

### COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS

### PROTOCOLO TÉCNICO

Código de Enfermedad	CIPT023C960E00260817/ CIPT023D761E00270817/ CIPT023C965E11740817/ CIPT023C966E11750817		
Categoría	I. Diagnóstico y tratamiento de cáncer		
Clave de Protocolo Técnico	PT023		
Título de Protocolo Técnico	Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y multisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y unisistémica, Histiocitosis de células de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemofagocítica		
Clave CIE 10	C96.0, C96.5, C96.6, D76.1		
Número de la Enfermedad	E0026, E0027, E1174, E1175		
Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y multisistémica (diseminada) [Enfermed Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y unisistémica Histiocitosis de células de Langerhans unifocal Linfohistiocitosis hemofagocítica			
Fecha de Protocolo Técnico	25 de julio de 2017, 03 de agosto de 2017 y 14 de agosto de 2017		



#### COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS

#### Titulo del Protocolo Técnico

Histiocitosis de célul as de Langerhans mul tifocal y mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y unisistémica, Histiocitosis de célul as de Langerhans unifocal, Linfohisticoitosis hemofagocítica

Enfermedad (es): Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y multis istémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de células de Langerhans

Código de la enfermedad: CIPTO23C960E00260817/ CIPT023D761E00270817/CIPT023C965E11740817/ CIPT023C966E11750817

Categoría: I. Diagnóstico y tratamiento de cáncer en niños

Número de la enfermedad: E0026, E0027, E1174, E1175

Clave de Protocolo Técnico:

Clave CIE-10: C96.0, C96.5, C96.6, D76.1

PT023 multifocal y unisistémica, Histiocitosis de células de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemofagocítica Etapas de intervención Intervenciones/Tratamientos Medicamentos Otros insumos Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y Estudios de laboratorio: mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer BRAF V600F Siwel. Biometría Hemática Completa Equipo de PCR para BRAF V600E Química Sanguínea (6 elementos) Histiocitosis de células de (Propio o subrogado) Langerhans multifocal y Pruebas de Función Hepática (bilirrubinas, AST, ALT, unisistémica, Reactivos y equipo de laboratorio GGT, fosfatasa alcalina, DHL, proteínas totales, específicos para cada prueba. albúmina) Histiocitosis de células de Unidad radiológica básica (propio o Langerhans unifocal Tiempos de Coagulación (TP, TTP, Fibrinógeno) subrogado) Electrolitos Séricos Completos Unidad de ortopantomografía (propio o Diagnóstico Examen General de Orina subrogado) Osmolaridad urinaria después de privación de agua Inicial Ul trasonógrafo (propio o subrogado) durante la noche Equipo de tomografía por emisión de Estudios de gabinete positrones con tomografía axial Radiografía PA y lateral de tórax computarizada (propio o subrogado) Ortopantomografía Equipo para Gammagrafía, medio de Serie ósea metastásica contraste y radioisótopos (propio o Ultrasonido abdominal subrogado) PFT CT 0 Gammagrama óseo Equipos y materiales quirúrgicos y anestésicos necesarios Medicamentos anestésicos de acuerdo con criterio médico Equipo y material necesario para toma de biopsia y aspirado de médula ósea Anestesia local Biopsia de sitio afectado Pistola para toma de biopsia (propio o Lidocaína 1% y/o 2% solución inyectable dosis suficiente. Inmunohistoquímica S100, CD1A, CD207 subrogado) Antiinflamatorios: Aguja para biopsia Paracetamol 500 mg vía oral cada 8 hrs por 5 días o Reactivos para inmunohistoguímica Ketoprofeno vía oral 100 mg cada 8 hrs por 5 días. (propio o subrogado)



#### COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS

Titulo del Protocolo Técnico

Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y unisistémica, Histiocitosis de cél ul as de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemofagocítica

Código de la enfermedad: cipto23C960E00260817/ CIPT023D761E00270817/ CIPT023C965E11740817/ CIPT023C966E11750817 Categoría: I. Diagnóstico y tratamiento de cáncer en niños

Número de la enfermedad: E0026, E0027, E1174, E1175

Clave de Protocolo Técnico:

Enfermedad (es): Histioci tosis de células de Langerhans multifocal y multis istémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histioci tosis de células de Langerhans Clave CIE-10: C96.0, C96.5, C96.6, D76.1 PT023 multifocal y unisistémica, Histiocitosis de células de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemofagocítica Etapas de intervención Intervenciones/Tratamientos Medicamentos Otros insumos Equipo de tomografía por emisión de Medicamentos para toma de biopsia de acuerdo con criterio positrones con tomografía axial computarizada (propio o subrogado) Anestesia general: (Propofol, Midazolam, Fentanilo, Afección multisistémica Equipos y materiales quirúrgicos y Sevoflurano) PET CT (18 FDG o Floruro de Sódio ) anestésicos necesarios Equipo y material necesario para toma Aspiración y biopsia de médula ósea bilateral con Anestesia local inmunohistoquímica de CD1a S100 y Langerina de biopsia y aspirado de médula ósea Lidocaína 1% y/o 2% solución inyectable dosis suficiente Tipificación de HLA (sólo para pacientes de "riesgo" tan Pistola para toma de biopsia (propio o Analgesia: pronto como sea posible) subrogado) Paracetamol 500 mg vía oral cada 8 hrs por 5 días Aguja para biopsia Estadificación Equipo y reactivos completos para la (Diagnóstico Ketoprofeno vía oral 100 mg cada 8 hrs por 5 días tipificación HLA (propio o subrogado) confirmado) Un idad para tomografía axial computarizada de alta resolución (propio o subrogado) Espirómetro Según indicación específica: Equipo para endoscopia (propio o Tomografía de tórax subrogado) Pruebas de función pulmonar Equipo y material necesario para toma Biopsia pulmonar de biopsia (propio o subrogado) Lavado bronco-alveolar Aguja para biopsia Endoscopía Reactivos y equipo de laboratorio Biopsia intestinal específicos para cada prueba Ul trasonido hepático Material y equipo necesario para lavado bronco-alveolar (propio o subrogado) Biopsia hepática Resonancia magnética de cráneo, macizo facial y/o Reactivos para inmunohistoquí mica columna con gadolinio-DTPA (propio o subrogado) Ultrasonógrafo (propio o subrogado) Unidad de Imagen por Resonancia Interconsultas Magnética Neurología Medios de contraste Neurocirugía Neumología

Ortopedia Endocrinología Odontología Otorrinolaringología Audiología



#### COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS

#### Titulo del Protocolo Técnico

Histiocitosis de célul as de Langerhans mul tifocal y mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y unisistémica, Histiocitosis de célul as de Langerhans unifocal, Linfohisticcitosis hemofagocítica

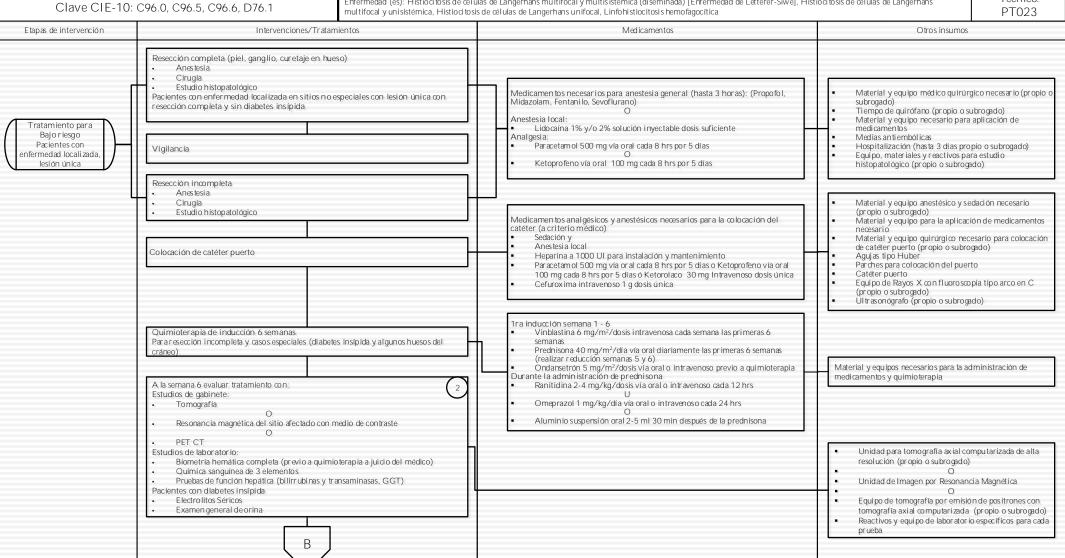
Código de la enfermedad: CIPTO23C960E00260817/ CIPT023D761F00270817 / CIPT023C965F11740817 / CIPT023C966F11750817

Categoría: I. Diagnóstico y tratamiento de cáncer en

Número de la enfermedad: E0026, E0027, E1174, E1175

Clave de Protocolo Técnico:

Enfermedad (es): Histioci tosis de células de Langerhans multifocal y multis istémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histioci tosis de células de Langerhans





#### ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS Titulo del Protocolo Técnico

Histiocitosis de célul as de Langerhans mul tifocal y mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de célul as de Langerhans mul tifocal y unisistémica, Histiocitosis de

cél ul as de Langerhans unifocal, Linfohisticcitosis hemofagocítica

COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS

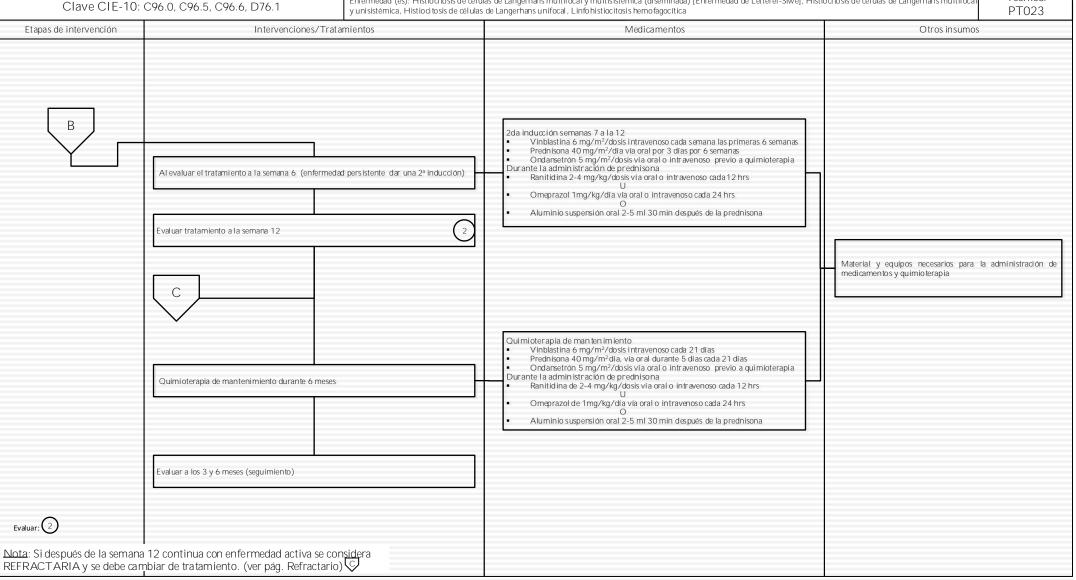
Código de la enfermedad: CIPTO23C960E00260817/ CIPT023D761E00270817/CIPT023C965E11740817/ CIPT023C966E11750817

Categoría: I. Diagnóstico y tratamiento de cáncer en niños

Número de la enfermedad: E0026, E0027, E1174, E1175

Clave de Protocolo Técnico:

Enfermedad (es): Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y multisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de células de Langerhans multifoca





#### COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS

#### Titulo del Protocolo Técnico

Histiocitosis de célul as de Langerhans mul tifocal y mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y unisistémica, Histiocitosis de célul as de Langerhans unifocal, Linfohisticcitosis hemofagocítica

Código de la enfermedad: cipto23c960E00260817/ CIPT023D761F00270817 / CIPT023C965F11740817 / CIPT023C966F11750817

Clave CIE-10: C96.0, C96.5, C96.6, D76.1

Categoría: I. Diagnóstico y tratamiento de cáncer en

Número de la enfermedad: E0026, E0027, E1174, E1175

Clave de Protocolo Técnico:

Enfermedad (es): Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y multisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de células de Langerhans multifoca

PT023 y unisistémica, Histiocitosis de células de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemo fagocítica Etapas de intervención Intervenciones/Tratamientos Otros insumos Material y equipo anestésico y sedación necesario Medicamen tos analgésicos y anestésicos necesarios para la colocación del catéter (a criterio médico) (propio o subrogado) Sedación y Material y equipo para la aplicación de medicamentos Anestesia local necesario Colocación de catéter puerto Heparina a 1000 UI para instalación y mantenimiento Material y equipo quirúrgico necesario para colocación de catéter puerto (propio o subrogado) Paracetam ol 500 mg vía oral cada 8 hrs por 5 días o Ketoprofeno vía oral 100 Agujas tipo Huber mg cada 8 hrs por 5 días ó Ketorolaco 30 mg Intravenoso dosis única Parches para colocación del puerto Cefuroxima intravenoso 1 g dosis única Catéter puerto Tratamiento para Alto Equipo de Rayos X con fluoro scopia tipo arco en C (propio o subrogado) Con afección a órganos de Úl tras onógrafo (propio o subrogado) 1ra Inducción semana 1 a la 6 riesgo (Hígado y/o bazo y/o Vinblastina 6 mg/m²/dosis intravenoso cada semana médula ósea) Prednisona 40 mg/m²/día vía oral diariamente (realizar reducción semanas 5 Ondansetrón 5 mg/m²/dosis vía oral o intravenoso previo a guimioterapia Material y equipos necesarios para la administración de Durante la administración de prednisona Quimioterapia de inducción 6 semanas medicamentos y quimio terapia Ranitidina 2-4 mg/kg/do sis vía oral o intravenoso cada 12 hrs Omeprazol 1mg/kg/día vía oral o intravenoso cada 24 hrs Aluminio suspensión oral 2-5 ml 30 min después de la prednisona Equipos y materiales quirúrgicos y anestésicos Medicamen tos anes tésicos de acuerdo con criterio médico Material y equipos necesarios para la administración de  $\binom{2}{2}$ A la semana 6 evaluar tratamiento medicamentos Equipo y material necesario para toma de biopsia y Pacientes con médula ósea positiva Lidocaína 1% y/o 2% solución inyectable dosis suficiente. aspirado de médula ósea Biopsia de médula ó sea bilateral con inmuno histoquímica (Langerina y CD1A Pistola para toma de biopsia (propio o subrogado) Paracetam ol 500 mg vía oral cada 8 hrs por 5 días o Ketoprofeno vía oral Aguja para biopsia 100 mg cada 8 hrs por 5 días. Reactivos para inmunohistoquímica (propio o subrogado) 2da inducción - semana 7 a la 12 Vinblastina 6 mg/m²/dosis intravenoso cada semana Al evaluar el tratamiento a la semana 6 (enfermedad persistente dar una 2º Prednisona 40 mg/m²/día vía oral por tres días cada semana inducción) Ondansetrón 5 mg/m²/dosis vía oral o intravenoso previo a qui mioterapia Durante la administración de prednisona Ranitidina 2-4 mg/kg/dosis vía oral o intravenoso cada 12 hrs 2 Omeprazol 1mg/kg/día vía oral o intravenoso cada 24 hrs Evaluar tratamiento a la semana 12 Aluminio suspensión oral 2-5 ml 30 min después de la prednisona Material y equipos necesarios para la administración de C medicamentos y quimioterapia Mantenimiento Vinblastina 6 mg/m<sup>2</sup>/dosis intravenoso cada 21 días Prednisona 40 mg/m²día, vía or al por 5 días cada 21 días Mer captopuri na 50 mg/m² cada 24 hrs sin suspender durante 1 año Qui mi oterapia de man ten imiento durante 1 año Ondansetrón 5 mg/m²/dosis vía oral o intravenoso previo a qui mioterapia ante la administración de prednisona Ranitidina 2-4 mg/kg/dosis vía oral o intravenoso cada 12 hrs Evaluar a los 3, 6, 9 y 12 meses (seguimiento) Omeprazol 1mg/kg/día vía oral o intravenoso cada 24 hrs Aluminio suspensión oral 2-5 ml 30 min después de la prednisona Nota: Si después de la semana 12 continua con enfermedad activa se considera REFRACTARIA y se debe cambiar de tratamiento. (ver pág. Refractario)



#### COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS

#### Titulo del Protocolo Técnico

Histiocitosis de célul as de Langerhans mul tifocal y mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y unisistémica, Histiocitosis de cél ul as de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemofagocítica

Código de la enfermedad: cipto23c960E00260817/

Categoría: I. Diagnóstico y tratamiento de cáncer en

Número de la enfermedad: E0026, E0027, E1174, E1175

Clave de Protocolo Técnico:

CIPT023D761E00270817/CIPT023C965E11740817/ CIPT023C966E11750817 Enfermedad (es): Histioci tosis de células de Langerhans multifocal y multis istémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histioci tosis de células de Langerhans Clave CIE-10: C96.0, C96.5, C96.6, D76.1 PT023 multifocal y unisistémica, Histiocitosis de células de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemofagocítica Etapas de intervención Intervenciones/Tratamientos Medicamentos Otros insumos Medicamen tos anes tésicos de acuerdo con criterio médico Equipos y materiales quirúrgicos y anestésicos Anestes ia local: Biopsia de sitio afectado Lidocaína 1% y/o 2% solución inyectable dosis suficiente Material y equipos necesarios para la administración de Inmun ohistoquí mica S100, CD1A, CD207 Antiinflamatorios: medi camentos Equipo y material necesario para toma de biopsia y Paracetam ol 500 mg vía oral cada 8 hrás por 5 días o Ketoprofeno vía oral aspirado de médula ósea 100 mg cada 8 hrs por 5 días. Pistola para toma de biopsia (propio o subrogado) Aguj a para biopsia Medicamentos analgésicos y anestésicos necesarios para la colocación del catéte Reactivos para inmunohistoquímica (propio o Fratamiento para Pacientes (a criterio médico) subrogado) de bajo riesgo sin afección a órganos de riesgo (Hígado Anestesia local Colocación de catéter puerto v/o bazo v/o médula ósea) Heparina a 1000 UI para instalación y mantenimiento Material y equipo anestésico y sedación necesario Paracetam ol 500 mg vía oral cada 8 hrs por 5 días o Ketoprofeno vía oral 100 (propio o subrogado) mg cada 8 hrs por 5 días ó Ketorolaco 30 mg Intravenoso dosis única Material y equipo para la aplicación de medicamentos Cefuroxima intravenoso 1 g dosis única Material y equipo quirúrgico necesario para colocación de catéter puerto (propio o subrogado) 1ra inducción semana 1 - 6 Agujas tipo Huber Vinblastina 6 mg/m²/dosis intravenoso cada semana las primeras 6 semana Parches para colocación del puerto Prednisona 40 mg/m²/día vía oral diariamente las primeras 6 semanas Catéter puerto (realizar reducción semanas 5 y 6) Equipo de Rayos X con fluoro scopia tipo arco en C Ondansetron 5 mg/m²/dosis vía oral o intravenoso previo a qui mioterapia (propio o subrogado) Durante la administración de prednisona Quimioterapia de inducción 6 semanas Ul tras onógrafo (propio o subrogado) Ranitidina 2-4 mg/kg/dosis vía oral o intravenoso cada 12 hrs Omeprazol 1mg/kg/día vía oral o intravenoso cada 24 hrs A la semana 6 evaluar tratamiento 2 Aluminio suspensión oral 2-5 ml 30 min después de la prednisona Pacientes con diabetes insípida Electro litos Séricos Examen general de orina Vinblastina 6 mg/m²/dosis intravenoso cada semana las primeras 6 semanas Prednisona 40 mg/m²/día vía oral por 3 días por 6 semanas Ondansetron 5 mg/m²/dosis vía oral o intravenoso previo a qui mioterapia Durante la administración de prednisona Al evaluar el tratamiento a la semana 6 (enfermedad persistente dar una 2a Material y equipos necesarios para la administración de inducción) Ranitidina 2-4 mg/kg/dosis vía oral o intravenoso cada 12 hrs medicamentos y quimi oterapia Omeprazol 1mg/kg/día vía oral o intravenoso cada 24 hrs 2 Aluminio suspensión oral 2-5 ml 30 min después de la prednisona Evaluar tratamiento a la semana 12 C Vinblastina 6 mg/m²/dosis intravenoso cada 21 días Prednisona 40 mg/m²/día vía oral durante 5 días cada 21 días Ondansetrón 5 mg/m²/dosis vía oral o intravenoso previo a qui mioterapia Durante la administración de prednisona Qui mi oterapia de man ten imiento durante 6 meses Ranitidina 2-4 mg/kg/dosis vía oral o intravenoso cada 12 hrs Omeorazol 1mg/kg/día vía oral o intravenoso cada 24 hrs Evaluar a los 3 y 6 meses (seguimiento) Aluminio suspensión oral 2-5 ml 30 min después de la prednisona Evaluar: (2) Nota: Si después de la semana 12 continua con enfermedad activa se considera REFRACTARIA y se debe cambiar de tratamiento. (ver pág. Refractario)

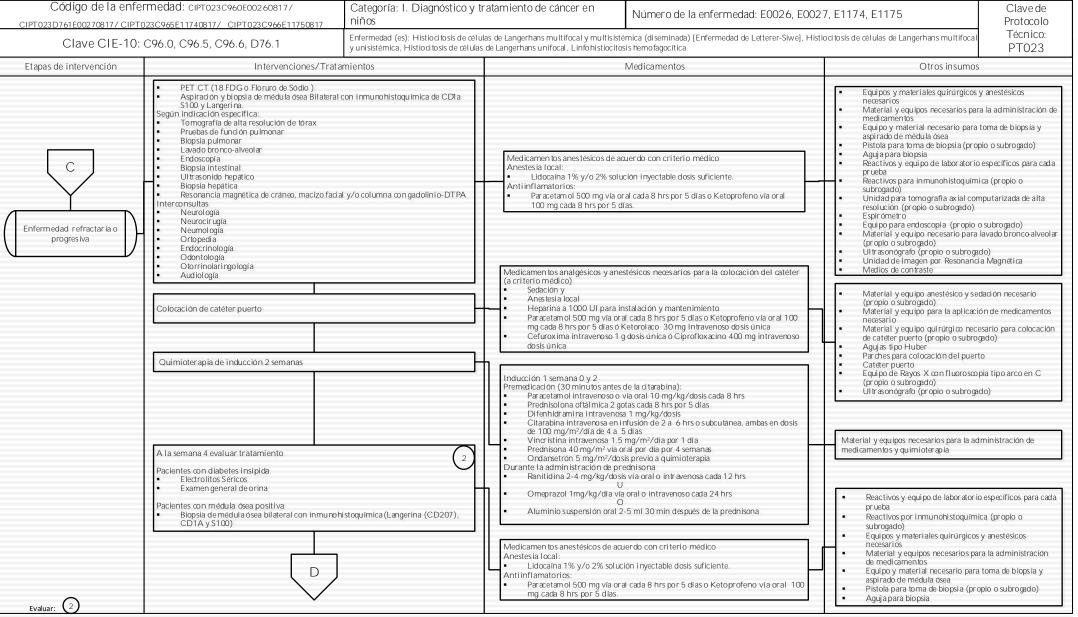


#### COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS

#### Titulo del Protocolo Técnico

Histiocitosis de célul as de Langerhans mul tifocal y mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y unisistémica, Histiocitosis de célul as de Langerhans unifocal, Linfohisticcitosis hemofagocítica

Clave de Técnico:





#### COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS

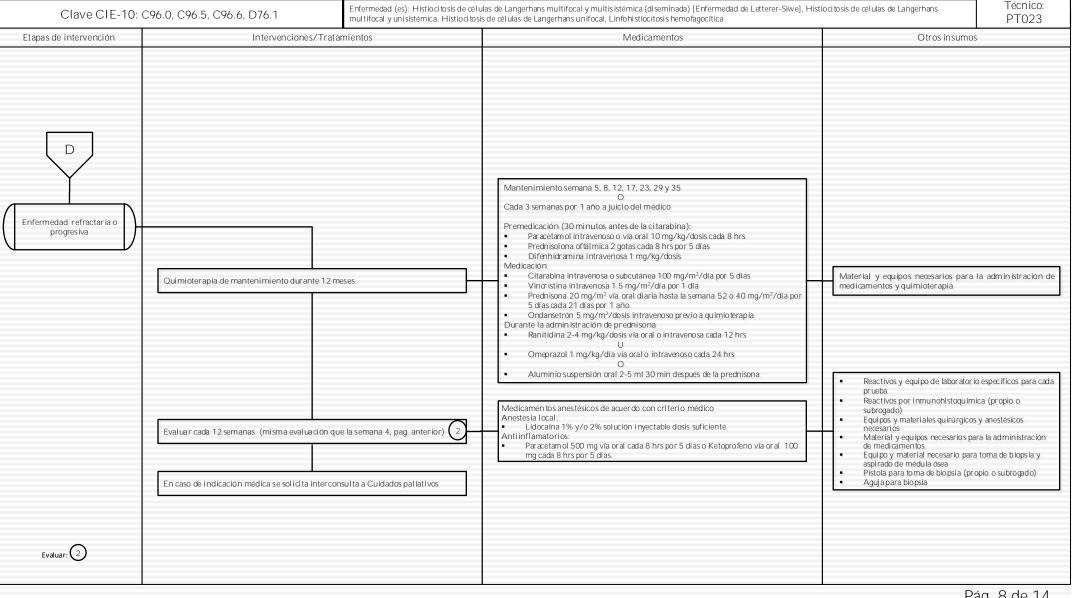
#### Titulo del Protocolo Técnico

Histiocitosis de célul as de Langerhans mul tifocal y mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y unisistémica, Histiocitosis de cél ul as de Langerhans unifocal, Linfohisticcitosis hemofagocítica

Código de la enfermedad: CIPTO23C960E00260817/ CIPT023D761E00270817/CIPT023C965E11740817/ CIPT023C966E11750817 Categoría: I. Diagnóstico y tratamiento de cáncer en

Número de la enfermedad: E0026, E0027, E1174, E1175

Clave de Protocolo Técnico:





#### COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS

#### Titulo del Protocolo Técnico

Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y unisistémica, Histiocitosis de cél ul as de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemofagocítica

Código de la enfermedad: ccipto23C960E00260817/ CIPT023D761E00270817/ CIPT023C965E11740817/ CIPT023C966E11750817 Categoría: I. Diagnóstico y tratamiento de cáncer en niños

Número de la enfermedad: E0026, E0027, E1174, E1175

Clave de Protocolo Técnico: PTO23

Enfermedad (es): Histioci tosis de células de Langerhans multifocal y multis istémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histioci tosis de células de Langerhans Clave CIE-10: C96.0, C96.5, C96.6, D76.1 PT023 multifocal y unisistémica, Histiocitosis de células de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemofagocítica Etapas de intervención Intervenciones/Tratamientos Medicamentos Otros insumos Interconsultas Neurología Neurocirugía Neumol ogía Ortopedia Endocrinología Odontología Otorrinolari ngo logía Audiología Consulta de on cología 1er año mensual 2do año cada 2 meses 3er año cada 4 meses 4to y 5to cada 6 meses Anual hasta la mayoría de edad PET CT (18 FDG o Floruro de Sodio ): Equi po de tomografía por emisión de positrones con tomografía axial computarizada (propio o subrogado) 1er año cada 4 meses Unidad para tomografía axial computarizada de alta 2do y 3er año cada 6 meses resolución (propio o subrogado) Anual hasta el 5to año Ultrasonógrafo (propio o subrogado) Según indicación específica Unidad de Imagen por Resonancia Magnética (propio o Tomografía simple y contrastada o resonancia magnética de la región subrogado) Medios de contraste Vigilancia Ultrasonido Abdominal Reactivos y equipo de laboratorio específicos para cada Resonancia magnética de cráneo, macizo facial y/o columna con medio de contraste. Equipos y materiales quirúrgicos y anestésicos Material y equipos necesarios para la administración de medicamentos Estudios de laboratorio en cada consulta de oncología: Biometría Hemática Completa Química Sanguínea (6 elementos) Pruebas de funcionamiento hepático (bi lirrubi nas, AST, ALT, GGT Fosfatasa alcalina, DHL, Proteínas totales, Albumina) Electro litos séricos completos Examen general de orina Osmolari dad urinaria Material y equipos necesarios para la administración Heparinización del catéter cada tres meses hasta el año y posteriormente cirugía de Medicamentos anestésicos de acuerdo con criterio médico retiro de catéter Material y equipos necesarios para cirugía de retiro de





#### COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS

#### Titulo del Protocolo Técnico

Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y unisistémica, Histiocitosis de cél ul as de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemofagocítica

Código de la enfermedad: ccipto23c960E00260817/ CIPT023D761E00270817/ CIPT023C965E11740817/ CIPT023C966E11750817

Clave CIE-10: C96.0, C96.5, C96.6, D76.1

Categoría: I. Diagnóstico y tratamiento de cáncer en niños

Número de la enfermedad: E0026, E0027, E1174, E1175

Clave de Protocolo Técnico: PT023

Enfermedad (es): Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y multisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y unisistémica, Histiocitosis de células de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemofagocítica

### **GLOSARIO**

#### Enfermedad localizada:

Enfermedad que se presenta afectando un solo sitio u órgano (excluyendo órganos de riesgo).

#### Enfermedad multisistémica:

Enfermedad que se presenta en múltiples órganos o sistemas corporales (hueso, sistema abdominal/gastrointestinal, hígado y bazo, pulmón, medula ósea, sistema endocrino, ojo, sistema nerviosos central, piel y ganglios linfáticos).

#### Alto riesgo:

Enfermedad multisistémica con órganos de riesgo afectados (hígado, bazo y médula ósea).

#### Bajo riesgo:

Enfermedad multisistémica sin órganos de riesgo afectados.

#### Bajo riesgo con sitio especial:

Enfermedad ósea multifocal y sitios especiales (órbitas, temporal, esfenoides, malar, etmoides, maxilar, lesiones intracraneales). Vértebras con afectación del tejido blando intraespinal.

#### Enfermedad persistente:

Enfermedad sin remisión completa posterior a la primera inducción.

Enfermedad refractaria o progresiva: enfermedad activa (posterior a la inducción) y/o que presenta progresión de los signos y síntomas y/o aparición de nuevas lesiones en cualquier momento del tratamiento.

#### Paciente con Diabetes Insípida:

Hasta el 20 % de los pacientes lo presentan y requieren tratamiento con Desmopresina (intranasal o vía oral) así como valoración por el servicio de Endocrinología.



#### COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS

#### Titulo del Protocolo Técnico

Histiocitosis de célul as de Langerhans mul tifocal y mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de célul as de Langerhans mul tifocal y unisistémica, Histiocitosis de cél ul as de Langerhans unifocal, Linfohisticcitosis hemofagocítica

Código de la enfermedad: cipto23c960E00260817/ CIPT023D761E00270817/CIPT023C965E11740817/ CIPT023C966E11750817 Categoría: I. Diagnóstico y tratamiento de cáncer en

Número de la enfermedad: E0026, E0027, E1174, E1175

Clave de Protocolo Técnico:

Enfermedad (es): Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y multis istémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de células de Langerhans multifocal

Clave CIL-10.	C96.0, C96.5, C96.6, D76.1	listiocitosis de células de Lanç	gerhans unifocal , Linfo histiocitosis hemo fagocítica	PT023
Etapas de intervención	inción Intervenciones/Tratamientos		Medicamentos	Otros insumos
Linfohisticcitosis hemofagocítica  Diagnóstico inicial	Estudios de laboratorio:  Biometría Hemática Completa Ferri tina Perfil de Inmunoglobulinas y subpoblación de l'infocitos, estu NK Panel viral (Epstein Barr, Citomegalovirus, VIH, VHA, VHB, Parvovirus, Adenovirus, Varicela, Rubéola, Herpes Viridae) Toxoplasma, Rickettsia, Enterobacerias, Histoplasma, Plasma Leishmania, Brucelosis, Micoplasma, Tuberculosis, Sifilis Ouímica Sanguínea (6 elementos: glucosa, urea, creatinina, A colesterol y trigliceridos) Pruebas de Función Hepatica (bilirrubinas, AST, ALT, GGT, alcalina, DHL, proteínas totales, albúmina) Tiempos de Coagulación (TP, TTP, Fibrinógeno, Dímero D) Electrolitos Séricos completos Anticuerpos antifos folipidos, antinucleares, ANCA y ANA Interleucina 2 Gen de la perforina (PRF1) y hMunc13-14 HLA (para el paciente y donador) Estudios de gabinete Radiografía simple de Tórax (AP y Lateral) Ultrasonido abdominal y cuello Tomografía (cuello, tórax, abdomen, pelvis) Resonancia magnética contrastada de Sistema Nervioso Cent  Colocación de catéter puerto  Soporte en unidad de terapia intensiva (30 días) Soporte hemodinámico / hematológico (Hemoderivados) Soporte nutricional Soporte nutricional Soporte infeccioso Soporte infeccioso Soporte nutricional Soporte car diológico Interconsultas Neurología Neumología Infectología Reumatología Inmunología Cardiología Terapia intensiva Cirugía oncológica Anestesiología	dium, c. Úrico, fosfatasa  al (opcional)  M (a	fedicamen tos analgésicos y anestésicos necesarios para la colocación del catéter a criterio médico) Sedación y Anestesia local Heparina a 1000 Ul para instalación y mantenimiento Paracetamol 500 mg vía or al cada 8 hrs por 5 días o Ketoprofeno vía or al 100 mg cada 8 hrs por 5 días o Ketorolaco 30 mg Intravenoso dosis única Cefurox ima intravenoso 1 g dosis única  fedicamen tos anestésicos de acuerdo con criterio médico nestesia local: Lidocaina 1% y/o 2% solución inyectable dosis suficiente. Hitinflamatorios: Paracetamol 500 mg vía or al cada 8 hrás por 5 días o Ketoprofeno vía or al 100 mg cada 8 hrs por 5 días.	Reactivos y equipo de laboratorio específicos para cada prueba (propio o subrogado) Unidad radiológica básica (propio o subrogado) Ultrasonógrafo (propio o subrogado) Unidad para tomografía axial computarizada de alta resolución (propio o subrogado) Unidad de Imagen por Resonancia Magnética  Material y equipo anestésico y sedación necesario (propio o subrogado) Material y equipo para la aplicación de medicamentos necesario Material y equipo pairúrgion necesario para colocación de catéter puerto (propio o subrogado) Agujas tipo Huber Par ches para colocación del puerto Catéter puerto Equipo de Rayos X con fluoroscopia tipo arco en C (propio o subrogado) Ultrasonógrafo (propio o subrogado) Ultrasonógrafo (propio o subrogado)  Equipo y material necesarios para la administración de medicamentos Equipo y material necesarios para toma de biopsia y aspirado de médula ósea Pistola para toma de biopsia (propio o subrogado) Aguja para biopsia Reactivos y equipo de laboratorio específicos para cada prueba (propio o subrogado) Reactivos y ara inmunohistoquímica (propio o subrogado) Reactivos para inmunohistoquímica (propio o subrogado)



#### COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS

Titulo del Protocolo Técnico

Histiocitosis de célul as de Langerhans mul tifocal y mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y unisistémica, Histiocitosis de célul as de Langerhans unifocal, Linfohisticcitosis hemofagocítica

Código de la enfermedad: CIPTO23C960E00260817/ CIPT023D761E00270817/CIPT023C965E11740817/ CIPT023C966E11750817

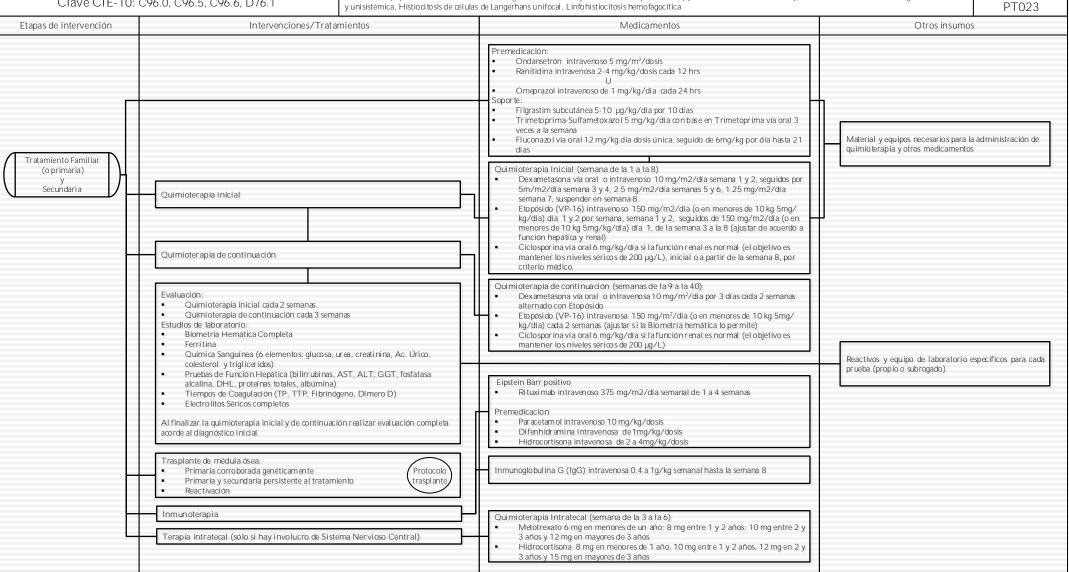
Clave CIE-10: C96.0, C96.5, C96.6, D76.1

Categoría: I. Diagnóstico y tratamiento de cáncer en

Número de la enfermedad: E0026, E0027, E1174, E1175

Clave de Protocolo Técnico:

Enfermedad (es): Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y multisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de células de Langerhans multifoca y unisistémica, Histiocitosis de células de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemofagocítica





#### COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS

Titulo del Protocolo Técnico

Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y unisistémica, Histiocitosis de cél ul as de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemofagocítica

Código de la enfermedad: cipto23C960E00260817/ CIPT023D761E00270817/ CIPT023C965E11740817/ CIPT023C966E11750817

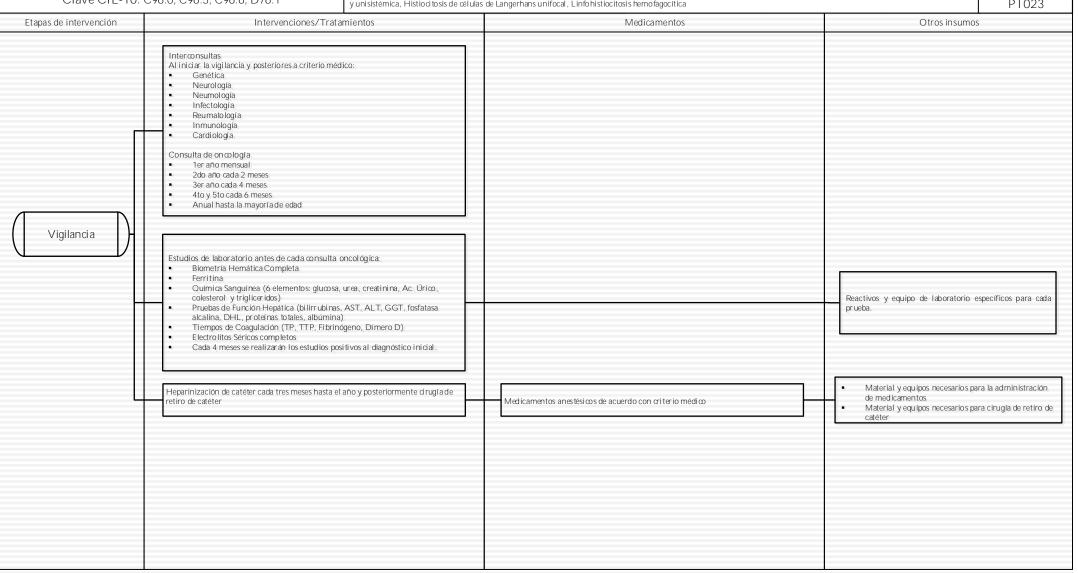
Clave CIE-10: C96.0, C96.5, C96.6, D76.1

Categoría: I. Diagnóstico y tratamiento de cáncer en niños

Número de la enfermedad: E0026, E0027, E1174, E1175

Clave de Protocolo Técnico: PT023

Enfermedad (es): Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y multisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de células de Langerhans multifoca y unisistémica, Histiocitosis de células de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemofagocítica







#### COMISIÓN PARA DEFINIR TRATAMIENTOS Y MEDICAMENTOS ASOCIADOS A ENFERMEDADES QUE OCASIONAN GASTOS CATASTRÓFICOS

Titulo del Protocolo Técnico

Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y mul tisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de cél ul as de Langerhans mul tifocal y unisistémica, Histiocitosis de cél ul as de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemofagocítica

Código de la enfermedad: cipto23C960E00260817/ CIPT023D761E00270817/ CIPT023C965E11740817/ CIPT023C966E11750817 Categoría: I. Diagnóstico y tratamiento de cáncer en niños

Número de la enfermedad: E0026, E0027, E1174, E1175

Clave de Protocolo Técnico: PT023

Clave CIE-10: C96.0, C96.5, C96.6, D76.1

Enfermedad (es): Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y multisistémica (diseminada) [Enfermedad de Letterer-Siwe], Histiocitosis de células de Langerhans multifocal y unisistémica, Histiocitosis de células de Langerhans unifocal, Linfohistiocitosis hemo faqocítica

### **GLOSARIO**

### Criterios para el diagnóstico de la Linfohisticoitosis Hemofagocítica:

• Diagnóstico molecular de Linfohisticcitosis Hemofagocítica

C

- Criterios diagnósticos (debe cumplir 5 de los 8)
- 1.- Fiebre
- 2.- Esplenomegalia

#### Criterios de laboratorio:

- 3.- Citopenia (que afecten 2 o 3 línea en sangre periférica)
  Hemoglobina < de 90 g/L, plaquetas < de 100x10<sup>9</sup> por litro o Neutrófilos < de 1x10<sup>9</sup> por litro
  En menores de 4 semanas Hemoglobina < de 100 g/L
- 4.- Hipertrigliceridemia y/o hipofibrinogenemia
   Trigliceridos ≥ a 265 mg/dL
   Fibrinógeno ≤ a 1.5 g/L

#### Criterios histopatológicos:

5.- Hemofagocitosis en médula ósea, ganglios o bazo Sin evidencia de malignidad

### Nuevos criterios diagnósticos:

- 6.- Actividad ausente o baja de las células NK
- 7.- Ferritina ≥ a 500 µg/L
- 8.- IL2 (CD25) ≥ a 2400 U/ml