

EXPTE: A/SUM-034090/2023

**CRITERIOS TÉCNICOS DE VALORACIÓN EXPEDIENTE SOLUCION
VISCOELÁSTICA PARA INYECCION INTRAARTICULAR**

Puntuación máxima de criterios: Total 30 puntos.

JUSTIFICACIÓN

Todos los criterios de valoración están vinculados directamente con el objeto del contrato, en cuanto que afectan a características específicas de los materiales convocados y suponen una mejora sobre las prestaciones base definidas en el Pliego de Prescripciones Técnicas.

La puntuación máxima atribuida a estos criterios técnicos se establece en aplicación de la "Circular de criterios de homogeneización de la actividad contractual de la Comunidad de Madrid", remitida por el Director General de Patrimonio de Hacienda de la CAM con fecha 17 de enero de 2020, donde se recomienda establecer criterios de carácter automático para la fase técnica y con un peso del 30% de la puntuación, otorgándose 70% a los relacionados con el precio.

Las inyecciones intraarticulares deben realizarse bajo estrictas condiciones de asepsia. La aplicación debe efectuarse exactamente en el espacio intraarticular, de la articulación afectada determinándose previamente el punto más fácil de abordaje.

El líquido articular es secretado por la membrana sinovial, su función es la de lubricación, el volumen normal de líquido articular en rodilla y cadera es aproximadamente de 3 ml, suficiente para cubrir la superficie del cartílago.

Por lo expuesto anteriormente, se valorará tanto el volumen de la inyección como la concentración del mismo.

La bibliografía nos permite obtener información sobre los estudios de investigación realizados sobre la calidad y el comportamiento del material solicitado.

El peso de los subcriterios es proporcional a la importancia que estos tienen en cuanto a la mejora que aportan a las características definidas en el Pliego de Prescripciones

LOTE 1: SOLUCIÓN VISCOELÁSTICA PARA INYECCIÓN INTRAARTICULAR

1. Presenta Bibliografía y estudios clínicos que acrediten que la duración del efecto clínico es de 12 meses.

- ✓ Presenta Bibliografía y estudios clínicos..... 10 Puntos
- ✓ No Presenta Bibliografía y estudios clínicos..... 0 puntos

Motivación: La bibliografía y estudios clínicos nos permite obtener información de los resultados de los estudios realizados sobre la calidad del producto y su comportamiento dentro de las diferentes cavidades articulares a largo plazo permitiendo identificar el que sea más óptimo para el paciente.

Forma de acreditación: Deberá aportar la bibliografía y estudios.

2. Volumen a inyectar en cada infiltración

- ✓ 3 ml por jeringa 10 puntos
- ✓ 4 ml por jeringa..... 6 puntos
- ✓ Más de 4 ml ó menos de 3 ml por jeringa0 puntos

Motivación: El líquido sinovial presente, de forma natural, en las articulaciones de cadera y rodilla suele ser aproximadamente de 3ml. Volúmenes superiores pueden producir dolor e inferior no ser efectivo, por lo que no es aconsejables su inyección, motivo por lo que es necesario que el producto cumpla este requisito y se aproxime lo máximo posible al volumen natural de la articulación.

Forma de acreditación: Ficha técnica y declaración responsable.

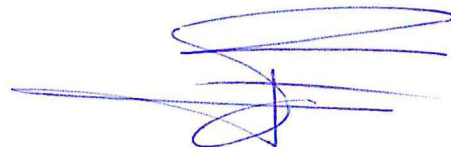
3. Concentración de principio activo por jeringa

- ✓ ≥ 75 mg10 puntos
- ✓ 60 -74 mg 8 puntos
- ✓ 59- 40 mg 4 puntos
- ✓ < 40 mg..... 0 puntos

Motivación: Con mayor concentración del principio activo por jeringa se consigue que la solución tenga una textura más “gelatinosa” que contribuye a la amortiguación de la articulación reduciendo la fricción cuando se mueve, además con concentraciones superiores se consigue mayor durabilidad del efecto del tratamiento a largo plazo.

Forma de acreditación: Ficha técnica y declaración responsable.

Móstoles, 11 de septiembre de 2023



Fdo. Dr. Juan Roberto MIGUÉLEZ SÁNCHEZ