (coincide con fibrosis etapas F2 a F3). La enfermedad es fibrosis etapa F2 o F3 según lo confirma uno de los siguientes: (1) Medición de la rigidez hepática (LSM) mediante elastografía transitoria controlada por vibración (VCTE) (por ejemplo, FibroScan) (2) LSM por elastografía de resonancia magnética (MRE) (3) Biopsia de hígado en los últimos 12 meses.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un gastroenterólogo o hepatólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Para la continuación de la terapia: Documentación de respuesta clínica positiva a terapia con Rezdiffra (por ejemplo, mejora o estabilización de la fibrosis) -Y- La cirrosis del paciente no ha progresado.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

REZLIDHIA

Productos Afectados

- REZLIDHIA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de leucemia mieloide aguda (AML) recurrente o refractaria con una mutación susceptible en IDH1 según lo detectara una prueba aprobada por la FDA
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

REZUROCK

Productos Afectados

- REZUROCK

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de enfermedad crónica de injerto contra huésped y el paciente ha fallado por lo menos en 2 líneas anteriores de terapia sistémica (por ejemplo, prednisone, methotrexate, cyclosporine, tacrolimus, mycophenolate, Imbruvica (ibrutinib), Jakafi (ruxolitinib), etc.)
Restricciones de edad	Mayores de 12 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	Pendiente de revisión de CMS
Terapia previa requerida	Pendiente de revisión de CMS

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	Para PsO: Dermatólogo o reumatólogo, para PsO: Reumatólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Es necesario hacer una evaluación para detectar infección por tuberculosis latente antes de iniciar el tratamiento. Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamento aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ROMVIMZA

Productos Afectados

- ROMVIMZA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de tumor tenosinovial de células gigantes (TGCT) sintomático y el tumor del paciente no se puede extirpar quirúrgicamente, ya que eso puede causar empeoramiento de la limitación funcional o morbilidad grave.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Verificar el estado de embarazo de mujeres con potencial reproductivo antes de iniciar ROZLYTREK
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamento aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

RUBRACA

Productos Afectados

- RUBRACA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Cáncer ovárico epitelial, de las trompas de Falopio o primario peritoneal recurrente, se usa 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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

RUFINAMIDE

Productos Afectados

- *rufinamide oral suspension*
- *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 y uso como tratamiento complementario
Restricciones de edad	Mayores de 1 año
Restricciones de proveedor	Recetado por un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

RYDAPT

Productos Afectados

- RYDAPT

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) leucemia mielógena aguda (AML) positiva para mutación FLT3 nunca sometida a tratamiento y debe usarse en combinación con citarabina estándar y terapia de inducción con daunorubicin y de consolidación con citarabina, o B.) mastocitosis sistémica o leucemia de mastocitos
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un alergólogo, oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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: 12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

SCSEMBLIX

Productos Afectados

- SCSEMBLIX ORAL TABLET 100 MG, 20 MG, 40 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Leucemia mieloide crónica (Ph+ CML) positiva para cromosoma Filadelfia anteriormente tratada en fase crónica (CP), B.) Leucemia mieloide crónica con cromosoma Filadelfia positivo (Ph+ CML) en fase crónica (CP) con mutación T315I o C.) Adultos con diagnóstico reciente de leucemia mieloide crónica con cromosoma Filadelfia positivo en fase crónica (Ph+ CML-CP)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

SELARSDI

Productos Afectados

- SELARSDI 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.) Psoriasis en placas (PsO) moderada a grave candidatos para fototerapia o terapia sistémica, B.) Artritis psoriásica activa, C.) Enfermedad de Crohn moderada a gravemente activa, D.) Colitis ulcerosa activa de moderada a grave.
Restricciones de edad	Para PSO o PsA: Mayores de 6 años, Para todas las otras indicaciones: Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Para PsO: Dermatólogo, para PsA: Dermatólogo o reumatólogo, para CD y UC: Gastroenterólogo.
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Solo para pacientes que no recibieron terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene estatus negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de detección de TB con fecha de lectura menor de 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax. Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 capacidad mejorada de ejercicio o un retraso en el empeoramiento clínico.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

SIMLANDI

Productos Afectados

- SIMLANDI (1 PEN)
- SIMLANDI (1 SYRINGE)
- SIMLANDI (2 PEN)
- SIMLANDI (2 SYRINGE)
SUBCUTANEOUS PREFILLED
SYRINGE KIT 20 MG/0.2ML, 40
MG/0.4ML

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	Pendiente de revisión de CMS
Terapia previa requerida	Pendiente de revisión de CMS

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 multirresistente a los medicamentos (MDR-TB) y 2.) Usado en combinación con al menos otros 2 antibióticos para el tratamiento de la tuberculosis pulmonar multirresistente a los medicamentos
Restricciones de edad	Mayores de 2 años y con un peso de al menos 8 kg
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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

SKYRIZI

Productos Afectados

- 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	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Psoriasis en placas de moderada a grave y el paciente es candidato para terapia sistémica o fototerapia, B.) Artritis psoriásica activa, C.) Enfermedad de Crohn moderada a gravemente activa, o D.) Colitis ulcerosa activa de moderada a grave
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Para PsO: Dermatólogo. Para PsA: Dermatólogo o reumatólogo.
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Solo para pacientes que no recibieron terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene estatus negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de detección de TB con fecha de lectura menor de 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax. Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

SODIUM OXYBATE

Productos Afectados

- sodium oxybate*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Alguna de las siguientes condiciones: 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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 las áreas cruciales del cuerpo (por ejemplo, cuero cabelludo, 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, 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 cuerpo [por ejemplo, manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle, áreas intertriginosas] están afectadas)
Restricciones de edad	Para PSO o PsA: Mayores de 6 años, Para todas las otras indicaciones: Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Para PsO: Dermatólogo, para PsA: Dermatólogo o reumatólogo, para CD y UC: Gastroenterólogo.
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Solo para pacientes que no recibieron terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene estatus negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de detección de TB con fecha de lectura menor de 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax. Para

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
	la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamento aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 o hematólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamento aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

SYNAREL

Productos Afectados

- SYNAREL

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Alguna de las siguientes condiciones: A.) Amamantar, o B.) sangrado vaginal anómalo no diagnosticado
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Pubertad precoz central, o B.) Endometriosis
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

TABLOID

Productos Afectados

- TABLOID

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de terapia de inducción o consolidación para la leucemia mieloide (no linfocítica) aguda (AML)
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por un hematólogo o un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 mesenquimatoso-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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

TADALAFIL

Productos Afectados

- *tadalafil*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Cualquiera de los siguientes: A.) Uso concurrente de nitratos, incluyendo uso intermitente, B.) Diagnóstico de disfunción eréctil sin señales ni síntomas de BPH, o C.) Uso concomitante de estimuladores de guanilato ciclasa, como riociguat.
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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

TAFINLAR

Productos Afectados

- TAFINLAR ORAL CAPSULE
- TAFINLAR ORAL TABLET SOLUBLE

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 necesitaterapia sistémica, en combinación con trametinib
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 el exón 19 o mutación del gen L858R en el 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 EGFR, C) Cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) con delecciones en el exón 19 del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) del tumor o mutaciones del gen L858R en el 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 de células no pequeñas 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. E.) Paciente adulto con NSCLC localmente avanzado, irresecable (etapa III) cuya enfermedad no ha progresado durante o después de la quimiorradioterapia concurrente o secuencial basada en platino y cuyos tumores tienen delecciones en el exón 19 del EGFR o mutaciones L858R en el exón 21, detectadas mediante una prueba aprobada por la FDA.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 uso como profilaxis de rutina: A.) Angioedema hereditario (HAE) con deficiencia de inhibidores C1 (Tipo 1) confirmada por pruebas de laboratorio, B.) HAE con disfunción del inhibidor C1 (Tipo 2) confirmado por pruebas de laboratorio, o C.) HAE con inhibidor C1 normal (Tipo 3) confirmado por pruebas de laboratorio y uno de los siguientes: 1.) Prueba positiva de mutación en el gen F12, angiopoietina-1 o plasminógeno, o 2.) Historia familiar de angioedema y angioedema refractario a una prueba con antihistamínico por lo menos un mes
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un hematólogo, inmunólogo o alergólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

TALZENNA

Productos Afectados

- TALZENNA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Mutación de cáncer de mama localmente avanzado o metastásico negativo para receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico (HER2), con mutación (del BRCA) del gen de susceptibilidad al cáncer de mama de la línea germinal (gBRCAm) deletérea o sospechosa de ser deletérea, o B.) Cáncer de próstata metastásico resistente a la castración con mutación del gen de reparación de recombinación homóloga en combinación con enzulatamide
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

TAVNEOS

Productos Afectados

- TAVNEOS

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de vasculitis activa y grave asociada a autoanticuerpos anticitoplasma de neutrófilo (ANCA) (granulomatosis con poliangitis [GPA] y poliangitis microscópica [MPA]) y aplican ambos de los siguientes: 1.) Se usa como tratamiento adyuvante y, 2.) Se usa en combinación con terapia estándar incluyendo glucocorticoides
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

TAZAROTENE

Productos Afectados

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

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: 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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un plazo de 20 días después de suspender reserpine, F.) Uso concomitante de deutetrabenazine o valbenazine
Información Médica Requerida	Diagnóstico de corea asociada con enfermedad de Huntington
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

THALOMID

Productos Afectados

- THALOMID ORAL CAPSULE 100 MG, 150 MG, 200 MG, 50 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Mieloma múltiple que está recién diagnosticado 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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

TOLVAPTAN

Productos Afectados

- *tolvaptan oral tablet 15 mg, 30 mg*
- *tolvaptan oral tablet therapy pack*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Alguna de las siguientes condiciones: A.) Historia de señales o síntomas de deficiencia o lesión significativa del hígado, no incluye enfermedad poliquística hepática no complicada, B.) Uso concomitante de inhibidores potentes de CYP3A Concentraciones anómalas de sodio en sangre no corregidas, D.) Incapacidad de sentir o responder a la sed, E.) Hipovolemia F.) Hipersensibilidad a tolvaptan o a cualquiera de sus componentes, G.) Obstrucción de flujo urinario no corregida, H.) Anuria
Información Médica Requerida	Diagnóstico de enfermedad de los riñones poliquística autosómica dominante (ADPKD) en pacientes que se consideran en riesgo de progresión rápida de la enfermedad, confirmado por ultrasonografía, diagnóstico por imágenes de resonancia magnética [MRI], o tomografía computarizada [CT]
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un nefrólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

TOPICAL TESTOSTERONE

Productos Afectados

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

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Alguna de las siguientes condiciones: A.) Carcinoma de mama (solo hombres) o B.) Carcinoma de la próstata, conocido o sospechado
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: 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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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.) Hipocalemia 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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	Recetado por o en consulta con un urólogo u oncólogo.
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

TRIENTINE

Productos Afectados

- *trientine hcl*

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de enfermedad de Wilson en pacientes intolerantes a penicillamine
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

TRIKAFTA

Productos Afectados

- TRIKAFTA

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de fibrosis quística (CF) y el paciente tiene al menos una 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, Y se confirmó la presencia de al menos una mutación indicada mediante una prueba de mutación de CF 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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

TYENNE

Productos Afectados

- TYENNE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Artritis reumatoide (RA) moderada a gravemente activa y el paciente ha probado y fracasado, o tiene intolerancia o contraindicación a dos productos preferidos (por ejemplo, adalimumab-adbm, Hadlima, Orencia, Rinvoq, Simlandi), B.) Arteritis de células gigantes (GCA) y el paciente ha probado y falló, o tiene intolerancia o contraindicación a Rinvoq, C.) Artritis idiopática juvenil poliarticular (PJIA) y el paciente ha probado y fracasado o tiene intolerancia o contraindicación a dos productos preferidos (por ejemplo, adalimumab-adbm, Hadlima, Orencia, Rinvoq, Simlandi), o D.) Artritis idiopática juvenil sistémica (SJIA)
Restricciones de edad	Para PJIA y SJIA: Mayores de 2 años. Otras condiciones: Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Para PJIA, RA y SJIA: Reumatólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Solo para pacientes que no recibieron terapia biológica: Certificación del médico que diga que el paciente tiene estatus negativo de tuberculosis (TB) o resultado negativo de una prueba de detección de TB con fecha de lectura menor de 12 meses antes del inicio de la terapia o radiografía de tórax. Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

TYMLOS

Productos Afectados

- TYMLOS

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de osteoporosis en hombres o mujeres posmenopáusicos y una de las siguientes condiciones: 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	Inicial: 24 meses, hasta completar 2 años, Renovación: 12 meses, si el tratamiento pasa los 2 años
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

UBRELVY

Productos Afectados

- UBRELVY

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Uso simultaneo 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	12 meses
Otros Criterios	Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento, comprobado por una reducción en la frecuencia o intensidad de los dolores de cabeza.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

UPTRAVI

Productos Afectados

- UPTRAVI ORAL TABLET 1000 MCG, 1200 MCG, 1400 MCG, 1600 MCG, 200 MCG, 400 MCG, 600 MCG, 800 MCG
- UPTRAVI TITRATION

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Uso concomitante con inhibidores potentes de CYP2C8 (por ejemplo, gemfibrozil)
Información Médica Requerida	Diagnóstico de hipertensión arterial pulmonar (PAH, grupo 1 de OMS), confirmado por cateterismo cardíaco derecho o ecocardiograma Doppler, si al paciente no se le puede hacer un cateterismo cardíaco derecho (por ejemplo, el paciente es frágil, es adulto mayor, etc.) y el paciente ha probado y falló, tiene contraindicación o intolerancia a alternativas genéricas incluyendo bosentan o ambrisentan y tadalafil o sildenafil,
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neumólogo o cardiólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Continuación de la terapia: el paciente tolera y responde al medicamento
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

USTEKINUMAB

Productos Afectados

- *ustekinumab subcutaneous solution*
- *ustekinumab subcutaneous solution prefilled syringe 45 mg/0.5ml, 90 mg/ml*

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	Pendiente de revisión de CMS
Terapia previa requerida	Pendiente de revisión de CMS

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

VALCHLOR

Productos Afectados

- VALCHLOR

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de linfoma cutáneo de células T (tipo micosis fungoide en etapa IA y IB) y el paciente recibió terapia previa dirigida a la piel (por ejemplo, corticosteroides tópicos, fototerapia o mostaza nitrogenada tópica)
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un dermatólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

VALTOCO

Productos Afectados

- VALTOCO 10 MG DOSE
- VALTOCO 15 MG DOSE
- VALTOCO 20 MG DOSE
- VALTOCO 5 MG DOSE

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Glaucoma agudo de ángulo estrecho
Información Médica Requerida	Diagnóstico de epilepsia y documentación del uso 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 del paciente.
Restricciones de edad	Mayores de 2 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

VANFLYTA

Productos Afectados

- VANFLYTA

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	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	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

VENCLEXTA

Productos Afectados

- VENCLEXTA ORAL TABLET 10 MG, 100 MG, 50 MG
- 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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

VEOZAH

Productos Afectados

- VEOZAH

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Alguna de las siguientes condiciones: A.) Cirrosis, B.) Deficiencia renal grave o enfermedad renal en etapa terminal, C.) Uso concomitante con inhibidores de CYP1A2
Información Médica Requerida	Diagnóstico de síntomas moderados a graves de síntomas vasomotores de la menopausia (VMS) y A.) Tratamiento inicial: El paciente tiene más de 7 sofocos al día y ha probado y falló o tiene contraindicación a terapia hormonal como parche de estradiol o estrógenos conjugados orales, o B.) Continuidad de la terapia: El paciente tiene necesidad continua del tratamiento para VMS y tiene reducción en la frecuencia o gravedad de VMS gracias al tratamiento con Veozah
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

VERQUVO

Productos Afectados

- VERQUVO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Uso concomitante de otros estimuladores de guanilato ciclasa soluble (sGC) o B.)
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 un cardiólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

VERZENIO

Productos Afectados

- VERZENIO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de uno de los siguientes: A.) Diagnóstico de cáncer de mama avanzado o metastásico receptor de hormonas positivo (HR), receptor del factor de crecimiento epidérmico 2 (HER2) humano negativo y uno de los siguientes: A.) 1.) El paciente tiene alto riesgo de recurrencia y, 2.) El medicamento que se pidesa usará en combinación con terapia endocrina (tamoxifen o un inhibidor de la aromatasas) como tratamiento adyuvante, O B.) Diagnóstico de cáncer de mama avanzado o metastásico receptor de hormonas positivo (HR), receptor del factor de crecimiento epidérmico 2 (HER2) humano negativo y uno 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 previa en el entorno metastásico, o 3.) Para mujeres posmenopáusicas y hombres, usado como tratamiento endocrino inicial en combinación con un inhibidor de la aromatasas
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamento aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	Yes

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 un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 irresecables con fusión de genes de la tirosina quinasa del receptor neurotrófico (NTRK) positivos sin mutación de resistencia adquirida conocida, son metastásicos o cuando la resección quirúrgica probablemente tenga como consecuencia morbilidad grave y no tiene tratamientos alternativos satisfactorios o que ha progresado después del tratamiento.
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

VONJO

Productos Afectados

- VONJO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Uso concomitante de inhibidores o inductores potentes de CYP3A4
Información Médica Requerida	Diagnóstico de mielofibrosis primaria o secundaria de riesgo intermedio o alto en adultos Y un recuento de plaquetas inferior a 50 X 10(9)/L
Restricciones de edad	Ninguno
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un oncólogo o hematólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

VOQUEZNA

Productos Afectados

- VOQUEZNA ORAL TABLET 10 MG, 20 MG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Uso concomitante con productos que contienen rilpivirine
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Esofagitis erosiva y el diagnóstico recibió una confirmación por una endoscopia (por ejemplo, Clasificación de Los Ángeles para esofagitis por reflujo, grado A-D), B.) Acidez estomacal asociada con la enfermedad por reflujo gastroesofágico no erosiva (NERD) y diagnóstico confirmado por endoscopia y no hay presencia de erosión visible (por ejemplo, No tiene la clasificación de Los Ángeles para esofagitis por reflujo grado A-D), C.) Infección por H. pylori.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un gastroenterólogo
Duración de Cobertura	INICIAL: H PYLORI: 14 DÍAS. EE: 8 SEMANAS. NERD: 4 SEMANAS. RENOVACIÓN: EE: 24 SEMANAS.
Otros Criterios	Inicial: EE: Prueba o contraindicación de dos inhibidores de la bomba de protones a dosis máxima por 8 semanas cada uno. NERD: 1.) El tratamiento previo con Voquezna no ha fallado en los últimos 12 meses 2. Prueba o contraindicación de dos inhibidores de la bomba de protones a dosis máxima por 8 semanas cada uno. Renovación EE: Mantuvo una respuesta clínica a Voquezna
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	Yes

VORANIGO

Productos Afectados

- VORANIGO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de astrocitoma u oligodendroglioma de grado 2 en pacientes adultos y pediátricos mayores de 12 años con una mutación susceptible de isocitrato deshidrogenasa-1 (IDH1) o isocitrato deshidrogenasa-2 (IDH2) después de una operación, incluyendo una biopsia, resección subtotal o resección total macroscópica
Restricciones de edad	Mayores de 12 años.
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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, pimozone 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, G.) Uso concomitante con efavirenz en dosis estándar de 400 mg/día o más altas, o H.) Uso concomitante de naloxegol, tolcapten, venetoclax o lurasidone.
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: 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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

VOWST

Productos Afectados

- VOWST

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de prevención de infección recurrente por Clostridioides difficile (CDI) y uno de los siguientes: 1.) El paciente completó el tratamiento con antibióticos por lo menos para 3 episodios de CDI, o 2.) Recibió Vowst antes y ambos de los siguientes: A.) Falló el tratamiento (definido como presencia de diarrea CDI en el plazo de 8 semanas después de 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 fue por lo menos de 12 días y más de 8 semana antes
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Ninguno
Duración de Cobertura	30 días
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

VUMERITY

Productos Afectados

- VUMERITY

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Uso concomitante de fumarato de dimetilo
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: 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 un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

WELIREG

Productos Afectados

- WELIREG

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: A.) Es necesario el diagnóstico de la enfermedad de von Hippel-Lindau (VHL) y la terapia para alguno de los siguientes tumores asociados a la enfermedad que no necesitan operación inmediata 1.) Carcinoma de células renales (RCC), 2.) Hemangioblastoma del sistema nervioso central (CNS), o 3.) Tumor neuroendocrino pancreático (pNET), o B.) Carcinoma avanzado de células renales después de un inhibidor del receptor 1 de muerte programada o del ligando 1 de muerte programada y un inhibidor de la tirosina cinasa del factor de crecimiento endotelial vascular o C.) Tratamiento de pacientes adultos y pediátricos mayores de 12 años con feocromocitoma o paraganglioma localmente avanzado, irresecable o metastásico (PPGL)
Restricciones de edad	Mayores de 12 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un hematólogo u oncólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

WINREVAIR

Productos Afectados

- WINREVAIR

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de hipertensión arterial pulmonar (PAH, grupo 1 de OMS), para aumentar la capacidad de ejercitarse, mejorar la clasificación funcional (FC) de OMS y reducir el riesgo de eventos de empeoramiento clínico. Diagnóstico de hipertensión arterial pulmonar (grupo I de la OMS), confirmado por cateterismo cardíaco derecho o ecocardiograma Doppler, si al paciente no se le puede hacer un cateterismo cardíaco derecho (por ejemplo, el paciente es frágil, es adulto mayor, etc.) Falla, contraindicación o intolerancia a una alternativa genérica incluyendo bosentan o ambrisentan y tadalafil o sildenafil, para aumentar la capacidad de hacer ejercicio, mejorar la clasificación funcional (FC) de OMS y reducir el riesgo de eventos de empeoramiento clínico.
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por o en consulta con un neumólogo o cardiólogo
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	NSCLC: Mayor de 18 años, linfoma anaplásico de células grandes sistémico en recaída o refractario o tumores miofibroblásticos con fusión de genes de la quinasa del linfoma anaplásico (ALK) positivos: Mayores de 1 año
Restricciones de proveedor	Recetado por un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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. El miembro debe tener historia de respuesta inadecuada, contraindicaciones o intolerancia a levetiracetam antes de la aprobación
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Se necesita determinación de B vs. D según la guía de CMS
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	Yes
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

XOLAIR

Productos Afectados

- XOLAIR

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: 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 a la comida mediada por la IgE y se usa junto con la evasión de alérgenos de comida en pacientes mayores de 1 año
Restricciones de edad	Urticaria idiopática crónica: Mayor de 12 años, asma persistente de moderada a grave: 6 años, pólipos nasales: Mayor de 18 años, reducción de reacciones alérgicas (tipo I): Mayores de 1 año
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: 12 meses
Otros Criterios	Para la continuación de la terapia: El médico que receta certifica que el paciente tolera y responde positivamente al medicamento.
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

XPOVIO

Productos Afectados

- XPOVIO (100 MG ONCE WEEKLY)
- XPOVIO (40 MG ONCE WEEKLY)
ORAL TABLET THERAPY PACK 10
MG, 40 MG
- 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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

Criterios	Detalles del Criterio
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

XTANDI

Productos Afectados

- XTANDI ORAL CAPSULE
- XTANDI ORAL TABLET 40 MG, 80 MG

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 un oncólogo o urólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ZARXIO

Productos Afectados

- ZARXIO

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Diagnóstico de una de las siguientes condiciones: 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	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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	Mayores de 2 años
Restricciones de proveedor	Recetado por un neurólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

ZURZUVAE

Productos Afectados

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

Criterios	Detalles del Criterio
Criterios de Exclusión	Ninguno
Información Médica Requerida	Debe cumplir todos los siguientes: A) Diagnóstico depresión posparto, B) El paciente tiene menos o igual a 12 meses posparto
Restricciones de edad	Mayores de 18 años
Restricciones de proveedor	Recetados por o en consulta con un psiquiatra u obstetra.
Duración de Cobertura	14 días
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 un oncólogo o un hematólogo o en su consulta
Duración de Cobertura	12 Meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	Yes

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

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 o hematólogo
Duración de Cobertura	12 meses
Otros Criterios	Ninguno
Indicaciones	Todas las indicaciones medicamente aceptadas.
Usos no indicados	N/A
Prerrequisito de la Parte B	No
Terapia previa requerida	No

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

PARTE B VERSUS PARTE D

Productos Afectados

- ABILIFY ASIMTUFII
INTRAMUSCULAR PREFILLED
SYRINGE 720 MG/2.4ML, 960
MG/3.2ML
- ABILIFY MAINTENA
INTRAMUSCULAR PREFILLED
SYRINGE 300 MG, 400 MG
- ABILIFY MAINTENA
INTRAMUSCULAR SUSPENSION
RECONSTITUTED ER 300 MG, 400 MG
- *acetylcysteine inhalation solution 10 %, 20 %*
- ACTIMMUNE SUBCUTANEOUS
SOLUTION 100 MCG/0.5ML
- *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*
- *aprepitant oral capsule 125 mg, 40 mg, 80 & 125 mg, 80 mg*
- ARCALYST SUBCUTANEOUS
SOLUTION RECONSTITUTED 220 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*
- *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 300 mg/2ml, 600 mg/4ml, 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 %
- *doxy 100 intravenous solution reconstituted 100 mg*
- *doxycycline hyclate intravenous solution reconstituted 100 mg*
- *dronabinol oral capsule 10 mg, 2.5 mg, 5 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

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

- *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
- 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-S INTRAVENOUS SOLUTION
- ISOLYTE-S PH 7.4 INTRAVENOUS SOLUTION
- JYLAMVO ORAL SOLUTION 2 MG/ML
- *levalbuterol hcl inhalation nebulization solution 0.31 mg/3ml, 0.63 mg/3ml, 1.25 mg/0.5ml, 1.25 mg/3ml*
- *linezolid intravenous solution 600 mg/300ml*
- *methotrexate sodium (pf) injection solution 50 mg/2ml*
- METHOTREXATE SODIUM INJECTION SOLUTION 50 MG/2ML
- *metronidazole intravenous solution 500 mg/100ml*
- *micafungin sodium intravenous solution reconstituted 100 mg, 50 mg*
- *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*
- *octreotide acetate injection solution 100 mcg/ml, 1000 mcg/ml, 200 mcg/ml, 50 mcg/ml, 500 mcg/ml*
- *ondansetron hcl oral solution 4 mg/5ml*
- *ondansetron hcl oral tablet 4 mg, 8 mg*
- *ondansetron oral tablet dispersible 4 mg, 8 mg*
- *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 CL IN DEXTROSE 5% INTRAVENOUS SOLUTION 20 MEQ/L
- PROGRAF ORAL PACKET 0.2 MG, 1 MG
- PROLASTIN-C INTRAVENOUS SOLUTION 1000 MG/20ML
- PULMOZYME INHALATION SOLUTION 2.5 MG/2.5ML
- 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

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

- *risperidone microspheres er intramuscular suspension reconstituted er 12.5 mg, 25 mg, 37.5 mg, 50 mg*
- *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
- XATMEP ORAL SOLUTION 2.5 MG/ML
- *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.

Listado Alfabético

A

ABILIFY ASIMTUFII	
INTRAMUSCULAR PREFILLED	
SYRINGE 720 MG/2.4ML, 960	
MG/3.2ML	328
ABILIFY MAINTENA	
INTRAMUSCULAR PREFILLED	
SYRINGE 300 MG, 400 MG	328
ABILIFY MAINTENA	
INTRAMUSCULAR SUSPENSION	
RECONSTITUTED ER 300 MG, 400	
MG	328
abiraterone acetate oral tablet 250 mg, 500	
mg	1
abirtega.....	2
acetylcysteine inhalation solution 10 %, 20	
%	328
acitretin	3
ACTIMMUNE SUBCUTANEOUS	
SOLUTION 100 MCG/0.5ML	328
acyclovir sodium intravenous solution 50	
mg/ml	328
adalimumab-adbm (2 pen)	4, 5
adalimumab-adbm (2 syringe) subcutaneous	
prefilled syringe kit 10 mg/0.2ml, 20	
mg/0.4ml, 40 mg/0.4ml, 40 mg/0.8ml	4, 5
adapalene.....	273
adefovir dipivoxil.....	97
ADEMPAS	6
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 ..	328
ALECENSA.....	10
alosetron hcl	11
alprazolam oral tablet 0.25 mg, 0.5 mg, 1	
mg, 2 mg	106, 107
ALUNBRIG ORAL TABLET 180 MG, 30	
MG, 90 MG.....	12
ALUNBRIG ORAL TABLET THERAPY	
PACK.....	12
ambrisentan	13

amphotericin b intravenous solution	
reconstituted 50 mg.....	328
amphotericin b liposome intravenous	
suspension reconstituted 50 mg	328
ampicillin sodium injection solution	
reconstituted 1 gm.....	328
aprepitant oral capsule 125 mg, 40 mg, 80 &	
125 mg, 80 mg	328
APRIZIO PAK II	162
ARCALYST SUBCUTANEOUS	
SOLUTION RECONSTITUTED 220	
MG	328
ARIKAYCE.....	14
armodafinil.....	41
AUGTYRO ORAL CAPSULE 160 MG, 40	
MG	17
AUSTEDO	18
AUSTEDO XR ORAL TABLET	
EXTENDED RELEASE 24 HOUR 12	
MG, 18 MG, 24 MG, 30 MG, 36 MG, 42	
MG, 48 MG, 6 MG	18
AUSTEDO XR PATIENT TITRATION	
ORAL TABLET EXTENDED	
RELEASE THERAPY PACK 12 & 18 &	
24 & 30 MG, 6 & 12 & 24 MG	18
AUVELITY	19
AVMAPKI FAKZYNJA CO-PACK.....	20
AYVAKIT	21
azathioprine oral tablet 50 mg.....	328
azithromycin intravenous solution	
reconstituted 500 mg.....	328

B

BALVERSA ORAL TABLET 3 MG, 4	
MG, 5 MG.....	22
BARACLUDE	97
BENLYSTA.....	23
BESREMI	24
bexarotene	25, 26
bosentan oral tablet	27
bosentan oral tablet soluble.....	27
BOSULIF ORAL CAPSULE 100 MG, 50	
MG	28

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

BOSULIF ORAL TABLET 100 MG, 400 MG, 500 MG.....	28
BRAFTOVI.....	29
BRIVIACT ORAL SOLUTION.....	30
BRIVIACT ORAL TABLET	30
BRONCHITOL TOLERANCE TEST	31
BRUKINSA ORAL CAPSULE	32
BRUKINSA ORAL TABLET.....	32
budesonide inhalation suspension 0.25 mg/2ml, 0.5 mg/2ml, 1 mg/2ml	328
butalbital-acetaminophen	101
butalbital-apap-cafeine	101
C	
CABOMETYX ORAL TABLET 20 MG, 40 MG, 60 MG.....	33, 34
calcitonin (salmon) nasal solution 200 unit/act.....	328
CALQUENCE	35
CAMZYOS	36
CAPLYTA	15, 16
CAPRELSA ORAL TABLET 100 MG, 300 MG	37
carglumic acid.....	38
CAYSTON.....	39
cefoxitin sodium intravenous solution reconstituted 1 gm, 10 gm, 2 gm.....	328
cefuroxime sodium injection solution reconstituted 750 mg.....	328
cefuroxime sodium intravenous solution reconstituted 1.5 gm.....	328
chlordiazepoxide hcl	106, 107
chlordiazepoxide-amitriptyline	104
chlordiazepoxide-clidinium	103
cinacalcet hcl oral tablet 30 mg, 60 mg, 90 mg	328
ciprofloxacin in d5w intravenous solution 200 mg/100ml	328
clindamycin phosphate injection solution 300 mg/2ml, 600 mg/4ml, 900 mg/6ml	328
clobazam oral suspension	40
clobazam oral tablet	40
clonazepam oral tablet 0.5 mg, 1 mg, 2 mg	109, 110
clonazepam oral tablet dispersible 0.125 mg, 0.25 mg, 0.5 mg, 1 mg, 2 mg	109, 110
clorazepate dipotassium	109, 110
COBENFY	42
COBENFY STARTER PACK	42
colistimethate sodium (cba) injection solution reconstituted 150 mg.....	328
COMETRIQ (100 MG DAILY DOSE)....	43
COMETRIQ (140 MG DAILY DOSE)....	43
COMETRIQ (60 MG DAILY DOSE).....	43
COPIKTRA.....	44
COSENTYX	45, 46
COSENTYX (300 MG DOSE).....	45, 46
COSENTYX SENSOREADY (300 MG) 45, 46	
COSENTYX UNOREADY	45, 46
COTELLIC	47
CRESEMBA.....	48
cromolyn sodium inhalation nebulization solution 20 mg/2ml	328
cyclobenzaprine hcl	112
CYCLOPHOSPHAMIDE ORAL CAPSULE 25 MG	328
cyclophosphamide oral capsule 50 mg ...	328
cyclophosphamide oral tablet 25 mg	328
CYCLOPHOSPHAMIDE ORAL TABLET 50 MG	328
cyclosporine modified oral capsule 100 mg, 25 mg, 50 mg	328
cyclosporine modified oral solution 100 mg/ml	328
cyclosporine oral capsule 100 mg, 25 mg	328
CYSTAGON.....	49
D	
dalfampridine er	50
DANZITEN	51
dasatinib oral tablet 100 mg, 140 mg, 20 mg, 50 mg, 70 mg, 80 mg	52
DAURISMO ORAL TABLET 100 MG, 25 MG	53
DAYBUE.....	54
deferasirox.....	55
deferiprone	56

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

DEXTROSE-SODIUM CHLORIDE	
INTRAVENOUS SOLUTION 10-0.2 %, 10-0.45 %	328
DIACOMIT	57
diazepam intensol.....	109, 110
diazepam oral solution	109, 110
diazepam oral tablet	109, 110
diclofenac epolamine	58
DIGOXIN ORAL SOLUTION	102
digoxin oral tablet 250 mcg	102
dimethyl fumarate	59
dimethyl fumarate starter pack.....	59
doxy 100 intravenous solution reconstituted 100 mg	328
doxycycline hyclate intravenous solution reconstituted 100 mg.....	328
dronabinol oral capsule 10 mg, 2.5 mg, 5 mg	328
droxidopa	60
DUPIXENT	61, 62
E	
ELIGARD SUBCUTANEOUS KIT 22.5 MG, 30 MG, 45 MG, 7.5 MG	159, 160
EMGALITY	63
EMGALITY (300 MG DOSE)	63
EMPRICAINE-II	162
EMSAM	64
ENBREL	65, 66
ENBREL MINI	65, 66
ENBREL SURECLICK	65, 66
ENGERIX-B INJECTION SUSPENSION 20 MCG/ML	328
ENGERIX-B INJECTION SUSPENSION PREFILLED SYRINGE 10 MCG/0.5ML, 20 MCG/ML	328
ENSPRYNG	67
ENVARUS XR ORAL TABLET EXTENDED RELEASE 24 HOUR 0.75 MG, 1 MG, 4 MG	328
EPIDIOLEX	68
ERIVEDGE	71
ERLEADA ORAL TABLET 240 MG, 60 MG	72
erlotinib hcl oral tablet 100 mg, 150 mg, 25 mg	73, 74

ERZOFRI INTRAMUSCULAR SUSPENSION PREFILLED SYRINGE 117 MG/0.75ML, 156 MG/ML, 234 MG/1.5ML, 351 MG/2.25ML, 39 MG/0.25ML, 78 MG/0.5ML	
eslicarbazepine acetate.....	76
estazolam.....	106, 107
EUCRISA	77
EULEXIN	78
everolimus oral tablet 0.25 mg, 0.5 mg, 0.75 mg, 1 mg	329
everolimus oral tablet 10 mg, 2.5 mg, 5 mg, 7.5 mg	7, 8
everolimus oral tablet soluble 2 mg, 3 mg, 5 mg	79
F	
FANAPT	15, 16
FANAPT TITRATION PACK A	15, 16
FANAPT TITRATION PACK B	15, 16
FANAPT TITRATION PACK C	15, 16
FASENRA	80
FASENRA PEN	80
febuxostat.....	81
FINTEPLA	82
FIRMAGON	83
FIRMAGON (240 MG DOSE)	83
fluconazole in sodium chloride intravenous solution 200-0.9 mg/100ml-%, 400-0.9 mg/200ml-%	329
FOTIVDA	84
FRUZAQLA ORAL CAPSULE 1 MG, 5 MG	85
FULPHILA	86
FYCOMPA	87
G	
GAMMAGARD INJECTION SOLUTION 2.5 GM/25ML	329
GAMMAGARD S/D LESS IGA INTRAVENOUS SOLUTION RECONSTITUTED 10 GM, 5 GM	329
GAMMAPLEX INTRAVENOUS SOLUTION 10 GM/100ML, 10 GM/200ML, 20 GM/200ML, 5 GM/50ML	329

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

GAMUNEX-C INJECTION SOLUTION 1 GM/10ML	329	INQOVI	129
GAVRETO	88	INREBIC.....	130
gefitinib	89	INVEGA HAFYERA INTRAMUSCULAR SUSPENSION PREFILLED SYRINGE 1092 MG/3.5ML, 1560 MG/5ML	131
GILOTRIF	90	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	132
glatiramer acetate	91	INVEGA TRINZA INTRAMUSCULAR SUSPENSION PREFILLED SYRINGE 273 MG/0.88ML, 410 MG/1.32ML, 546 MG/1.75ML, 819 MG/2.63ML	133
GOMEKLI ORAL CAPSULE 1 MG, 2 MG	93	ipratropium bromide inhalation solution 0.02 %	329
GOMEKLI ORAL TABLET SOLUBLE. 93		ipratropium-albuterol inhalation solution 0.5-2.5 (3) mg/3ml	329
granisetron hcl oral tablet 1 mg	329	ISOLYTE-S INTRAVENOUS SOLUTION	329
guanfacine hcl er	100	ISOLYTE-S PH 7.4 INTRAVENOUS SOLUTION.....	329
H		ITOVEBI ORAL TABLET 3 MG, 9 MG	134
HADLIMA.....	95, 96	itraconazole	135
HADLIMA PUSHTOUCH.....	95, 96	ivabradine hcl.....	136, 137
heparin sodium (porcine) injection solution 10000 unit/ml, 20000 unit/ml, 5000 unit/ml	329	ivermectin	138
HEPLISAV-B INTRAMUSCULAR SOLUTION PREFILLED SYRINGE 20 MCG/0.5ML	329	IWILFIN	139
HERNEXEOS	99	J	
hydroxyzine hcl.....	105	JAKAFI.....	140
hydroxyzine pamoate	105	JAYPIRCA ORAL TABLET 100 MG, 50 MG	141
HYFTOR.....	113	JYLAMVO ORAL SOLUTION 2 MG/ML	329
I		K	
IBRANCE	114, 115	KALYDECO.....	142
IBTROZI.....	116	KERENDIA	143
icatibant acetate.....	117	KESIMPTA.....	144
ICLUSIG ORAL TABLET 10 MG, 15 MG, 30 MG, 45 MG.....	118	KINERET	145
IDHIFA ORAL TABLET 100 MG, 50 MG	119	KISQALI (200 MG DOSE)	146, 147
imatinib mesylate oral tablet 100 mg, 400 mg	120, 121	KISQALI (400 MG DOSE)	146, 147
IMBRUVICA ORAL CAPSULE 140 MG, 70 MG	122	KISQALI (600 MG DOSE)	146, 147
IMBRUVICA ORAL SUSPENSION.....	122	KISQALI FEMARA (200 MG DOSE) .	148,
IMBRUVICA ORAL TABLET	122	149	
IMKELDI.....	123, 124		
IMOVAX RABIES INTRAMUSCULAR SUSPENSION RECONSTITUTED 2.5 UNIT/ML	329		
IMPAVIDO.....	125		
INCRELEX.....	126		
INLYTA ORAL TABLET 1 MG, 5 MG	128		

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

KISQALI FEMARA (400 MG DOSE) . 148, 149
 KISQALI FEMARA (600 MG DOSE) . 148, 149
 KORLYM 150
 KOSELUGO ORAL CAPSULE 10 MG, 25 MG 151
 KRAZATI 152
L
 lapatinib ditosylate 153
 LAZCLUZE 154
 ledipasvir-sofosbuvir 98
 lenalidomide 155
 LENVIMA (10 MG DAILY DOSE) 156, 157
 LENVIMA (12 MG DAILY DOSE) 156, 157
 LENVIMA (14 MG DAILY DOSE) 156, 157
 LENVIMA (18 MG DAILY DOSE) 156, 157
 LENVIMA (20 MG DAILY DOSE) 156, 157
 LENVIMA (24 MG DAILY DOSE) 156, 157
 LENVIMA (4 MG DAILY DOSE) 156, 157
 LENVIMA (8 MG DAILY DOSE) 156, 157
 LEUKERAN 158
 leuprolide acetate 159, 160
 LEUPROLIDE ACETATE (3 MONTH) 159, 160
 levalbuterol hcl inhalation nebulization solution 0.31 mg/3ml, 0.63 mg/3ml, 1.25 mg/0.5ml, 1.25 mg/3ml 329
 l-glutamine 161
 lidocaine external ointment 162
 lidocaine hcl 162
 lidocaine-prilocaine 162
 linezolid intravenous solution 600 mg/300ml 329
 linezolid oral suspension reconstituted ... 163
 linezolid oral tablet 163
 LIVTENCITY 164
 LONSURF ORAL TABLET 15-6.14 MG, 20-8.19 MG 165

lorazepam intensol 109, 110
 lorazepam oral concentrate 109, 110
 lorazepam oral tablet 109, 110
 LORBRENA ORAL TABLET 100 MG, 25 MG 166
 LUMAKRAS ORAL TABLET 120 MG, 240 MG, 320 MG 167
 LUPRON DEPOT (1-MONTH) 159, 160
 LUPRON DEPOT (3-MONTH) 159, 160
 LUPRON DEPOT (4-MONTH) 159, 160
 LUPRON DEPOT (6-MONTH) 159, 160
 LUTRATE DEPOT 159, 160
 LYBALVI 15, 16
 LYNPARZA 168, 169
 LYTGOBI (12 MG DAILY DOSE) 170
 LYTGOBI (16 MG DAILY DOSE) 170
 LYTGOBI (20 MG DAILY DOSE) 170
M
 MATULANE 171
 MAVYRET 98
 megestrol acetate 108
 MEKINIST ORAL SOLUTION RECONSTITUTED 172, 173
 MEKINIST ORAL TABLET 0.5 MG, 2 MG 172, 173
 MEKTOVI 174
 mercaptopurine oral suspension 175
 methotrexate sodium (pf) injection solution 50 mg/2ml 329
 METHOTREXATE SODIUM INJECTION SOLUTION 50 MG/2ML 329
 metronidazole intravenous solution 500 mg/100ml 329
 micafungin sodium intravenous solution reconstituted 100 mg, 50 mg 329
 mifepristone 176
 miglustat 177
 modafinil 41
 MODEYSO 178
 MOUNJARO 92
 mycophenolate mofetil oral capsule 250 mg 329
 mycophenolate mofetil oral suspension reconstituted 200 mg/ml 329

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

mycophenolate mofetil oral tablet 500 mg	329
mycophenolate sodium oral tablet delayed release 180 mg, 360 mg	329
N	
NAYZILAM	179
NERLYNX	180
NEXLETOL.....	181, 182
NEXLIZET	183, 184
NINLARO.....	185
NUBEQA	186
NUEDEXTA.....	187
NUPLAZID.....	188
NUVAKAAN-II	162
O	
octreotide acetate injection solution 100 mcg/ml, 1000 mcg/ml, 200 mcg/ml, 50 mcg/ml, 500 mcg/ml	329
ODOMZO	189
OFEV	190
OGSIVEO ORAL TABLET 100 MG, 150 MG, 50 MG.....	191
OJEMDA ORAL SUSPENSION RECONSTITUTED	192
OJEMDA ORAL TABLET	192
OJJAARA	193
OMNITROPE	94
ondansetron hcl oral solution 4 mg/5ml..	329
ondansetron hcl oral tablet 4 mg, 8 mg...	329
ondansetron oral tablet dispersible 4 mg, 8 mg	329
ONUREG.....	194
OPIPZA ORAL FILM 10 MG, 2 MG, 5 MG	195
OPSUMIT	196
ORENCIA CLICKJECT.....	197, 198
ORENCIA SUBCUTANEOUS SOLUTION PREFILLED SYRINGE 125 MG/ML, 50 MG/0.4ML, 87.5 MG/0.7ML	197, 198
ORGOVYX.....	199
ORKAMBI.....	200
orphenadrine citrate er	112
ORSERDU ORAL TABLET 345 MG, 86 MG	201
OTEZLA ORAL TABLET.....	202, 203

OTEZLA ORAL TABLET THERAPY PACK.....	202, 203
OZEMPIC (0.25 OR 0.5 MG/DOSE).....	92
OZEMPIC (1 MG/DOSE)	92
OZEMPIC (2 MG/DOSE)	92
P	
PANRETIN.....	204
pazopanib hcl	205
PEGASYS.....	206
PEMAZYRE	207
penicillamine.....	208
penicillin g potassium injection solution reconstituted 20000000 unit.....	329
penicillin g sodium injection solution reconstituted 5000000 unit.....	329
pentamidine isethionate inhalation solution reconstituted 300 mg.....	329
pentamidine isethionate injection solution reconstituted 300 mg.....	329
PERSERIS SUBCUTANEOUS PREFILLED SYRINGE 120 MG, 90 MG	329
PIQRAY (200 MG DAILY DOSE).....	209
PIQRAY (250 MG DAILY DOSE).....	209
PIQRAY (300 MG DAILY DOSE).....	209
pirfenidone	210
POMALYST	211
posaconazole	212
POTASSIUM CL IN DEXTROSE 5% INTRAVENOUS SOLUTION 20 MEQ/L	329
PREVYMIS ORAL PACKET	213
PREVYMIS ORAL TABLET	213
PRIZOPAK II	162
PROGRAF ORAL PACKET 0.2 MG, 1 MG	329
PROLASTIN-C INTRAVENOUS SOLUTION 1000 MG/20ML.....	329
PROLIA	214, 215
PROMACTA ORAL PACKET 12.5 MG, 25 MG	216
PROMACTA ORAL TABLET	216
promethazine hcl	105
promethegan.....	105

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

PULMOZYME INHALATION	
SOLUTION 2.5 MG/2.5ML	329
pyrimethamine	217
Q	
QINLOCK.....	218
quinine sulfate	219
R	
RABAVER INTRAMUSCULAR	
SUSPENSION RECONSTITUTED...	329
RALDESY	220
RAVICTI	221
RECOMBIVAX HB INJECTION	
SUSPENSION 10 MCG/ML, 40	
MCG/ML, 5 MCG/0.5ML	329
RECOMBIVAX HB INJECTION	
SUSPENSION PREFILLED SYRINGE	
10 MCG/ML, 5 MCG/0.5ML	329
REPATHA	222
REPATHA SURECLICK.....	222
RETACRIT	69, 70
RETEVMO ORAL TABLET 120 MG, 160	
MG, 40 MG, 80 MG	223
REVCovi.....	224, 225
REVUFORJ ORAL TABLET 110 MG, 160	
MG, 25 MG.....	226
REXULTI	15, 16
REZDIFFRA.....	227
REZLIDHIA	228
REZUROCK.....	229
riluzole	230
RINVOQ	231
RINVOQ LQ.....	232
risperidone microspheres er intramuscular	
suspension reconstituted er 12.5 mg, 25	
mg, 37.5 mg, 50 mg	330
ROMVIMZA	233
ROZLYTREK ORAL CAPSULE 100 MG,	
200 MG	234
ROZLYTREK ORAL PACKET	234
RUBRACA	235
rufinamide oral suspension	236
rufinamide oral tablet.....	236
RYBELSUS	92
RYBELSUS (FORMULATION R2).....	92
RYDAPT.....	237

S	
sapropterin dihydrochloride	238
SCSEMBLIX ORAL TABLET 100 MG, 20	
MG, 40 MG.....	239
SECUADO.....	15, 16
SELARSDI SUBCUTANEOUS	
SOLUTION PREFILLED SYRINGE 45	
MG/0.5ML, 90 MG/ML	240
SIGNIFOR	241
sildenafil citrate oral tablet 20 mg	242
SIMLANDI (1 PEN).....	243
SIMLANDI (1 SYRINGE).....	243
SIMLANDI (2 PEN).....	243
SIMLANDI (2 SYRINGE)	
SUBCUTANEOUS PREFILLED	
SYRINGE KIT 20 MG/0.2ML, 40	
MG/0.4ML	243
sirolimus oral solution 1 mg/ml	330
sirolimus oral tablet 0.5 mg, 1 mg, 2 mg	330
SIRTURO	244
SKYRIZI PEN	245
SKYRIZI SUBCUTANEOUS SOLUTION	
CARTRIDGE 180 MG/1.2ML, 360	
MG/2.4ML	245
SKYRIZI SUBCUTANEOUS SOLUTION	
PREFILLED SYRINGE	245
sodium oxybate	246
sofosbuvir-velpatasvir.....	98
SOLTAMOX	247
SOMAVERT SUBCUTANEOUS	
SOLUTION RECONSTITUTED 10 MG,	
15 MG, 20 MG, 25 MG, 30 MG.....	248
sorafenib tosylate	249
STELARA SUBCUTANEOUS	
SOLUTION.....	250, 251
STELARA SUBCUTANEOUS	
SOLUTION PREFILLED SYRINGE 45	
MG/0.5ML, 90 MG/ML	250, 251
STIVARGA	252
sunitinib malate.....	253
SYMPAZAN.....	40
SYNAREL	254
T	
TABLOID	255
TABRECTA	256

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

tacrolimus oral capsule 0.5 mg, 1 mg, 5 mg	330	tolvaptan oral tablet therapy pack	272
tadalafil	257	toremifene citrate	275
TAFINLAR ORAL CAPSULE	258	TPN ELECTROLYTES INTRAVENOUS CONCENTRATE	330
TAFINLAR ORAL TABLET SOLUBLE	258	TRELSTAR MIXJECT INTRAMUSCULAR SUSPENSION RECONSTITUTED 11.25 MG, 22.5 MG, 3.75 MG	276
TAGRISSO	259, 260	tretinoin external	273
TAKHZYRO SUBCUTANEOUS SOLUTION.....	261	trientine hcl	277
TAKHZYRO SUBCUTANEOUS SOLUTION PREFILLED SYRINGE 150 MG/ML, 300 MG/2ML	261	TRIKAFTA.....	278
TALZENNA	262	TRULICITY	92
TASIGNA	263	TRUQAP.....	279
TAVNEOS.....	264	TUKYSA	280
tazarotene external cream	265	TURALIO	281
tazarotene external gel	265	TYENNE.....	282, 283
TAZVERIK.....	266	TYMLOS	284
TEFLARO INTRAVENOUS SOLUTION RECONSTITUTED 400 MG, 600 MG	330	U UBRELVY.....	285
temazepam	106, 107	UPTRAVI ORAL TABLET 1000 MCG, 1200 MCG, 1400 MCG, 1600 MCG, 200 MCG, 400 MCG, 600 MCG, 800 MCG	286
TEPMETKO	267	UPTRAVI TITRATION.....	286
testosterone cypionate.....	127	ustekinumab subcutaneous solution.....	287
testosterone enanthate	127	ustekinumab subcutaneous solution prefilled syringe 45 mg/0.5ml, 90 mg/ml.....	287
testosterone gel 1.62 % transdermal	274	V VALCHLOR.....	288
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%)	274	VALTOCO 10 MG DOSE.....	289
testosterone transdermal solution.....	274	VALTOCO 15 MG DOSE.....	289
tetrabenazine oral tablet 12.5 mg, 25 mg	268	VALTOCO 20 MG DOSE.....	289
THALOMID ORAL CAPSULE 100 MG, 150 MG, 200 MG, 50 MG	269	VALTOCO 5 MG DOSE.....	289
TIBSOVO	270	VANFLYTA	290
TIGECYCLINE INTRAVENOUS SOLUTION RECONSTITUTED 50 MG	330	VEMLIDY	97
TOBI PODHALER.....	271	VENCLEXTA ORAL TABLET 10 MG, 100 MG, 50 MG.....	291
tobramycin inhalation nebulization solution 300 mg/5ml	330	VENCLEXTA STARTING PACK	291
tobramycin sulfate injection solution 10 mg/ml, 80 mg/2ml.....	330	VEOZAH	292
tolvaptan oral tablet 15 mg, 30 mg	272	VERQUVO	293
		VERSACLOZ.....	15, 16
		VERZENIO.....	294, 295
		vigabatrin	296
		vigadrone.....	296
		vigpoder	296

Criterios de Pre Autorización

MCS Classicare Formulario 2 – Formulario ID: 26265

Fecha de Efectividad: 01/01/2026 Última Actualización: 12/09/2025

VIJOICE	297	XOSPATA	316
VITRAKVI ORAL CAPSULE 100 MG, 25 MG	298	XPOVIO (100 MG ONCE WEEKLY)..	317, 318
VITRAKVI ORAL SOLUTION	298	XPOVIO (40 MG ONCE WEEKLY) ORAL TABLET THERAPY PACK 10 MG, 40 MG	317, 318
VIZIMPRO	299	XPOVIO (40 MG TWICE WEEKLY)..	317, 318
VONJO	300	XPOVIO (60 MG ONCE WEEKLY)....	317, 318
VOQUEZNA ORAL TABLET 10 MG, 20 MG	301, 302	XPOVIO (60 MG TWICE WEEKLY)..	317, 318
VORANIGO	303	XPOVIO (80 MG ONCE WEEKLY)....	317, 318
voriconazole intravenous	304	XPOVIO (80 MG TWICE WEEKLY)..	317, 318
voriconazole oral suspension reconstituted	304	XTANDI ORAL CAPSULE.....	319
voriconazole oral tablet 200 mg, 50 mg..	304	XTANDI ORAL TABLET 40 MG, 80 MG	319
VOWST	305	Y	
VRAYLAR ORAL CAPSULE 1.5 MG, 3 MG, 4.5 MG, 6 MG	15, 16	YONSA.....	1
VUMERITY	306	Z	
W		zaleplon	111
WELIREG.....	307	ZARXIO	320
WINREVAIR.....	308	ZEJULA.....	321
X		ZELBORAF.....	322
XALKORI ORAL CAPSULE.....	309	ziprasidone mesylate intramuscular solution reconstituted 20 mg.....	330
XALKORI ORAL CAPSULE SPRINKLE 150 MG, 20 MG, 50 MG	309	ZOLINZA	323
XATMEP ORAL SOLUTION 2.5 MG/ML	330	zolpidem tartrate	111
XCOPRI (250 MG DAILY DOSE).....	310	ZTALMY	324
XCOPRI (350 MG DAILY DOSE).....	310	ZURZUVAE ORAL CAPSULE 20 MG, 25 MG, 30 MG.....	325
XCOPRI ORAL TABLET 100 MG, 150 MG, 200 MG, 25 MG, 50 MG.....	310	ZYDELIG ORAL TABLET 100 MG, 150 MG	326
XCOPRI ORAL TABLET THERAPY PACK.....	310	ZYKADIA	327
XDEMVY	311		
XERMELO	312		
XGEVA.....	313		
XOLAIR	314, 315		

Notice of availability of language assistance services and auxiliary aids and services

English: If you speak English, free language assistance services are available to you. Appropriate auxiliary aids and services to provide information in accessible formats are also available free of charge. Call 1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182).

Español: Si habla español, tiene a su disposición servicios gratuitos de asistencia lingüística. También se encuentran disponibles de forma gratuita ayudas y servicios auxiliares adecuados para proporcionar información en formatos accesibles. Llame al 1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182).

Chinese: 如果您會說中文，我們可以為您提供免費語言幫助服務。也免費提供適當的輔助工具和服務，以無障礙格式提供資訊。請撥打 1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182)。

Tagalog: Kung nagsasalita ka ng Tagalog, magagamit mo ang mga libreng serbisyo sa tulong sa wika. Ang naaangkop na mga pantulong na tulong at serbisyo upang magbigay ng impormasyon sa mga naa-access na format ay makukuha rin nang walang bayad. Tumawag sa 1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182).

French: Si vous parlez français, des services d'assistance linguistique gratuits sont à votre disposition. Des aides et services auxiliaires appropriés pour fournir des informations dans des formats accessibles sont également disponibles gratuitement. Appelez le 1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182).

Vietnamese: Nếu bạn nói tiếng Việt, có sẵn các dịch vụ hỗ trợ ngôn ngữ miễn phí dành cho bạn. Các hỗ trợ và dịch vụ phụ trợ phù hợp để cung cấp thông tin ở định dạng dễ tiếp cận cũng được cung cấp miễn phí. Gọi 1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182).

German: Wenn Sie Deutsch sprechen, stehen Ihnen kostenlose Sprachassistenzen zur Verfügung. Auch entsprechende Hilfsmittel und Services zur Bereitstellung von Informationen in barrierefreien Formaten stehen kostenlos zur Verfügung. Rufen Sie 1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182) an.

Korean: 한국어를 사용하시는 경우 무료 언어 지원 서비스를 이용하실 수 있습니다. 접근 가능한 형식으로 정보를 제공하는 적절한 보조 지원 및 서비스도 무료로 제공됩니다. 1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182) 로 전화하세요.

Russian: Если вы говорите по-русски, вам доступны бесплатные услуги языковой помощи. Соответствующие вспомогательные средства и услуги по предоставлению информации в доступных форматах также предоставляются бесплатно. Позвоните по номеру 1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182).

Arabic: المساعدات والخدمات المساعدات تتوفر لك متاحة المجانية اللغوية المساعدة خدمات فإن ، العربية تتحدث كنت إذا المساعدات والخدمات المساعدات تتوفر لك متاحة المجانية اللغوية المساعدة خدمات فإن ، العربية تتحدث كنت إذا المساعدات والخدمات المساعدات تتوفر لك متاحة المجانية اللغوية المساعدة خدمات فإن ، العربية تتحدث كنت إذا

Italian: Se parli italiano, sono a tua disposizione servizi di assistenza linguistica gratuiti. Sono inoltre disponibili gratuitamente ausili e servizi adeguati per fornire informazioni in formati accessibili. Chiama il numero 1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182).

Portuguese: Se você fala português, serviços gratuitos de assistência linguística estão disponíveis para você. Também estão disponíveis gratuitamente ajudas e serviços auxiliares adequados para fornecer informações em formatos acessíveis. Ligue para 1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182).

French Creole: Si w pale kreyòl franse, sèvis asistans lang gratis disponib pou ou. Èd ak sèvis oksilyè apwopriye pou bay enfòmasyon nan fòma aksesib yo disponib tou gratis. Rele 1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182).

Polish: Jeśli mówisz po polsku, możesz skorzystać z bezpłatnej pomocy językowej. Odpowiednie pomoce pomocnicze i usługi umożliwiające dostarczanie informacji w przystępnych formatach są również dostępne bezpłatnie. Zadzwoń pod numer 1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182).

Hindi: यदि आप हिंदी बोलते हैं, तो मु भाषा सहायता सेवाएं आपके लिए उपलब्ध हैं। सुलभ परांपूर्णों में जानकारी परदान करने के लिए उपयुक्त सहायक एड्स और सेवाएं भी निः शुल्क उपलब्ध हैं। कॉल 1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182).

Japanese: 日本語を話せる場合は、無料の言語支援サービスをご利用いただけます。アクセシブルな形式で情報を提供するための適切な補助援助やサービスも無料で利用できます。1-866-627-8183 (TTY 1-866-627-8182) に電話します。