

Procedimiento técnico-científico y participativo para la exclusión de tecnologías

Nominador: NUEVA EPS

Persona Natural;

Objetador: Olga Patricia Fetecua Garzón

Persona Natural; Personal de la salud

1 Información de la tecnología nominada para posible exclusión

Nombre de la tecnología

1284-ACCESORIOS PARA SISTEMA BAHA Y PARA IMPLANTE COCLEAR

Observaciones objeción: Quiero objetar las exclusiones de insumos del implante coclear, que en el documento los referencian como "1284-ACCESORIOS PARA SISTEMA BAHA Y PARA IMPLANTE COCLEAR". El argumento fundamental es que varios de los ítems que mencionan como "accesorios" son realmente insumos necesarios e indispensables para el adecuado funcionamiento del implante coclear y del implante de conducción ósea.

El implante coclear y el implante de conducción ósea son dispositivos cuyo componente externo tiene varias partes que se requieren y son indispensables para su adecuado funcionamiento. Estos componentes que son necesarios y se requieren para su adecuado funcionamiento deben ser llamados insumos y no accesorios.

Hipoacusia neurosensorial, sin otra especificación (H905)

Observaciones objeción: El implante coclear y los implantes de conducción ósea son dispositivos que se utilizan no solamente en las hipoacusias neurosensoriales sino también en las hipoacusias conductivas y mixtas; y otra indicación para el implante coclear es el tinnitus severo. Por lo tanto, con el fin de aclarar este punto en el "Nombre la enfermedad o condición de salud que motiva la nominación de exclusión de la tecnología", solicitamos respetuosamente sean ampliados los códigos CIE.10 para incluir los códigos de hipoacusia conductiva, de hipoacusia mixta, de hipoacusia neurosensorial y de tinnitus, así: H90, H91, H900, H901, H902, H903, H904, H905, H906, H907, H908, H912, H918, H919 y H931.

Observación

BATERIAS, CABLES, MICROFONOS, PORTA BATERIAS, ADAPTADORES, ESTUCHES PROTECTORES DE AGUA, ANTENAS, DESHUMIDIFICADORES, TAPA MICROFONO, CONTROLADORES, CARGADORES, CARCAZAS, IMANES, GANCHOS, SUJETADORES, CUBIERTAS, MANDOS A DISTANCIA, ETC

Observaciones objeción: No procede.

Clasificación: Dispositivo Médico

Descripción clasificación:

Observaciones objeción:

Información de criterios de exclusión

A) Que tengan como finalidad principal un propósito cosmético o suntuario no relacionado con la recuperación o mantenimiento de la capacidad funcional o vital de las personas. A) Que tengan como finalidad principal un propósito cosmético o suntuario no relacionado con la recuperación o mantenimiento de la capacidad funcional o vital de las personas. SELECCIONADO

La reparación, mantenimiento de los dispositivos médicos y accesorios que no conforman o hacen parte del dispositivo básico, como tal no es ámbito de salud, y debe bajo el principio de corresponsabilidad hacer parte del gasto de bolsillo, garantía del proveedor o los análisis en casos de incapacidad de pago, de otras fuentes de financiación que no corresponden a recursos destinados a salud.

Procedimiento técnico-científico y participativo para la exclusión de tecnologías

Observaciones objeción: El implante coclear es un sistema compuesto por un componente interno y otro externo. Su funcionamiento depende del correcto funcionamiento de cada una de sus partes, de lo contrario no sería posible conseguir la recepción del sonido, la transformación en un código eléctrico, la transmisión y la estimación del nervio auditivo que llevaría la información a la corteza cerebral, que es el fin de este sistema.

El componente interno es una unidad compacta que se coloca intra quirúrgicamente. El sistema por sí mismo no consigue la estimulación si no recibe la información del componente externo. El componente externo está formado por subsistemas vitales para su función: El procesador, la antena, el cable, la batería, el cargador de baterías.

Los componentes externos tienen una vida útil y pueden llegar a deteriorarse con el uso; es por esto por lo que las reparaciones deben contemplarse para asegurar la continuidad en la estimulación, si se llega a la determinación del reemplazo del sistema, este debe ser cambiado en su totalidad. Ya que sin el funcionamiento de una o varias partes del componente externo los estímulos auditivos no podrán ser llevados al componente interno, por lo que la persona no podría escuchar. Podemos decir que si un paciente tiene estos componentes podrá usar de forma adecuada su implante coclear, pero la falta de uno o más de ellos hace inutilizable el mismo.

Por otro lado, el sistema Baha, es un implante osteointegrado compuesto por un componente interno y un procesado externo que de acuerdo con la compensación de ganancia puede ser Baha 5, Power o Superpower.

Cuando se usa el sistema Baha percutáneamente, lo llamamos Baha Connect. Cuando se usa el sistema Baha transcutáneamente, lo llámanos Baha Attract, para su óptima adaptación y funcionamiento a mediano y largo plazo el magneto externo siempre debe mantener la fuerza indicada para el paso del sonido, su retención y manejo del tejido. Si una de esta característica se va alterada por la fuerza del magneto se requiere cambio de la potencia del magneto cuando este finalice su periodo de garantía.

El procesador Baha 5 y Baha 5 Power tienen una vida útil y pueden llegar a deteriorarse con el uso, las reparaciones deben contemplarse para asegurar la continuidad en la estimulación, si se llega a la determinación de reemplazo del procesador, este debe ser cambiado.

El procesador Baha 5 Super Power, está formado por sub sistemas vitales para su función: El procesador, el actuador, el magneto, el cable, la batería, el cargador de baterías. Insumos indispensables para el adecuado funcionamiento de sistema Baha 5 Super Power. Por lo tanto, podemos decir que si un paciente usuario del sistema Baha 5 Super Power tiene estos componentes podrá usar de forma adecuada su implante coclear, pero la falta de uno o más de ellos hace inutilizable el dispositivo.

B) Que no exista evidencia científica sobre su seguridad y eficacia clínica NO SELECCIONADO

Observaciones objeción:

C) Que no exista evidencia científica sobre su efectividad clínica. NO SELECCIONADO

Observaciones objeción:

D) Que su uso no haya sido autorizado por la autoridad competente. NO SELECCIONADO

Observaciones objeción:

Procedimiento técnico-científico y participativo para la exclusión de tecnologías

E) Que se encuentren en fase de experimentación. NO SELECCIONADO

Observaciones objeción:

F) Que tengan que ser prestados en el exterior NO SELECCIONADO

Observaciones objeción:

Información adicional

Relación de evidencia que soporta la justificación o justificaciones y anéxela si aplica

No adjunto evidencia

Observaciones objeción:

No presenta conflicto de intereses

Observaciones objeción:

Concepto general objeción: No.

Observaciones generales objeción: