

EXPEDIENTE: 2021-3-003

PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS QUE HA DE REGIR EN EL CONTRATO DE SUMINISTRO: “ADQUISICIÓN DE LOS MEDICAMENTOS APREMILAST, CARFILZOMIB, EVOLOCUMAB, PANITUMUMAB Y ROMIPLOSTIM”.

PRIMERA.-DEFINICION DEL OBJETO.

El presente Pliego de Prescripciones Técnicas, de acuerdo con el artículo 124 y siguientes 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 2014, contiene las prescripciones técnicas que han de regir el contrato cuyo objeto es la adquisición de los medicamentos APREMILAST, CARFILZOMIB, EVOLOCUMAB, PANITUMUMAB Y ROMIPLOSTIM.

División en lotes: Si

Número y denominación de los lotes:

Lote	Orden	CN	Descripción
1	1	704968	APREMILAST 30MG COMP
2	1	709152	CARFILZOMIB 60 MG VIAL
3	1	710049	EVOLOCUMAB 140MG PLUMA
4	1	660251	PANITUMUMAB 20 MG/ML VIAL 5 ML
	2	660253	PANITUMUMAB 20 MG/ML VIAL 20 ML
5	1	664637	ROMIPLOSTIM 250 MCG VIAL
	2	664638	ROMIPLOSTIM 500 MCG VIAL

SEGUNDA.-ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Las prescripciones técnicas de los medicamentos que forman parte de la presente contratación son las siguientes:

a) Características legales: Todos los medicamentos ofertados deberán tener el registro correspondiente por la Autoridades Sanitarias competentes en la materia. Los productos farmacéuticos presentados a oferta deben cumplir la legislación vigente o la que resulte de aplicación durante la vigencia del contrato y en concreto:

- Real Decreto Legislativo 1/2015
- Real Decreto 271/1990
- Real Decreto 726/1982
- Real Decreto 1345/2007
- Real Decreto Ley 8/2010
- Real Decreto Ley 9/2011

b) Características técnicas particulares: Los medicamentos presentados deberán contener como principio activo APREMILAST (LOTE1), CARFILZOMIB (LOTE 2), EVOLOCUMAB (LOTE 3), PANITUMUMAB (LOTES 4) Y ROMIPLOSTIM (LOTE 5).

Deberán estar identificados los siguientes datos:

- Código Nacional

- Nombre comercial
- Principio activo y dosis de la forma farmacéutica (en caso de formas líquidas, concentración y volumen)
- Lote y fecha de caducidad
- Vía de administración
- Símbolos y precauciones especiales de conservación
- Excipientes de declaración obligatoria
- En los casos que proceda: forma de preparación, dilución y administración (preparaciones extemporáneas, inyectables liofilizados, etc.)
- 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 así mismo perfectamente identificado en cuanto a composición y volumen
- Laboratorio fabricante

c) Características de identificación: El licitante deberá presentar la documentación técnica de la oferta que realicen, incluyendo para cada medicamento ofertado:

- Ficha Técnica, prospecto y etiquetado de la especialidad farmacéutica aprobados por la Dirección general de Farmacia y Productos Sanitarios
- Información técnica complementaria:
 - Nivel de información sobre compatibilidades y estabilidades: Compatibilidad y estabilidad en soluciones IV (cristal, PVC, PE), así como compatibilidad con fármacos de uso concomitante habitual.
 - Cuando se trate de medicamentos hemoderivados, se adjuntará análisis por lote suministrado y certificado de ausencia en el producto de anticuerpos anti-VIH, anti VHC y cualquier otro certificado o requisito que el Ministerio de Sanidad pueda promulgar durante la vigencia del contrato

La entrega del suministro objeto de este expediente será de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de Farmacia del Hospital y se efectuará en el lugar, dentro del Servicio de Farmacia, que dispongan sus profesionales en el momento de la recepción de cada pedido. Se entregará en condiciones correctas de conservación y de identificación del envase exterior y acompañado de la documentación adecuada.

La empresa licitadora presentará compromiso de plazos de entrega, tanto en pedidos normales como urgentes

Los medicamentos ofertados deberán además cumplir las siguientes especificaciones generales:

- Especialidades Farmacéuticas registradas por la Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios.
- Deberán cumplir con la legislación vigente que les resulte aplicable durante la vigencia del contrato.
- Envasado y acondicionamiento que garantice la estabilidad del producto

- Se valorará muy positivamente la presentación en dosis unitaria, en la que cada forma farmacéutica venga identificada con nombre comercial, principio activo, dosis, forma farmacéutica, lote, caducidad y excipientes de declaración obligatoria.
- Se valorará que las diferentes dosificaciones que pudieran formar un lote estén perfectamente identificadas entre sí, con diferentes colores en su etiquetado o serigrafiado.
- Las formas farmacéuticas presentadas para administración directa por perfusión intravenosa, dispondrán de un colgador universal de resistencia mecánica comprobada y adecuada al tiempo de perfusión.
- Compromiso de información inmediata al Servicio de Farmacia de problemas de suministro o fabricación, así como de las inmovilizaciones decretadas por la Agencia Española del Medicamento. Dispondrá de un procedimiento de notificación y retirada de medicamentos para caso de problemas relacionados con la seguridad y calidad de los mismos detectados por la propia empresa o por las autoridades sanitarias.
- Si durante la vigencia del contrato se modificara alguna de las características del artículo (forma de dosificación, tanto en composición como en su acondicionamiento exterior, embalaje o envoltura), el adjudicatario deberá comunicarlo con antelación suficiente al Servicio de Farmacia y al Servicio de Contratación Administrativa (Dirección de Gestión). Estos cambios tendrán que ser aprobados por el órgano de contratación y no supondrán, en ningún caso incremento de precio.

Madrid, a día de la fecha
LA DIRECTORA GERENTE

Firmado digitalmente por: PANTOJA ZARZA MARIA DEL CARMEN
Fecha: 2020.10.18 20:07

Fdo.: María del Carmen Pantoja Zarza

CONFORME:

EL ADJUDICATARIO

FECHA Y FIRMA

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

ANEXO I

Lote	Orden	CN	Descripción	Uds.	Importe unitario S/IVA	Importe unitario C/IVA	B.I.	IVA 4%	Importe Total
1	1	704968	APREMILAST 30MG COMP	11.200	11,1496	11,5955	124.875,52	4.995,02	129.870,54
2	1	709152	CARFILZOMIB 60 MG VIAL	383	577,5360	600,6374	221.196,29	8.847,85	230.044,14
3	1	710049	EVOLOCUMAB 140MG PLUMA	780	147,2500	163,5400	114.855,00	4.594,20	119.449,20
4	1	660251	PANITUMUMAB 20 MG/ML VIAL 5 ML	50	334,1470	347,5129	16.707,35	668,29	17.375,64
	2	660253	PANITUMUMAB 20 MG/ML VIAL 20 ML	95	1.336,5880	1.390,0515	126.975,86	5.079,03	132.054,89
5	1	664637	ROMIPLOSTIM 250 MCG VIAL	250	501,5813	521,6445	125.395,33	5.015,81	130.411,14
	2	664638	ROMIPLOSTIM 500 MCG VIAL	60	1.003,1625	1.043,2890	60.189,75	2.407,59	62.597,34
							790.195,10 €	31.607,79 €	821.802,89 €