

## PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS QUE HA DE REGIR PARA LA CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE LA VACUNA FRENTE A LA POLIO PARA LOS AÑOS 2025 Y 2026

### 1. OBJETO DEL CONTRATO

El objeto del presente contrato es la adquisición estimada de 15.000 dosis de vacuna frente a la polio para los años 2025-2026. Se administrará en los centros de vacunación autorizados de la Comunidad de Madrid, incluidos los centros de vacunación internacional, para correcciones de calendario infantil, en viajeros internacionales en caso de viajar a zonas específicas endémicas o epidémicas, en personal de laboratorio expuesto a poliovirus y en pacientes con trasplante de progenitores hematopoyéticos.

### 2. CONDICIONES GENERALES

2.1. La especialidad farmacéutica ofertada debe estar registrada en España por la empresa y cumplir estrictamente con las disposiciones legales establecidas por la Administración Sanitaria correspondiente respecto a controles de fabricación, conservación, distribución y formalidades administrativas.

2.2. Todas las instrucciones de uso, recomendaciones y otras leyendas incorporadas a las presentaciones estarán escritas en castellano.

2.3. En el caso de ser rechazada alguna expedición de vacunas por diversos motivos, el laboratorio adjudicatario queda obligado a reponer el pedido en un plazo de 24 horas desde la notificación de la devolución por rechazo.

### 3. CONDICIONES PARTICULARES

**3.1. Composición:** Se ajustará a lo especificado en la Ficha Técnica autorizada de forma centralizada por la Agencia Europea del Medicamento y la Agencia Española del Medicamento para su comercialización en España:

Cada dosis (0,5 ml) contiene:

Poliovirus inactivado tipo 1 (Mahoney) <sup>1</sup>	29	unidades de antígeno D <sup>2</sup>
Poliovirus inactivado tipo 2 (MEF-1) <sup>1</sup>	7	unidades de antígeno D <sup>2</sup>
Poliovirus inactivado tipo 3 (Saukett) <sup>1</sup>	26	unidades de antígeno D <sup>2</sup>

<sup>1</sup> Cultivado en células Vero

<sup>2</sup> Estas cantidades de antígeno son estrictamente las mismas que las expresadas anteriormente como 40-8-32 unidades de antígeno D, para el virus tipo 1, 2 y 3 respectivamente, cuando se miden con otro método inmunoquímico adecuado.

**3.2. Presentación:** Suspensión inyectable en jeringa precargada

**3.3 Cantidad** 15.000 dosis.

**3.4 Caducidad:** El producto no podrá tener una caducidad inferior a los 24 meses desde la fecha de entrega de cada pedido.

**3.5 Lugar de entrega:** El producto se entregará a demanda del Área de Prevención en la Cámara de Vacunas Central.

Los envíos se realizarán de lunes a viernes en horario de 9 a 14 horas, salvo expresa especificación en otro sentido.

Se establece igualmente la posibilidad de realizar recepciones en origen por la totalidad o parte de las dosis, a demanda del Área de Prevención de la Subdirección General de Prevención y Promoción de la Salud, en función de las necesidades de suministro y de la caducidad de los medicamentos. La recepción en origen implica que la Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid adquiere la titularidad de las vacunas suministradas, quedando la mercancía identificada y almacenada en las instalaciones del suministrador, que se responsabiliza en calidad de depositario de asegurar y acreditar que su almacenamiento y conservación cumplan estrictamente las condiciones previstas por la Ficha Técnica autorizada, así como de su distribución en los términos expuestos en el presente pliego y resto del expediente de contratación.

En los albaranes de entrega se hará constar, fecha, hora de recepción y firma del responsable de la misma. Asimismo, el laboratorio estará obligado a especificar el número de dosis que suministra, lote y fecha de caducidad de las vacunas. Estos albaranes se remitirán mensualmente al Servicio de Prevención de la Enfermedad.

**3.6. Transporte:** El transporte desde el laboratorio productor al lugar de entrega se realizará en envases debidamente acondicionados de forma que la temperatura de conservación sea entre +2°C y +8°C. Para asegurar las exigencias térmicas en el transporte se utilizarán embalajes debidamente acondicionados de forma que la temperatura no sobrepase lo indicado anteriormente. Esta circunstancia se acreditará mediante indicadores de tiempo-temperatura homologados para los rangos térmicos indicados. Asimismo, se asegurará que no se han alcanzado temperaturas por debajo de 0°C mediante indicadores de congelación. La empresa fabricante activará los indicadores, en el caso de que sea necesario, con ocasión de proceder al cierre del paquete embalaje preparado para su envío.

El laboratorio licitador incluirá en la documentación de licitación un ejemplar de los modelos de indicadores que se utilizarán, con las correspondientes instrucciones de uso.

En el paquete de forma visible figurará este texto:

**"VACUNAS. MANTENERSE ENTRE +2° C y +8° C. SI EN EL MOMENTO DE LA APERTURA DEL PAQUETE SE COMPRUEBA ALTERACIÓN EN LOS INDICADORES UTILIZADOS CONTACTAR CON EL ÁREA DE PREVENCIÓN"**

Asimismo, en cada paquete de envío de vacunas se añadirá una etiqueta con la siguiente leyenda:

**"VACUNAS, NO CONGELAR"**

No será responsable el laboratorio fabricante respecto de cualquier viraje posterior a la recepción del envío, si el mismo ha sido conforme.

#### **4. RESPONSABLE DEL CONTRATO**

Las directrices para ejercer la vigilancia, control y supervisión del suministro correrán a cargo del Jefe del Área de Prevención de la Subdirección de Prevención y Promoción de la Salud de la Dirección General de Salud Pública.

LA SUBDIRECTORA GENERAL DE PREVENCIÓN Y  
PROMOCIÓN DE LA SALUD

Firmado digitalmente por: MOLINA OLIVAS MARTA  
Fecha: 2024.10.04 08:19

Marta Molina Olivas