



Hospital Universitario
Ramón y Cajal
Servicio de Farmacia



- **MEMORIA JUSTIFICATIVA PARA LA ADQUISICIÓN DEL FÁRMACO DOLUTEGRAVIR TIVICAY® CON DESTINO AL SERVICIO DE FARMACIA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO RAMÓN Y CAJAL**

- **OBJETO DEL CONTRATO:**

Este contrato tiene por objeto la adquisición del fármaco DOLUTEGRAVIR TIVICAY® 50 MG comprimidos recubiertos con película, exclusivo del laboratorio farmacéutico VIIV HEALTHCARE S.L.

- **JUSTIFICACIÓN NECESIDAD:**

DOLUTEGRAVIR TIVICAY®, según las especificaciones técnicas adjuntas, es una especialidad farmacéutica exclusiva y está indicado para el tratamiento de pacientes adultos infectados con el virus de la inmunodeficiencia humana.

Este fármaco es necesario para los tratamientos de los pacientes atendidos por los médicos del servicio de Enfermedades Infecciosas 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 4 de noviembre de 2020

Fdo: Ana María Álvarez Díaz
Responsable Servicio de Farmacia

VIIV HEALTHCARE S.L.

**ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO:
DOLUTEGRAVIR TIVICAY® 50 MG COMP. C/30**

Incluido en la Guía Farmacoterapéutica del Área 4

GRUPO TERAPÉUTICO: Antivirales para uso sistémico, otros antivirales, código ATC:
J05AX12

Presentación en comprimidos perfectamente identificados 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: cartonaje y eliminación (impacto ambiental); embalaje exterior identificado lote y caducidad.

El documento de consenso de GeSIDA/Plan Nacional sobre el SIDA respecto al tratamiento antirretroviral de adultos infectados por el virus de la inmunodeficiencia humana (actualización 2020) recomienda el uso de dolutegravir como parte de una de las pautas preferentes de terapia antirretroviral.

Se adjunta bibliografía



Fdo: Ana María Álvarez Díaz
Responsable Servicio de Farmacia