

CRITERIOS DE TERAPIA ESCALONADA 2025

MMM Único, MMM Elite, PMC Max, MMM Plenitud, MMM Supremo, MMM Deluxe, MMM Balance, MMM Valioso, MMM Grandioso, MMM Mega Flex, MMM Diamante Platino, MMM Combo Platino, MMM Dorado Platino, MMM Relax Platino, PMC Premier Platino, MMM Flexi Platino, MMM ELA Relax, MMM ELA Cash, MMM ELA Advantage, MMM AEE, MMM Alianza Relax, MMM Alianza Valor, MMM Alianza Más, MMM Alianza Flex, MMM Alianza Somos, MMM Alianza UPR Grande, MMM Alianza UPR Cash, MMM Alianza UPR Dinámico, MMM Avance Flex, MMM Pleno Flex, MMM Máximo Flex, MMM Claro, MMM Supremacy I, MMM Supremacy II, MMM Supremacy III, MMM Wells Fargo & Company Flex.

Criterios de ST (25498)

MSO-PHA-ORG-1337-101725-S Actualizado: Octubre 2025

ANTIDEPRESIVOS-SNRI

Medicamentos Afectados:

Fetzima Oral Capsule ER 20 MG, 40 MG, 80 MG, 120 MG Fetzima Titration Capsule ER 24 Hour Therapy Pack 20 & 40 MG Oral Trintellix Oral Tablet 5 MG, 10 MG, 20 MG

Criterio de Terapia Escalonada:

Si el afiliado ha tratado al menos DOS medicamentos del Paso 1, entonces se cubrirá medicamento del Paso 2.

Medicamentos de Paso 1: antidepresivos genéricos – SNRI/SSRI

Medicamentos de Paso 2: antidepresivos de marca – SNRI

Número de días para la revisión de reclamos para medicamentos selectos o de primera línea: 180 días.

Fecha de efectividad del historial: 180 días previos de la fecha de efectividad.

El afiliado debe haber tratado un suministro de 30 días o más de al menos DOS medicamentos del Paso 1.

Para afiliados sin historial previo de reclamaciones, el médico deberá proporcionar documentación del expediente médico o evidencia del procesamiento del medicamento en farmacia a través de otro beneficio para cumplir con la utilización anterior.

Este programa de terapia escalonada se aplica solo a pacientes de nuevo comienzo.

AUVELITY

Medicamentos Afectados:

Auvelity Oral Tablet Extended Release 45-105 MG

Criterio de Terapia Escalonada:

Si el afiliado ha tratado un medicamento del Paso 1, entonces se cubrirá un medicamento del Paso 2.

Medicamentos de Paso 1: Bupropion

Medicamentos de Paso 2: Auvelity

Número de días para la revisión de reclamos para medicamentos selectos o de primera línea: 180 días.

Para afiliados sin historial previo de reclamaciones, el médico deberá proporcionar documentación del

Fecha de efectividad del historial: 180 días previos de la fecha de efectividad.

El afiliado debe haber tratado un suministro de 30 días o más de un medicamento del Paso 1.

expediente médico o evidencia del procesamiento del medicamento en farmacia a través de otro beneficio para

cumplir con la utilización anterior. Se otorgará autorización para Auvelity si el paciente tiene antecedentes

documentados de contraindicación, reacciones adversas al medicamento (ADR, según sus siglas en inglés) o

intolerancia al bupropion.

Este programa de terapia escalonada se aplica sólo a pacientes de nuevo comienzo.

3

DIFICID

Medicamentos Afectados:

Dificid Oral Tab 200 MG Dificid Oral Suspension Reconstituted 40 MG/ML

Criterio de Terapia Escalonada:

Si el afiliado ha tratado un medicamento del Paso 1, entonces se cubrirá un medicamento del Paso 2.

Medicamentos de Paso 1: vancomicina genérica (oral)

Medicamentos de Paso 2: Dificid

Número de días para la revisión de reclamos para medicamentos de primera línea: 180 días.

Fecha de efectividad del historial: 180 días previos de la fecha de efectividad.

El afiliado debe haber tratado un suministro de al menos 1 día de suplido de un medicamento del Paso 1.

VEJIGA HIPERACTIVA

Medicamentos Afectados:

Myrbetriq ER Oral Tab 25 MG, 50 MG

Criterio de Terapia Escalonada

Si el afiliado ha tratado un medicamento del Paso 1, entonces se cubrirá medicamento del Paso 2.

Medicamentos de Paso 1: antiespasmódicos anticolinérgicos genéricos

Medicamentos de Paso 2: antiespasmódicos anticolinérgicos de marca comercial

Número de días para la revisión de reclamos para medicamentos de primera línea: 180 días.Fecha de efectividad de historial: 180 días previos a la fecha de efectividad.

El afiliado debe haber tratado un suministro de 30 días o más de un medicamento del Paso 1. Para afiliados sin historial previo de reclamaciones, el médico deberá proporcionar documentación del expediente médico o evidencia del procesamiento del medicamento en farmacia a través de otro beneficio para cumplir con la utilización anterior. Este criterio de terapia escalonada no aplica a la población pediátrica con hiperactividad neurogénica del detrusor. Este programa de terapia escalonada se aplica sólo a pacientes de nuevo comienzo.

5

REPATHA

Medicamentos Afectados:

Repatha Pushtronex System Solution Cartridge 420 MG/3.5ML Subcutaneous

Repatha Solution Prefilled Syringe 140 MG/ML Subcutaneous

Repatha SureClick Solution Auto-Injector 140 MG/ML Subcutaneous

Criterio de Terapia Escalonada

Si el afiliado ha tratado al menos DOS medicamentos del Paso 1, entonces se cubrirá medicamento del Paso 2.

Medicamentos de Paso 1: Estatinas genéricas

Medicamentos de Paso 2: Repatha

Número de días para la revisión de reclamos para medicamentos selectos o de primera línea: 180 días.

Fecha de efectividad de historial: 180 días previos a la fecha de efectividad.

El afiliado debe haber tratado un suministro de 30 días o más de al menos DOS medicamentos del Paso 1. Para

afiliados sin historial previo de reclamaciones, el médico deberá proporcionar documentación del expediente

médico o evidencia del procesamiento del medicamento en farmacia a través de otro beneficio para cumplir

con la utilización anterior. Se dará autorización para Repatha si el paciente tiene antecedentes documentados

de contraindicación, RAM o intolerancia a las estatinas.

Este programa de terapia escalonada se aplica sólo a pacientes que empiezan por primera vez con el

medicamento.

6

RYTARY

Medicamentos Afectados:

Rytary Oral Capsule Extended Release 23.75-95 MG, 36.25-145 MG, 48.75-195 MG, 61.25-245 MG

Criterio de Terapia Escalonada:

Si el paciente afiliado ha tratado un medicamento del Paso 1, entonces se cubrirá medicamento del Paso 2.

Medicamentos de Paso 1: cualquier combinación de carbidopa/levodopa.

Medicamentos de Paso 2: Rytary

Número de días para la revisión de reclamos para medicamentos selectos o de primera línea: 180 días.

Fecha de efectividad del historial: 180 días previos de la fecha de efectividad.

El afiliado debe haber tratado un suministro de 30 días o más de un medicamento del Paso 1. Para afiliados sin historial previo de reclamaciones, el médico deberá proporcionar documentación del expediente médico o evidencia del procesamiento del medicamento en farmacia a través de otro beneficio para cumplir con la utilización anterior.

Este programa de terapia escalonada se aplica sólo a pacientes que empiezan por primera vez con el medicamento.

Índice

AUVELITY3	FETZIMA TITRATION PACK	RYTARY ORAL CAPSULE
DIFICID ORAL	2	EXTENDED RELEASE7
SUSPENSION4	MYRBETRIQ ER ORAL TAB	TRINTELLIX ORAL TAB2
DIFICID ORAL TAB4	5	
FETZIMA ER2	REPATHA6	