

Procedimiento técnico-científico y participativo para la exclusión de tecnologías

Nominador: Ministerio de Salud y Protección Social

Gobierno Nacional y Local (Excepto entidades de control) - Ministerio de Salud y Protección Social

Objetador: fundacion jaasiel

Persona jurídica individual - Organizaciones no gubernamentales

1 Información de la tecnología nominada para posible exclusión

Nombre de la tecnología

11-INTERFERON BETA-1A (30MCG)

Observaciones objeción: Está descrito en términos de la CUPS vigente

Nombre la enfermedad o condición de salud que motiva la nominación de exclusión de la tecnología

Observaciones objeción: Es pertinente la nominación frente a la indicación

Observación

Observaciones objeción: Es pertinente la nominación frente a la indicación

Clasificación: Medicamento

Descripción clasificación: 05380 - INTERFERON BETA

Observaciones objeción: Tiene registro sanitario INVIMA vigente para la indicación por la cual fue nominada

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. NO SELECCIONADO

Observaciones objeción:

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. SELECCIONADO

El interferón β 1a (30 mcgs) en comparación con placebo no mostró diferencias en efectividad en pacientes adultos con esclerosis múltiple tipo recaída-remisión o secundaria progresiva

Observaciones objeción: La justificación NO es coherente con la definición operativa del o los criterio(s) de nominación

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

Si Adjunto evidencia

INSTITUTO DE EVALUACIÓN TECNOLÓGICA EN SALUD-IETS. (2013). Efectividad y seguridad del Interferón β 1a recombinante, interferón β 1b, acetato de glatiramer, natalizumab y fingolimod para la prevención de la progresión de la discapacidad en adultos con esclerosis múltiple de tipo recaída-remisión o secundaria progre. Obtenido de [http://www.iets.org.co/reportes-iets/Documentacion%20Reportes/Esclerosis%20m%C3%BAltiple%20\(interferones,%20acetato%20de%20glatiramer,%20natalizumab%20y%20fingolimod\).pdf](http://www.iets.org.co/reportes-iets/Documentacion%20Reportes/Esclerosis%20m%C3%BAltiple%20(interferones,%20acetato%20de%20glatiramer,%20natalizumab%20y%20fingolimod).pdf).

Observaciones objeción: La evidencia adjunta NO justifica la nominación

No presenta conflicto de intereses

Observaciones objeción:

Concepto general objeción: La evidencia adjunta NO justifica la nominación

Observaciones generales objeción: