

INFORME TÈCNIC DE VALORACIÓ DEL SOBRE C RELATIU A CRITERIS AVALUABLES AUTOMÀTICAMENT

CP-2023-39 “Subministrament del medicament RITUXIMAB 500MG i RITUXIMAB 100 MG VIAL”

1. ANTECEDENTS

Primer: Que en data 11 de març de 2024 reunits per via telemàtica els membres de la Mesa de Contractació varen procedir a la obertura dels Sobres A corresponents a la documentació administrativa, havent-se trobat incidències i quedant les mateixes resoltes, dels licitadors presentats i admesos a la licitació:

1. SANDOZ FARMACEUTICA S.A
2. PFIZER S.L.U
3. KERN PHARMA S.L

Segon: Que en data 15 de març de 2024 els membres de la Mesa de Contractació, reunits per via telemàtica, van procedir a l'obertura dels Sobres B relatius als criteris avaluable automàticament, que tot seguit procedim a valorar.

Tercer: En data 20 de març 2024 la Mesa de Contractació va remetre requeriment de justificació d'oferta incorreguda presumptament en valors anormals als tres licitadors havent-ne presentat els mateixos la seva justificació, considerant-se justificades i viables econòmicament les ofertes presentades.

Quart: Que en data 8 d'abril de 2024 es va procedir a demanar aclariments a les empreses presentades relatius a la justificació del criteri b-ii) Aspectes vinculats a l'administració del fàrmac.

2. CRITERIS AVALUABLES AUTOMÀTICAMENT

2.1. Criteri d'adjudicació automàtic basat en el preu (Sobre B fins a 62 punts)

Es valorarà el cost total anual estimat (igual o inferior al pressupost base de licitació 1.372.896,00 €, IVA exclòs), valorant les ofertes d'acord amb la següent fórmula:

$$P_v = (1 - ((O_v - O_m) / IL) \times (1 / VP)) \times P$$

On:



Pv = Puntuació de l'oferta a Valorar
Ov = Oferta a Valorar
Om = Oferta Millor
IL = Import de Licitació
VP = Valor de ponderació: 1
P = Punts criteri econòmic: 62

2.2. Criteris d'adjudicació automàtics basats en aspectes qualitatius (fins a 38 punts)

La puntuació màxima d'aquest criteri és de 38 punts. Distribuïts de la següent manera:

a) Seguretat en la prescripció i presentació del medicament (la puntuació màxima per aquest concepte és de **10 punts**)

Presentació, llegibilitat i identificació dels medicaments: Es valorarà la diferenciació i la identificació externa de l'**envàs primari** en la presentació de les formes farmacèutiques, per tal d'evitar els errors de medicació relacionats amb la similitud de l'aspecte visual entre envasos i garantir la seguretat en el procés d'utilització del medicament.

L'envàs primari és aquell que està directament en contacte amb el medicament. Conté el medicament i a més el protegeix.

a-i) especificació **a l'envàs primari** del nom de l'especialitat, nom del principi actiu, dosis, concentració, volum total, via administració, lot i data de caducitat. Es valorarà amb **5 punts**, obtenint la màxima puntuació l'oferta o ofertes que especifiquin la totalitat de la citada presentació i 0 punts la que no especifiqui la totalitat.

a-ii) dispositius o sistemes específics de seguretat. Es valorarà com a màxim fins a 5 punts, de la forma següent:

Si l'envàs primari és de plàstic i/o conté algun element de protecció addicional que faci que augmenti la seguretat per evitar ruptures s'atorgarà una puntuació de **5 punts**. En el cas contrari la puntuació serà 0 punts.

b) Manipulació del medicament i traçabilitat (la puntuació màxima per aquest concepte és de **28 punts**)

b-i) Manipulació del medicament, fins a 10 punts

b-i-1) Es valorarà que el medicament no necessiti reconstitució. Es valorarà amb **5 punts** el/s medicament/s que tinguin una presentació sense necessitat de ser reconstituït i 0 punts al que tingui la necessitat de reconstitució.

b-i-2) Es valorarà el major rang d'estabilitat en dies de cada medicament de la forma següent: **Fins a 5 punts**



- En el cas de que el medicament necessiti reconstitució s'atorgarà la puntuació segons la següent taula:

Puntuació segons major rang estabilitat del medicament un cop reconstituït:

| | |
|--------------------|------------|
| <= 1 día (24h) | →0,5 punt |
| >1día hasta 3 días | →1 punts |
| >3 a 7 días | →1,5 punts |
| >7 días | →2,5 punts |

Puntuació segons major rang estabilitat del medicament un cop diluït

| | |
|--------------------|------------|
| <= 1 día (24h) | →0,5 punt |
| >1día hasta 3 días | →1 punts |
| >3 a 7 días | →1,5 punts |
| >7 días | →2,5 punts |

- En el cas de que el medicament sigui líquid i no necessiti reconstitució s'atorgarà la puntuació segons la següent taula:

Puntuació segons major rang estabilitat del medicament un cop diluït

| | |
|--------------------|----------|
| <= 1 día (24h) | →1 punt |
| >1día hasta 3 días | →2 punts |
| >3 a 7 días | →3 punts |
| >7 días | →5 punts |

b-ii) Aspectes vinculats a l'administració del fàrmac, fins a **5 punts**

En relació amb els pacients adults amb limfoma no Hodgkin i Leucèmica Limfocítica Crònica, es valorarà -d'acord amb les dades indicades a la fitxa tècnica – la possibilitat de reduir el temps d'administració a partir del 2n cicle respecte del temps d'administració del 1er cicle:

S'atorgaran 5 punts si es compleix íntegrament l'indicat anteriorment (atenent a la fitxa tècnica), en cas contrari 0 punts.

b-iii) Traçabilitat, fins a **13 punts**

Es valorarà l'element de traçabilitat, identificació del producte a l'envàs primari amb DataMatrix o equivalent (sempre que es pugui llegir amb sistema automàtic de lectura digital) que inclogui Codi Nacional, lot i caducitat, amb comprovació de correcta lectura.

Es valorarà com a màxim fins a **13 punts**, aplicats de la següent manera:

- Si el sistema d'identificació és DataMatrix o equivalent amb codi nacional, lot i caducitat: **13 punts**
- Si no té cap sistema d'identificació del producte o diferent dels anteriors: **0 punts**



Cada presentació (Rituximab 500mg i Rituximab 100mg) es valorarà de manera independent, segons els criteris automàtics qualitius indicats anteriorment, i la puntuació final serà la resultant del sumatori ponderat de cada puntuació (99% Rituximab 500mg i 1% Rituximab 100mg).

La valoració i atribució de puntuació relativa als criteris d'adjudicació automàtics qualitius indicats a aquest apartat 1 es realitzarà sobre la base de la declaració realitzada pel licitador a la seva oferta, però prèvia verificació del seu compliment o no per la Mesa de Contractació, d'acord amb la fitxa tècnica del producte i la mostra presentada.

3. VALORACIÓ DE L'OFERTES PRESENTADES

3.1. Criteri d'adjudicació automàtic basat en el preu (Fins a 62 punts)

SANDOZ FARMACEUTICA S.A

L'empresa ha presentat una oferta de rituximab 500mg vial i rituximab 100mg vial de 929.412,00 €

Per tant s'atorga la següent puntuació: 57,12 punts.

PFIZER S.L.U

L'empresa ha presentat una oferta de rituximab 500mg vial i de rituximab 100mg vial de 855.360,00 €

Per tant s'atorga la següent puntuació: 60,46 punts.

KERN PHARMA S.L

L'empresa ha presentat una oferta de rituximab 500mg vial i de rituximab 100mg vial de 821,300,00 €

Per tant s'atorga la següent puntuació: 62 punts.

3.2. Criteris d'adjudicació automàtics basats en aspectes qualitius (fins a 38 punts)

La puntuació màxima d'aquest criteri és de 38 punts. Distribuïts de la següent manera:



- a) Seguretat en la prescripció i presentació del medicament (la puntuació màxima per aquest concepte és de **10 punts**)

Presentació, llegibilitat i identificació dels medicaments: Es valorarà la diferenciació i la identificació externa de l'**envàs primari** en la presentació de les formes farmacèutiques, per tal d'evitar els errors de medicació relacionats amb la similitud de l'aspecte visual entre envasos i garantir la seguretat en el procés d'utilització del medicament.

L'envàs primari és aquell que està directament en contacte amb el medicament. Conté el medicament i a més el protegeix.

a-i) especificació **a l'envàs primari** del nom de l'especialitat, nom del principi actiu, dosis, concentració, volum total, via administració, lot i data de caducitat. Es valorarà amb **5 punts**, obtenint la màxima puntuació l'oferta o ofertes que especifiquin la totalitat de la citada presentació i 0 punts la que no especifiqui la totalitat.

SANDOZ FARMACEUTICA S.A

Rituximab 500 mg vial

Segons la valoració de la mostra rebuda, a l'envàs primari consta el nom de l'especialitat, nom principi actiu, dosis, concentració, volum total, vial administració, lot i data de caducitat.

Per tant s'atorguen 5 punts

Rituximab 100 mg vial

Segons la valoració de la mostra rebuda, a l'envàs primari consta el nom de l'especialitat, nom principi actiu, dosis, concentració, volum total, vial administració, lot i data de caducitat.

Per tant s'atorguen 5 punts

PFIZER S.L.U

Rituximab 500 mg vial

Segons la valoració de la mostra rebuda, a l'envàs primari consta el nom de l'especialitat, nom principi actiu, dosis, concentració, volum total, vial administració, lot i data de caducitat.

Per tant s'atorguen 5 punts

Rituximab 100 mg vial

Segons la valoració de la mostra rebuda, a l'envàs primari consta el nom de l'especialitat, nom principi actiu, dosis, concentració, volum total, vial administració, lot i data de caducitat.

Per tant s'atorguen 5 punts



KERN PHARMA S.L

Rituximab 500 mg vial

Segons la valoració de la mostra rebuda, a l'envàs primari consta el nom de l'especialitat, nom principi actiu, dosis, concentració, volum total, vial administració, lot i data de caducitat.

Per tant s'atorguen 5 punts

Rituximab 100 mg vial

Segons la valoració de la mostra rebuda, a l'envàs primari consta el nom de l'especialitat, nom principi actiu, dosis, concentració, volum total, vial administració, lot i data de caducitat.

Per tant s'atorguen 5 punts

a-ii) dispositius o sistemes específics de seguretat. Es valorarà com a màxim fins a 5 punts, de la forma següent:

Si l'envàs primari és de plàstic i/o conté algun element de protecció addicional que faci que augmenti la seguretat per evitar ruptures s'atorgarà una puntuació de **5 punts**. En el cas contrari la puntuació serà 0 punts.

SANDOZ FARMACEUTICA S.A

Rituximab 500 mg vial

L'empresa no indica específicament en la seva oferta si compleix o no el criteri i fa referència a la mostra enviada per la valoració del criteri.

Segons fitxa tècnica i valoració de la mostra l'envàs és de vidre i no de plàstic, i no conté cap element addicional que augmenti la seguretat davant de potencials caigudes.

Per tant s'atorguen 0 punts.

Rituximab 100 mg vial

L'empresa no indica específicament en la seva oferta si compleix o no el criteri i fa referència a la mostra enviada per la valoració del criteri.

Segons fitxa tècnica i valoració de la mostra l'envàs és de vidre i no de plàstic, i no conté cap element addicional que augmenti la seguretat davant de potencials caigudes.



Per tant s'atorguen 0 punts.

PFIZER S.L.U

Rituximab 500 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta que NO compleix el criteri.

Per tant s'atorguen 0 punts al criteri

Rituximab 100 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta que NO compleix el criteri.

Per tant s'atorguen 0 punts al criteri

KERN PHARMA S.L

Rituximab 500 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta que Sí compleix el criteri.

No obstant això, segons fitxa tècnica i valoració de la mostra l'envàs és de vidre i no de plàstic, i no conté cap element addicional que augmenti la seguretat davant de potencials caigudes.

Per tant s'atorguen 0 punts al criteri

Rituximab 100 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta que Sí compleix el criteri.

Segons valoració de la mostra rebuda l'envàs està encaixat dins d'un plàstic consistent que fa que augmenti la seguretat davant de potencials caigudes.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri

- a. Manipulació del medicament i traçabilitat (la puntuació màxima per aquest concepte és de **28 punts**)

- b-i) Manipulació del medicament, fins a 10 punts



b-i-1) Es valorarà que el medicament no necessiti reconstitució. Es valorarà amb **5 punts** el/s medicament/s que tinguin una presentació sense necessitat de ser reconstituït i 0 punts al que tingui la necessitat de reconstitució.

SANDOZ FARMACEUTICA S.A

Rituximab 500 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta que Sí compleix el criteri.

Segons valoració de la mostra el medicament és líquid i no te necessitat de reconstitució.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri.

Rituximab 100 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta que Sí compleix el criteri.

Segons valoració de la mostra el medicament és líquid i no te necessitat de reconstitució.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri.

PFIZER S.L.U

Rituximab 500 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta que Sí compleix el criteri.

Segons valoració de la mostra el medicament és líquid i no te necessitat de reconstitució.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri.

Rituximab 100 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta que Sí compleix el criteri.

Segons valoració de la mostra el medicament és líquid i no te necessitat de reconstitució.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri.

KERN PHARMA S.L

Rituximab 500 mg vial



L'empresa indica en la seva oferta que Sí compleix el criteri.

Segons valoració de la mostra el medicament és líquid i no te necessitat de reconstitució.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri.

Rituximab 100 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta que Sí compleix el criteri.

Segons valoració de la mostra el medicament és líquid i no te necessitat de reconstitució.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri.

b-i-2) Es valorarà el major rang d'estabilitat en dies de cada medicament de la forma següent: **Fins a 5 punts**

- En el cas de que el medicament necessiti reconstitució s'atorgarà la puntuació segons la següent taula:

Puntuació segons major rang estabilitat del medicament un cop reconstituït:

| | |
|--------------------|------------|
| <= 1 día (24h) | →0,5 punt |
| >1día hasta 3 días | →1 punts |
| >3 a 7 días | →1,5 punts |
| >7 días | →2,5 punts |

Puntuació segons major rang estabilitat del medicament un cop diluït

| | |
|--------------------|------------|
| <= 1 día (24h) | →0,5 punt |
| >1día hasta 3 días | →1 punts |
| >3 a 7 días | →1,5 punts |
| >7 días | →2,5 punts |

- En el cas de que el medicament sigui líquid i no necessiti reconstitució s'atorgarà la puntuació segons la següent taula:

Puntuació segons major rang estabilitat del medicament un cop diluït

| | |
|--------------------|----------|
| <= 1 día (24h) | →1 punt |
| >1día hasta 3 días | →2 punts |
| >3 a 7 días | →3 punts |
| >7 días | →5 punts |

SANDOZ FARMACEUTICA S.A

Rituximab 500 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta un rang d'estabilitat màxim major de 7 dies.

Aquesta informació s'ha pogut comprovar segons fitxa tècnica.



Per tant s'atorguen 5 punts al criteri

Rituximab 100 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta un rang d'estabilitat màxim major de 7 dies.

Aquesta informació s'ha pogut comprovar segons fitxa tècnica.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri

PFIZER S.L.U

Rituximab 500 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta un rang d'estabilitat màxim major de 7 dies.

Aquesta informació s'ha pogut comprovar segons fitxa tècnica.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri

Rituximab 100 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta un rang d'estabilitat màxim major de 7 dies.

Aquesta informació s'ha pogut comprovar segons fitxa tècnica.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri

KERN PHARMA S.L

Rituximab 500 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta un rang d'estabilitat màxim major de 7 dies.

Aquesta informació s'ha pogut comprovar segons fitxa tècnica.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri

Rituximab 100 mg vial

L'empresa indica en la seva oferta un rang d'estabilitat màxim major de 7 dies.

Aquesta informació s'ha pogut comprovar segons fitxa tècnica.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri

b-ii) Aspectes vinculats a l'administració del fàrmac, fins a **5 punts**



En relació amb els pacients adults amb limfoma no Hodgkin i Leucèmia Limfocítica Crònica, es valorarà -d'acord amb les dades indicades a la fitxa tècnica – la possibilitat de reduir el temps d'administració a partir del 2n cicle respecte del temps d'administració del 1er cicle:

S'atorgaran 5 punts si es compleix íntegrament l'indicat anteriorment (atenent a la fitxa tècnica), en cas contrari 0 punts.

Al respecte es deixa constància que es van demanar aclariments a efectes de verificació del compliment d'aquest criteri a les 3 empreses presentades Sandoz, Pfizer i Kern.

SANDOZ FARMACEUTICA S.A

Rituximab 500 mg vial

L'empresa ha indicat en la seva oferta que sí compleix el criteri.

Segons informació rebuda dels aclariments demanats i post verificació en la fitxa tècnica per les indicacions Limfoma no Hodgkin i Leucèmia Limfocítica Crònica en pacients adults, a partir del segon cicle (inclòs) existeix la possibilitat d'una infusió encara més ràpida de 90 minuts sota els criteris especificats que hi consten.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri.

Rituximab 100 mg vial

L'empresa ha indicat en la seva oferta que sí compleix el criteri.

Segons informació rebuda dels aclariments demanats i post verificació en la fitxa tècnica ,per les indicacions Limfoma no Hodgkin i Leucèmia Limfocítica Crònica en pacients adults, a partir del segon cicle (inclòs) existeix la possibilitat d'una infusió encara més ràpida de 90 minuts sota els criteris especificats que hi consten.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri.

PFIZER S.L.U

Rituximab 500 mg vial

L'empresa ha indicat en la seva oferta que sí compleix el criteri.

Segons informació rebuda dels aclariments demanats i post verificació en la fitxa tècnica s'especifica, per totes les indicacions, que a partir del segon cicle (inclòs) el temps de perfusió és inferior al temps d'infusió del primer cicle.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri.

Rituximab 100 mg vial

L'empresa ha indicat en la seva oferta que sí compleix el criteri.



Segons informació rebuda dels aclariments demanats i post verificació en la fitxa tècnica s'especifica, per totes les indicacions, que a partir del segon cicle (inclòs) el temps de perfusió és inferior al temps d'infusió del primer cicle.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri.

KERN PHARMA S.L

Rituximab 500 mg vial

L'empresa ha indicat en la seva oferta que sí compleix el criteri.

Segons informació inclosa en la fitxa tècnica s'especifica, per totes les indicacions, que a partir del segon cicle (inclòs) el temps de perfusió és inferior al temps d'infusió del primer cicle.

Adicionalment, segons informació rebuda dels aclariments demanats, l'empresa detalla els diferents estudis realitzats verificant la possibilitat d'una infusió encara més ràpida, en infermetats hematològiques que la anteriorment indicada en fitxa tècnica respecte a infusions a partir del segon cicle inclòs.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri

Rituximab 100 mg vial

L'empresa ha indicat en la seva oferta que sí compleix el criteri.

Segons informació inclosa en la fitxa tècnica s'especifica, per totes les indicacions, que a partir del segon cicle (inclòs) el temps de perfusió és inferior al temps d'infusió del primer cicle.

Adicionalment, segons informació rebuda dels aclariments demanats, l'empresa detalla els diferents estudis realitzats verificant la possibilitat d'una infusió encara més ràpida, en infermetats hematològiques, que la anteriorment indicada en fitxa tècnica respecte a infusions a partir del segon cicle inclòs.

Per tant s'atorguen 5 punts al criteri

b-iii) Traçabilitat, fins a 13 punts

Es valorarà l'element de traçabilitat, identificació del producte a l'envàs primari amb DataMatrix o equivalent (sempre que es pugui llegir amb sistema automàtic de lectura digital) que inclogui Codi Nacional, lot i caducitat, amb comprovació de correcta lectura.

Es valorarà com a màxim fins a *13 punts*, aplicats de la següent manera:



- Si el sistema d'identificació és DataMatrix o equivalent amb codi nacional, lot i caducitat: **13 punts**
- Si no té cap sistema d'identificació del producte o diferent dels anteriors: **0 punts**

SANDOZ FARMACEUTICA S.A

Rituximab 500 mg vial

Segons indica l'empresa en la seva oferta Sí que compleix el criteri.

Segons lectura real de la mostra s'ha pogut llegir de forma correcta el codi nacional, lot i caducitat.

Per tant s'atorguen 13 punts al criteri corresponent

Rituximab 100 mg vial

Segons indica l'empresa en la seva oferta Sí que compleix el criteri.

Segons lectura real de la mostra s'ha pogut llegir de forma correcta el codi nacional, lot i caducitat.

Per tant s'atorguen 13 punts al criteri corresponent

PFIZER S.L.U

Rituximab 500 mg vial

Segons indica l'empresa en la seva oferta Sí que compleix el criteri.

Segons lectura real de la mostra s'ha pogut llegir de forma correcta el codi nacional, lot i caducitat.

Per tant s'atorguen 13 punts al criteri corresponent

Rituximab 100 mg vial

Segons indica l'empresa en la seva oferta Sí que compleix el criteri.

Segons lectura real de la mostra s'ha pogut llegir de forma correcta el codi nacional, lot i caducitat.

Per tant s'atorguen 13 punts al criteri corresponent

KERN PHARMA S.L

Rituximab 500 mg vial



Segons indica l'empresa en la seva oferta Sí que compleix el criteri.

Segons lectura real de la mostra NO s'ha pogut llegir el total de la informació requerida.

A continuació s'explica el motiu de la impossibilitat de la lectura de tota la informació requerida al criteri.

Segons els estàndard GS1, quan un camp pot tenir una longitud variable, com pot ser el lot o el número de sèrie, aquest camp ha de portar un delimitador al final del camp, per tal que en llegir-ho, el sistema sàpiga fins a on arriba.

En aquest cas la lectura del data matrix torna el següent:

0108470007155928102F53051720260531

Segons codificació:

01 codi nacional

10 Lot

17 caducitat

El codi 10 que correspon al Lot i per tant pot tenir longitud variable, no porta delimitador darrere per tant el sistema no detecta quan acaba i en la lectura concatena lot i caducitat en el mateix camp.

Per tant s'atorguen 0 punt al criteri corresponent

Rituximab 100 mg vial

Segons indica l'empresa en la seva oferta Sí que compleix el criteri.

Segons lectura real de la mostra No s'ha pogut llegir el total de la informació requerida.

A continuació s'explica el motiu de la impossibilitat de la lectura de tota la informació requerida al criteri.

Segons els estàndard GS1, quan un camp pot tenir una longitud variable, com pot ser el lot o el número de sèrie, aquest camp ha de portar un delimitador al final del camp, per tal que en llegir-ho, el sistema sàpiga fins a on arriba.

En aquest cas la lectura del data matrix torna el següent:

0108470007155928102F53051720260531

Segons codificació:

01 codi nacional

10 Lot

17 caducitat

El codi 10 que correspon al Lot i per tant pot tenir longitud variable, no porta delimitador darrere per tant el sistema no detecta quan acaba i en la lectura concatena lot i caducitat en el mateix camp.



Per tant s'atorguen 0 punt al criteri corresponent

4. CONCLUSIONS

Un cop analitzada la documentació, referent al contracte de referència, i valorada, la puntuació obtinguda pel licitador, es desglossa de la següent manera:



| EMPRESA | Puntuació Total criteris qualitius | Puntuació Total valoració econòmica | Total puntuació |
|-------------------------|------------------------------------|-------------------------------------|-----------------|
| SANDOZ FARMACEUTICA S.A | 33,00 | 57,12 | 90,12 |
| PFIZER S.L.U | 33,00 | 60,46 | 93,46 |
| KERN PHARMA | 20,05 | 62,00 | 82,05 |



Codi Validació: 9HA4ANZJQG32DZYWXMJ2CLNTX
Verificació: <https://ico.edministracio.cat/>
Document signat electrònicament des de la plataforma esPublico Gestiona | Pàgina 17 de 18

Es proposa traslladar a la Mesa de contractació el present informe de valoració dels criteris d'adjudicació automàtics, per tal de continuar amb el procediment d'adjudicació **CP-2023-39 “Subministrament del medicament RITUXIMAB 500 MG i RITUXIMAB 100 MG VIAL”** a l'empresa Pfizer amb una major puntuació de 93,46 punts.

I per això es signa electrònicament aquest informe als efectes oportuns.

