



GlaxoSmithKline, S.A.
P.T.M. C/Severo Ochoa, 2
28760 Tres Cantos (Madrid)

T +91 807 03 01
F +91 807 05 97

Tres Cantos, 27 de mayo de 2024

Estimado/a Señor/a:

Nos complace comunicarles que una nueva indicación de ▼ **JEMPERLI 500 mg CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN**, 1 vial de 10 ml, estará incluida en la prestación farmacéutica del Sistema Nacional de Salud (SNS), con cargo a fondos públicos, a partir del día 1 de junio de 2024:

JEMPERLI 500 mg concentrado para solución para perfusión, está indicado *en combinación con carboplatino y paclitaxel para el tratamiento de pacientes adultas con cáncer de endometrio (CE) avanzado de nuevo diagnóstico o en recaída con deficiencia del sistema de reparación de apareamientos erróneos (dMMR)/inestabilidad de microsatélites alta (MSI-H) y que son candidatas a terapia sistémica.*

Dicha indicación fue autorizada por la Comisión Europea el 7 de diciembre de 2023 y la Dirección General de Cartera Básica de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia ha resuelto su inclusión en la prestación farmacéutica del SNS, con cargo a fondos públicos a partir del 1 de junio del 2024.

Esta indicación se suma a la indicación ya financiada desde abril de 2023 de JEMPERLI (dostarlimab) en monoterapia para el tratamiento de pacientes adultas con CE con dMMR/MSI-H en recaída o avanzado que han progresado durante o después de un tratamiento previo basado en platino.

A continuación, le adjuntamos información de este medicamento que puede ser relevante:

- Laboratorio titular: GlaxoSmithKline (Ireland) Limited
- Representante local: GlaxoSmithKline, S.A.
- Nombre del Medicamento: JEMPERLI 500 mg CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN (N. Reg. AEMPS: 1211538001)
- Presentación:
JEMPERLI 500 mg CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN, 1 vial de 10 ml (CN: 730927.7)
- Tipo de envase:
Vial de vidrio transparente de borosilicato tipo I de 10 ml, con un tapón de elastómero de clorobutilo gris laminado con fluoropolímero, sellado con una tapa desprendible de aluminio que contiene 500 mg de dostarlimab
- Principio activo: dostarlimab
- Grupo ATC: L01FF07 - agentes antineoplásicos, anticuerpos monoclonales y anticuerpos conjugados con fármacos

- Condiciones de prescripción y dispensación: medicamento sujeto a prescripción médica. Medicamento de Uso Hospitalario, sin cupón precinto. Incluido en la prestación farmacéutica del Sistema Nacional de Salud.
- Código Nacional y precio:

Código Nacional	Medicamento	PVL (€) notificado	PVL (€) financiado	PVL (€) financiado - Deducción RD 8/2010
730927	JEMPERLI 500 mg CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN, 1 vial de 10 ml	5.588,23 €	1.603,13 €	1.482,90 €

Para cualquier aclaración, no duden en contactar con nosotros.

Atentamente,



María Cardenal Iradier
Directora de Registros y Acceso al Mercado
Técnico Responsable Suplente
GlaxoSmithKline, S.A.

La Ficha Técnica está disponible en [Jemperli, INN-dostarlimab \(aemps.es\)](http://Jemperli.INN-dostarlimab.aemps.es).

(▼) Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas de reacciones adversas asociadas a este medicamento.

 Centro de Información **GSK**
900 202 700 | es-ci@gsk.com

Para notificar una sospecha de reacción adversa, contacte con Farmacovigilancia de GSK a través de <https://es.gsk.com/es-es/contacto/#heading1-5> o con el Sistema Español de Farmacovigilancia a través de www.notificaRAM.es.