

INFORME RESPUESTA A LAS ALEGACIONES EFECTUADAS POR BIOGINE FARMA RELATIVAS AL ACUERDO MARCO PA SUM 41/2024 PARA EL SUMINISTRO DE SISTEMAS DE MONITORIZACIÓN CONTINUA DE GLUCOSA INTERSTICIAL PARA TODOS LOS CENTROS DEPENDIENTES DEL SERMAS A ADJUDICAR POR PROCEDIMIENTO ABIERTO MEDIANTE PLURALIDAD DE CRITERIOS (LOTE ÚNICO).

En sus alegaciones solicitan: se aclare formalmente si existe en el PCAP o PPT alguna cláusula que imponga como condición técnica o de admisión que los productos deban estar indicados para menores de 18 años.

En la cláusula 1ª Características del acuerdo marco del PCAP en el apartado *Objeto del acuerdo marco, ámbito subjetivo y órganos administrativos*, se indica que este acuerdo marco **tiene por objeto:**

“La adquisición de los sistemas de monitorización continua de glucosa intersticial (SMCGi) para pacientes con Diabetes tipo 1 y tipo 2 en tratamiento, para todos los centros sanitarios dependientes del Servicio Madrileño de Salud.

....

A continuación, se mencionan las cinco resoluciones en las que se indica los pacientes a los que van destinados los SMCGi objeto de este expediente:

La cobertura de la financiación se realiza a raíz de la Resolución de 28 de agosto de 2018, de la Dirección General de Cartera Básica de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia, por la que se determina el sometimiento del sistema de monitorización de glucosa mediante sensores (tipo flash) a estudio de monitorización y se establecen sus requisitos específicos. El producto objeto del presente expediente, se encuentran incluidos en la Orden 1159/2018, de 7 de noviembre, del Consejero de Sanidad, por la que se declara de compra centralizada el suministro de sistemas de monitorización continua de glucosa, con destino a todos los centros sanitarios dependientes del Servicio Madrileño de Salud.

Resolución de 26 de abril de 2019, de la Dirección General de Cartera Básica de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia, por la que se hace público el acuerdo de la Comisión de prestaciones, aseguramiento y financiación de 5 de noviembre de 2018 y 28 de marzo de 2019, sobre el sistema de monitorización de glucosa mediante sensores (tipo flash) en adultos en la cartera común de servicios del Sistema Nacional de Salud.

Resolución de 30 de noviembre de 2020, de la Dirección General de Cartera Común de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia, por la que se hace público el acuerdo de la Comisión de prestaciones, aseguramiento y financiación de 14 de julio de 2020 sobre el sistema de monitorización de glucosa mediante sensores (tipo flash) en la cartera común de servicios del Sistema Nacional de Salud.

Resolución de 22 de julio de 2021, de la Dirección General de Cartera Común de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia, por la que se hace público el acuerdo de la Comisión de prestaciones, aseguramiento y financiación de 29 de enero de 2021 sobre los sistemas de monitorización continua de glucosa intersticial en tiempo real en la cartera común de servicios del Sistema Nacional de Salud.

Resolución de 7 de abril de 2022, de la Dirección General de Cartera Común de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia, por la que se hace público el acuerdo de la Comisión de prestaciones, aseguramiento y financiación de 2 de marzo de 2022 sobre Sistema de monitorización de glucosa para pacientes con diabetes mellitus tipo 2 en la cartera común de servicios del Sistema Nacional de Salud.”

Por tanto, es en el PCAP donde se indica el objeto de este acuerdo marco:

- La adquisición de los sistemas de monitorización continua de glucosa intersticial (SMCGi) para pacientes con Diabetes tipo 1 y tipo 2 en tratamiento, para todos los centros sanitarios dependientes del Servicio Madrileño de Salud (en adelante SERMAS).
- Se indican los pacientes a los que van destinados los SMCGi objeto de este expediente a través de las cinco resoluciones. Las Resoluciones de la DG Cartera Básica de Servicios del SNS y Farmacia

hacen público los acuerdos de la Comisión de prestaciones, aseguramiento y financiación del sistema de monitorización de glucosa en distintos colectivos. Se ha ido ampliando progresivamente la población a la que se da esta prestación, de forma que se inició con la población de niños de 4-17 años con diabetes mellitus tipo 1 (DM1), posteriormente se amplió a adultos con DM1, a adultos y niños no diagnosticados de DM1 ni DM2 pero insulino-dependientes y finalmente a personas con DM2 que realicen terapia intensiva con insulina (múltiples dosis diarias o con bomba de insulina), incluyendo los menores de 18 años como un colectivo a priorizar.

Es en la cláusula 1ª del PCAP, apartado 23 División en lotes., donde se justifica que este expediente se estructura en un solo lote:

“23.- División en lotes No. Lote único. Este expediente se estructura en un solo lote debido a las siguientes razones:

- *La rapidez de la innovación tecnológica que se sucede en este tipo de dispositivos hace que las prestaciones sean similares en cuanto a seguridad y facilidad de manejo.*
- *La evolución del mercado en cuanto a precios hace que la diferencia de precio entre diferentes sistemas sea cada vez menor.*
- *La unificación en un solo lote ayuda a homogeneizar la cartera de productos disponibles y facilita la universalización de su uso de acuerdo a las decisiones tomadas en el seno del Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social.*
- *Con el conocimiento del mercado actual, no se limita la libre competencia.*”

Se destaca como una de las razones homogeneizar la cartera de productos disponibles y facilitar la universalización de su uso de acuerdo a las decisiones tomadas en el seno del Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social. Esto implica que los sistemas de monitorización que se adjudiquen deben dar respuesta a toda la población que tiene derecho a esta prestación.

En Madrid, a fecha de firma

LA SUBDIRECTORA GENERAL DE FARMACIA
Y PRODUCTOS SANITARIOS

Firmado digitalmente por: CALVO ALCANTARA MARIA JOSE
Fecha: 2025.06.10 13:03

María José Calvo Alcántara