

INFORME TÉCNICO

Madrid, a 9 de junio de 2023

EXPEDIENTE 2023000030

LOTE 1

ORDEN 1.1: Sodio cloruro 0,9% inyectable 10 ml ampolla

LICITANTE	CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)							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: Nombre comercial, principio activo, dosis, lote y caducidad y símbolos y precauciones de conservación	Presentación en ampollas de plástico 10 ml.	El acondicionamiento primario debe facilitar separación entre unidades de dosificación sin utilizar elemento cortante ni afectar cierre	No caucho natural. Certificado de ausencia de látex.		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 10 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. 20 PUNTOS	
FRESENIUS KABI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	10	20	30
B. BRAUN	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	10	0	10

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: Nombre comercial; principio activo; 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 caducidad; símbolos y precauciones especiales de conservación

Presentación en ampollas de plástico 10 ml.

El **acondicionamiento primario** deberá facilitar la separación entre las distintas unidades de dosificación sin necesidad de utilizar un elemento cortante y sin que se vean afectados los dispositivos de cierre

Ningún elemento de la forma farmacéutica estará fabricado con caucho natural. El licitante aportará un **certificado** de ausencia de látex.

EXPEDIENTE 2023000030

LOTE 2

ORDEN 2.2: Agua estéril inyectable 10 ml ampolla

LICITANTE	CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)							CUMPLE	CRITERIOS TÉCNICOS VALORABLES		TOTAL PUNTOS
	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: Nombre comercial, principio activo, dosis, lote y caducidad y símbolos y precauciones de conservación	Presentación en ampollas de plástico 10 ml.	El acondicionamiento primario debe facilitar separación entre unidades de dosificación sin utilizar elemento cortante ni afectar cierre	No caucho natural. Certificado de ausencia de látex.		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 10 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. 20 PUNTOS	
FRESENIUS KABI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	10	20	30
B. BRAUN	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	10	0	10

CRITERIOS TÉCNICOS (CONDICIONES GENERALES)

Embalaje exterior: CN, nombre comercial, principio activo, excipientes de declaración obligatoria, 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** 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: Nombre comercial; principio activo; 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 caducidad; símbolos y precauciones especiales de conservación

Presentación en ampollas de plástico 10 ml.

El **acondicionamiento primario** deberá facilitar la separación entre las distintas unidades de dosificación sin necesidad de utilizar un elemento cortante y sin que se vean afectados los dispositivos de cierre

Ningún elemento de la forma farmacéutica estará fabricado con caucho natural. El licitante aportará un **certificado** de ausencia de látex.

Firmado digitalmente por: FERRARI PIQUERO JOSE MIGUEL
Fecha: 2023.06.09 10:11

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



La autenticidad de este documento se puede comprobar en www.mad.madrid.es mediante el siguiente código seguro de verificación: **1240991984**