



Gerencia Asistencial
de Atención Primaria
CONSEJERÍA DE SANIDAD

Este documento se ha obtenido directamente del original que contenía todas las firmas auténticas y se han ocultado los datos personales protegidos y los códigos que permitían acceder al original.

A/SUM-017631/2022

**PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS QUE HA DE REGIR EN EL CONTRATO DE:
"SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS CON DESTINO A LOS
CENTROS SANITARIOS DE LA GERENCIA ASISTENCIAL DE ATENCION PRIMARIA DEL
SERVICIO MADRILEÑO DE SALUD" A ADJUDICAR POR PROCEDIMIENTO ABIERTO CON
PLURALIDAD DE CRITERIOS.**

CONSIDERACIONES GENERALES:

1. Todos los medicamentos y productos sanitarios deberán tener el registro correspondiente por las Autoridades Sanitarias, PARA ELLO ACREDITARAN:

- Autorización para comercializar el medicamento o producto sanitario objeto del contrato, por parte de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.

2. Los productos ofertados deben cumplir la legislación vigente o la que les resulte de aplicación durante toda la vigencia del contrato, y en concreto:

- Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios
- Real Decreto 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.
- Real Decreto 1591/2009, de 16 de octubre, por la que se regulan los productos sanitarios.
- Real Decreto 1054/2002 de 11 de octubre, por el que se regula el proceso de evaluación para el registro, autorización y comercialización de biocidas.
- Resolución de 2 de junio de 2021, de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, por la que se atribuye la condición de medicamento de uso humano a los antisépticos destinados al campo quirúrgico preoperatorio y a la desinfección del punto de inyección.

3. 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 llevará consigo la resolución del contrato.

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

5. Todas las especialidades ofertadas deben presentarse preferiblemente en dosis unitaria, es decir especificando lote y caducidad en cada unidad.

6. Toda la documentación se tendrá que presentar en idioma castellano.

CARACTERÍSTICAS DE IDENTIFICACION:

1. Todos los medicamentos y productos sanitarios deberán estar perfectamente identificados en el envase con:
 - Código Nacional.
 - 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.
 - Símbolos y precauciones especiales de conservación.

- En caso de que para un mismo principio activo se requieran varias dosificaciones, éstas estarán perfectamente identificadas y diferenciadas entre sí mediante diferentes colores o tamaños.
- Laboratorio fabricante.
- En los casos en que proceda forma y condiciones de preparación, dilución y administración (preparaciones extemporáneas, inyectables liofilizados, etc.). Asimismo el disolvente vendrá convenientemente identificado en cuanto a composición y caducidad.

CARACTERÍSTICAS DE RECIPIENTES Y ENVASADO:

1. El envasado debe cumplir las condiciones de conservación específicas de la forma farmacéutica, garantizando la conservación, en su envase original hasta su administración.
2. Todos los envases deberán contener prospecto e indicar el número de unidades de dosificación que contienen.
3. En caso de que para un mismo principio activo se requieran varias dosificaciones, éstas estarán perfectamente identificadas y diferenciadas entre sí.

CARACTERÍSTICAS DE FORMAS PARENTERALES:

1. Los materiales utilizados para la fabricación de los recipientes serán lo suficientemente transparentes para permitir la comprobación visual del aspecto del contenido.
2. No contendrá látex, ni PVC/DEHP, acreditando su ausencia debidamente mediante los correspondientes certificados.
3. Los cierres de los recipientes deben ser herméticos e impedir la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye el cierre de los viales debe presentar resistencia y elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Los cierres deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su total recuperación cuando la aguja se retira de los mismos.
4. Las formas para perfusión deberán incluir un colgador universal con resistencia suficiente para permitir la sujeción de la solución durante su administración, que no les reste estabilidad y preferiblemente integrado en el envase.
5. Los materiales empleados para la fabricación del envase no deben ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen un riesgo de toxicidad para el paciente.
6. Los constituyentes de la disolución no deberán ser adsorbidos en la superficie del material, ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo.
7. Cada vial irá perfectamente identificado con su vía de administración: intravenosa, intramuscular subcutánea o cualquier otra vía así como cualquier otra alerta identificativa de obligado cumplimiento.
8. El acondicionamiento deberá facilitar la separación entre las distintas unidades de dosificación.

- Viales/Frascos liofilizados:

Los viales y frascos que contengan material liofilizado deben:

1. Tener la capacidad suficiente para su reconstitución.
2. Incluir información sobre las condiciones y disolventes compatibles para su preparación (reconstitución y dilución) y administración, así como su compatibilidad con envases de plástico y/o vidrio.

CARACTERISTICAS DE FORMAS ORALES:

1. Todas las dosificaciones de un mismo principio activo deberán estar perfectamente diferenciadas.
2. Los blíster deben permitir la separación manual de cada unidad sin necesidad de usar elementos cortantes.
3. Se valorará positivamente la presentación en formato de dosis unitaria: cada comprimido o cápsula deberá estar perfectamente identificada con su nombre comercial, principio activo, dosis, lote y caducidad.

OBLIGACIONES DEL ADJUDICATARIO:

1. Compromiso por escrito de notificar cualquier alerta que se produzca así como cualquier modificación en la ficha técnica
2. 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 Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios. También se comunicará por escrito cuando se disponga nuevamente de existencias.
3. En el caso de que el adjudicatario no disponga de existencias del medicamento o producto sanitario adjudicado, y estando disponible el principio activo por otros laboratorios en el mercado nacional, el laboratorio se comprometerá a suministrar y asumir el coste de la compra de ese medicamento a otro laboratorio.
4. Los medicamentos financiados por el Sistema Nacional de Salud se enviarán con los cupones precintos (que incluyen el código de barras) anulados.
5. Los lotes enviados tendrán una caducidad de, al menos, el 50% del plazo de validez en el momento de su fabricación, de acuerdo con la definición de plazo de validez de fecha de caducidad recogida en el artículo 1º del Real Decreto 726/1982, de 17 de marzo, por el que se regula la caducidad y devoluciones de las especialidades farmacéuticas a los laboratorios farmacéuticos. Este periodo de validez, en cualquier caso deberá ser superior a 12 meses; en caso contrario se procederá a su devolución y retirada a cargo del laboratorio proveedor.
6. Se proporcionará por escrito al Servicio de Farmacia información técnica complementaria: información sobre condiciones de almacenamiento (conservación en refrigeración y tiempo de validez a temperatura ambiente), información sobre utilización del medicamento en situaciones especiales (pediatría, geriatría, embarazo, lactancia...) e información sobre compatibilidades y estabilidades (compatibilidad y estabilidad en soluciones IV y compatibilidad con fármacos de uso concomitante habitual).

7. Los medicamentos y productos sanitarios estarán acondicionados en envases que garanticen su estabilidad en la manipulación y transporte. Los medicamentos fotosensibles vendrán acondicionados convenientemente para garantizar su estabilidad; los medicamentos termolábiles vendrán asimismo acondicionados para garantizar la cadena de frío con indicadores que registren que no ha habido ruptura de la misma.

8. La empresa adjudicataria se comprometerá a notificar inmediatamente cualquier cambio en la identificación del medicamento o de empresa comercializadora que se produzca durante la vigencia del contrato, tanto al Servicio de Farmacia como a la Subdirección Técnica de Contratación, Compras y Suministros (atención: Unidad de Contratación) de la Gerencia Asistencial de Atención Primaria del Servicio Madrileño de Madrid.

9. Los licitadores incluirán 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 72 horas para pedidos normales y de 24 horas para pedidos urgentes.

10. Las entregas se realizarán según las programaciones que establezca el Servicio de Farmacia, en condiciones de correcta identificación y conservación.

11. Los adjudicatarios no podrán imponer ninguna exigencia en cuanto a solicitudes de pedidos mínimos, ni en importe ni en número de unidades.

12. Los medicamentos y productos sanitarios deberán de cumplir el REGLAMENTO DELEGADO (UE) 2016/161 DE LA COMISIÓN de 2 de octubre de 2015 que completa la Directiva 2001/83/CE del Parlamento Europeo y del Consejo.

RELACIÓN DE ALMACÉN PARA ENTREGAS DE MATERIAL:

Almacén FARMACIA	C/ San Martín de Porres nº 6
	28035- Madrid



Gerencia Asistencial
de Atención Primaria
CONSEJERÍA DE SANIDAD

ESPECIFICACIONES QUE DEBEN CUMPLIR LOS ARTICULOS:

Lote	Código	Descripción del lote	Características técnicas
1	318338001	Adenosina 6 mg inyectable perfusión 2 ml	Viales de 2 ml conteniendo 6 mg de adenosina. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
2	398684008P	Agua estéril inyect 10 ml amp plástico	Ampollas monodosis de plástico conteniendo 10 ml de agua bidestilada, estéril, para inyección. En envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
3	CNP00091	Alcohol etílico 70º liq topico fr 250 ml	Fracos de 250 ml conteniendo alcohol de 70 ° potenciado con cloruro de benzalconio. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
4	2731000140104S120	Amox/clavulánico 125/31,2mg/5ml sol 120 ml	Fracos con polvo para preparar 120 ml de una suspensión oral conteniendo 125 mg Amoxicilina y 31,25 mg de ácido clavulánico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio
5	63351000140103	Articaína 4% Epinefrina 0,5% iny 1,8 ml	Ampollas cilíndricas de 1,8 ml conteniendo 40 mg/ml de articaína y 5 microgramo/ml de epinefrina por ml, para uso dental. Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alergeno. En envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio
6	324258005	Azitromicina 500 mg comprimido	Comprimidos conteniendo 500 mg de azitromizina. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.



Gerencia Asistencial
de Atención Primaria
CONSEJERÍA DE SANIDAD

Lote	Código	Descripción del lote	Características técnicas
7	320348004	BROMURO IPRATROPIO 20 MCG/DOSIS INH PULM	Solución para inhalación en envase a presión. Cada dosis debe liberar 20 microgramos de bromuro de ipratropio. Debe estar protegido de la luz. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
8	318821008	Captopril 25 mg comprimido	Comprimidos conteniendo 25 mg de captopril. Preferible presentación en envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
9	44221000140105	Ceftriaxona 1.000 mg inyectable IM	Viales monodosis conteniendo 1000 mg de polvo de ceftriaxona y disolvente para solución inyectable IM. Deben estar protegidos de la luz. Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alergeno. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
10	323991002	Ceftriaxona 2.000 mg inyectable IV	Viales monodosis conteniendo 2000 mg de polvo de ceftriaxona y disolvente para solución inyectable IV. Deben estar protegidos de la luz. Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alergeno. En envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
11	CNP00130	Clorhexidina acuosa 1% sol fr 50 ml	Frascos conteniendo una cantidad igual a 50 ml de una solución acuosa antiséptica al 1 % de clorhexidina digluconato, para uso tópico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
12	CNP00329	Clorhexidina acuosa 1% sol spray 100 ml	Frasco spray conteniendo entre 100- 125 ml de una solución acuosa antiséptica al 1 % de clorhexidina digluconato, para uso tópico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.



Gerencia Asistencial
de Atención Primaria
CONSEJERÍA DE SANIDAD

Lote	Código	Descripción del lote	Características técnicas
13	CNP00330	Clorhexidina acuosa 2% sol fr mono 10ml	Ampollas monodosis de plástico de 10 ml conteniendo una solución antiséptica de clorhexidina acuosa al 2%. Preferible presentación en envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
14	122131000140104	Digoxina 0,5 mg inyectable 2 ml	Ampollas de vidrio (2ml) de digoxina 0,25 mg/ml solución inyectable conteniendo 0,50 mg de digoxina, estéril, para inyección. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
15	323090003	Fenitoína 250 mg inyectable 5 ml	Ampollas de vidrio de 5 ml conteniendo 50 mg/ml de fenitoína, estéril, para inyección IV. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
16	400713002	Flumazenil 0,1 mg/ml inyectable 5 ml	Ampollas de vidrio de 5 ml monodosis conteniendo 0,1 mg /ml de flumazenilo, estéril, para inyección. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
17	71311000140108	Fosfato sodio líquido rectal 250 ml	Frascos conteniendo 3,2 g de hidrogeno fosfato de disodio, dodecahidrato y 13,9 g de dihidrogeno fosfato de sodio monohidrato por cada 100 ml de solución y formulado como enema para administración rectal de 250 ml. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
18	371615002	Fosfomicina 3 g sobre	Sobres monodosis conteniendo aproximadamente 3 g de fosfomicina. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio



Gerencia Asistencial
de Atención Primaria
CONSEJERÍA DE SANIDAD

Lote	Código	Descripción del lote	Características técnicas
19	318011001	Furosemida 20 mg inyectable 2 ml	Ampollas de vidrio de 2 ml monodosis conteniendo 10 mg/ml de furosemida, estéril, para inyección. Deben estar protegidas de la luz. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
20	66901000140109P	Glu 3,3%/SSF 0,3% iny perf 500 ml plast	Frascos de plástico conteniendo 500 ml con una solución de 3,3% de glucosa y 0,3% de cloruro sódico para perfusión. En envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
21	66351000140109P	Glucosa 5% iny perf 250 ml fr plastico	Frascos de plástico conteniendo 250 ml de solución isotónica (aproximadamente 300 mOsm/l) de glucosa al 5%, estéril y apirógeno para poder ser administrado vía endovenosa "gota a gota". Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alergeno. En envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
22	67231000140107P	Glucosa 5% iny perf 50 ml fr plastico	Frascos de plástico conteniendo 50 ml de solución isotónica (aproximadamente 300 mOsm/l) de glucosa al 5%, estéril y apirógeno para poder ser administrado vía endovenosa "gota a gota". Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alergeno. En envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
23	66361000140106P	Glucosa 5% iny perf 500 ml fr plastico	Frascos de plástico conteniendo 500 ml de de solución isotónica (aproximadamente 300 mOsm/l) de glucosa al 5%, estéril y apirógeno para poder ser administrado vía endovenosa "gota a gota". Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alergeno. En envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.



Gerencia Asistencial
de Atención Primaria
CONSEJERÍA DE SANIDAD

Lote	Código	Descripción del lote	Características técnicas
24	322191006	Granisetron 3 mg inyectable 3 ml	Ampollas de vidrio de 3 ml monodosis conteniendo 1mg/ml de granisetron, estéril, para inyección. Deben estar protegidas de la luz. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos, y laboratorio.
25	321420008S3	Haloperidol 2 mg/ml gotas orales 30 ml	Frasco conteniendo una solución de 2 mg/ml de haloperidol. Debe estar protegido de la luz. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
26	325386005	Hidrocortisona 100 mg inyectable	Vial monodosis conteniendo 100 mg de hidrocortisona en polvo para solución inyectable. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
27	325064004	Insulina rapida 100 UI/ml inyect 10 ml	Los viales de 10 ml deben contener una solución transparente de 100 UI/ml de insulina humana estéril, para administración subcutánea e intravenosa. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
28	346547009	Lidocaína 2% Epinefrina 1,25% iny 1,8 ml	Ampollas cilíndricas de 1,8 ml conteniendo 20 mg de lidocaína y 12,5 mcg de epinefrina por ml, para uso dental. Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alergeno. Deben estar protegidas de la luz. En envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
29	33481000140106%1	Mepivacaína 10 mg/ml inyect 10 ml (1%)	Ampollas de 10 ml monodosis conteniendo mepivacaína al 1%, estéril, para inyección. En envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.



Gerencia Asistencial
de Atención Primaria
CONSEJERÍA DE SANIDAD

Lote	Código	Descripción del lote	Características técnicas
30	33541000140103%2	Mepivacaína 20 mg/ml inyect 2 ml (2%)	Ampollas de 2 ml monodosis conteniendo mepivacaina al 2%, estéril, para inyección. En envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
31	23731000140100	Metamizol 2.000 mg inyectable 5 ml	Ampollas monodosis de vidrio deben contener 2 g de metamizol, estéril, para inyección. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
32	322093006	Metoclopramida 10 mg inyectable 2 ml	Ampollas monodosis de vidrio deben de contener 10 mg/2 ml de metoclopramida, estéril para inyección. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio y protegidos de la luz.
33	324516008	Metronidazol 500 mg inyect perf 100 ml	Bolsas o frascos de 100 ml conteniendo 0,5% de metronidazol para perfusión. En envase clínico. Debe estar protegido de la luz. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
34	334102002	Naloxona 0,4 mg inyectable 1 ml	Ampollas monodosis de vidrio conteniendo 0,4 mg de principio activo, estéril, para inyección. Debe estar protegido de la luz. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
35	413397005%1	Paracetamol 10 mg/ml inyect perf 100 ml	Bolsas/viales de 100 ml para infusión intravenosa conteniendo 10 mg/ml de paracetamol. En envase clínico. Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alérgeno. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
36	322236009	Paracetamol 500 mg comprimido	Comprimidos conteniendo 500 mg de paracetamol. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.



Gerencia Asistencial
de Atención Primaria
CONSEJERÍA DE SANIDAD

Lote	Código	Descripción del lote	Características técnicas
37	333336005ML125	Povidona iodada 10% liq topico fr 125 ml	Fracos de aproximadamente 125 ml conteniendo una solución de povidona yodada al 10 %, para uso tópico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
38	45271000140107	Prednisona 30 mg comprimido	Comprimidos conteniendo 30 mg de prednisona. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
39	320176004	Salbutamol 100 mcg/dosis inh pulmonar	Inhalador de cartucho presurizado conteniendo 100 mcg de salbutamol por cada pulsación para administración por vía inhalatoria. Debe estar protegido de la luz. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio. Preferiblemente suministrar boquillas para el uso de los inhaladores junto con el medicamento.
40	406330009P	Sodio cloruro 0,9% iny 10 ml amp plast	Ampollas de plástico conteniendo 10 ml de solución estéril de cloruro sódico al 0,9 % para administración intravenosa. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
41	66081000140103V	Sodio cloruro 0,9% iny perf 100 ml vidr	Fracos conteniendo 100 ml de solución isotónica (aproximadamente 300 mOsm/l) de cloruro sódico al 0,9 %, estéril y apirógeno para poder ser administrado vía endovenosa "gota a gota". Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alergeno. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.



Gerencia Asistencial
de Atención Primaria
CONSEJERÍA DE SANIDAD

Lote	Código	Descripción del lote	Características técnicas
42	67731000140104V	Sodio cloruro 0,9% iny perf 250 ml vidr	Frascos conteniendo 250 ml de solución isotónica (aproximadamente 300 mOsm/l) de cloruro sódico al 0,9 %, estéril y apirógeno para poder ser administrado vía endovenosa "gota a gota". Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alérgeno. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
43	66091000140100P	Sodio cloruro 0,9% iny perf 500 ml plast	Frascos conteniendo 500 ml de solución isotónica (aproximadamente 300 mOsm/l) de cloruro sódico al 0,9 %, estéril y apirógeno para poder ser administrado vía endovenosa "gota a gota". Debe de tener el certificado de presencia o ausencia de PVC, látex o cualquier otro agente alérgeno. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
44	32481000140104	Sulpirida 50 mg cápsula	Cápsulas conteniendo 50 mg de sulpirida. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.
45	322622005	Tramadol 100 mg inyectable 2 ml	Ampollas de 2 ml monodosis conteniendo 50 mg/ml de tramadol, estéril, para inyección. Debe ser envase clínico. Debe estar perfectamente identificado con el nombre del principio activo, nombre comercial, concentración, lote, caducidad, código nacional, símbolos y laboratorio.

RELACIÓN DE PRECIOS Y UNIDADES

Lote	Código	Descripción del lote	Precio neto Lic. (unitario sin IVA)	Cantidad	Importe lote sin IVA	% IVA	Importe lote con IVA
1	318338001	Adenosina 6 mg inyectable perfusión 2 ml	1,715000	9.000	15.435,00	4	16.052,40
2	398684008P	Agua estéril inyect 10 ml amp plástico	0,100000	124.000	12.400,00	4	12.896,00
3	CNP00091	Alcohol etílico 70º liq topico fr 250 ml	0,500000	48.000	24.000,00	10	26.400,00
4	2731000140104S120	Amox/clavulánico 125/31,2mg/5ml sol 120 ml	1,600000	480	768,00	4	798,72
5	63351000140103	Articaína 4% Epinefrina 0,5% iny 1,8 ml	0,250000	170.400	42.600,00	4	44.304,00
6	324258005	Azitromicina 500 mg comprimido	0,220000	32.100	7.062,00	4	7.344,48
7	320348004	BROMURO IPRATROPIO 20 MCG/DOSIS INH PULM	1,900000	6.000	11.400,00	4	11.856,00
8	318821008	Captopril 25 mg comprimido	0,025000	140.000	3.500,00	4	3.640,00
9	44221000140105	Ceftriaxona 1.000 mg inyectable IM	0,700000	600	420,00	4	436,80
10	323991002	Ceftriaxona 2.000 mg inyectable IV	1,000000	600	600,00	4	624,00
11	CNP00130	Clorhexidina acuosa 1% sol fr 50 ml	0,390000	34.000	13.260,00	10	14.586,00
12	CNP00329	Clorhexidina acuosa 1% sol spray 100 ml	0,850000	52.000	44.200,00	10	48.620,00
13	CNP00330	Clorhexidina acuosa 2% sol fr mono 10ml	0,150000	36.000	5.400,00	10	5.940,00
14	122131000140104	Digoxina 0,5 mg inyectable 2 ml	0,331500	5.600	1.856,40	4	1.930,66
15	323090003	Fenitoína 250 mg inyectable 5 ml	0,400000	2.200	880,00	4	915,20
16	400713002	Flumazenil 0,1 mg/ml inyectable 5 ml	0,900000	14.000	12.600,00	4	13.104,00
17	71311000140108	Fosfato sodio líquido rectal 250 ml	1,800000	3.360	6.048,00	4	6.289,92
18	371615002	Fosfomicina 3 g sobre	1,515000	4.400	6.666,00	4	6.932,64
19	318011001	Furosemida 20 mg inyectable 2 ml	0,130000	32.000	4.160,00	4	4.326,40
20	66901000140109P	Glu 3,3%/SSF 0,3% iny perf 500 ml plast	0,700000	1.600	1.120,00	4	1.164,80
21	66351000140109P	Glucosa 5% iny perf 250 ml fr plastico	0,520000	2.800	1.456,00	4	1.514,24



Gerencia Asistencial
de Atención Primaria
CONSEJERÍA DE SANIDAD

Lote	Código	Descripción del lote	Precio neto Lic. (unitario sin IVA)	Cantidad	Importe lote sin IVA	% IVA	Importe lote con IVA
22	67231000140107P	Glucosa 5% iny perf 50 ml fr plastico	0,510000	2.960	1.509,60	4	1.569,98
23	66361000140106P	Glucosa 5% iny perf 500 ml fr plastico	0,700000	7.000	4.900,00	4	5.096,00
24	322191006	Granisetron 3 mg inyectable 3 ml	1,600000	4.000	6.400,00	4	6.656,00
25	321420008S3	Haloperidol 2 mg/ml gotas orales 30 ml	1,600000	1.000	1.600,00	4	1.664,00
26	325386005	Hidrocortisona 100 mg inyectable	2,420000	16.000	38.720,00	4	40.268,80
27	325064004	Insulina rapida 100 UI/ml inyect 10 ml	8,700000	3.000	26.100,00	4	27.144,00
28	346547009	Lidocaína 2% Epinefrina 1,25% iny 1,8 ml	0,160000	141.600	22.656,00	4	23.562,24
29	33481000140106%1	Mepivacaína 10 mg/ml inyect 10 ml (1%)	0,212900	9.000	1.916,10	4	1.992,74
30	33541000140103%2	Mepivacaína 20 mg/ml inyect 2 ml (2%)	0,085200	64.000	5.452,80	4	5.670,91
31	23731000140100	Metamizol 2.000 mg inyectable 5 ml	0,274000	100.800	27.619,20	4	28.723,97
32	322093006	Metoclopramida 10 mg inyectable 2 ml	0,137500	100.800	13.860,00	4	14.414,40
33	324516008	Metronidazol 500 mg inyect perf 100 ml	1,201000	1.000	1.201,00	4	1.249,04
34	334102002	Naloxona 0,4 mg inyectable 1 ml	0,960000	12.000	11.520,00	4	11.980,80
35	413397005%1	Paracetamol 10 mg/ml inyect perf 100 ml	0,480000	4.000	1.920,00	4	1.996,80
36	322236009	Paracetamol 500 mg comprimido	0,014780	300.000	4.434,00	4	4.611,36
37	333336005ML125	Povidona iodada 10% liq topico fr 125 ml	1,100000	44.000	48.400,00	4	50.336,00
38	45271000140107	Prednisona 30 mg comprimido	0,080333	44.000	3.534,65	4	3.676,04
39	320176004	Salbutamol 100 mcg/dosis inh pulmonar	0,900000	11.000	9.900,00	4	10.296,00



Gerencia Asistencial
de Atención Primaria
CONSEJERÍA DE SANIDAD

Lote	Código	Descripción del lote	Precio neto Lic. (unitario sin IVA)	Cantidad	Importe lote sin IVA	% IVA	Importe lote con IVA
40	406330009P	Sodio cloruro 0,9% iny 10 ml amp plast	0,090000	580.000	52.200,00	4	54.288,00
41	66081000140103V	Sodio cloruro 0,9% iny perf 100 ml vidr	0,400000	43.980	17.592,00	4	18.295,68
42	67731000140104V	Sodio cloruro 0,9% iny perf 250 ml vidr	0,560000	16.000	8.960,00	4	9.318,40
43	66091000140100P	Sodio cloruro 0,9% iny perf 500 ml plast	0,510000	52.000	26.520,00	4	27.580,80
44	32481000140104	Sulpirida 50 mg cápsula	0,030000	36.000	1.080,00	4	1.123,20
45	322622005	Tramadol 100 mg inyectable 2 ml	0,230000	5.200	1.196,00	4	1.243,84

Madrid,

POR EL ADJUDICATARIO

La Gerente Asistencial de Atención Primaria
Resolución 342/2021, de 13 de Septiembre
(BOCM nº222 del 17 de septiembre de 2021)

Firmado digitalmente por: MARTINEZ MACHUCA SONIA
Fecha: 2022.06.03 15:00