



PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS QUE HA DE REGIR EN EL CONTRATO DE: SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS CON DESTINO A LOS CENTROS DE ATENCIÓN PRIMARIA DEL SERVICIO MADRILEÑO DE SALUD A ADJUDICAR POR PROCEDIMIENTO ABIERTO SIMPLIFICADO ABREVIADO

CONSIDERACIONES GENERALES

1. El medicamento deberá tener el registro correspondiente por las Autoridades Sanitarias, PARA ELLO ACREDITARÁN:
 - Autorización para comercializar el medicamento objeto del contrato, por parte de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
2. Los productos ofertados deben cumplir la legislación vigente o la que resulte de aplicación durante toda la vigencia del contrato.
3. El órgano de contratación podrá ordenar la realización de cuantos controles de calidad considere necesarios del material suministrado.
4. Se proporcionará siempre que se requiera, cualquier certificado o registro que, en su caso, requieran las Autoridades Sanitarias y/o Judiciales en cualquier momento.
5. Toda la documentación se tendrá que presentar en idioma castellano

CARACTERÍSTICAS DE IDENTIFICACIÓN

El medicamento deberá estar perfectamente identificado en el envase como mínimo de los siguientes datos:

- Código Nacional.
- Nombre comercial.
- Lote y fecha de caducidad.
- Vía de administración.
- Símbolos y precauciones especiales de conservación si procede.
- Laboratorio fabricante

CARACTERÍSTICAS DE RECIPIENTES Y ENVASADO:

1. El envasado debe cumplir las condiciones de conservación específicas de la forma farmacéutica, favoreciendo la conservación, en su envase original hasta su administración.
2. Todos los envases deberán contener prospecto.

3. Los prospectos, la información obligatoria del envase y el embalaje de la forma farmacéutica estarán escritos en español.
4. El laboratorio proveedor deberá asegurar una distribución con las garantías necesarias para mantener el buen estado de conservación del producto y asegurar que no se produce ningún deterioro en los envases.

OBLIGACIONES DEL ADJUDICATARIO:

1. Compromiso por escrito de notificar cualquier alerta que se produzca.
2. Se proporcionará información inmediata y por escrito al Servicio de Farmacia de los problemas de suministro o fabricación, así como de las inmovilizaciones decretadas por la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios. También se comunicará por escrito cuando se disponga nuevamente de existencias.
3. Los lotes enviados tendrán una caducidad de, al menos, el 50% del plazo de validez en el momento de su fabricación, de acuerdo con la definición de plazo de validez de fecha de caducidad recogida en el artículo 1º del Real Decreto 726/1982, de 17 de marzo, por el que se regula la caducidad y devoluciones de las especialidades farmacéuticas a los laboratorios farmacéuticos. Este periodo de validez, en cualquier caso, deberá ser superior a 12 meses; en caso contrario se procederá a su devolución y retirada a cargo del laboratorio proveedor.
4. La empresa adjudicataria se comprometerá a notificar inmediatamente cualquier cambio en la identificación del medicamento o de empresa comercializadora que se produzca durante la vigencia del contrato, tanto al Servicio de Farmacia como a la Unidad de Contratación de la Gerencia Asistencial de Atención Primaria del Servicio Madrileño de Madrid.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS QUE DEBE CUMPLIR EL MEDICAMENTO:

Lote	Descripción del lote	Características técnicas
1	Metilprednisolona 20 mg inyectable	Presentación en polvo y disolvente para solución inyectable , compuesta por: <ul style="list-style-type: none">• Vial de polvo que contiene 20 mg de metilprednisolona. Ampolla de disolvente estéril, adecuada para la reconstitución del polvo y su posterior administración parenteral.
2	Metilprednisolona 40 mg inyectable	Presentación en polvo y disolvente para solución inyectable , compuesta por: <ul style="list-style-type: none">• Vial de polvo que contiene 40 mg de metilprednisolona Ampolla de disolvente estéril, adecuada para la reconstitución del polvo y su posterior administración parenteral.
3	Sulfadiazina argéntica 1% crema 50 g	Tubos de 50 g de crema dermatológica , cuya composición es de 10 mg de sulfadiazina de plata por cada gramo de crema (equivalente al 1%).

Madrid,

CONFORME:
EL ADJUDICATARIO
FECHA Y FIRMA

POR LA ADMINISTRACION

La Viceconsejera de Sanidad y Directora General del SERMAS

P.D. (Resolución 342/2021 de 13 de septiembre)

El Gerente Adjunto de Gestión y Servicios Generales

P.S. Directora técnica de Compras, Suministros y Gestión económica

(Resolución 27/04/2026)

Calle San Martín de Porres, 6
28035 Madrid
Tel. +34 91 370 04 03
dtsyge@salud.madrid.org

Prescripciones técnicas_A/SUM-014323/2026

