



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Nota

Número:

Referencia: EX-2023-64143632-APN-DD#MS FADEPOF

A: FADEPOF (direccion@fadepof.org.ar),

Con Copia A:

De mi mayor consideración:

Por indicación de la superioridad me dirijo a usted en respuesta a su nota solicitando evaluación de nuevas tecnologías aplicables a enfermedades poco frecuentes.-

Al respecto, llevo a su conocimiento que, habiéndose requerido la intervención del área competente, se ha obtenido la información cuya copia se adjunta para mejor ilustración.-

Sin otro particular saluda atte.



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Informe

Número:

Referencia: EX-2023-64143632- -APN-DD#MS presentación FADEPOF

DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS Y TECNOLOGIA SANITARIA

Me dirijo a Ud. por medio de las presentes actuaciones en relación a lo manifestado por la Asociación FADEPOF mediante su nota, incorporada a orden 7.

En ese sentido, se informa que al tratarse de tecnologías para el tratamiento de enfermedades poco frecuentes incluidas bajo la Ley 26.689, se han puesto a consideración de las autoridades del Programa y aún continúan en análisis.

Por lo expuesto se remiten los actuados para su conocimiento y fines estime corresponder



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Informe

Número:

Referencia: EX-2023-145062338- -APN-DD#MS/ Presentación FADEPOF

SUBSECRETARÍA DE MEDICAMENTOS E INFORMACIÓN ESTRATÉGICA

Me dirijo a Ud. por medio de las presentes actuaciones en relación a lo manifestado por la Asociación FADEPOF mediante su nota, incorporada a orden 2.

A tal efecto, con la conformidad a lo informado por la Dirección de Medicamentos e Información Estratégica a orden 5 se remiten los obrados para su intervención.



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Providencia

Número:

Referencia: EX-2023-145062338- -APN-DD#MS Presentación de FADEPOF

DIRECCIÓN DE DESPACHO

Mediante IF-2023-146318869-APN-SSMEIE#MS, la Subsecretaría de Medicamentos e Información Estratégica informa en el marco de la presentación efectuada por Asociación FADEPOF, vinculada al pedido de informe en el marco del trámite: EX-2023-64143632- -APN-DD#MS. Solicitud de evaluación de tecnologías sanitarias para ser incorporadas al PROGRAMA NACIONAL DE SEGUIMIENTO DE TECNOLOGÍAS SANITARIAS TUTELADAS (Resol. 1380/2020), conforme al detalle obrante en Orden 2, IF-2023-145066538-APN-DD#MS

En ese marco la **Dirección de Medicamentos Especiales y Alto Precio, a través de IF-2023-145753198-APN-DMEYAP#MS** informa “(...) al tratarse de tecnologías para el tratamiento de enfermedades poco frecuentes incluidas bajo la Ley 26.689, se han puesto a consideración de las autoridades del Programa y aún continúan en análisis”.

En Orden 7, IF-2023-146237479-APN-DNMYTS#MS, la Dirección Nacional de Medicamentos e Información Estratégica presta conformidad con lo actuado

Atento a lo expuesto, con lo actuado e informado se remite los presentes para su notificación a la entidad presentante.



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Carátula Expediente

Número:

Referencia: Carátula del expediente EX-2023-145062338- -APN-DD#MS

Expediente: EX-2023-145062338- -APN-DD#MS

Fecha Caratulación: 05/12/2023

Usuario Caratulación: Federico Gabriel Rincón (FRINCON)

Usuario Solicitante: Federico Gabriel Rincón (FRINCON)

Código Trámite: GENE00128 - Pedido de Informe

Descripción: FADEPOF - EX-2023-64143632- -APN-DD#MS. Solicitud de evaluación de tecnologías sanitarias para ser incorporadas al PROGRAMA NACIONAL DE SEGUIMIENTO DE TECNOLOGÍAS SANITARIAS TUTELADAS - Resol. 1380/2020

Email: direccion@fadepof.org.ar

Teléfono: ---

Motivo de Solicitud de Caratulación: Federación Argentina de Enfermedades Poco Frecuentes - FADEPOF - EX-2023-64143632- -APN-DD#MS. Solicitud de evaluación de tecnologías sanitarias para ser incorporadas al PROGRAMA NACIONAL DE SEGUIMIENTO DE TECNOLOGÍAS SANITARIAS TUTELADAS (Resol. 1380/2020)



CABA, 29 noviembre 2023

Ministerio de Salud de la Nación
Dirección de Medicamentos Especiales y Alto Precio
Dra. Natalia Messina
S. _____ / _____ D.

Ref.: EX-2023-64143632- -APN-DD#MS. Solicitud de evaluación de tecnologías sanitarias para ser incorporadas al PROGRAMA NACIONAL DE SEGUIMIENTO DE TECNOLOGÍAS SANITARIAS TUTELADAS (Resol. 1380/2020).

Nos dirigimos a Ud. en virtud de la respuesta recibido IF-2023-129733380-APN-DMEYAP#MS. Si bien su contenido trae a confusión dado que ambos Programas Nacionales -los creados por el Dec. 794/15 y la Resol. 1380/2020- están bajo su órbita, le solicitamos pueda informarnos cuál ha sido la consideración de la autoridad y si se ha llegado a la decisión de incorporación de alguna de las tecnologías sugeridas -u otra- en los tiempos de su gestión.

Sin otro particular, la saludamos muy cordialmente. A la espera de su pronta respuesta.

Lic. Luciana Escati Peñaloza
Directora Ejecutiva
Email: direccion@fadepof.org.ar

Roberta Anido de Pena
Presidente
Email: presidente@fadepof.org.ar



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Informe

Número:

Referencia: EX-2023-64143632- -APN-DD#MS Presentación FADEPOF

DIRECCIÓN DE DESPACHO

Me dirijo a Ud. por medio de las presentes actuaciones en relación a lo manifestado por la Asociación FADEPOF mediante su nota, incorporada a orden 3, en la cual solicita sean evaluadas para su incorporación nueve tecnologías sanitarias al Programa Nacional de Seguimiento de Tecnologías Tuteladas.

En ese sentido, agradecemos a la asociación la sugerencia y se informa que al tratarse de tecnologías para el tratamiento de enfermedades poco frecuentes incluidas bajo la Ley 26.689, se pondrán a consideración de las autoridades del Programa.

Por lo expuesto se remiten los actuados para su conocimiento y fines estime corresponder.



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Carátula Expediente

Número:

Referencia: Carátula del expediente EX-2023-64143632- -APN-DD#MS

Expediente: EX-2023-64143632- -APN-DD#MS

Fecha Caratulación: 05/06/2023

Usuario Caratulación: Carolina Cid (CCID)

Usuario Solicitante: Carolina Cid (CCID)

Código Trámite: GENE00128 - Pedido de Informe

Descripción: Federación Argentina de Enfermedades Poco Frecuentes e/Solicitud de evaluación de tecnologías sanitarias para ser incorporadas al PROGRAMA NACIONAL DE SEGUIMIENTO DE TECNOLOGÍAS SANITARIAS TUTELADAS (Resol. 1380/2020)

Email: direccion@fadepof.org.ar

Teléfono: ---

Motivo de Solicitud de Caratulación: Federación Argentina de Enfermedades Poco Frecuentes e/Solicitud de evaluación de tecnologías sanitarias para ser incorporadas al PROGRAMA NACIONAL DE SEGUIMIENTO DE TECNOLOGÍAS SANITARIAS TUTELADAS (Resol. 1380/2020)

CABA, 2 junio 2023

Ministerio de Salud de la Nación
DIRECCIÓN DE COBERTURA DE ALTO PRECIO
Dra. Natalia Messina
S. _____ / _____ D.

Ref.: Solicitud de evaluación de tecnologías sanitarias para ser incorporadas al PROGRAMA NACIONAL DE SEGUIMIENTO DE TECNOLOGÍAS SANITARIAS TUTELADAS (Resol. 1380/2020).

Nos dirigimos a Ud. en nombre de la FADEPOF - Federación Argentina de Enfermedades Poco Frecuentes, en virtud de lo conversado con la dirección, y con el fin de solicitar sean evaluadas más tecnologías sanitarias para ser incorporadas al PROGRAMA NACIONAL DE SEGUIMIENTO DE TECNOLOGÍAS SANITARIAS TUTELADAS (Resolución 1380/2020), dando continuidad sostenida a las estrategias de abordaje integral que garantizan a la población el acceso a la salud de calidad y que facilitan la aplicación de criterios de asignación adecuada en el uso de los recursos sanitarios, tal lo instrumentado en la Resolución 21/2023 que representa un hito para nuestro país.

A continuación, se presentan 9 tecnologías sanitarias que reúnen los criterios de elegibilidad establecidos en el Art. 2 de la Resolución 1380/2020, y que son postuladas para efectuar la solicitada evaluación por parte de la dirección. A saber:

Tipo tecnología	Nombre comercial	Patología	Prevalencia	Laboratorio
Voretigene neparvovec (producto de terapia génica)	Luxturna	Amaurosis congénita de Leber o Retinosis Pigmentaria tipo 20 por el gen RPE65	ACL 1-9 / 100.000 ¹ RP 1-5 / 10.000 ²	Novartis
Vosoritida	Voxzogo	Acondroplasia	Incidencia: 1/25.000 nacidos vivos en todo el mundo ³	Biomarín
Pegcetacoplan	EMPAVELI	Hemoglobinuria Paroxística Nocturna (HPN)	1-9 / 100.000 ⁴	Pint Pharma
Berotralstat	ORLADEYO	Angioedema Hereditario (AEH)	1-9 / 100.000 ⁵	Pint Pharma
Eladocagén exuparvovec (producto de terapia génica)	UPSTAZA	Deficiencia de L-aminoácido	<1 / 1.000.000 ⁶	PTC Therapeutics

¹ Orphanet [https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=3243&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=Amaurosis-congenita-de-Leber-&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad\(es\)/grupo%20de%20enfermedades=Amaurosis-congenita-de-Leber&title=Amaurosis%20cong%20E9nita%20de%20Leber&search=Disease_Search_Simple](https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=3243&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=Amaurosis-congenita-de-Leber-&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad(es)/grupo%20de%20enfermedades=Amaurosis-congenita-de-Leber&title=Amaurosis%20cong%20E9nita%20de%20Leber&search=Disease_Search_Simple)

² Orphanet [https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=659&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=Retinosis-pigmentaria&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad\(es\)/grupo%20de%20enfermedades=Retinosis-pigmentaria&title=Retinosis%20pigmentaria&search=Disease_Search_Simple](https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=659&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=Retinosis-pigmentaria&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad(es)/grupo%20de%20enfermedades=Retinosis-pigmentaria&title=Retinosis%20pigmentaria&search=Disease_Search_Simple)

³ Orphanet [https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=148&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=acondroplasia&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad\(es\)/grupo%20de%20enfermedades=Acondroplasia&title=Acondroplasia&search=Disease_Search_Simple](https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=148&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=acondroplasia&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad(es)/grupo%20de%20enfermedades=Acondroplasia&title=Acondroplasia&search=Disease_Search_Simple)

⁴ Orphanet [https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=21&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=Hemoglobinuria-Parox-stica-Nocturna-&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad\(es\)/grupo%20de%20enfermedades=Hemoglobinuria-parox-stica-nocturna&title=Hemoglobinuria%20parox%20EDstica%20nocturna&search=Disease_Search_Simple](https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=21&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=Hemoglobinuria-Parox-stica-Nocturna-&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad(es)/grupo%20de%20enfermedades=Hemoglobinuria-parox-stica-nocturna&title=Hemoglobinuria%20parox%20EDstica%20nocturna&search=Disease_Search_Simple)

⁵ Orphanet https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/OC_Exp.php?lng=ES&Expert=91378

⁶ Orphanet [https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=10397&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=35708&Disease_Disease_Search_diseaseType=ORPHA&Enfermedad\(es\)/grupo%20de%20enfermedades=Deficiencia-de-L-amino-cido-arom-tico-decarboxilasa&title=Deficiencia%20de%20L-amino%E1cido%20arom%E1tico%20decarboxilasa&search=Disease_Search_Simple](https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=10397&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=35708&Disease_Disease_Search_diseaseType=ORPHA&Enfermedad(es)/grupo%20de%20enfermedades=Deficiencia-de-L-amino-cido-arom-tico-decarboxilasa&title=Deficiencia%20de%20L-amino%E1cido%20arom%E1tico%20decarboxilasa&search=Disease_Search_Simple)



		aromático decarboxilasa		
Oleogel-S10 (extracto de corteza de abedul)	FILSUVEZ	Epidermólisis bullosa (EB) distrófica y juntural en pacientes de 6 meses o más	EB distrófica: 1-9 / 1.000.000 ⁷ EB juntural: <1 / 1.000.000 ⁸	Amryt Pharma
Beremagene geperpavec (terapia génica tópica)	VYJUVEK	Pacientes de 6 meses de edad y mayores con epidermólisis ampollosa distrófica con mutación(es) en el gen de la cadena alfa 1 del colágeno tipo VII (COL7A1).	EB distrófica: 1-9 / 1.000.000 ⁹	Krystal Biotech, Inc.
Larotrectinib	VITRAKVI	Tumor agnóstica en pacientes adultos y pediátricos diagnosticados con la fusión NTRK	0,3% de la población oncológica	Bayer
Valoctocogén roxaparvec (producto de terapia génica)	ROCTAVIAN	Hemofilia A grave en adultos sin antecedentes de inhibidores del factor VIII y sin anticuerpos específicos contra el virus adenoasociado de serotipo 5 (AAV5) detectables.	1-9 / 100.000 ¹⁰	Biomarin

Por lo expuesto, solicitamos su pronta intervención, quedando a disposición. Sin otro particular, la saludamos muy cordialmente.

Lic. Luciana Escati Peñalosa
Directora Ejecutiva
Cel.: +54911 3590.1221
Email: direccion@fadepof.org.ar

Roberta Anido de Pena
Presidente
Cel.: +54911 4415.4415
Email: presidente@fadepof.org.ar

⁷ Orphanet [https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=8623&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=Epiderm-lisis-bullosa-distr-fica&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad\(es\)/grupo%20de%20enfermedades=Epiderm-lisis-ampollosa-distr-fica&title=Epiderm%F3lisis%20ampollosa%20distr%F3fica&search=Disease_Search_Simple](https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=8623&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=Epiderm-lisis-bullosa-distr-fica&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad(es)/grupo%20de%20enfermedades=Epiderm-lisis-ampollosa-distr-fica&title=Epiderm%F3lisis%20ampollosa%20distr%F3fica&search=Disease_Search_Simple)

⁸ Orphanet [https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=8622&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=Epiderm-lisis-bullosa-juntural&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad\(es\)/grupo%20de%20enfermedades=Epiderm-lisis-ampollosa-juntural&title=Epiderm%F3lisis%20ampollosa%20juntural&search=Disease_Search_Simple](https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=8622&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=Epiderm-lisis-bullosa-juntural&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad(es)/grupo%20de%20enfermedades=Epiderm-lisis-ampollosa-juntural&title=Epiderm%F3lisis%20ampollosa%20juntural&search=Disease_Search_Simple)

⁹ Orphanet [https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=8623&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=Epiderm-lisis-bullosa-distr-fica&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad\(es\)/grupo%20de%20enfermedades=Epiderm-lisis-ampollosa-distr-fica&title=Epiderm%F3lisis%20ampollosa%20distr%F3fica&search=Disease_Search_Simple](https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=8623&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=Epiderm-lisis-bullosa-distr-fica&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad(es)/grupo%20de%20enfermedades=Epiderm-lisis-ampollosa-distr-fica&title=Epiderm%F3lisis%20ampollosa%20distr%F3fica&search=Disease_Search_Simple)

¹⁰ Orphanet [https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=17872&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=hemofilia-A&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad\(es\)/grupo%20de%20enfermedades=Hemofilia-A-grave&title=Hemofilia%20A%20grave&search=Disease_Search_Simple](https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=ES&data_id=17872&Disease_Disease_Search_diseaseGroup=hemofilia-A&Disease_Disease_Search_diseaseType=Pat&Enfermedad(es)/grupo%20de%20enfermedades=Hemofilia-A-grave&title=Hemofilia%20A%20grave&search=Disease_Search_Simple)