

Nº. EXPEDIENTE: PAPC 2018-1-28 MNI Yodo ioflupano, cromato sódico y ácido tauroselcólico

## PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS

**1.-OBJETO:** El presente contrato tendrá por objeto la adquisición de Yodo ioflupano, cromato sódico y ácido tauroselcólico y cuya tecnología aplicada en su fabricación solo permite el uso de la habilidad habitual.

### 2.-CUADRO DE PRODUCTOS Y ESPECIFICACIONES TÉCNICAS:

#### 2.1-CUADRO DE PRODUCTOS:

Nº de Lote	Código	Concepto	Unidad de medida	Cantidad	Precio SIN IVA	Precio CON IVA	BASE IMPONIBLE	IMPORTE IVA	IMPORTE TOTAL
1	47644	123-I-FP-CIT Yodo Ioflupano (vial 5 mCi)	mCi	1610	106,14	110,3856	170.885,40	6.835,42	177.720,82
2	26353	51 CR Cromo (Cromato sódico)	mCi	10	550,00	572,0000	5.500,00	220,00	5.720,00
3	61076	Acido Tauroselcólico SECHAT (10 uCi)	Cápsula	14	350,00	364,0000	4.900,00	196,00	5.096,00
<b>TOTAL EXPEDIENTE</b>							<b>181.285,40</b>	<b>7.251,42</b>	<b>188.536,82</b>

#### 2.2.-OTRAS ESPECIFICACIONES TECNICAS:

- 1.- Los productos ofertados deberán estar homologados y reunir las autorizaciones necesarias para su comercialización en España.
  - 2.- Deberá cumplirse la normativa:
    - Ley 29/2006, de 26 de julio, 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.
    - Real Decreto 1841/1997, de 5 de diciembre, por el que se establecen los criterios de calidad en Medicina Nuclear.
    - Real decreto 35/2008, de 18 de enero, por el que se modifica el Reglamento sobre instalaciones Nucleares y Radiactivas, aprobado por Real Decreto 1836/1999, de 3 de diciembre.
    - Real Decreto 783/2001, de 6 de julio, por el que se aprueba el Reglamento sobre protección sanitaria contra radiaciones ionizantes.
    - Real Decreto 1015/2009, de 19 de junio, por el que se regula la disponibilidad de medicamentos en situaciones especiales.
    - Real Decreto 1836/1999, de 3 de diciembre, por el que se aprueba el Reglamento sobre instalaciones nucleares y radiactivas.
    - Real Decreto 2259/1994 de 25 de noviembre, por el que se regula los almacenes farmacéuticos y la distribución al por mayor de medicamentos de uso humano y productos farmacéuticos.
    - Real Decreto 725/2003, de 13 de junio, por el que se desarrollan determinados aspectos del artículo 100 de la ley 25/1990, de 20 de diciembre, del Medicamento.
- Así como las actualizaciones que se produzcan y el resto de la normativa vigente que le sea aplicable.

### 3.- ENTREGA DE LOS PRODUCTOS

1.- En el etiquetado será requisito imprescindible hacer constar todos los datos de identificación del medicamento: Código Nacional, principio activo, nombre comercial, actividad, fecha y hora de la calibración, concentración y volumen, lote y fecha de caducidad, vía de administración, símbolo de material radiactivo y otros legalmente aplicables, excipientes de declaración obligatoria y fabricante.

2.- 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.

3.- Los principios activos estarán condicionados de manera que se garantice su estabilidad, constando en su envase las condiciones de conservación que requieran.

4.- Los plazos de entrega serán de 24 horas para pedidos urgentes, para el resto de los pedidos el plazo de entrega será de 72 horas o el que se especifique en el pedido emitido con la aplicación informática HP-HIS del Hospital Universitario de Getafe.

5.- El/los adjudicatario/s no podrán imponer ninguna exigencia en cuanto a solicitudes de pedidos mínimos por parte del hospital, diferente a la unidad mínima de despacho.

### 4- OBLIGACIONES DEL ADJUDICATARIO:

1.- La retirada y gestión de todos los residuos radiactivos generados por el desarrollo de estas actividades, será llevado a cabo por el adjudicatario en y desde la instalación ubicada a tal efecto en el Servicio de Medicina Nuclear del Hospital, de acuerdo con la normativa de aplicación en cada momento, y a los procedimientos establecidos en la documentación preceptiva de la instalación Radiactiva y en el Manual de Protección Radiológica del Hospital.

2.- El adjudicatario dispensará Radiotrazadores (en adelante RT) registrados y autorizados por el Ministerio de Sanidad y Política Social, o si fuese preciso que pudiera autorizarse en el futuro, en base a lo indicado por los facultativos médicos del Servicio de Medicina Nuclear. Esta última forma de prescripción la harán exclusivamente éstos, y será de principios activos.

3.- El adjudicatario, suministrará al Servicio de Protección Radiológica, las fuentes radiactivas que requieran, para las pruebas de control de calidad de instrumentación, establecidas en el programa de garantía de calidad y facilitar los resultados si así se le demanda.

4.- El adjudicatario deberá realizar los controles de calidad, tanto del proceso de elaboración como del producto final, acordes con la legislación vigente y con aquellas otras que en cada momento se establezcan o recomienden.

5.- En el caso de los RT obtenidos a partir de equipos reactivos deberá constar, como mínimo: La pureza radioquímica del RT en el momento del suministro, el método con el que se ha realizado (que ha de estar validado) y aportar dicha información en la entrega.

6.- El adjudicatario, a la firma del contrato deberá entregar al Jefe del Servicio de Medicina Nuclear, la ficha de seguridad de cada uno de los productos ofertados.

7.- El adjudicatario deberá aportar los controles, calibradores y precalibración necesarios sin cargo alguno para este centro hospitalario.

8.- El adjudicatario aportará la información complementaria de la técnica de control de calidad del producto por la Radiofarmacia del Hospital y el protocolo de marcaje en castellano.



Hospital Universitario  
de Getafe

9.- El adjudicatario deberá disponer de un ciclotrón con capacidad de producción suficiente para satisfacer las necesidades previstas en este procedimiento, con mantenimiento de la planta de fabricación programado y con módulos de síntesis propios.

10.-Deberán disponer de un sistema de gestión de pedidos que permita una gestión flexible y conocer la trazabilidad del pedido.

#### 5. MUESTRAS (NO).

El proveedor deberá aportar toda la documentación técnica necesaria para la evaluación del producto, (catálogos, fotos, bibliografía, soportes científicos, etc.). Si el Servicio lo requiere por ser considerada esta insuficiente, deberán entregar en tres días hábiles tras su solicitud por el centro, la documentación adicional necesaria, su ausencia podrá implicar la no validez de la oferta.

CONFORME:  
EL ADJUDICATARIO

FECHA Y FIRMA

Getafe,

EL DIRECTOR/GERENTE



Hospital Universitario  
de Getafe

Dirección Gerencia

Fdo.: Miguel Angel Andres Molinero

