

## INFORME JUSTIFICATIVO DEL PROCEDIMIENTO NEGOCIADO DE CONTRATACIÓN Y DE LOS CRITERIOS DE ADJUDICACIÓN PARA LA CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE LA VACUNA FRENTE A LA POLIO PARA LOS AÑOS 2025 Y 2026

La vacunación es una medida preventiva que se efectúa sobre la población sana susceptible de enfermar y sobre los grupos de riesgo. Asimismo, es, ante todo, una herramienta de salud Pública de actuación sobre la población con la que se pretende controlar determinadas enfermedades transmisibles y, si es posible, eliminarlas o incluso erradicarlas.

La vacuna frente a la polio de virus inactivados monovalente (VPI), está indicada en 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. Se administrará en los centros de vacunación autorizados de la Comunidad de Madrid, incluidos los centros de vacunación internacional.

Se ha estimado que, para cubrir las necesidades de vacunación en 2025 y 2026 en los grupos mencionados, habría que disponer de 15.000 dosis con este contrato.

Esta vacuna se incluyó en el Acuerdo Marco nº 202001AM0004 para la “selección de suministradores de vacunas de calendario y otras, para determinados órganos de contratación de la Administración General del Estado, las ciudades de Ceuta y Melilla y varias Comunidades Autónomas para los años 2021 a 2024” como el lote 26, si bien quedó desierto en la adjudicación del 17 de noviembre de 2021, por lo que no se puede formalizar contrato derivado.

Consultada la base de datos de medicamentos autorizados en España para uso humano de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios ([www.aemps.gob.es](http://www.aemps.gob.es)) se confirma que sólo existe autorizada y comercializada una especialidad farmacéutica de vacuna frente a la polio: **IMOVAX POLIO®** SUSPENSION INYECTABLE EN JERINA PRECARGADA con código nacional 729081 y número de registro 85324.

Esta especialidad está comercializada por Sanofi Pasteur, cuyo representante local en España, conforme a lo recogido en la ficha técnica, es Sanofi Aventis S.A.

Es por ello por lo que se considera plenamente justificada la contratación por el procedimiento negociado sin publicidad por exclusividad por razones técnicas con la entidad Sanofi Pasteur, al amparo de lo previsto en el artículo y apartado 168.a) 2º de la LCSP.

Se ha utilizado un único criterio de adjudicación relacionado con los costes, en este caso el precio, tal como establece en el artículo 145.1 y 146.1 de la Ley 9/2017, de 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público. Por tanto, el único criterio de adjudicación es el del precio más bajo.

Dado que las especificaciones técnicas de composición, presentación y calidad están definidas con exactitud en el Pliego de Prescripciones Técnicas, no pudiéndose introducir modificaciones de ninguna clase, con unos plazos de entrega determinados y, siendo por consiguiente el precio el único factor determinante de la adjudicación, se estima que incluir otros criterios no ofrece ningún valor añadido.

No se considera necesario incluir ningún parámetro objetivo que permita identificar los casos en que una oferta se considere anormal de acuerdo con lo dispuesto en el art 149 LCSP, ya que en este caso se trata de empresas con un gran respaldo económico.

En cuanto a los aspectos del contrato objeto de negociación son los siguientes:

Económicos: Precio

Técnicos: Ninguno

LA SUBDIRECTORA GENERAL DE PREVENCIÓN  
Y PROMOCIÓN DE LA SALUD

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

Marta Molina Oliva