



MEMORIA JUSTIFICATIVA PARA LA ADQUISICIÓN DE RADIOFARMACOS DE CURIUM CON DESTINO AL SERVICIO DE MEDICINA NUCLEAR (UNIDAD DE RADIOFARMACIA) DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO RAMÓN Y CAJAL

• **OBJETO DEL CONTRATO:**

Este contrato tiene por objeto la adquisición de los siguientes fármacos exclusivos del laboratorio farmacéutico CURIUM PHARMA SPAIN, S.A.

Su código CPV es 33642000-2

PYLCLARI 1.000 MBq

NEURACEQ 300 mbq/ml sol iny

CAPSULA DE IODO-131 CURIUM RF IBS600P- 5 mCi C/1

CAPSULA DE IODO-131 CURIUM RF IBS600P- 20 mCi C/1

CAPSULA DE IODO-131 CURIUM RF IBS600P- 10 mCi C/1

CAPSULA DE IODO-131 CURIUM RF IBS600P- 15 mCi C/1

CAPSULA DE IODO-131 CURIUM RF IBS600P- 100 mCi

C/1

Iodo-NORCOLESTEROL VIAL 1mCi NORCOL - 131I C/1

Teceos

DMSA VIAL C/5

Pirofosfato de Sn-TECHNISCAN PYP VIAL DRN4342 C/5

MEDRONATO/OXIDRONATO SÓDICO C/5

TECHNISCAN DTPA VIAL DRN4362 C/5

• **JUSTIFICACIÓN NECESIDAD:**

EL PYLCLARI®, según las especificaciones técnicas adjuntas, es un radiofármaco exclusivo indicado para la detección de lesiones que expresan el antígeno prostático específico de membrana (PSMA) mediante tomografía por emisión de positrones (PET) en adultos con cáncer de próstata en los siguientes escenarios clínicos:

- Estadificación primaria de pacientes con cáncer de próstata de alto riesgo antes del tratamiento curativo inicial.



- Localización de recurrencias de cáncer de próstata en pacientes con sospecha de recidiva basada en el aumento de los niveles séricos de antígeno prostático específico (PSA) después del tratamiento primario con intención curativa.

NEURACEQ 300 mbq/ml sol iny, según las especificaciones técnicas adjuntas, es un radiofármaco exclusivo indicado para la obtención de imágenes mediante tomografía por emisión de positrones (PET) de la densidad de placa neurítica de beta-amiloide en el cerebro de pacientes adultos con deterioro cognitivo que están siendo evaluados por una posible enfermedad de Alzheimer y otras causas de deterioro cognitivo.

Las CAPSULA DE IODO-131 CURIUM RF IBS600P- 5 mCi C/1, 10 mCi C/1, 15 mCi C/1, 20 mCi C/1 y 100 mCi C/1, según las especificaciones técnicas adjuntas, son radiofármacos exclusivos indicados para el tratamiento en adultos y niños de:

- Hipertiroidismo: tratamiento de la enfermedad de Graves, bocio multinodular tóxico o nódulos tiroideos autónomos.
- Tratamiento del carcinoma papilar y folicular de tiroides, incluida la enfermedad metastásica.

EI I NORCOLESTEROL VIAL 1mCi (37 MBq) NORCOL - 131I C/1, según las especificaciones técnicas adjuntas, es un radiofármaco exclusivo indicado en adultos y niños mayores de 1 mes, para estudio diagnóstico del estado funcional del tejido cortical suprarrenal, la diferenciación entre una enfermedad metastásica de las glándulas adrenales y aumento del tamaño no maligno de las glándulas adrenales en pacientes con cáncer, la detección de los remanentes de tejido funcional en el hiperadrenocorticalismo después de una suprarrenalectomía o detección de un tejido endocrino ectópico y la detección y seguimiento de tumores euadrenales.

EI TECEOS (butedronato tetrasódico), según las especificaciones técnicas adjuntas, es un radiofármaco exclusivo indicado para la realización de gammagrafías cardíacas en adultos para el diagnóstico de amiloidosis cardíaca por depósito de transtirretina después de descartar una amiloidosis cardíaca por depósito de cadenas ligeras mediante inmunofijación sérica y la determinación de cadenas ligeras libres en suero.

EI DMSA VIAL C/5, según las especificaciones técnicas adjuntas, es un radiofármaco exclusivo indicado para estudios morfológicos de la corteza renal, estudio de la función renal individual y localización del riñón ectópico.

EI Pirofosfato de Sn-TECHNISCAN PYP VIAL DRN4342 C/5, según las especificaciones técnicas adjuntas, es un radiofármaco exclusivo indicado para el marcaje de glóbulos rojos para realizar gammagrafía de pool sanguíneo en la angiocardiofarmagrafía para:

- Evaluar la fracción de eyección ventricular, la evaluación de la motilidad de la pared cardíaca global y regional y la obtención de imágenes de fase miocárdica.
- La obtención de imágenes de perfusión de órganos y de anomalías vasculares para la obtención de hemangiomas.
- El diagnóstico y la localización de la hemorragia gastrointestinal oculta.
- La determinación del volumen sanguíneo.



- La gammagrafía esplénica.

El MEDRONATO/OXIDRONATO SÓDICO C/5, según las especificaciones técnicas adjuntas, es un radiofármaco exclusivo indicado para gammagrafía ósea, para la detección de áreas de osteogénesis.

El TECHNESCAN DTPA VIAL DRN4362 C/5, según las especificaciones técnicas adjuntas, es un radiofármaco exclusivo indicado para:

- Administración intravenosa:
 - o Medida de la tasa de filtración glomerular.
 - o Renograma para estudios de perfusión y funciones renales y estudio del tracto urinario.
- Administración vía oral:
 - o Detección del reflujo gastroesofágico y estudio de vaciamiento gástrico.

La no existencia de competencia por razones técnicas y la protección de derechos exclusivos, incluidos los derechos de propiedad intelectual e industrial, se aplican a este procedimiento de contratación, ya que no existen alternativas o sustitutos razonables a estos medicamentos, de esta forma, la ausencia de competencia no es consecuencia de una configuración restrictiva de los requisitos ni de los criterios para adjudicar el contrato.

- **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 a aumentar la seguridad en su dispensación. Además, se valorarán las relacionadas con la innovación, la mejora de los procesos e indicadores del servicio de farmacia, y aquellas relacionadas con la responsabilidad social corporativa especialmente, las mejoras de humanización, experiencia del paciente, resultados de salud del paciente, etc. y en especial aquellas relacionadas con la ejecución del proyecto, "Plan Funcional de Humanización y Diseño Estratégico Centrado en las Personas". Se tendrán también en cuenta las mejoras tanto dirigidas directamente para el servicio de farmacia, como las relativas con la transversalidad del servicio en el hospital.



Hospital Universitario
Ramón y Cajal

SERVICIO DE FARMACIA

- **PLAZO DE EJECUCIÓN:** 12 meses. Duración máxima del contrato incluidas las posibles prórrogas: 60 meses.

Madrid, a 10 de septiembre de 2025


DRA. ANA ALVAREZ DIAZ
JEFA DEL SERVICIO DE FARMACIA