

PLIEGO DE CONDICIONES TECNICAS RELATIVO A LA CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DEL MEDICAMENTO PALIPERIDONA CON DESTINO AL SERVICIO DE FARMACIA DEL HOSPITAL DR. R. LAFORA

El presente pliego de Prescripciones Técnicas, de acuerdo con el artículo 124 de la Ley 9/2017, de 8 de Noviembre , de contratos del Sector Público, por la que se transponen al ordenamiento jurídico español las Directivas del Parlamento Europeo y del Consejo 2014/23/UE y 2014/24/UE, de 26 de Febrero de 201 , forma parte del Pliego de Cláusulas Administrativas particulares para la adquisición del SUMINISTRO DEL MEDICAMENTO PALIPERIDONA CON DESTINO AL SERVICIO DE FARMACIA DEL HOSPITAL DR. R. LAFORA.

1. OBJETO

Este contrato tiene por objeto la adquisición de medicamentos según el número de lote, orden e importe que se indica en el Anexo I, para el Hospital Dr R Lafora.

2. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS COMUNES A TODOS LOS LOTES

2.1.- Características legales y técnicas

Todos los medicamentos deberán tener el registro correspondiente por las Autoridades Sanitarias para ello acreditarán:

- Autorización para comercializar el medicamento objeto del contrato, por parte de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- Los productos ofertados deben cumplir la legislación vigente o la que resulte de aplicación durante toda la vigencia del contrato, (control de fabricación, distribución, formalidades administrativas, etc), y en concreto:
 - RD legislativo 1/2015, de 24 de julio, texto refundido de la Ley de Garantías y uso Racional de los Medicamentos y Productos Sanitarios.
 - RD 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.
 - El órgano de contratación podrá ordenar la realización de cuantos controles de calidad considere necesarios del material suministrado. El incumplimiento de los márgenes de calidad podrá llevar consigo la resolución del contrato.

- Se proporcionará siempre que se requiera, cualquier certificado o registro que , en su caso requieran las Autoridades Sanitarias y/o judiciales en cualquier momento .

2.2.- Características de identificación

Todos los medicamentos y productos sanitarios deberán estar perfectamente identificados en envases y en cada unidad de dosificación de modo que se evite cualquier posibilidad de error en todo el proceso farmacoterapéutico. Como mínimo debe figurar la siguiente información:

2.2.2 .- Formas orales

- Nombre comercial
- Principio/s activo/s y excipientes de declaración obligatoria.
- Dosis de los componentes expresada en su unidad de dosificación, expresando la concentración y volumen total en el caso de las formas de dosificación líquidas.
- Lote y fecha de caducidad
- Vía de administración
- En caso de que para un mismo principio activo se requieran varias dosificaciones, éstas estarán perfectamente identificadas y diferenciadas entre sí.
- Laboratorio fabricante
- Símbolos y precauciones especiales de conservación.
- Cada forma de dosificación deberá presentarse en forma de dosis unitaria perfectamente identificada con: nombre comercial, principio activo, dosis, lote, caducidad y fácilmente separables.

2.3.- Características de recipiente y envasado

- El envasado deberá cumplir las condiciones de conservación específicas de la forma farmacéutica, garantizando las condiciones de conservación, en su envase original hasta su administración .
- Todos los envases deberán contener prospecto e indicar el número de unidades de dosificación que contienen .
- Los principios activos estarán acondicionados de manera que se garantice su estabilidad y conservación, constando en el envase las condiciones de conservación que requieran .
- Todo el material de acondicionamiento estará exento de látex

2.3.1 .- Formas orales

- Presentación en dosis unitaria perfectamente identificada por dosis, lote, caducidad y fácilmente separables

3. CARACTERÍSTICAS DEL SUMINISTRO

- En caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente.
- Se proporcionará información inmediata y por escrito al Servicio de Farmacia de los problemas de suministro o fabricación, así como de las inmovilizaciones decretadas por la AEMPS, así como cualquier otra circunstancia que incida sobre el suministro .
- La empresa adjudicataria dispondrá de un procedimiento de notificación y retirada urgente de medicamentos para el caso de problemas relacionados con la seguridad y calidad de los mismos , detectados por la propia empresa o por autoridades sanitarias.
- Si durante el plazo de vigencia del contrato se modifica alguna de las características de la forma de dosificación, tanto en composición como en su acondicionamiento exterior, embalaje o envoltura, deberá ser comunicado con antelación suficiente al Servicio de Farmacia del Hospital.
- No se admitirá la exigencia de cantidades y/o importes mínimos de pedido.
- Los laboratorios proveedores deberán asegurar una distribución con las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación del producto (temperatura , luz , etc)
- Se proporcionará certificado de condiciones de estabilidad y conservación utilizadas en el transporte cuando sean requeridas.
- La entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establecerá el Servicio de Farmacia.
- Los productos tendrán, al menos, el margen de caducidad establecido por la legislación vigente.
- Plazo máximo de entrega: 48 horas desde el envío del pedido al proveedor. Compromiso de entrega urgente en un plazo de 24 horas desde el envío del pedido.

4.1.- OBLIGACIONES DEL ADJUDICATARIO:

- Compromiso de notificar cualquier alerta que se produzca así como cualquier modificación en la ficha técnica
- Compromiso de proporcionar, cuando sea requerido, cualquier dato relativo al apartado de aportación de documentación científico-técnica.
- El albarán de entrega vendrá valorado indicando el número de envase suministrados de cada presentación, lote y caducidad.
- El medicamento llevará anulado el cupón precinto.

Cumplimentación de los cuadros del Anexo económico, Anexo 1.1 y Anexo I.1 complementario por parte del proveedor.

El cálculo del precio unitario IVA incluido debe realizarse de la siguiente manera: al PVL se le aplica el descuento oficial; a continuación al producto resultante se le aplica el descuento comercial; una vez aplicados los descuentos se le añade el IVA y finalmente para llegar al precio unitario IVA incluido, se debe dividir entre las unidades que contenga el envase.

En el Anexo económico se solicitan el precio neto del envase, el precio unitario sin IVA y el precio unitario con IVA.

En el Anexo I.1 complementario se desglosan el detalle para llegar a estos precios a través del PVL, descuento oficial, descuento comercial e IVA.

MUESTRAS SOLICITADAS PARA LA EVALUACIÓN DE LOS PRODUCTOS: SI 10 UNIDADES (comprimidos , cápsulas ...) POR CADA LOTE.

No obstante, y durante el periodo de evaluación técnica del producto ofertado, se podrá solicitar más muestras, en aquellos casos que se considere necesario, requisito imprescindible para poder valorar la calidad del producto.

Las muestras se entregarán en el REGISTRO DEL HOSPITAL DR. R. LAFORA **separadas** del resto de documentación del expediente.

En Madrid, a 10 de abril 2019

ANEXO I

Lote	Partida	Principio activo	Presentación Unidad de medida	CANTIDAD ESTIMADA 12 MESES	Importe Unitario (IVA no incluido)	Importe Unitario (IVA incluido)	Importe Total (IVA no incluido)	IVA 4%	Importe Total (IVA incluido)
1	1	Paliperidona 3 mg	Comprimidos liberación prolongada	2.800	1,3253	1,3783	3.710,84	148,43	3.859,27
	2	Paliperidona 6 mg	Comprimidos	5.600	1,3253	1,3783	7.421,68	296,87	7.718,55
	3	Paliperidona 9 mg	Comprimidos	3.640	1,3253	1,3783	4.824,09	192,96	5.017,06
IMPORTE TOTAL							15.956,61	638,26	16.594,88