

CONSEJERÍA DE SANIDAD - HOSPITAL UNIVERSITARIO LA PAZ.

*Resolución de 14 de enero de 2025 de la Dirección Gerencia del Hospital Universitario La Paz por la que se procede a la subsanación de errores en relación con el Pliego de Prescripciones Técnicas del Acuerdo Marco Procedimiento Abierto P.A. 96/2024, cuyo objeto es: **SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS INMUNOGLOBULINA G, AMIDOTRIZOATO, MACROGOL 3350 Y CLORHEXIDINA DIGLUCONATO** para el Hospital Universitario La Paz. Anuncio de licitación publicado en el Portal de Contratante, de 18 de diciembre de 2024. BOCM de 2 de enero de 2025.*

Detectados errores en el Pliego de Prescripciones Técnicas del acuerdo marco procedimiento abierto P.A. 96/2024 se procede a su rectificación.

Donde dice:

3.2.- Características de recipiente y envasado:

El envasado debe cumplir las condiciones de conservación específicas de la forma farmacéutica, garantizando las condiciones de conservación, en su envase original hasta su administración.

Todos los envases deberán contener prospecto, papel o formato electrónico, e indicar el número de unidades de dosificación que contienen.

Los envases, según el Sistema Español de Verificación de Medicamentos (SEVeM) incorporarán un código datamatrix y un dispositivo contra la manipulación.

No contendrán látex, excepto en los casos que no exista presentación comercial exenta de los mismos.

Los materiales utilizados para la fabricación de los envases para administración parenteral serán lo suficientemente transparentes para permitir la comprobación visual del aspecto del contenido.

Los cierres de los recipientes deben ser herméticos e impedir la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante y que se retire fácilmente la pestaña que protege el puerto de conexión. El material que constituye este cierre debe presentar resistencia y elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Los cierres deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se aleja de los mismos.

El material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen un riesgo de toxicidad para el paciente.

Los constituyentes de la disolución no deberán ser adsorbidos en la superficie del material, ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo.

Los viales y frascos con polvo deben tener la capacidad suficiente para su reconstitución.

En caso de que la forma de dosificación incluya un disolvente éste será el adecuado en composición y volumen a la vía de administración y vendrá perfectamente identificado en cuanto a composición, lote y caducidad.

Debe decir:

3.2.- Características de recipiente y envasado:

El envasado debe cumplir las condiciones de conservación específicas de la forma farmacéutica, garantizando las condiciones de conservación, en su envase original hasta su administración.

No contendrán látex, excepto en los casos que no exista presentación comercial exenta de los mismos.

Los materiales utilizados para la fabricación de los envases para administración parenteral serán lo suficientemente transparentes para permitir la comprobación visual del aspecto del contenido.

Los cierres de los recipientes deben ser herméticos e impedir la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante y que se retire fácilmente la pestaña que protege el puerto de conexión. El material que constituye este cierre debe presentar resistencia y elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Los cierres deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se aleja de los mismos.

El material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen un riesgo de toxicidad para el paciente.

Los constituyentes de la disolución no deberán ser adsorbidos en la superficie del material, ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo.

Los viales y frascos con polvo deben tener la capacidad suficiente para su reconstitución.

En caso de que la forma de dosificación incluya un disolvente éste será el adecuado en composición y volumen a la vía de administración y vendrá perfectamente identificado en cuanto a composición, lote y caducidad.

Todos los envases deberán indicar el número de unidades de dosificación que contienen y un dispositivo contra la manipulación.

Los lotes 1,2,3 y 4 deberán contener prospecto, papel o formato electrónico y, según el Sistema Español de Verificación de Medicamentos (SEVeM) incorporarán un código datamatrix.

Se procede a modificar los plazos que se indican, quedando como sigue:

- Fecha límite de obtención de documentación e información: 14-02-2025.
- Presentación de ofertas. Fecha límite de presentación: 14-02-2025.
- Apertura de ofertas. Propositiones económicas: 05-03-2025.

El Pliego de Prescripciones Técnicas corregido, se podrá obtener en el Perfil de Contratante, Portal de la Contratación Pública de la Comunidad de Madrid.
<https://contratos-publicos.comunidad.madrid/contratos>

EL DIRECTOR GERENTE,

Firmado digitalmente por: PEREZ-SANTAMARINA FEIJOO RAFAELFERNANDO
Fecha: 2025.01.14 22:58