

PLIEGO PRESCRIPCIONES TÉCNICAS SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS EXCLUSIVOS DE NOVARTIS PARA EL ALMACEN DE FARMACIA DEL HOSPITAL INFANTIL UNIVERSITARIO NIÑO JESÚS (EXPEDIENTE A-SUM-039852-2021 PNSP)

ESPECIFICACIONES GENERALES

Se deberán cumplir además las siguientes especificaciones:

- Especialidades farmacéuticas aprobadas por la Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios.
- Datos que figuraran en la etiqueta son:
 1. Código Nacional
 2. Nombre Comercial
 3. Principio activo y dosis
 4. Lote y fecha de caducidad
- Datos sobre el manejo del medicamento
 1. Excipientes de declaración obligatoria
 2. Formas de preparación y administración
 3. Estabilidad de preparados reconstituidos
 4. Laboratorio fabricante
 5. Vías de administración
 6. Símbolos oficiales (Nevera, Psicotropo, etc...)
 7. Normas de conservación.
- Otros aspectos a valorar
 1. Presentación apta para su administración mediante sistemas de distribución de medicamentos en dosis Unitaria.
 2. Plazo de entrega.
 3. Naturaleza Investigadora del Laboratorio
 4. Otras aportaciones al hospital.

CONDICIONES DE SUMINISTRO

- Todos los artículos seleccionados se recepcionarán en los almacenes de farmacia y deberán ir acompañados de un albarán valorado, donde se especifique P.V.L., descuento e IVA y en el que figure el número de pedido del hospital.
- Los pedidos se recepcionarán según las necesidades del Hospital.
- Tal como figura en el pliego de cláusulas Administrativas, las cantidades que se solicitan en la oferta son estimativas, no comprometiéndose el hospital a su adquisición total.



DOCUMENTACIÓN TÉCNICA

- Ficha técnica
- Prospecto
- Descripción del material de acondicionamiento.

Estos datos serán los aprobados por la Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios.

INFORMACIÓN TÉCNICA COMPLEMENTARIA

Se aportara la información técnica de utilización necesaria para la utilización del fármaco en el Hospital y en concreto se harán mención a los datos de:

- Utilización en situaciones especiales: Pediatría, Lactancia, Diálisis, Embarazo, Insuficiencia renal, Insuficiencia hepática.
- Farmacología: Estudios de biodisponibilidad y bioequivalencia en su caso, Interacciones farmacológicas y su importancia clínica.
- Compatibilidades y estabilidades
- Información sobre presencia de látex en el material de acondicionamiento (jeringas, viales, etc.) y en el proceso de elaboración, con certificación que lo acredite. Asimismo se exige informar de los cambios en el material de acondicionamiento si estos se produjeran.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS QUE DEBEN CUMPLIR LOS ARTÍCULOS:

LOTE	DESCRIPCIÓN LOTE	PRINCIPIO ACTIVO	CODIGO NACIONAL	CPV	DESCRIPCIÓN DE LA UNIDAD	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
1	ILARIS 150 mg. Polvo sol inyectable 1 vial	Canakinumab	716850	33690000-3	Unidad	Vial de 150mg. de Canakinumab. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio
2	JAKAVI 5mg 56 comp.	Ruxolitinib	698272		Envase 56	Envase de 30 unidades de 5mg. de Ruxolitinib. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote,

						caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio
3	REVOLADE 25mg 28 comp.	Eltrombopag	665782		Envase 28	Envase 28 Comprimidos 25 MG Eltrombopag. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio
4	REVOLADE 50mg 28 comp.	Eltrombopag	665783		Envase 28	Envase 28 Comprimidos 50 MG Eltrombopag. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio
5	XOLAIR 75mg 1 jeringa precargada	Omalizumab	662443		Unidad	Jeringa precargada 75 mg Omalizumab. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio
6	XOLAIR 150mg 1 jeringa precargada	Omalizumab	662444		Unidad	Jeringa precargada 150 mg Omalizumab. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio

La autenticidad de este documento se puede comprobar en www.madrid.org/csv mediante el siguiente código seguro de verificación: 0982451591403742058586

EL DIRECTOR GERENTE

Resolución 342/2021, de 13 de septiembre, de la Viceconsejería de Asistencia Sanitaria y Salud Pública y Dirección General del Servicio Madrileño de Salud (BOCM núm. 222 de 17/09/2021)

Cesar Adolfo Gómez Derch