

EXPEDIENTE N° 2020-3-003

RESOLUCIÓN DE LA DIRECCIÓN GERENCIA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO INFANTA LEONOR POR LA QUE SE ACUERDA EL INICIO DEL EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN TITULADO: “ADQUISICIÓN DE LOS MEDICAMENTOS EMTRICITABINA + TENOFOVIR LAFENAMIDA / ELVITEGRAVIR / COBICISTAT, EMTRICITABINA/ TENOFOVIR ALAFENAMIDA, EMTRICITABINA / RILPIVIRINA / TENOFOVIR, VELPATASVIR / SOFOSBUVIR, VELPATASVIR / SOFOSBUVIR/VOXILAPREVIR Y ANFOTERICINA B LIPOSOMAL, BICTEGRAVIR / EMTRICIT / TENOFOVIR ALAFENAMIDA Y ELVITEGRAVIR / COBIC / EMTRICIT / TENOF”.

Según propuesta del Jefe de Servicio de Farmacia de este Hospital, esta Dirección Gerencia, actuando en nombre y representación del Servicio Madrileño de Salud, en ejercicio de las atribuciones que me han sido delegadas, por Resolución de 25 de febrero de 2011, de la Viceconsejería de Asistencia Sanitaria, de delegación de competencias en materia de contratación y gestión económico-presupuestaria (BOCM número 76, de 31 de marzo), y de conformidad con lo establecido en el artículo 116 de la Ley 9/2017, de 8 noviembre, de Contratos del Sector Público.

RESUELVO

Autorizar el inicio y ordenar la tramitación del expediente de contratación titulado: “ADQUISICIÓN DE LOS MEDICAMENTOS EMTRICITABINA+TENOFOVIR LAFENAMIDA/ ELVITEGRAVIR/COBICISTAT, EMTRICITABINA/TENOFOVIR ALAFENAMIDA,EMTRICITABINA/RILPIVIRINA/TENOFOVIR,VELPATASVIR/SOFOSBUVIR, VELPATASVIR/SOFOSBUVIR/VOXILAPREVIR Y ANFOTERICINA B LIPOSOMAL, BICTEGRAVIR/EMTRICIT/TENOFOVIR ALAFENAMIDA Y ELVITEGRAVIR/COBIC/EMTRICIT/TENOF”, cuyo presupuesto base de licitación asciende a DOS MILLONES SEISCIENTOS QUINCE MIL NOVECIENTOS TREINTA Y OCHO EUROS CON SESENTA Y CUATRO CÉNTIMOS (2.615.938,64 euros euros), IVA incluido, con el siguiente desglose:

Base imponible:	2.515.325,60 euros
Importe del IVA.:	100.613,04 euros
Importe total:	2.615.938,64 euros

Motivación de la necesidad del contrato:

El Hospital Universitario Infanta Leonor requiere adquirir medicamentos que están registrados y autorizados por la Agencia Española del Medicamento y establecida su financiación por el Sistema Nacional de Salud, estando además incluidos en la Guía Farmacoterapéutica del Hospital. Los medicamentos objeto del presente procedimiento son de uso habitual en el Hospital Universitario Infanta Leonor y por tanto, es necesaria su adquisición para dar cobertura a las necesidades asistenciales de los pacientes que se atienden en el mismo.



LOTE 1: Está indicado para el tratamiento de la infección por el virus de la inmunodeficiencia humana tipo 1 (VIH-1) sin ninguna mutación conocida asociada con resistencia a los inhibidores de la integrasa, emtricitabina o tenofovir. En adultos y adolescentes a partir de 12 años de edad con un peso corporal de al menos 35 kg. En niños a partir de 6 años de edad con un peso corporal de al menos 25 kg para los que no son adecuados otros tratamientos alternativos debido a toxicidades.

LOTE 2 y LOTE 3: Están indicados en combinación con otros fármacos antirretrovirales para el tratamiento de adultos y adolescentes (de 12 años de edad o mayores con un peso corporal de al menos 35 kg) infectados con el virus de la inmunodeficiencia humana tipo 1 (VIH-1)

LOTE 4 y LOTE 5: Están indicado para el tratamiento del virus de la hepatitis C (VHC) crónica en adultos

LOTE 6: Está indicado para el tratamiento de micosis sistémicas graves. Tratamiento empírico de las micosis en pacientes con neutropenia grave, como consecuencia de patologías hematológicas malignas o por el uso de fármacos citotóxicos o inmunosupresores. Leishmaniasis visceral en inmunocompetentes e inmunocomprometidos que no hayan respondido a antimoniales ni a anfotericina B convencional.

LOTE 7: Está indicado para el tratamiento de adultos infectados por el virus de la inmunodeficiencia humana de tipo 1 (VIH-1) sin resistencia viral actual o previa a los inhibidores de la integrasa, a emtricitabina o a tenofovir

LOTE 8: Está indicado para el tratamiento de la infección por el virus de la inmunodeficiencia humana tipo 1 (VIH-1) en adultos de 18 años de edad o mayores que nunca han recibido tratamiento antirretroviral o que están infectados por un VIH-1 sin mutaciones conocidas asociadas con resistencia a ninguno de los tres fármacos antirretrovirales que lo componen. También está indicado para el tratamiento de la infección por el VIH-1 en adolescentes de 12 a < 18 años de edad que pesen ≥ 35 kg, infectados por un VIH-1 sin mutaciones conocidas asociadas con resistencia a cualquiera de los tres fármacos antirretrovirales que lo componen y que hayan presentado toxicidades que impidan el uso de otras pautas de tratamiento que no contengan tenofovir disoproxilo.

LA DIRECTORA GERENTE,

Firmado digitalmente por MARIA DEL CARMEN PANTOJA ZARZA
Organización: COMUNIDAD DE MADRID
Fecha: 2020.01.26 20:17:21 CET
Huella dig.: 933cc74687c3a418df5e8214623317540ce6474b

Fdo.: M^a del Carmen Pantoja Zarza



La autenticidad de este documento se puede comprobar en www.madrid.org/csv mediante el siguiente código seguro de verificación: 09088095341332824304