

**EXPEDIENTE: 2024-0-001 (A/SUM037954/2023): "ADQUISICIÓN DE SOLUCIONES PARA EL MANTENIMIENTO DE CATÉTERES Y ÁCIDO HIALURÓNICO INTRAARTICULAR PARA GRANDES ARTICULACIONES PARA EL HOSPITAL UNIVERSITARIO INFANTA LEONOR" (2 LOTES)**

## **INFORME DE EVALUACIÓN DE CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS**

En el siguiente cuadro, se enuncian las empresas licitadoras y los lotes a los que éstas han presentado oferta:

	<b>LOTES</b>	
<b>LICITADORES</b>	<b>1</b>	<b>2</b>
OPKO HEALTH SPAIN, S.L		<b>X</b>
LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A	<b>X</b>	
COLL FARMA S.L		<b>X</b>
LABORATORIO FARMACEUTICO L.C.A. SL		<b>X</b>

Para la evaluación de los criterios técnicos, se llevaron a cabo las siguientes actuaciones:

PRIMERO. - Se comprueba el cumplimiento de los requisitos exigidos en el PPT, tomando en consideración tanto la documentación técnica como las muestras presentadas por los licitadores, con el siguiente resultado:

1.- Acreditan el cumplimiento de los requisitos exigidos en el PPT, las siguientes empresas:

- LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.: LOTE 1
- LABORATORIO FARMACEUTICO L.C.A. SL.: LOTE 2

2.- No acreditan el cumplimiento de los requisitos exigidos en el PPT las siguientes empresas y por los motivos que a continuación se indican:

LICITADOR	LOTE	REQUISITO EXIGIDO EN EL PPT	OFERTA PRESENTADA
OPKO HEALTH SPAIN, S.L	2	Composición: Hialuronato de sodio igual o superior a 60 mg de origen biotecnológico o no animal.	El producto presentado tiene una composición de 50mg.
		Presentación: monodosis, en jeringa de vidrio precargada estéril de un solo uso, igual o superior a 3ml.	El producto presentado tanto en ficha técnica como en muestra es de 2 ml.
		Alto peso molecular: > 2 500 000 Daltons.	El peso molecular del producto presentado es de 1,6 Mda.
		Sin agentes reticulantes químicos.	En la documentación presentada no indica el cumplimiento de este requisito.
COLL FARMA S.L	2	Alto peso molecular: > 2 500 000 Daltons.	En la documentación presentada indica un intervalo entre 18000-2600 kDalton, por lo que no puede asegurarse que el peso molecular sea siempre > 2 500 000 Daltons.
		Sin agentes reticulantes químicos.	En la documentación presentada no indica el cumplimiento de este requisito.
		Deberá cumplir con las condiciones exigidas en la siguiente normativa: Real Decreto 1591/2009, 16 de octubre	No acredita su cumplimiento.
		Deberá cumplir con las condiciones exigidas en la siguiente normativa: Real decreto 1616/2009, 26 de octubre	No acredita su cumplimiento.
		Eficacia clínica probada mediante, al menos, dos estudios multicéntricos con resultados publicados en revista científica con factor de impacto.	No aporta estudios.

SEGUNDO. - Respecto al cumplimiento de los criterios de adjudicación valorables de forma automática por aplicación de fórmulas previstos en la Cláusula 1, apartado 8.2.1) del PCAP, se comprueba que la declaración efectuada por todas las empresas licitadoras (Anexo V del PCAP), ha quedado acreditada con la documentación presentada.

En Madrid,

**SUPERVISORA DE ENFERMERÍA DE RECURSOS MATERIALES**

Firmado digitalmente por: CLEMENTE VALERA CAROLINA  
Fecha: 2024.01.02 16:53

**CAROLINA CLEMENTE VALERA**

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