

SUMINISTRO DE SISTEMAS CERRADOS PARA LA TRANSFERENCIA Y ADMINISTRACIÓN DE MEDICAMENTOS PELIGROSOS PARA EL HOSPITAL UNIVERSITARIO FUNDACIÓN ALCORCÓN,

SARA-SUM 004/26

INFORME DE VALORACIÓN TÉCNICA DE LOS CRITERIOS POR APLICACIÓN DE FÓRMULAS

Tras la revisión de la documentación técnica presentada por los licitadores detallados a continuación, relativa a los criterios por aplicación de fórmulas recogidos en la Cláusula 1 del PCAP, se emite el presente informe que ha de incorporarse al expediente de contratación administrativa de referencia:

NIF	Licitador	Lote
A58710740	PALEX MEDICAL, S.A.	1
B83959056	ICU MEDICAL PROD.FARM.HOSPIT.SL	2

Los resultados de la valoración, se muestran en la siguiente tabla:

Lote 1: Sistemas cerrados para la elaboración de medicamentos peligrosos y administración intravesical y subcutánea.

Criterio	Puntuación máxima	PALEX MEDICAL, S.A.
8.2.1.1 Dispositivo con jeringa integrada preensamblado: Si cumple: 15 puntos; No cumple: 0 puntos	15 puntos	15 puntos
8.2.1.2 Dispone de adaptadores a vial específicos para facilitar la recogida de medicamentos oleosos y viscosos (ej. Paclitaxel) Si cumple: 15 puntos; No cumple: 0 puntos	15 puntos	15 puntos
TOTAL		30 puntos

Lote 2: Sistema cerrado de transferencia para la administración intravenosa de medicamentos peligrosos.

Criterio	Puntuación Máxima	ICU MEDICAL PROD.FARM. HOSPIT.SL
Alargadera opaca para equipo de infusión intravenosa:		
8.2.1.1. Flujo de gravedad de la alargadera opaca para equipo de infusión: Se asignarán 5 puntos a la oferta con mayor flujo de gravedad medido en ml/min (según documentación técnica)	5 puntos	0 puntos

Criterio	Puntuación Máxima	ICU MEDICAL PROD.FARM. HOSPIT.SL
acreditada por laboratorio externo acreditado) y el resto se calculará mediante regla de proporción.		
8.2.1.2. Nº de activaciones del punto de inyección sin aguja de la alargadera opaca para equipo de infusión intravenosa: Se asignarán 5 puntos a la oferta con mayor nº de activaciones durante las que el dispositivo es funcional (según documentación técnica acreditada por laboratorio externo acreditado) (*) y el resto se calculará mediante la regla de proporción.	5 puntos	5 puntos
Alargadera opaca para equipo de infusión IV con filtro de 0,2 micras		
8.2.1.3. Flujo de gravedad de la alargadera opaca para equipo de infusión IV con filtro de 0, 2 micras: Se asignarán 5 puntos a la oferta con mayor flujo de gravedad medido en ml/min (según documentación técnica acreditada por laboratorio externo acreditado) (*) y el resto se calculará mediante regla de proporción.	5 puntos	0 puntos
8.2.1.4. Nº de activaciones del punto de inyección sin aguja de la alargadera opaca para equipo de infusión IV con filtro de 0,2 micras: Se asignarán 5 puntos a la oferta con mayor nº de activaciones durante las que el dispositivo es funcional (según documentación técnica acreditada por laboratorio externo acreditado) (*) y el resto se calculará mediante la regla de proporción.	5 puntos	5 puntos
Conector luer lock macho cerrado		
8.2.1.5. Flujo de infusión que permite el conector: Se asignarán 5 puntos a la oferta con mayor flujo de infusión medido en ml/min (según documentación técnica acreditada por laboratorio externo acreditado) (*) y el resto se calculará mediante regla de proporción.	5 puntos	0 puntos
8.2.1.6. Nº de activaciones del conector: Se asignarán 5 puntos a la oferta con mayor nº de activaciones durante las que el dispositivo es funcional (según documentación técnica acreditada por laboratorio externo acreditado) (*) y el resto se calculará mediante regla de proporción.	5 puntos	0 puntos
TOTAL		10 puntos

1. Revisión de los Criterios 8.2.1.1 y 8.2.1.3

La empresa ICU MEDICAL PROD.FARM. HOSPIT. S.A. no aporta datos técnicos ni evidencia documental que sustente las características declaradas e incumple el requisito de acreditación mediante laboratorio externo acreditado.

2. Revisión de los Criterios 8.2.1.5 y 8.2.1.6

La empresa ICU MEDICAL PROD.FARM. HOSPIT. S.A. presenta una descripción funcional del producto; sin embargo, incumple el requisito de acreditación mediante organismo notificado o laboratorio externo acreditado.

Alcorcón, a la fecha de la firma

Documento firmado digitalmente por:RAMOS SANCHEZ LARA
Fecha:2026.03.16 11:34

Fdo.: Lara Ramos Sanchez
Responsable de Recursos Materiales