

**PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS
QUE HA DE REGIR LA CONTRATACIÓN
DEL SUMINISTRO DE ANTIBIÓTICOS
Y OTROS MEDICAMENTOS
PARA EL HOSPITAL GUADARRAMA A
ADJUDICAR POR PROCEDIMIENTO ABIERTO
CON PLURALIDAD DE CRITERIOS
(EXPEDIENTE P.A. SU-02/2016)**

PRESCRIPCIONES TÉCNICAS PARA LA CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE ANTIBIÓTICOS Y OTROS MEDICAMENTOS PARA EL HOSPITAL GUADARRAMA (EXPEDIENTE P.A. SU-02/2016)

LOTE	PARTIDA	MEDICAMENTO	UNIDADES / AÑO	Presupuesto unitario SIN IVA (incluido 7,5% descuento RD 8/2010 si procede)	BASE IMPONIBLE	IVA 4%	IMPORTE TOTAL CON IVA / AÑO
Lote 1		AMOXICILINA / CLAVULÁNICO 1 G VIAL IV AMOXICILINA / CLAVULÁNICO 1 G / 200 MG	2.500	0,70000	1.750,00	70,00	1.820,00
Lote 2	1 2	AMOXICILINA / CLAVULÁNICO SOBRE ORAL AMOXICILINA / CLAVULÁNICO 875 MG / 125 MG SOBRE AMOXICILINA / CLAVULÁNICO 500 MG / 125 MG SOBRE	2.000 1.500	0,18000 0,15000 Total	360,00 225,00 585,00	14,40 9,00 23,40	374,40 234,00 608,40
Lote 3		CEFTRIAXONA 1 G IV CEFTRIAXONA 1 G IV VIAL	1.500	0,60000	900,00	36,00	936,00
Lote 4		IMIPENEM / CILASTATINA 500 MG / 500 MG IV IMIPENEM / CILASTATINA 500 MG / 500 MG VIAL IV	3.000	3,10000	9.300,00	372,00	9.672,00
Lote 5		CEFTAZIDIMA 1 G IV CEFTAZIDIMA 1 G VIAL IV	1.000	1,20000	1.200,00	48,00	1.248,00
Lote 6		VANCOMICINA 500 MG IV VANCOMICINA 500 MG VIAL IV	1.200	0,80000	960,00	38,40	998,40
Lote 7		CIPROFLOXACINO 200 MG BOLSA IV CIPROFLOXACINO 0,2% (200 MG) BOLSA SOL. PERFUSIÓN 100 ML	500	0,80000	400,00	16,00	416,00
Lote 8		CIPROFLOXACINO 500 MG ORAL CIPROFLOXACINO 500 MG COMPRIMIDOS	2.500	0,10000	250,00	10,00	260,00
Lote 9		CLINDAMICINA 600 MG IV CLINDAMICINA 600 MG IV AMP. 4 ML	500	0,78000	390,00	15,60	405,60
Lote 10		CEFEPIMA 1 G IV/IM CEFEPIMA 1 G IV/IM VIAL	100	2,20000	220,00	8,80	228,80
Lote 11		CEFUROXIMA 250 MG ORAL CEFUROXIMA 250 MG COMPRIMIDOS	1.500	0,30000	450,00	18,00	468,00
Lote 12		PIPERACILINA / TAZOBACTAM 4 / 0,5 G VIAL IV PIPERACILINA / TAZOBACTAM 4 / 0,5 G VIAL IV	4.000	1,700	6.800,00	272,00	7.072,00
Lote 13		LEVOFLOXACINO 500 MG BOLSA IV LEVOFLOXACINO 5 MG/ML BOLSA SOL. PERFUSIÓN 100 ML	500	1,000	500,00	20,00	520,00
Lote 14		LEVOFLOXACINO 500 MG ORAL					

	LEVOFLOXACINO 500 MG COMPRIMIDOS	1.500	0,340	510,00	20,40	530,40
Lote 15	MEROPENEM VIAL 1 G MEROPENEM VIAL 1 G	700	3,800	2.660,00	106,40	2.766,40
Lote 16	LINEZOLID 600 MG ORAL LINEZOLID 600 MG COMPRIMIDOS	500	12,000	6.000,00	240,00	6.240,00
Lote 17	LAXANTES OSMÓTICOS: LACTULOSA LACTULOSA SOBRES SOLUCIÓN ORAL 10 G	20.000	0,080	1.600,00	64,00	1.664,00
Lote 18	LAXANTES OSMÓTICOS: MACROGOL (= POLIETILENGLICOL) MACROGOL SOBRES POLVO VÍA ORAL	15.000	0,200	3.000,00	120,00	3.120,00
Lote 19	LAXANTE RECTAL DE FOSFATOS FOSFATO SODIO 250 ML ENEMA	1.000	1,500	1.500,00	60,00	1.560,00
Lote 20	GLUCOCORTICOIDES ANTIAISMÁTICOS NEBULIZADOS BUDESONIDA: SUSPENSIÓN PARA NEBULIZACIÓN AMPOLLAS 0,5 MG/ML	2.300	0,600	1.380,00	55,20	1.435,20
Lote 21	HIPOLIPEMIANTE SIMVASTATINA 20 MG COMPRIMIDOS	13.000	0,045	585,00	23,40	608,40
Lote 22	DIURÉTICOS IV FUROSEMIDA 20 MG / 2 ML AMPOLLA	7.000	0,140	980,00	39,20	1.019,20
Lote 23	DIURÉTICOS ORALES FUROSEMIDA 40 MG COMPRIMIDOS	10.500	0,019	199,50	7,98	207,48
TOTAL PRESUPUESTO BASE DE LICITACIÓN				42.119,50	1.684,78	43.804,28

Guadarrama, 15 de marzo de 2016

Mª del Pilar Sierra Muñoz

Mª del Pilar Sierra Muñoz
Responsable Servicio de Farmacia

CONFORME:
EL ADJUDICATARIO
FECHA Y FIRMA

SUMINISTRO DE ANTIBIÓTICOS Y OTROS MEDICAMENTOS PARA EL HOSPITAL GUADARRAMA 2016 - 2017

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS GENERALES

El presente Pliego de Prescripciones Técnicas, de acuerdo con el artículo 116 del Real Decreto Legislativo 3/2011, de 14 de Noviembre, por el que se aprueba el Texto Refundido de la Ley de Contratos del Sector Público, forma parte del Expediente de Contratación P.A. SU-02/2016 para la adquisición de antibióticos y otros medicamentos para el Servicio de Farmacia del Hospital Guadarrama.

1.1 Características legales y técnicas:

Todas las especialidades farmacéuticas deberán tener el registro correspondiente por las Autoridades Sanitarias. Los productos presentados a oferta deben cumplir la legislación vigente aplicable durante toda la vigencia del procedimiento.

Todas las especialidades presentadas a concurso deberán cumplir las especificaciones técnicas descritas en la Real Farmacopea Española, en su defecto la Farmacopea Europea y en su defecto la Farmacopea Americana, en lo referente a calidad y tipo de ensayos de las formas de dosificación estériles, así como de los correspondientes envases y materiales de acondicionamiento, especialmente en lo referente a cierres y tapones, así como características del vidrio tipo I y II.

1.2 Características de identificación:

- Todas las especialidades, deberán estar perfectamente identificadas con:
 - Nombre comercial.
 - Principio/s activo/s y excipientes de declaración obligatoria.
 - Dosis de la forma farmacéutica expresada en su unidad de dosificación, en el caso de formas líquidas expresando la concentración y volumen total.
 - Código nacional, código de barras, lote y fecha de caducidad.
- Todas las especialidades deberán indicar con claridad:
 - Vía de administración.
 - Condiciones de conservación especificando termolabilidad y fotosensibilidad indicando los símbolos correspondientes.
 - Todas las dosificaciones de una misma forma farmacéutica deben estar visiblemente diferenciadas para no inducir a error.
 - Presencia o ausencia de látex u otros agentes alergénicos en las formas de administración parenteral o en el material acompañante para su administración.
 - Tipo de envase indicando el número de unidades por envase.

1.3 Características de envasado:

El envasado debe cumplir las condiciones de conservación específicas del principio activo.

2.- Aportación de documentación científico-técnica.

- a) Se proporcionará con cada especialidad la ficha técnica y prospecto aprobados por las Autoridades Sanitarias Competentes.
- b) Se proporcionará información técnica de todos los medicamentos a concurso ajustada al cuestionario normalizado de la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH).
- c) Se proporcionará información sobre la administración del medicamento en situaciones especiales (pediatría, embarazo, lactancia, diálisis), así como en determinadas patologías (insuficiencia renal y hepática). Del mismo modo se proporcionará información sobre farmacovigilancia y toxicología.
- d) Se proporcionará información inmediata al Servicio de Farmacia de los problemas de suministro o fabricación, así como de las inmovilizaciones decretadas por la Agencia Española del Medicamento.
- e) Los licitadores indicarán en sus ofertas el compromiso de plazos de entrega en pedidos normales y urgentes. El plazo máximo de entrega desde el envío del pedido será de 48 horas como máximo para pedidos normales y 24 horas para pedidos urgentes.
- f) Las entregas se realizarán según las programaciones que establezca el Servicio de Farmacia, en condiciones de correcta identificación y conservación. Todos los envases deberán contener prospecto.
- g) Los licitadores indicarán en sus ofertas el compromiso de **no exigir pedido mínimo** para realizar la entrega.
- h) Las empresas adjudicatarias aceptarán las devoluciones de conformidad con la legislación vigente e indicarán su compromiso al respecto en las ofertas.
- i) Las especialidades farmacéuticas objeto de entrega tendrán un **período de validez mayor de 6 meses** desde el momento de su entrega en el Servicio de Farmacia, de otra forma se procederá a su devolución.
- j) El licitador deberá especificar en su oferta el precio unitario (excluidos impuestos) de cada producto por partida y por lote.

PRESCRIPCIONES TÉCNICAS ESPECÍFICAS

Todas las formas farmacéuticas deberán cumplir las Especificaciones Técnicas descritas anteriormente.

Todas las presentaciones para perfusión dispondrán, en caso necesario, de un sistema de sujeción mecánica de resistencia comprobada y el material de envasado no será vidrio siempre que sea posible. La información contenida en la etiqueta debe ajustarse a la normativa establecida, figurando además pH, osmolaridad y símbolos.

En todas las presentaciones será imprescindible que se presenten envasadas en dosis unitaria totalmente identificada cada forma farmacéutica con nombre comercial, principio activo y dosis (en caso de formas líquidas, concentración y volumen), lote y caducidad.

La presentación del lote 18 (laxantes osmóticos: macrogol (=polietilenglicol)) debe ser en sobres monodosis, autorizada para el tratamiento del estreñimiento en pacientes adultos y cuya composición sea con electrolitos, libre de fosfatos.

Las presentaciones del lote 2 (partidas 1 y 2) deben ser claramente diferenciables entre sí mediante colores en las letras o serigrafiado.

Se valorarán económicamente los lotes que superen los 15 puntos en la valoración técnica.

Nº de muestras: Tres unidades de cada envase, excepto en el caso de envases clínicos en que se aportarán subenvases (blísters o similar) junto a una muestra del embalaje externo que los contenga.

Si el Servicio de Farmacia lo requiere, podrá solicitar al licitador más muestras para su correcta evaluación.

Las muestras presentadas se etiquetarán con los siguientes datos: Nombre de la empresa, número de expediente y lote al que presentan la muestra.

Se adjuntará indispensablemente un escrito con la relación de las muestras presentadas indicando los datos anteriores.

Lugar de entrega de las muestras: Hospital Guadarrama
Registro General
Paseo Molino del Rey, nº 2
28440 Guadarrama (Madrid)

Guadarrama, 15 de marzo de 2016.



Mª del Pilar Sierra Muñoz
Responsable Servicio de Farmacia

CONFORME:
EL ADJUDICATARIO
FECHA Y FIRMA