



Hospital Universitario  
de Getafe

Nº DE EXPEDIENTE: FAR PNSP 2025-3-2



Este documento es copia del original  
firmado. Se han ocultado datos personales  
en aplicación de la normativa vigente.

PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS

**PRIMERA.-** El presente contrato tendrá por objeto la adquisición de MEDICAMENTOS CONTRASTES EXCLUSIVOS GE HEALTHCARE BIOSCIENCES, S.A.U. para el Hospital Universitario de Getafe.

**SEGUNDA.-** Especificaciones técnicas para cada número de orden y lote:

1.- CUADRO

LOTE	ORDEN	CN	COD. HOSP.	DESCRIPCION		UDS	PRECIO UNITARIO (IVA NO INCLUIDO)	PRECIO UNITARIO (IVA INCLUIDO)	IMPORTE TOTAL (IVA NO INCLUIDO)	IVA (4%)	IMPORTE TOTAL (IVA INCLUIDO)
				PRINCIPIO ACTIVO	MEDICAMENTO						
1	1	607589	54399	Iodixanol	Visipaque 270 mg 10x50 ml	100	10,9350	11,3724	1.093,50	43,74	1.137,24
	2	607595	54400		Visipaque 320 mg 10x100 ml	1.800	25,9200	26,9568	46.656,00	1.866,24	48.522,24
	3	607597	63999		Visipaque 320 mg 6x500 ml	5.220	129,6000	134,7840	676.512,00	27.060,48	703.572,48
	4	607591	69753		Visipaque 270 mg 10x100 ml	120	21,8700	22,7448	2.624,40	104,98	2.729,38
	5	607593	74516		Visipaque 270 mg 6x500 ml	522	109,3500	113,7240	57.080,70	2.283,23	59.363,93
TOTAL LOTE 1									783.966,60	31.358,66	815.325,26

2	4	607577	55889	Iohexol	Omnipaque 240 mg 10x50 ml	1.260	7,2000	7,4880	9.072,00	362,88	9.434,88
	5	607582	55887		Omnipaque 300 mg 10x100 ml	1.300	18,0000	18,7200	23.400,00	936,00	24.336,00
	6	607585	55890		Omnipaque 350 mg 10x50 ml	220	10,5000	10,9200	2.310,00	92,40	2.402,40
	7	607586	67444		Omnipaque 350 mg 10x100 ml	190	21,0000	21,8400	3.990,00	159,60	4.149,60
	8	607584	74515		Omnipaque 300 mg 6x500 ml	54	90,0000	93,6000	4.860,00	194,40	5.054,40
TOTAL LOTE 2									43.632,00	1.745,28	45.377,28
IMPORTE TOTAL EXPEDIENTE									BASE IMPONIBLE	IVA (4%)	IMPORTE TOTAL (IVA INCLUIDO)
									827.598,60	33.103,94	860.702,54

IMPORANTE

- El equipo en el que se incorpora el contraste deberá ser compatible con los inyectoros existentes en el Hospital (ULRICH), si no es así deberán aportar los medios necesarios o ceder los inyectoros.

2.-ESPECIFICACIONES TÉCNICAS:

- MEDICAMENTOS

Los productos ofertados como medicamentos, deberán estar registrados en España y cumplir con las normas nacionales de identificación de embalajes, envases, etiquetados y prospectos, durante la vigencia del contrato. Se deberá aportar documentación actualizada y vigente de autorización de comercialización del producto, indicando N° Reg. AEMPS XXX-DES.

### 2.1. Normativa legal

- Real Decreto legislativo 1/2015, de 24 julio, texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios.
- Real Decreto 782/2013, de 11 de octubre, sobre distribución de medicamentos de uso humano
- Real Decreto 726/1982, de 17 de marzo, por el que se regula la caducidad y devoluciones de las especialidades farmacéuticas.
- Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, de regulación del procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de medicamentos.
- Real Decreto 824/2010, de 25 de junio, por el que se regulan los laboratorios farmacéuticos, los fabricantes de principios activos de uso farmacéutico y el comercio exterior de medicamentos y medicamentos en investigación.
- Real Decreto Ley 4/2010 de 26 de marzo, de racionalización del gasto farmacéutico.
- Real Decreto Ley 8/2010 de 20 de mayo de medidas extraordinarias para la reducción del déficit público.

### 2.2. Especificaciones generales

2.2.1. Los medicamentos objeto del contrato estarán en perfectas condiciones de uso y se ajustarán a las condiciones técnicas y de calidad exigidas por el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad para su registro.

2.2.2. Deberán figurar en el embalaje exterior y en el acondicionamiento primario de los productos como mínimo los siguientes datos, ANEXO III RD 1345/2007:

- A. Nombre del medicamento, dosis y forma farmacéutica
- B. Composición por unidad de administración
- C. Excipientes de declaración obligatoria y todos los excipientes en el caso de inyectables, colirios y productos tópicos
- D. Concentración y volumen de la dosis en su forma farmacéutica
- E. Forma y vía de administración
- F. Fecha de caducidad
- G. Condiciones de conservación, si procede
- H. Identificación del titular de autorización de comercialización
- I. Código nación
- J. Lote de fabricación

2.2.3. Todos los envases deberán contener prospecto e indicar el número de unidades de dosificación que contienen.

2.2.4. Los envases se enviarán con el cupón precinto anulado.

2.2.5. El envasado deberá garantizar la estabilidad del producto en función de sus condiciones de conservación (temperatura, luz, etc.).

2.2.6. Los laboratorios proveedores deberán asegurar una distribución con las garantías necesarias para mantener el buen estado de conservación del producto (temperatura, luz, etc.) y asegurar que no se produce ningún deterioro en los envases

2.2.7. Los prospectos, la ficha técnica, la información obligatoria del envase y el embalaje de la forma farmacéutica, estarán escritos en español.

2.2.8. Se define la cantidad en unidades de administración: comprimidos, viales, jeringas, etc.

2.2.9. En caso de que para un mismo principio activo se requieran varias dosificaciones, éstas estarán perfectamente identificadas y diferenciadas entre sí.

2.2.10. Los precios se expresarán como precio por unidad (IVA incluido), incluidos los descuentos regulados por la legislación que corresponda en cada caso y los gastos de embalaje, transporte, seguros, tributos y la entrega en el lugar que el hospital designe en cada caso.

Si durante la vigencia del contrato se modificara la normativa automáticamente quedaría incorporada. Igualmente cualquier modificación de precios a la baja por parte de las empresas se comunicará e incorporará automáticamente.

### **TERCERA.- OBLIGACIONES DEL ADJUDICATARIO**

4.1 Los adjudicatarios deberán enviar los certificados de control de calidad de los lotes servidos, cuando el Servicio de Farmacia lo solicite, en el plazo máximo de 10 días.

4.2 Los adjudicatarios están obligados a cumplir los plazos de entrega solicitados por el Servicio de Farmacia en el momento de la realización de los pedidos. En caso de no poder suministrar los medicamentos según este plazo, el proveedor deberá avisar en el momento de recepción del pedido de las incidencias que se produzcan respecto al mismo, para que el Servicio de Farmacia pueda tomar las medidas pertinentes al respecto

4.3 Los adjudicatarios no podrán imponer ninguna exigencia en cuanto a solicitudes de pedidos mínimos por parte del hospital, diferentes a los envases formalmente aprobados por la Agencia Española del Medicamento.

4.4 En el caso de que durante el periodo de vigencia del presente contrato, se modificara alguna de las características de la forma de dosificación (composición, acondicionamiento exterior, embalaje o envoltura...) el laboratorio correspondiente deberá comunicarlo con antelación suficiente al Servicio de Farmacia.

4.5 Los lotes enviados dispondrán de un margen suficiente de caducidad, mínimo de 2/3 del periodo de vigencia del producto, contado desde su fecha de fabricación.

4.6 El laboratorio fabricante o comercializador dará información inmediata al Servicio de Farmacia de los problemas de suministro o fabricación, incluso en aquellos casos en los que no hubiera pedidos pendientes de suministro. Igualmente dispondrán de un procedimiento de notificación y retirada urgente de medicamentos, para el caso de problemas relacionados con la seguridad y calidad de los mismos detectados por el propio laboratorio o por las autoridades sanitarias.

4.7 Las empresas adjudicatarias tendrán la obligación de sustituir los lotes que determine su retirada la autoridad sanitaria, asimismo aceptarán las devoluciones de acuerdo con la normativa vigente. Esto incluirá la adecuada eliminación de los mismos.

#### **CUARTA.- MUESTRAS**

5.1 No es necesario presentar muestras

5.2 Si el Servicio de Farmacia lo estimara pertinente, podrá solicitar muestras que se presentarán en dicho Servicio, en un plazo máximo de 5 días, con su material de acondicionamiento (primario y secundario), siendo estas por cuenta del licitador y no se procederá a su devolución. La no entrega de estas muestras podrá ser motivo de exclusión de la empresa de la licitación.

CONFORME:  
EL ADJUDICATARIO

Getafe,  
DIRECTORA GERENTE

FECHA Y FIRMA

Firmado digitalmente por: ZITA QUINTELA GONZÁLEZ - \*\*\*1513\*\*  
Fecha: 2025.10.28 12:36