

EVALUACIÓN TÉCNICA DEL PROCEDIMIENTO PARA LA CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE SISTEMAS CERRADOS PARA LA TRANSFERENCIA Y ADMINISTRACIÓN DE MEDICAMENTOS PELIGROSOS PARA EL HOSPITAL UNIVERSITARIO FUNDACIÓN ALCORCÓN (EXP.SARA-SUM 004/26)

El objeto del presente expediente es la contratación del suministro de sistemas cerrados para la transferencia y administración de medicamentos peligrosos de acuerdo con las especificaciones técnicas y de calidad detalladas en el Pliego de Descripciones Técnicas (PPT) del SARA - SUM 004/26.

Una vez abierto el sobre 1 que contiene la documentación administrativa, se ha realizado la lectura y evaluación de la documentación técnica y las muestras presentadas por los licitadores en el expediente de referencia.

Se propone la exclusión de la empresa GRIFOLS MOVACO S.A. por el incumplimiento del requisito de presentación de muestras establecido en el punto 6 del PPT. Asimismo se procede a la exclusión de SANIBUR S.L. por no aporta ni muestra ni documentación técnica preceptiva del adaptador intravesical, solicitado en el nº de orden 1.4 del lote 1. Adicionalmente, se constata que parte de la documentación técnica aportada por SANIBUR S.L. no ha sido presentada en lengua castellana, contraviniendo lo dispuesta en el PPT y en el MDR 2017/745 art.10 y art.19.

Se procede a la emisión del informe con la valoración técnica final exponiendo en la siguiente tabla, las calificaciones concluyentes de APTA/NO APTA.

Licitador	PALEX MEDICAL S.A	ICU MEDICAL, S.L.
Lote 1	APTO	NO APTO
Lote 2		APTO

Consideraciones particulares de las ofertas presentadas a los lotes integrados en el EXP. SARA SUM 004/26

EMPRESA EXCLUIDA				
EMPRESA	MARCA	LOTE	MINIMO SOLICITADO	MOTIVOS DE EXCLUSIÓN
ICU MEDICAL, S.L.	CHEMOLOCK	1	Adaptable a viales de 13,20,28 y 32 mm.	El adaptador a vial presentado, ref. 011-CL-80, no es apto para viales de 13mm.
			Barrera física de retención sin filtros. El sistema de retención de aerosoles y vapores debe ser transparente.	El sistema de captación de aerosoles y vapores consiste en un filtro y un sistema de barrera que es un globo de nylon metalizado, no transparente.
			El sistema debe de tener un volumen residual $\leq 0,1$ ml, validado y representado en ficha técnica del total de sus componentes que lo conforman, para optimizar el gasto en medicamentos.	El volumen residual del total de sus componentes supera 0,1 ml.

ICU MEDICAL, S.L.	CHEMOLOCK	1	Debe de garantizar la esterilidad del contenido del vial una vez empleado el sistema cerrado. Esta garantía debe de ser, en el caso de viales multidosis, de al menos 28 días.	La garantía de esterilidad del contenido del vial, en el caso de los viales multidosis, es inferior a 28 días.
-------------------	-----------	---	--	--

En Alcorcón,

DIEZ MORENO
ROSSANA MARIA
Firmado digitalmente por DIEZ MORENO ROSSANA MARIA
Fecha: 2026.03.11 14:25:50 +01'00'

Documento firmado digitalmente por: RAMOS SANCHEZ LARA
Fecha: 2026.03.11 10:41

Supervisora de Enfermería de Farmacia

Responsable de Recursos Materiales