



**PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS QUE HA DE REGIR EN EL CONTRATO DE:
"SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS CON DESTINO A LOS CENTROS SANITARIOS DE
ATENCIÓN PRIMARIA DEL SERVICIO MADRILEÑO DE SALUD" A ADJUDICAR POR
PROCEDIMIENTO ABIERTO.**

CONSIDERACIONES GENERALES:

1. Todos los medicamentos deberán tener el registro correspondiente por las Autoridades Sanitarias, PARA ELLO ACREDITARÁN:
 - Autorización para comercializar el medicamento objeto del contrato, por parte de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
2. Los productos ofertados deben cumplir la legislación vigente o la que resulte de aplicación durante toda la vigencia del contrato, y en concreto:
 - Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio, por el que se 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, por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente.
3. El órgano de contratación 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.
4. Se proporcionará siempre que se requiera, cualquier certificado o registro que, en su caso, requieran las Autoridades Sanitarias y/o Judiciales en cualquier momento.
5. Todas las especialidades ofertadas deben presentarse preferiblemente en dosis unitaria, es decir especificando lote y caducidad en cada unidad.
6. Toda la documentación se tendrá que presentar en idioma castellano

CARACTERÍSTICAS DE IDENTIFICACIÓN:

1. Todos los medicamentos deberán estar perfectamente identificados en el envase con:
 - Código Nacional.
 - Nombre comercial.
 - Principio/s activo/s y excipientes de declaración obligatoria.
 - 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.
 - Lote y fecha de caducidad.
 - Vía de administración.
 - Símbolos y precauciones especiales de conservación.
 - En caso de que para un mismo principio activo se requieran varias dosificaciones, éstas estarán perfectamente identificadas y diferenciadas entre sí mediante diferentes colores o tamaños.
 - Laboratorio fabricante.
 - En los casos que proceda: forma y condiciones de preparación.
 - Todos los envases deben contener prospecto



- En los casos en que proceda: forma de preparación, dilución y administración (preparaciones extemporáneas, inyectables liofilizados, etc.). Asimismo el disolvente vendrá convenientemente identificado en cuanto composición y caducidad

CARACTERISTICAS DE RECIPIENTES Y ENVASADO:

1. El envasado debe cumplir las condiciones de conservación específicas de la forma farmacéutica, garantizando la conservación, en su envase original hasta su administración.
2. Todos los envases deberán contener prospecto e indicar el número de unidades de dosificación que contienen.
3. En caso de que para un mismo principio activo se requieran varias dosificaciones, éstas estarán perfectamente identificadas y diferenciadas entre sí.

CARACTERISTICAS DE FORMAS PARENTERALES:

1. Los materiales utilizados para la fabricación de los recipientes serán lo suficientemente transparentes para permitir la comprobación visual del aspecto del contenido.
2. No contendrá látex, ni PVC/DEHP
3. Los cierres de los recipientes deben ser herméticos e impedir la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye el cierre de los viales debe presentar resistencia y elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Los cierres deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su total recuperación cuando la aguja se retira de los mismos.
4. El material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen un riesgo de toxicidad para el paciente.
5. Los constituyentes de la disolución no deberán ser adsorbidos en la superficie del material, ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo.
6. Cada vial irá perfectamente identificado con su vía de administración: intravenosa, intramuscular subcutánea o cualquier otra vía así como cualquier otra alerta identificativa de obligado cumplimiento.
7. El acondicionamiento deberá facilitar la separación entre las distintas unidades de dosificación.

• Viales/Frascos liofilizados:

Los viales y frascos que contengan material liofilizado deben :

1. Tener la capacidad suficiente para su reconstitución.
2. Incluir información sobre las condiciones y disolventes compatibles para su preparación (reconstitución y dilución) y administración, así como compatibilidad con envases de plástico y/o vidrio.

CARACTERISTICAS DE FORMAS ORALES:

1. Todas las dosificaciones de un mismo principio activo deberán estar perfectamente diferenciadas.
2. Los blíster deben permitir la separación manual de cada unidad sin necesidad de usar elementos cortantes.





**Comunidad
de Madrid**

OBLIGACIONES DEL ADJUDICATARIO:

1. Compromiso por escrito de notificar cualquier alerta que se produzca así como cualquier modificación en la ficha técnica
2. Se proporcionará información inmediata y por escrito al Servicio de Farmacia de los problemas de suministro o fabricación así como de las inmovilizaciones decretadas por la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios. También se comunicará por escrito cuando se disponga nuevamente de existencias.
3. En el caso de que el adjudicatario no disponga de existencias del medicamento o producto sanitario adjudicado, y estando disponible el principio activo por otros laboratorios en el mercado nacional, el laboratorio se comprometerá a asumir el coste de la compra de ese medicamento a otro laboratorio.
4. Los medicamentos financiados por el Sistema Nacional de Salud se enviarán con los cupones precintos (que incluyen el código de barras) anulados.
5. Los lotes enviados tendrán una caducidad de, al menos, el 50% del plazo de validez en el momento de su fabricación, de acuerdo con la definición de plazo de validez de fecha de caducidad recogida en el artículo 1º del Real Decreto 726/1982, de 17 de marzo, por el que se regula la caducidad y devoluciones de las especialidades farmacéuticas a los laboratorios farmacéuticos. Este periodo de validez, en cualquier caso deberá ser superior a 12 meses; en caso contrario se procederá a su devolución y retirada a cargo del laboratorio proveedor.
6. Los medicamentos y productos sanitarios estarán acondicionados en envases que garanticen su estabilidad en la manipulación y transporte. Los medicamentos fotosensibles vendrán acondicionados convenientemente para garantizar su estabilidad; los medicamentos termolábiles vendrán asimismo acondicionados para garantizar la cadena de frío con indicadores que registren que no ha habido ruptura de la misma.
7. La empresa adjudicataria deberá formar sin coste alguno para los centros al personal que se determine para el correcto uso de sus productos si así se requiriese. Igualmente se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación.
8. La empresa adjudicataria se comprometerá a notificar inmediatamente cualquier cambio en la identificación del medicamento o de empresa comercializadora que se produzca durante la vigencia del contrato, tanto al Servicio de Farmacia como a la Subdirección Técnica de Contratación, Compras y Suministros (atención: Unidad de Contratación) de la Gerencia Asistencial de Atención Primaria del Servicio Madrileño de Madrid.
9. Los medicamentos y productos sanitarios deberán de cumplir el REGLAMENTO DELEGADO (UE) 2016/161 DE LA COMISIÓN de 2 de octubre de 2015 que completa la Directiva 2001/83/CE del Parlamento Europeo y del Consejo.

RELACIÓN DE ALMACÉN PARA ENTREGAS DE MATERIAL:

Almacén FARMACIA

C/ San Martín de Porres nº 6
28035 - Madrid



ESPECIFICACIONES TÉCNICAS QUE DEBEN CUMPLIR LOS ARTÍCULOS:

Lote	Código	Descripción del lote	Características técnicas
1	60591000140105	Ácido acetilsalicílico 500 mg comprimido	Comprimidos ranurados conteniendo 500 mg de ácido acetil salicílico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
2	2581000140106	Amoxicilina 250 mg sobre	Sobres monodosis conteniendo 250 mg de amoxicilina. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
3	2541000140104	Amoxicilina/ clavulánico 250/62,5mg sobre	Sobres monodosis conteniendo 250 mg de amoxicilina y 62,5 mg ácido clavulánico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
4	100605	Apósito hemostático gelatina láminas	Sobres monodosis conteniendo láminas hemostáticas de gelatina. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio. Tamaño del apósito: 20 cm*7 cm o 20 cm*10 cm.
5	318195006	Atropina sulfato 1 mg inyectable 1 ml	Ampollas de 1 ml de vidrio monodosis conteniendo 1 mg/ml de atropina, estéril, para inyección. Deben estar protegidas de la luz. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
6	324253001S30	Azitromicina 200 mg/5 ml suspensión oral 30 ml	Frascos de vidrio conteniendo 200 mg de azitromicina en polvo para suspensión oral por cada 5 ml. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.



Lote	Código	Descripción del lote	Características técnicas
7	320346000ML2	Bromuro ipratropio 250 microgramo inhalación pulmonar 2 ml	Ampollas de 2 ml monodosis conteniendo 250 mcg/2 ml de bromuro de ipratropio formulado para nebulización. Debe estar protegido de la luz. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
8	320347009ML	Bromuro ipratropio 500 microgramo inhalación pulmonar 2 ml	Ampollas de 2 ml monodosis conteniendo 500 mcg/2 ml de bromuro de ipratropio formulado para nebulización. Debe estar protegido de la luz. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
9	321197008	Diazepam 5 mg comprimido	Comprimidos conteniendo 5 mg de diazepam .Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
10	322922008	Fenobarbital 200 mg inyectable 1 ml	Ampollas de vidrio de 1 ml conteniendo 200 mg/ml de fenobarbital, estéril, para inyección IV. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
11	27991000140107	Fosfomicina 500 mg cápsula	Cápsulas conteniendo 500 mg de fosfomicina. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
12	66341000140107P	Glucosa 5% inyección perfusión 100 ml frasco plástico	Frascos de plástico conteniendo 100 ml de solución isotónica (aproximadamente 300 mOs/l) de glucosa al 5%, estéril y apirógeno para poder ser administrado vía endovenosa “gota a gota”. Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alergeno. Debe ser envase clínico .Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.



Lote	Código	Descripción del lote	Características técnicas
13	67271000140105V	Glucosa 50% inyección perfusión 100 ml frasco vidrio	Frascos conteniendo 100 ml de glucosa al 50% en solución estéril para administración intravenosa. Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alergeno. Preferible presentación en envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
14	24451000140102	Ibuprofeno 400 mg solución/suspensión oral sobre	Sobres monodosis conteniendo 400 mg de ibuprofeno. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
15	329710002S20	Ibuprofeno 20 mg/ml suspensión oral 200 ml	Frasco conteniendo ibuprofeno al 2% formulado como jarabe. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
16	333979000	Ketorolaco 30 mg inyectable 1 ml	Ampollas de vidrio de 1 ml conteniendo 30 mg de ketorolaco, estéril, para inyección. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos, laboratorio y protegidos de la luz.
17	71041000140105	Laurilsulfato sodio 45 mg líquido rectal 5ml	Microenemas de 5 ml conteniendo 45 mg de laurilsulfato de sodio para administración rectal. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
18	321294008	Lorazepam 1 mg comprimido	Comprimidos de 1 mg de lorazepam. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.



Lote	Código	Descripción del lote	Características técnicas
19	72421000140101S4	Macrogol 4.000 sobre	Sobres monodosis conteniendo aproximadamente 17 g de macrogol (ó polietilenglicol) 4000 en polvo para vaciado gastrointestinal con fines diagnósticos. Preferible presentación en envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
20	33611000140101%3	Mepivacaina 30 mg/ml inyectable 1,8 ml (3%)	Ampollas cilíndricas de 1,8 ml conteniendo mepivacaina al 3%, estéril, para uso dental. Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alergeno. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
21	23651000140102	Metamizol 575 mg capsula	Cápsulas conteniendo 575 mg de metamizol. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
22	98661000140100%1	Midazolam 1 mg/ml inyectable 5 ml	Ampollas de 5 ml monodosis conteniendo 1 mg/ml de midazolam, estéril, para inyección. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
23	375856006	Midazolam 5 mg/ml inyectable 10 ml	Ampollas de 10 ml monodosis conteniendo 5 mg/ml de midazolam, estéril, para inyección. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
24	23491000140106	Midazolam 5 mg/ml inyectable 3 ml	Ampollas de 3 ml monodosis conteniendo 5 mg/ml de midazolam, estéril, para inyección. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.



Lote	Código	Descripción del lote	Características técnicas
25	317300002	Omeprazol 40 mg inyectable perfusión	Viales monodosis conteniendo 40 mg de Omeprazol para perfusión. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
26	322246006S60	Paracetamol 100 mg/ml solución oral 60 ml	Frascos conteniendo 100 mg/ml de paracetamol formulado como suspensión oral. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
27	19461000140107	Paracetamol 150 mg supositorio	Supositorios deben contener 150 mg de paracetamol para uso rectal. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
28	322257001	Paracetamol 250 mg supositorio	Supositorios deben contener 250 mg de paracetamol para uso rectal. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
29	115761000140105	Picosulfato sodio 10 mg sobre	Sobres monodosis conteniendo las cantidades suficientes de picosulfato sódico en polvo para vaciado gastrointestinal con fines diagnósticos. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
30	374058000	Prednisona 10 mg comprimido	Comprimidos conteniendo 10 mg de prednisona. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
31	45271000140107	Prednisona 30 mg comprimido	Comprimidos conteniendo 30 mg de prednisona. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.



Lote	Código	Descripción del lote	Características técnicas
32	67731000140104V	Sodio cloruro 0,9% inyectable perfusión 250 ml vidrio	Frascos conteniendo 250 ml de solución isotónica (aproximadamente 300 mOs/l) de cloruro sódico al 0,9 %, estéril y apirógeno para poder ser administrado vía endovenosa “gota a gota”. Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alérgeno. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
33	100619	Suero fisiológico 0.9% irrigación 100 ml	Frasco de plástico conteniendo 100 ml de solución estéril de cloruro sódico al 0,9 % para irrigación/lavado. Debe ser envase clínico. Se valorará que tenga tapón de cierre .Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
34	101191	Suero fisiológico 0.9% irrigación 250 ml	Frasco de plástico conteniendo 250 ml de solución estéril de cloruro sódico al 0,9 % para irrigación/lavado. Debe ser envase clínico. Se valorará que tenga tapón de cierre. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
35	91361000140102	Vaselina apósito 9x15 cm	Sobres monodosis conteniendo tul impregnado en vaselina de 9 cm x 15 cm, estéril para uso tópico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
36	331373004	Vaselina pomada (1 mg/g)	Tubo conteniendo 30 g de vaselina estéril formulado como pomada. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.





RELACIÓN DE PRECIOS Y UNIDADES

Lote	Código	Descripción del lote	Precio neto Lic. (unitario sin IVA)	Cantidad	Importe lote sin IVA	% IVA	Importe lote con IVA
1	60591000140105	Ácido acetilsalicílico 500 mg comprimido	0,073950	43.320	3.203,51	4%	3.331,65
2	2581000140106	Amoxicilina 250 mg sobre	0,076760	14.400	1.105,34	4%	1.149,55
3	2541000140104	Amoxicilina/ clavulánico 250/62,5mg sobre	0,105640	12.000	1.267,68	4%	1.318,39
4	100605	Apósito hemostático gelatina láminas	1,090000	22.800	24.852,00	10%	27.337,20
5	318195006	Atropina sulfato 1 mg inyectable 1 ml	0,145600	19.200	2.795,52	4%	2.907,34
6	324253001S30	Azitromicina 200 mg/5 ml suspensión oral 30 ml	3,179868	720	2.289,50	4%	2.381,08
7	320346000ML2	Bromuro ipratropio 250 mcg inhalación pulmonar 2 ml	0,080007	156.000	12.481,09	4%	12.980,33
8	320347009ML	Bromuro ipratropio 500 mcg inhalación pulmonar 2 ml	0,090010	139.200	12.529,39	4%	13.030,57
9	321197008	Diazepam 5 mg comprimido	0,024000	204.000	4.896,00	4%	5.091,84
10	322922008	Fenobarbital 200 mg inyectable 1 ml	0,471750	360	169,83	4%	176,62
11	27991000140107	Fosfomicina 500 mg capsula	0,251760	8.000	2.014,08	4%	2.094,64
12	66341000140107P	Glucosa 5% inyectable perfusión 100 ml frasco plástico	0,660000	4.100	2.706,00	4%	2.814,24
13	67271000140105V	Glucosa 50% inyectable perfusión 100 ml frasco plástico	0,977500	4.320	4.222,80	4%	4.391,71
14	24451000140102	Ibuprofeno 400 mg solución/suspensión oral sobre	0,053333	212.000	11.306,60	4%	11.758,86
15	329710002S20	Ibuprofeno 20 mg/ml suspensión oral 200 ml	0,800000	5.040	4.032,00	4%	4.193,28
16	333979000	Ketorolaco 30 mg inyectable 1 ml	0,438800	1.400	614,32	4%	638,89
17	71041000140105	Laurilsulfato sodio 45 mg líquido rectal 5ml	0,500000	7.200	3.600,00	4%	3.744,00
18	321294008	Lorazepam 1 mg comprimido	0,016500	3.600	59,40	4%	61,78
19	72421000140101S4	Macrogol 4.000 sobre	0,120000	839.728	100.767,36	4%	104.798,05
20	33611000140101%3	Mepivacaina 30 mg/ml inyectable 1,8 ml (3%)	0,168700	88.320	14.899,58	4%	15.495,56
21	23651000140102	Metamizol 575 mg capsula	0,051600	156.000	8.049,60	4%	8.371,58
22	98661000140100%1	Midazolam 1 mg/ml inyectable 5 ml	0,160000	9.120	1.459,20	4%	1.517,57
23	375856006	Midazolam 5 mg/ml inyectable 10 ml	0,590000	7.200	4.248,00	4%	4.417,92
24	23491000140106	Midazolam 5 mg/ml inyectable 3 ml	0,330000	38.400	12.672,00	4%	13.178,88
25	317300002	Omeprazol 40 mg inyectable perfusión	2,318400	3.800	8.809,92	4%	9.162,32
26	322246006S60	Paracetamol 100 mg/ml solución oral 60 ml	2,000000	5.300	10.600,00	4%	11.024,00
27	19461000140107	Paracetamol 150 mg supositorio	0,085000	4.080	346,80	4%	360,67
28	322257001	Paracetamol 250 mg supositorio	0,390000	1.825	711,75	4%	740,22





Lote	Código	Descripción del lote	Precio neto Lic. (unitario sin IVA)	Cantidad	Importe lote sin IVA	% IVA	Importe lote con IVA
29	115761000140105	Picosulfato sodio 10 mg sobre	2,550000	100.800	257.040,00	4%	267.321,60
30	374058000	Prednisona 10 mg comprimido	0,040000	33.600	1.344,00	4%	1.397,76
31	45271000140107	Prednisona 30 mg comprimido	0,063014	62.400	3.932,07	4%	4.089,35
32	67731000140104V	Sodio cloruro 0,9% inyectable perfusión 250 ml vidrio	0,650000	21.600	14.040,00	4%	14.601,60
33	100619	Suero fisiológico 0.9% irrigación 100 ml	0,520000	600.000	312.000,00	21%	377.520,00
34	101191	Suero fisiológico 0.9% irrigación 250 ml	0,620000	408.000	252.960,00	21%	306.081,60
35	91361000140102	Vaselina apósito 9x15 cm	0,200000	840.000	168.000,00	4%	174.720,00
36	331373004	Vaselina pomada (1 mg/g)	0,752500	60.000	45.150,00	21%	54.631,50
				TOTAL	1.311.175,34	157.656,81	1.468.832,15

Madrid,

POR EL ADJUDICATARIO

Sello y firma:

POR LA ADMINISTRACIÓN:

La Gerente Adjunta de Gestión y Servicios Generales

María Luisa Tello García

