



- **MEMORIA JUSTIFICATIVA PARA LA ADQUISICIÓN DEL FÁRMACO ELIGLUSTAT (CERDELGA®) CON DESTINO AL SERVICIO DE FARMACIA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO RAMÓN Y CAJAL**

- **OBJETO DEL CONTRATO:**

Este contrato tiene por objeto la adquisición del fármaco ELIGLUSTAT (CERDELGA®) de 84 mg 56 cápsulas exclusivo del laboratorio farmacéutico SANOFI-AVENTIS, S.A.U.

- **JUSTIFICACIÓN NECESIDAD:**

CERDELGA® (Eliglustat), según las especificaciones técnicas adjuntas, es una especialidad farmacéutica exclusiva y está indicado para el tratamiento de pacientes con enfermedad de Gaucher.

Este fármaco es necesario para los tratamientos de los pacientes atendidos por los médicos del Servicio de Hematología del hospital.

- **ESPECIFICACIONES TÉCNICAS:** Ver documento adjunto.

- **ASPECTOS DEL CONTRATO OBJETO DE NEGOCIACIÓN:**

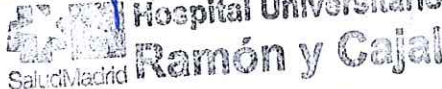
*Económicos: Precio unitario de las determinaciones descritas en el Pliego de prescripciones técnicas y que son el objeto de este contrato.*

*Otros aspectos objeto de negociación se centran en posibles mejoras en la oferta económica, aportación de medicamentos sin cargo al Hospital y bonificación anual en otros tratamientos, así como mejoras relativas a la automatización de la distribución, almacenamiento y control de medicamentos en aras de aumentar la seguridad en su dispensación.*

**PLAZO DE EJECUCIÓN:** 12 meses. Duración máxima del contrato incluidas las posibles prórrogas: 24 meses

MADRID a 21 de diciembre de 2020

EL JEFE DE SERVICIO DE FARMACIA



Hospital Universitario  
Ramón y Cajal  
SaludMadrid

Dra. Ana Álvarez Díez  
Responsable Servicio de Farmacia





**SANOFI-AVENTIS, S.A.U.**

**ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: ELIGLUSTAT (CERDELGA®) de 84 mg** Incluido en la Guía Farmacoterapéutica del Área 4

**GRUPO TERAPÉUTICO:** A16AX10, otros productos del aparato digestivo y del metabolismo. Distintos productos del aparato digestivo y del metabolismo-Eliglustat

Presentación en cápsulas perfectamente identificadas con:

- Nombre comercial
  - Nombre de principio activo
  - Dosis en miligramos
  - Vía de administración
  - Lote
  - Caducidad
  - Código Nacional
  - Laboratorio preparador
- 
- Información técnica complementaria relativa a:
    - Posología y forma de administración.
    - Nivel de información sobre utilización del medicamento en situaciones especiales: pediatría, embarazo, lactancia, insuficiencia renal y hepática, diálisis, patologías concomitantes e interacciones.
    - Nivel de información sobre vigilancia farmacológica y toxicológica: medidas preventivas de efectos adversos potencialmente graves y medidas a tomar en caso de intoxicación con el medicamento.
  - Envase acondicionado a las características técnicas de la especialidad: cartón y eliminación (impacto ambiental); embalaje exterior identificado lote y caducidad.

La guías del NICE (National Institute for Health and Care Excellence) Eliglustat for treating type 1 Gaucher disease (HST5) recomienda Eliglustat para el tratamiento a largo plazo de pacientes adultos con enfermedad de Gaucher de tipo 1 (EG1) (junio de 2017).

Se adjunta bibliografía: Eliglustat for treating type 1 Gaucher disease (HST5), NICE guidance.



Fdo: Ana María Álvarez Díaz  
Responsable Servicio de Farmacia