



Hospital Universitario
12 de Octubre



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 permitirían acceder al original.

Madrid, a 19 de enero de 2023

De. Dr. Ferrari.- Jefe de Servicio de Farmacia

A: D^a Ana María Mera Flores- Jefe de Servicio de Contratación Administrativa

Asunto: PROCEDIMIENTO ABIERTO 2022-0-148 (SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS PARA EL TRATAMIENTO DE ELA E HIPERTENSIÓN PULMONAR)

Adjunto se acompaña informe técnico del procedimiento abierto 2022-0-148

Atentamente,

Firmado digitalmente por: FERRARI PIQUERO JOSE MIGUEL
Fecha: 2023.01.20 07:34

Fdo.: José Miguel Ferrari Piquero
Jefe de del Servicio de Farmacia



EXPEDIENTE 2022000148

LOTE 1

ORDEN 1.1: RILUZOL 50 MG COMPRIMIDO

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)							CRITERIOS TÉCNICOS VALORABLES		
LICITANTE	Embalaje exterior: CN, nombre comercial,pa, excipientes ddo, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, vía admin, símbolos conservación	Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español	El envasado debe cumplir conservación específica de la forma farmacéutica, garantizando envase original hasta administración	Acondic. Primario formas orales sólidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blíster sin usar elementos cortantes	Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.	CUMPLE	Compromiso documentado de abono del 100% de los medicamentos caducados. El transporte de las devoluciones que se produzcan y la adecuada eliminación de las mismas será por cuenta del laboratorio adjudicatario 15 PUNTOS	Identificación del acondicionamiento primario que permita la trazabilidad de cada unidad de dosificación indicando código nacional, lote y caducidad (código de barras, código data matrix o radiofrecuencia). Se aportará documento que acredite la información contenida en el dispositivo. 15 PUNTOS	TOTAL PUNTOS
SUN PHARMA	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	15	0	15

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)

Embalaje exterior: CN, nombre comercial, principio activo, excipientes de declaración obligatoria, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, via admin, símbolos conservación

Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español

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

Acondic. Primario : Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blíster sin usar elementos cortantes

Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.



EXPEDIENTE 2022000148

LOTE 2

ORDEN 2.2: RILUZOL 5 MG/ML SOLUCIÓN/SUSPENSIÓN ORAL

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)						CRITERIOS TÉCNICOS VALORABLES			
LICITANTE	Embalaje exterior: CN, nombre comercial,pa, excipientes ddo, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, vía admin, símbolos conservación	Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español	El envasado debe cumplir conservación específica de la forma farmacéutica, garantizando envase original hasta administración	Acondic. Primario formas orales sólidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blíster sin usar elementos cortantes	Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.	CUMPLE	Compromiso documentado de abono del 100% de los medicamentos caducados. El transporte de las devoluciones que se produzcan y la adecuada eliminación de las mismas será por cuenta del laboratorio adjudicatario 15 PUNTOS	Identificación del acondicionamiento primario que permita la trazabilidad de cada unidad de dosificación indicando código nacional, lote y caducidad (código de barras, código data matrix o radiofrecuencia). Se aportará documento que acredite la información contenida en el dispositivo. 15 PUNTOS	TOTAL PUNTOS
DESIERTO									

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)

Embalaje exterior: CN, nombre comercial, principio activo, excipientes de declaración obligatoria, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, via admin, símbolos conservación

Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español

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

Acondic. Primario : Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blíster sin usar elementos cortantes

Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.



EXPEDIENTE 2022000148

LOTE 3

ORDEN 3.3: SILDENAFILO 20 MG COMPRIMIDO

LICITANTE	CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)					ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	CUMPLE	CRITERIOS TÉCNICOS VALORABLES		TOTAL PUNTOS
	Embalaje exterior: CN, nombre comercial, pa, excipientes ddo, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, via admin, símbolos conservación	Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español	El envasado debe cumplir conservación específica de la forma farmacéutica, garantizando envase original hasta administración	Acondic. Primario formas orales sólidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blíster sin usar elementos cortantes	Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.	Medicamentos con indicación en el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar		Compromiso documentado de abono del 100% de los medicamentos caducados. El transporte de las devoluciones que se produzcan y la adecuada eliminación de las mismas será por cuenta del laboratorio adjudicatario 15 PUNTOS	Identificación del acondicionamiento primario que permita la trazabilidad de cada unidad de dosificación indicando código nacional, lote y caducidad (código de barras, código data matrix o radiofrecuencia). Se aportará documento que acredite la información contenida en el dispositivo. 15 PUNTOS	
NORMON	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	SI	0	0	0

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)

Embalaje exterior: CN, nombre comercial, principio activo, excipientes de declaración obligatoria, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, via admin, símbolos conservación

Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español

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

Acondic. Primario : Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blíster sin usar elementos cortantes

Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Medicamentos con indicación en el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar



EXPEDIENTE 2022000148

LOTE 4

ORDEN 4.4: SILDENAFILO 10 MG/ML SOLUCION/SUSPENSION ORAL

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)						CRITERIOS TÉCNICOS VALORABLES			
LICITANTE	Embalaje exterior: CN, nombre comercial,pa, excipientes ddo, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, vía admin, símbolos conservación	Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español	El envasado debe cumplir conservación específica de la forma farmacéutica, garantizando envase original hasta administración	Acondic. Primario formas orales sólidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blíster sin usar elementos cortantes	Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.	CUMPLE	Compromiso documentado de abono del 100% de los medicamentos caducados. El transporte de las devoluciones que se produzcan y la adecuada eliminación de las mismas será por cuenta del laboratorio adjudicatario 15 PUNTOS	Identificación del acondicionamiento primario que permita la trazabilidad de cada unidad de dosificación indicando código nacional, lote y caducidad (código de barras, código data matrix o radiofrecuencia). Se aportará documento que acredite la información contenida en el dispositivo. 15 PUNTOS	TOTAL PUNTOS
DESIERTO									

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)

Embalaje exterior: CN, nombre comercial, principio activo, excipientes de declaración obligatoria, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, via admin, símbolos conservación

Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español

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

Acondic. Primario : Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blíster sin usar elementos cortantes

Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.



EXPEDIENTE 2022000148

LOTE 5

ORDEN 5.5: SILDENAFILO 0,8 MG/ML INYECTABLE 12,5 ML

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)						CRITERIOS TÉCNICOS VALORABLES			
LICITANTE	Embalaje exterior: CN, nombre comercial,pa, excipientes ddo, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, vía admin, símbolos conservación	Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español	El envasado debe cumplir conservación específica de la forma farmacéutica, garantizando envase original hasta administración	Acondic. Primario formas orales sólidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blíster sin usar elementos cortantes	Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.	CUMPLE	Compromiso documentado de abono del 100% de los medicamentos caducados. El transporte de las devoluciones que se produzcan y la adecuada eliminación de las mismas será por cuenta del laboratorio adjudicatario 15 PUNTOS	Identificación del acondicionamiento primario que permita la trazabilidad de cada unidad de dosificación indicando código nacional, lote y caducidad (código de barras, código data matrix o radiofrecuencia). Se aportará documento que acredite la información contenida en el dispositivo. 15 PUNTOS	TOTAL PUNTOS
DESIERTO									

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)

Embalaje exterior: CN, nombre comercial, principio activo, excipientes de declaración obligatoria, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, via admin, símbolos conservación

Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español

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

Acondic. Primario : Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blíster sin usar elementos cortantes

Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.



EXPEDIENTE 2022000148

LOTE 6

ORDEN 6.6: TADALAFILO 20 MG COMPRIMIDO

	CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)					ESPECIFICACIONES TÉCNICAS		CRITERIOS TÉCNICOS VALORABLES		
LICITANTE	Embalaje exterior: CN, nombre comercial,pa, excipientes ddo, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, vía admin, símbolos conservación	Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español	El envasado debe cumplir conservación específica de la forma farmacéutica, garantizando envase original hasta administración	Acondic. Primario formas orales sólidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blíster sin usar elementos cortantes	Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.	Medicamentos con indicación en el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar	CUMPLE	Compromiso documentado de abono del 100% de los medicamentos caducados. El transporte de las devoluciones que se produzcan y la adecuada eliminación de las mismas será por cuenta del laboratorio adjudicatario 15 PUNTOS	Identificación del acondicionamiento primario que permita la trazabilidad de cada unidad de dosificación indicando código nacional, lote y caducidad (código de barras, código data matrix o radiofrecuencia). Se aportará documento que acredite la información contenida en el dispositivo. 15 PUNTOS	TOTAL PUNTOS
ACCORD HEALTCARE	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	SI	15	0	15
AUROVITAS	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	SI	15	0	15
CIPLA	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	SI	15	0	15
KERN PHARMA	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	SI	15	0	15
NORMON	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	SI	0	0	0
SANDOZ	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	SI	15	0	15

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)

Embalaje exterior: CN, nombre comercial, principio activo, excipientes de declaración obligatoria, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, via admin, símbolos conservación

Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español

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

Acondic. Primario : Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blíster sin usar elementos cortantes

Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Medicamentos con indicación en el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar



EXPEDIENTE 2022000148

LOTE 7

ORDEN 7.7: AMBRISENTAN 10 MG COMPRIMIDO

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)						CRITERIOS TÉCNICOS VALORABLES							TOTAL PUNTOS
LICITANTE	Embalaje exterior: CN, nombre comercial,pa, excipientes ddo, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, via admin, símbolos conservación	Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español	El envasado debe cumplir conservación específica de la forma farmacéutica, garantizando envase original hasta administración	Acondic. Primario formas orales sólidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blister sin usar elementos cortantes	Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.	CUMPLE	Compromiso documentado de abono del 100% de los medicamentos caducados. El transporte de las devoluciones que se produzcan y la adecuada eliminación de las mismas será por cuenta del laboratorio adjudicatario 5 PUNTOS	Identificación del acondicionamiento primario que permita la trazabilidad de cada unidad de dosificación indicando código nacional, lote y caducidad (código de barras, código data matrix o radiofrecuencia). Se aportará documento que acredite la información contenida en el dispositivo. 5 PUNTOS	ETIQUETADO				
									Diferencia en el color de la descripción (nombre y/o dosis del medicamento) en el embalaje exterior 5 PUNTOS	Diferencia de color en el embalaje exterior (sin contar la descripción del medicamento) 10 PUNTOS	Diferencia en el color de la descripción (nombre y/o dosis del medicamento) en el acondicionamiento primario 5 PUNTOS		
ACCORD HEALTCARE	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	15	0	5	5	0	25	
CIPLA	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	15	0	5	0	0	20	
DR. REDDY'S	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	15	5	5	5	0	30	
KERN PHARMA	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	15	0	5	0	5	25	
REIG JOFRE	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	15	0	5	5	0	25	

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)

Embalaje exterior: CN, nombre comercial, principio activo, excipientes de declaración obligatoria, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, via admin, símbolos conservación

Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español

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

Acondic. Primario : Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blíster sin usar elementos cortantes

Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.



EXPEDIENTE 2022000148

LOTE 7

ORDEN 7.8: AMBRISENTAN 5 MG COMPRIMIDO

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)						CRITERIOS TÉCNICOS VALORABLES							TOTAL PUNTOS
LICITANTE	Embalaje exterior: CN, nombre comercial,pa, excipientes ddo, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, via admin, símbolos conservación	Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español	El envasado debe cumplir conservación específica de la forma farmacéutica, garantizando envase original hasta administración	Acondic. Primario formas orales sólidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blister sin usar elementos cortantes	Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.	CUMPLE	Compromiso documentado de abono del 100% de los medicamentos caducados. El transporte de las devoluciones que se produzcan y la adecuada eliminación de las mismas será por cuenta del laboratorio adjudicatario 5 PUNTOS	Identificación del acondicionamiento primario que permita la trazabilidad de cada unidad de dosificación indicando código nacional, lote y caducidad (código de barras, código data matrix o radiofrecuencia). Se aportará documento que acredite la información contenida en el dispositivo. 5 PUNTOS	ETIQUETADO				
									Diferencia en el color de la descripción (nombre y/o dosis del medicamento) en el embalaje exterior 5 PUNTOS	Diferencia de color en el embalaje exterior (sin contar la descripción del medicamento) 10 PUNTOS	Diferencia en el color de la descripción (nombre y/o dosis del medicamento) en el acondicionamiento primario 5 PUNTOS		
ACCORD HEALTCARE	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	15	0	5	5	0	25	
CIPLA	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	15	0	5	0	0	20	
DR. REDDY'S	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	15	5	5	5	0	30	
KERN PHARMA	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	15	0	5	0	5	25	
REIG JOFRE	SI	SI	SI	SI	NO APLICA	SI	15	0	5	5	0	25	

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)

Embalaje exterior: CN, nombre comercial, principio activo, excipientes de declaración obligatoria, dosis, formas líquidas concentrac y vol. total, lote, caducidad, via admin, símbolos conservación

Envases con prospecto y nº unidades dosificación. Información en español

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

Acondic. Primario : Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad. Separación manual del blíster sin usar elementos cortantes

Acondic. Primario formas orales líquidas: Dosis unitaria con Nombre comercial, principio activo, dosis, caducidad.