

Expediente: GPNSU1900004

PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS PARTICULARES QUE HA DE REGIR EN EL CONTRATO DE SUMINISTRO DE: IBRUTINIB, A ADJUDICAR POR PROCEDIMIENTO NEGOCIADO SIN PUBLICIDAD POR EXCLUSIVIDAD.

1. OBJETO DEL CONTRATO.

Este contrato tiene por objeto la adquisición del medicamento IMBRUVICA® (IBRUTINIB), para cubrir las necesidades terapéuticas de los pacientes adscritos al Hospital Universitario Infanta Sofía.

2. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS.

IBRUTINIB es el principio activo de IMBRUVICA®

La especialidad farmacéutica (**IMBRUVICA®**) se emplea en el tratamiento:

- ✓ En monoterapia está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con linfoma de células del manto (LCM) en recaída o refractario.
- ✓ En monoterapia está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con leucemia linfocítica crónica (LLC) que no han sido previamente tratados.
- ✓ En monoterapia o en combinación con bendamustina y rituximab (BR) está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con LLC que han recibido al menos un tratamiento previo
- ✓ En monoterapia está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con macroglobulinemia de Waldenström (MW) que han recibido al menos un tratamiento previo, o en tratamiento de primera línea en pacientes en los que la inmun-quimioterapia no se considera adecuado

Lote	Cod. Nacional	Descripción	Unidades 12 meses	Precio unitario sin IVA	Base Imponible	Iva 4%	Total c/iva
único	704172	Ibrutinib 140 mg	8.010	43,68	349.876,80	13.995,07	363.871,87

El medicamento ofertado deberá estar registrado por la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS) y cumplir estrictamente con las disposiciones legales vigentes o las que resulten de aplicación durante la vigencia del contrato (control de fabricación, conservación, distribución, formalidades administrativas, etc.).

3. CARACTERÍSTICAS DEL ENVASE.

3.1. Deberán figurar en el envase del producto como mínimo los siguientes datos:

- ✓ Nombre comercial, si lo hubiere
- ✓ Principio/s activo/s y excipientes de declaración obligatoria.



- ✓ Dosis de los componentes expresada en unidad de dosificación, concentración y volumen total.
- ✓ Código nacional, lote y fecha de caducidad.
- ✓ Vía de administración.
- ✓ Laboratorio fabricante.
- ✓ En su caso, forma y condiciones de preparación
- ✓ Símbolos y precauciones especiales de conservación.

3.2. El medicamento se enviará con el cupón precinto anulado.

3.3. Envasado:

- ✓ El envasado deberá cumplir las condiciones de conservación específicas de la forma farmacéutica.
- ✓ Los principios activos estarán acondicionados de manera que se garantice su estabilidad y conservación, constando en el envase las condiciones de conservación que requieran.
- ✓ 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 (naturaleza del disolvente y volumen) y caducidad.
- ✓ En el caso de que un mismo principio activo se requiera en varias dosificaciones, estas estarán perfectamente identificadas con código de colores y diferenciadas entre sí.
- ✓ Todo el material de acondicionamiento estará exento de látex.
- ✓ Todos los envases deberán contener el prospecto correspondiente. Los prospectos, la ficha técnica, la información obligatoria del envase y el embalaje de la forma farmacéutica, estarán escritos en español.

4. OTROS REQUERIMIENTOS

Cuando el Servicio de Farmacia lo solicite, se remitirán los certificados de control de calidad de los lotes servidos en un plazo máximo de 10 días.

En caso de no poder suministrar los medicamentos (habiendo o no pedidos), el proveedor deberá avisar de las incidencias que se produzcan respecto al mismo, para que el Servicio de Farmacia pueda tomar las medidas pertinentes al respecto.

Si se produjeran modificaciones en cuanto a características de la forma de dosificación (composición, acondicionamiento exterior, embalaje o envoltura...) el proveedor deberá comunicarlo con suficiente antelación al Servicio de Farmacia.

Las devoluciones de acuerdo con la normativa vigente, incluirán la adecuada eliminación de los mismos.

5. DOCUMENTACIÓN TÉCNICA A PRESENTAR REFERENTE A LOS PRODUCTOS OFERTADOS

En el archivo electrónico (sobre) se incluirá la documentación técnica para la correcta evaluación del producto ofertado, en español (ficha técnica, catálogos y toda aquella información que el licitante considere oportuna).

Así mismo, los licitadores deberán indicar qué documentación o información de la aportada, tiene carácter confidencial (aquella que pueda afectar a secretos técnicos que tengan una



difusión restringida y no sean públicamente accesibles). Toda aquella información que no sea calificada de confidencial, se considerará de libre acceso.

Del resultado de dicha evaluación, se emitirá informe del que serán descartados de la licitación aquellas empresas en las que se determine que incumplen con las características de este pliego.

6. MUESTRAS: NO

Se deberá aportar toda la documentación necesaria para la comprensión y evaluación de los productos a suministrar. El Jefe de Sección del Servicio de Farmacia, podrá solicitar la información adicional necesaria.

El presente pliego, así como el de Cláusulas Administrativas Particulares, será incorporado como parte del contrato que se suscriba con el adjudicatario

CONFORME:
EL ADJUDICATARIO

San Sebastián de los Reyes, 9 de mayo de 2019.
LA DIRECTORA GERENTE

FECHA Y FIRMA

Fdo.: Rosa Bermejo Pareja



La autenticidad de este documento se puede comprobar en www.madrid.org/csv
mediante el siguiente código seguro de verificación: **0981295578072084967722**