

INFORME D'EXCLUSIVITAT UBLITUXIMAB (BRIUMVI ®)

El medicament UBLITUXIMAB (BRIUMVI ®) està indicat i amb resolució positiva de finançament a càrrec del Sistema Nacional de Salut en el tractament de:

- *indicado para el tratamiento de pacientes adultos con formas recurrentes de esclerosis múltiple (EMR) con enfermedad activa definida por características clínicas o de imagen*

Els centres hospitalaris necessiten disposar del medicament UBLITUXIMAB 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 UBLITUXIMAB per via IV disponibles al mercat, i la seva autorització en les indicacions prèviament citades i finançament per a aquesta indicació:

Principi actiu (a)	Presentació (a)	Laboratori (b)	Finançament SNS (b)
UBLITUXIMAB	UBLITUXIMAB 150 MG CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 1 vial	NEURAXPHARM SPAIN, S.L.U	Sí per determinades indicacions/condicions

(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 19 maig de 2025

(b) Consultat a la base de dades BIFIMED al portal web del Ministerio de Sanidad del Gobierno de España a data 19 maig 2025 (les condicions de finançament específiques són les que s'han detallat prèviament)

A aquests efectes, respecte a l'expedient on es licita UBLITUXIMAB només la marca BRIUMVI ® 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, 19 maig de 2025

Virginia García

Farmacèutica
Àrea de Farmàcia i Medicament
Consorci de Salut i Social de Catalunya