



PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS QUE HA DE REGIR PARA LA CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE VACUNA NEUMOCÓCICA POLISACÁRIDA 23 VALENTE PARA EL PRIMER SEMESTRE DEL AÑO 2017

1. OBJETO DEL CONTRATO

Adquisición de 25.000 dosis de vacuna polisacárida 23 valente frente al neumococo para la vacunación de grupos de riesgo mayores de 2 años y para los mayores de 60 años no vacunados previamente.

2. CONDICIONES GENERALES

2.1. La especialidad farmacéutica ofertada debe estar registrada en España por la empresa y cumplir estrictamente con las disposiciones legales establecidas por la Administración Sanitaria correspondiente respecto a controles de fabricación, conservación, distribución y formalidades administrativas.

2.2. Todas las instrucciones de uso, recomendaciones y otras leyendas incorporadas a las presentaciones estarán escritas en castellano.

2.3. En el caso de ser rechazada alguna expedición de vacunas por diversos motivos, el laboratorio adjudicatario queda obligado a reponer el pedido en un plazo de 24 horas desde la notificación de la devolución por rechazo.

3. CONDICIONES PARTICULARES

3.1. Composición: se ajustará a lo especificado en la Ficha Técnica autorizada de forma centralizada por la Agencia Europea del Medicamento y la Agencia Española del Medicamento para su comercialización en España.

3.2. Presentación: vial mas jeringuilla ó jeringa precargada con aguja incorporada.

3.3 Cantidad: 25.000 dosis.

3.4 Caducidad: El producto no podrá tener una caducidad inferior a los 24 meses desde la fecha de entrega de cada pedido.

3.5 Lugar de entrega: El producto se entregará a demanda del Servicio de Prevención de la Enfermedad en los centros de vacunación que participen en el programa de vacunación (aproximadamente 300 centros) y Cámara de Vacunas.

Los envíos se realizarán de lunes a viernes en horario de 9 a 14 horas, salvo expresa especificación en otro sentido.

En los albaranes de entrega a los centros de vacunación se hará constar, fecha, hora de recepción y firma del responsable de la misma. Asimismo el laboratorio estará obligado a especificar el número de dosis que suministra, lote y fecha de caducidad de las vacunas. Estos albaranes se remitirán mensualmente al Servicio de Prevención de la Enfermedad.

3.6. Transporte: El transporte desde el laboratorio productor al lugar de entrega se realizará en envases debidamente acondicionados de forma que la temperatura de conservación sea entre +2°C y +8°C. Para asegurar las exigencias térmicas en el transporte se utilizarán embalajes debidamente acondicionados de forma que la temperatura no sobrepase lo indicado anteriormente. Esta circunstancia se acreditará mediante indicadores de tiempo-temperatura homologados para los rangos térmicos indicados. Asimismo, se asegurará mediante indicadores de congelación que no se han alcanzado temperaturas por debajo de 0°. La empresa fabricante activará los indicadores, en el caso de que sea necesario, con ocasión de proceder al cierre del paquete o embalaje preparado para su envío.

El laboratorio licitador incluirá en la documentación de licitación un ejemplar de los modelos de indicadores que se utilizarán, con las correspondientes instrucciones de uso.

En el paquete, de forma visible, figurará este texto:

"VACUNAS. MANTENERSE ENTRE 2° C y 8° C. SI EN EL MOMENTO DE LA APERTURA DEL PAQUETE SE COMPRUEBA ALTERACIÓN EN LOS INDICADORES UTILIZADOS CONTACTAR CON EL SERVICIO DE PREVENCIÓN DE LA ENFERMEDAD"

Asimismo, en cada paquete de envío de vacunas se añadirá una etiqueta con la siguiente leyenda:

"VACUNAS, NO CONGELAR"

No será responsable el laboratorio fabricante respecto de cualquier viraje posterior a la recepción del envío, si el mismo ha sido conforme.

4. DIRECCIÓN Y SUPERVISIÓN DEL SUMINISTRO

Las directrices para ejercer la vigilancia, control y supervisión del suministro correrán a cargo de la Jefa de Servicio de Prevención de la Enfermedad de la



Dirección General de
Salud Pública
CONSEJERÍA DE
SANIDAD

Subdirección de Promoción, Prevención y Educación para Salud de la Dirección General de Salud Pública.

LA DIRECTORA GENERAL DE SALUD PÚBLICA,

Firmado digitalmente por CARMEN YOLANDA FUENTES RODRÍGUEZ
Organización: COMUNIDAD DE MADRID
Fecha: 2016.11.10 14:14:06 CET
Huella dig.: 67badaa19092a9195a47d8b9c464ba4dd2b72180

Carmen Yolanda Fuentes Rodríguez