

Este documento es copia del original electrónicamente firmado. En aplicación de la normativa vigente, se han ocultado datos personales y los códigos que permitirían acceder al original.

**Fecha:** 14/11/2025

**De:** Eva M<sup>a</sup> García Rebolledo. Responsable de Servicio de Farmacia. HUF.

**A:** Pedro Baena Lázaro. Jefe de Suministros. HUF.

**Asunto:** Informe para incorporar al expediente **PNSP SUM 2025-051**

En el **PNSP SUM 2025-051** se solicita:

Laboratorio ARGEX SPAIN S.L.					
CÓDIGO NACIONAL	MEDICAMENTO	NOMBRE COMERCIAL	PRECIO UNITARIO SIN IVA (€) ENVASE	CONSUMO ESTIMADO ANUAL (unidades)	CONSUMO ESTIMADO ANUAL (envases)
767730	EFGARTIGIMOD 1000 MG SOLUCION INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA	VYVGART 1000 MG SOLUCION INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA	[REDACTED]	■	■
758197	EFGARTIGIMOD 20 MG/ML CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION	VYVGART 20 MG/ML CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION	[REDACTED]	■	■

Efgartigimod está indicado como complemento de la terapia estándar para el tratamiento de pacientes adultos con miastenia gravis generalizada (MGG) con anticuerpos positivos frente a receptores de acetilcolina (AChR), se financia el tratamiento, en combinación con la terapia estándar, de pacientes adultos con MGG (clase II a IV según la clasificación clínica de la MGFA, puntuación total  $\geq 5$  en la escala de las actividades de la vida diaria en MG (MG-ADL)) que presentan anticuerpos positivos frente a AChR, no controlados tras piridostigmina y corticoides y al menos dos terapias inmunosupresoras convencionales.

La no existencia de competencia por razones técnicas y la protección de derechos exclusivos de comercialización, se aplican a este procedimiento de contratación ya que según los conocimientos que tenemos del Mercado, no existe una alternativa o sustituto razonable con capacidades similares a este suministro que puedan permitir atender a la totalidad de los pacientes para las indicaciones de tratamiento incluidas en la correspondiente ficha técnica del medicamento, se trata de medicamentos prescritos por los facultativos especialistas, como la opción más adecuada para el óptimo control de la enfermedad del paciente.

La elección de tratamiento deberá realizarse de forma individualizada para cada paciente, teniendo en cuenta los tratamientos recibidos previamente por el paciente, sus características clínicas y de la enfermedad, así como el perfil de toxicidades de cada una de las opciones disponibles.

Lo que comunico a los efectos oportunos el día 14 de noviembre de 2.025.

Firmado digitalmente por: GARCIA REBOLLEDO EVA MARIA

Fdo: Eva M<sup>a</sup> García Rebolledo

Responsable de Servicio de Farmacia