

INFORME D'EXCLUSIVITAT BROLUCIZUMAB

El medicament BEOVU 120 MG/ML SOLUCION INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA (BROLUCIZUMAB) està indicat i amb resolució positiva de finançament a càrrec del Sistema Nacional de Salut en adults en el tractament de :

- la degeneració macular associada a la edat (DMAE) neovascular (exudativa).

Els centres hospitalaris necessiten disposar del medicament BROLUCIZUMAB poder oferir, d'acord amb la cartera de serveis del sistema públic de salut el tractament d'aquests pacients.

A la taula següent es detalla les marques comercialitzades de BROLUCIZUMAB per via parenteral disponibles al mercat, i la seva autorització en les indicacions prèviament citades i finançament per a aquesta indicació:

Principi actiu (a)	Presentació (a)	Laboratori titular (a)	Finançament SNS (b)
BROLUCIZUMAB	BEOVU 120 MG/ML SOLUCION INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED	sí

(a) Consultat a la base de dades CIMA (Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS) al portal web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios a data 24 d'agost de 2022

(b) Consultat a la base de dades BIFIMED al portal web del Ministerio de Sanidad del Gobierno de España a data 24 d'agost de 2022 (les condicions de finançament específiques són les que s'han detallat prèviament)

A aquests efectes, respecte a l'expedient CE 5/22 CSC F 1/19, on es licita BROLUCIZUMAB xeringa, només la marca Beovu® disposa d'aquesta presentació farmacèutica i les indicacions prèviament citades autoritzades i finançades a càrrec del SNS.

Per aquest motiu, es remet aquest informe confirmant l'exclusivitat dels proveïdors, a la data d'emissió d'aquest, atenent al previst a l'article 168 lletra a) apartat 2n de la Llei de contractes del sector públic respecte a la compra de medicaments.

A Barcelona, 24 d'agost de 2022

Josep Maria Guiu Segura
Director de Àrea de Farmàcia i del Medicament
Consorci de Salut i Social de Catalunya