

PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS QUE RIGE LA CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS INHIBIDORES DIRECTOS DE LA PROTEIN-QUINASA E INMUNOSUPRESORES PARA EL HOSPITAL UNIVERSITARIO DE MÓSTOLES MEDIANTE PROCEDIMIENTO NEGOCIADO SIN PUBLICIDAD.

EXPEDIENTE: A/SUM-006147/2019

PRIMERA.- DEFINICIÓN DEL OBJETO: ARTICULO/CANTIDAD

El presente Pliego tiene por objeto la contratación del suministro de medicamento exclusivo **MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS INHIBIDORES DIRECTOS DE LA PROTEIN-QUINASA E INMUNOSUPRESORES**, para el hospital Universitario de Móstoles, según el siguiente detalle del lote, cantidad y código nacional:

LOTE	Nº DE ORDEN	NOMBRE ARTICULO	Nº UNID. (12 MESES)
1	1	Cabozantinib 60 mg comprimido	720
2	2	Crizotinib 250 mg capsula	600
3	3	Dabrafenib 75 mg capsula	2016
	4	Dasatinib 50 mg comprimido	728
4	5	Dasatinib 70 mg comprimido	392
5	6	Lenalidomida 25 mg capsulas	2.730
6	7	Nilotinib 200 mg capsula	1456
	8	Palbociclib 100 mg capsula	504
7	9	Palbociclib 125 mg capsula	1260
	10	Palbociclib 75 mg capsula	504
	11	Pazopanib 200 mg comprimido	360
8	12	Pazopanib 400 mg comprimido	1680
	13	Pomalidomida 3 mg capsula	483
9	14	Pomalidomida 4 mg capsula	21
10	15	Ribociclib 200 mg comprimido	2268
	16	Ruxolitinib 15 mg comprimido	1288
11	17	Ruxolitinib 20 mg comprimido	56
	18	Ruxolitinib 5 mg comprimido	56
12	19	Sorafenib 200 mg comprimido	2016
	20	Sunitinib 12,5 mg capsula	300
13	21	Sunitinib 25 mg capsula	300
	22	Sunitinib 50 mg capsula	600

SEGUNDA.- DESCRIPCIONES TÉCNICAS DE LOS ARTÍCULOS

LOTE	Nº DE ORDEN	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
1	1	CABOZANTINIB 60 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA
2	2	CRIZOTINIB 250 MG CAPSULAS
3	3	DABRAFENIB 75 MG CAPSULAS DURAS
4	4	DASATINIB 50 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA
	5	DASATINIB 70 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA
5	6	REVLIMID 25 MG CAPSULAS DURAS
6	7	NILOTINIB 200 MG CAPSULAS DURAS
7	8	PALBOCICLIB 100 MG CAPSULAS DURAS
	9	PALBOCICLIB 125 MG CAPSULAS DURAS
	10	PALBOCICLIB 75 MG CAPSULAS DURAS
8	11	PAZOPANIB 200 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA
	12	PAZOPANIB 400 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA
9	13	POMALIDOMIDA 3 MG CAPSULAS DURAS
	14	POMALIDOMIDA 4 MG CAPSULAS DURAS
10	15	RIBOCICLIB 200 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA
	16	RUXOLITINIB 15 MG COMPRIMIDOS
11	17	RUXOLITINIB 20 MG COMPRIMIDOS
	18	RUXOLITINIB 5 MG COMPRIMIDOS
12	19	SORAFENIB 200 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA
13	20	SUNITINIB 12,5 MG CAPSULAS DURAS
	21	SUNITINIB 25 MG CAPSULAS DURAS
	22	SUNITINIB 50 MG CAPSULAS DURAS

TERCERA.- ESPECIFICACIONES TÉCNICAS GENERALES

1.1 NORMATIVA:

Todos los productos ofertados serán especialidades farmacéuticas, por lo que deberán estar registradas en España y cumplir con las normas nacionales de identificación de embalajes, envases, etiquetados y prospectos, durante la vigencia del contrato.

Será de aplicación a este expediente toda la legislación en vigor durante la vigencia del contrato y, con especial mención a las siguientes:

- Real Decreto 1/2015, de 24 de junio, que aprueba el Texto Refundido de la Ley de Garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios
- Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, modificada por el Real Decreto 686/2013, de 16 de septiembre por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente.
- Real Decreto 824/2010, de 25 de Junio, por el que se regulan los laboratorios farmacéuticos, los fabricantes de principios activos, de uso farmacéutico y el comercio exterior de medicamentos y medicamentos de investigación, modificado por Real Decreto 782/2013 de 11 de octubre sobre distribución de medicamentos de uso humano.
- Real Decreto-ley 4/2010, de 26 de marzo, de racionalización del gasto farmacéutico con cargo al Sistema Nacional de Salud.
- Real Decreto-ley 8/2010, de 20 de mayo, por el que se adoptan medidas extraordinarias para la reducción del déficit público
- Real Decreto 1591/2009, de 16 de octubre, por el que se regulan los productos sanitarios, salvo capítulo XII derogado por Ley 10/2013 de 24 de julio, por la que se incorporan al ordenamiento jurídico directivas del Parlamento Europeo y del Consejo sobre prevención de la entrada de medicamentos falsificados en la cadena de suministros legal.

El órgano contratante podrá ordenar la realización de cuantos controles de calidad considere necesarios del material suministrado. El incumplimiento de los márgenes de calidad llevará consigo la resolución del contrato.

1.2 CARACTERÍSTICAS DE IDENTIFICACIÓN

Todos los medicamentos y productos sanitarios deberán estar perfectamente identificados en el envase y en cada unidad de dosificación con:

- Código Nacional.
- Código Datamatrix.
- Nombre comercial.
- Principio activo y dosis de los componentes expresada en su unidad de dosificación, expresando la concentración y volumen total en el caso de las formas de dosificación líquidas.
- Excipientes de declaración obligatoria y fabricante.
- Lote y fecha de caducidad.
- Vía de administración.
- Símbolos y precauciones especiales de conservación.
- En caso de que un mismo principio activo se requiera en varias dosificaciones, éstas estarán perfectamente identificadas y diferenciadas entre sí.
- Laboratorio fabricante.



1.3 CARACTERÍSTICAS DEL RECIPIENTE Y ENVASADO

- Los medicamentos deben entregarse en condiciones correctas de conservación y de identificación de su envase exterior.
- Los productos estarán acondicionados de manera que se garanticen sus condiciones de conservación, en su envase original y hasta el momento de su administración, constando en su envase las condiciones de conservación que se requieran.
- Todos los envases deben contener prospecto y se debe indicar el número de unidades de dosificación que contienen.

En las formas PARENTERALES:

- Los materiales utilizados para la fabricación de los recipientes serán lo suficientemente transparentes para permitir la comprobación visual del aspecto del contenido.
- Deben estar exentos de látex y PVC acreditando su ausencia debidamente.
- Deben tener cierres herméticos que impidan la penetración de microorganismos o contaminantes. El material del cierre debe presentar resistencia y elasticidad a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos.
- El material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o provoquen toxicidad para el paciente.
- Los constituyentes de la disolución no deberán ser adsorbidos en la superficie del material.
- Cada vial deberá estar identificado con su vía de administración.
- Las formas para perfusión dispondrán de un colgador que no les reste estabilidad, de resistencia adecuada a su peso.
- Los viales y frascos liofilizados deben incluir información sobre el disolvente necesario para su reconstitución. En caso de que la forma de dosificación incluya un disolvente, éste será el adecuado en composición y volumen a la vía de administración, y vendrá asimismo perfectamente identificado en cuanto a composición y caducidad.

Móstoles, 7 de marzo de 2019

RESPONSABLE DE FARMACIA

Fdo.: Carmen Moriel Sánchez

Vº Bº
EL DIRECTOR GERENTE,



DIRECCIÓN GERENCIA
Comunidad de Madrid

Fdo.: Manuel GALINDO GALLEG0