

Exp.: 2024/104

Tipus: SUBMINISTRAMENT

Procediment: ACORD MARC AMB UN ÚNIC PROVEÏDOR OBERT

Objecte: Subministrament de medicaments diversos II amb destí a l'HCB

Promotor: Àrea del Medicament de l'Hospital Clínic de Barcelona

INFORME DE NECESSITAT I IDONEÏTAT DEL CONTRACTE

1. Antecedents

Aquest informe té com a finalitat principal justificar la necessitat i idoneïtat de la contractació que es promou per tal de donar compliment al que s'estableix en els articles 28 i 116 de la Llei 9/2017, de 8 de novembre, de contractes del sector públic, per la qual es transposa a l'ordenament jurídic espanyol les Directives del Parlament Europeu i del Consell de 2014/23/UE i 2014/24/UE, de 26 de febrer de 2014 (en endavant, LCSP). Tal com s'estableix en l'article 116.1 d'aquesta Llei, l'informe serà publicat en el perfil de contractant de l'Hospital Clínic de Barcelona (HCB) allotjat a la Plataforma de serveis de contractació pública de la Generalitat de Catalunya.

El subministrament de medicaments és imprescindible per a qualsevol Hospital per desenvolupar la seva normal activitat i garantir la continuïtat en la prestació del servei públic d'assistència sanitària, en condicions òptimes, amb qualitat i eficiència.

2. Objecte del contracte: necessitat, idoneïtat i naturalesa del contracte

Tal com s'ha assenyalat, l'objecte del contracte és el subministrament de medicaments i es tracta d'un subministrament imprescindible per tal que l'Hospital Clínic de Barcelona continuï donant servei a les necessitats de medicació derivades de l'activitat sanitària que desenvolupa, fet que comporta que sigui necessari i idoni procedir a contractar el subministrament de medicaments que es promou. Amb caràcter general, l'expedient que es promou pretén cobrir la necessitat de subministrament dels medicaments que actualment es troben adjudicats a l'expedient 2020-61, l'última pròrroga del qual finalitza el 17 de gener de 2025. Per tant, d'acord amb el que es preveu a l'article 28 de la LCSP, es considera que queden suficientment justificades les necessitats a cobrir per aquest contracte, així com la idoneïtat del seu objecte i contingut per satisfer-les.

Atesa la naturalesa i l'objecte del contracte es considera idoni aplicar la codificació 336000006-6 (Productes Farmacèutics) corresponent a la nomenclatura del Vocabulari Comú de Contractes (CPV) de la Comissió Europea. Així, la naturalesa jurídica del contracte que es promou és la de subministrament, per tant, els contractes que s'adjudiquin seran contractes administratius de subministraments i es regiran pel que estableixen els articles 16 i 25 de la LCSP.

3. Durada del contracte

La durada inicial del contracte que, de conformitat amb l'article 29 de la LCSP, s'estableix en funció de la naturalesa de les prestacions, s'estableix en 12 mesos a partir del dia 18 de gener

de 2025 o del dia següent al de la seva formalització si aquesta data és posterior i es preveuen tres pròrrogues d'una durada de 12 mesos cadascuna.

Aquest termini de vigència no supera el líndar màxim establert a l'article 29.1 de la LCSP per a la tipologia de contractes i es considera l'adequat per a totes les parts, tant perquè es podrà desenvolupar el subministrament en un espai temporal estable, com que permetrà a l'Òrgan de contractació, abans de finalitzar els períodes d'execució, analitzar la situació del mercat i prendre en consideració la necessitat de sotmetre de nou a concurrència el subministrament.

4. Divisió en lots del contracte

L'expedient es divideix en 104 lots, indicats en el PCAP, en funció del principi actiu dels diferents medicaments, dosificació i la seva forma de presentació. Aquesta configuració de l'objecte del contracte en lots per principi actiu es justifica en el principi de concurrència en estimular la competència dels medicaments en cada lot i pretén aconseguir la major eficiència en l'ús de les despeses públiques, considerant que en l'expedient, a més del preu, també s'estableixen criteris d'adjudicació qualitius. En tot cas, la configuració que s'estableix no impedeix la prescripció mèdica ja que en cas de resultar necessari per raons clíniques s'habilitaran els mecanismes necessaris, sempre de conformitat amb els procediments establerts en la normativa de contractació pública i els seus principis, per tal que els pacients que tenen assignat un determinat tractament prescrit puguin continuar-lo.

S'adjudicarà cada lot en què es divideix l'Acord marc a una única empresa licitadora, que serà l'empresa que proposi la millor oferta en termes de relació qualitat/preu, de conformitat amb els criteris d'adjudicació previstos. Hi ha obligació de licitar a lots sencers.

5. Pressupost base de licitació i Valor màxim estimat

El valor màxim estimat del contracte és de 185.738.794,02 €. De conformitat amb l'article 101.1.a) de la LCSP, el valor estimat s'ha determinat prenent l'import total, sense incloure l'IVA, pagador segons les estimacions realitzades. D'acord amb l'apartat 13 d'aquest precepte, en els Acords marc s'ha de tenir en compte el "Valor Màxim Estimat", exclòs l'IVA, del conjunt de contractes previstos durant la durada total de l'Acord marc.

Per tant, en aquest cas, s'ha tingut en compte el valor real total dels contractes successius similars adjudicats durant l'exercici precedent o durant els dotze mesos previs, ajustats en funció dels canvis de quantitat o valor previstos per als dotze mesos posteriors. A més, per a la seva determinació s'ha considerat l'import de modificació, així com l'import de les eventuais pròrrogues, en cas que es prevegin. En tot cas, aquest valor estimat té caràcter orientatiu. Per tant, aquest import s'ha calculat tenint en compte el valor real total dels contractes successius similars adjudicats durant l'exercici precedent o durant els dotze mesos previs, ajustats en funció dels canvis de quantitat o valor previstos per als dotze mesos posteriors al contracte inicial, i tenint en compte la durada –en aquest cas 12 mesos, més tres pròrrogues de 12 mesos de durada cadascuna.

PRESSUPOST BASE DE LICITACIÓ (sense iva)	33.167.641,79 €
IMPORT ESTIMAT MODIFICACIONS PREVISTES (sense iva)	6.633.528,36 €
IMPORT ESTIMAT EVENTUALS PRÒRROQUES (sense iva)	99.502.925,37 €
VALOR MÀXIM ESTIMAT* (sense iva)	185.738.794,02 € *

El VME inclou un increment de consum previst d'un 35% per a la durada total de l'Acord marc. Aquest valor representa l'import màxim dels contractes basats (comandes) que es poden dur a terme en virtut d'aquest Acord marc, sense que l'HCB estigui obligat a consumir la totalitat del VME. En cap cas la suma de l'import de tots els contractes basats en aquest Acord marc (comandes) pot superar el VME indicat.

Per l'altra banda, el PBL del contracte específic que s'adjudicarà s'ha calculat tenint en compte els preus unitaris als quals s'està actualment comprant i el consum realitzat per l'HCB durant l'últim exercici pressupostari. Així les coses, el PBL sense IVA és de 33.167.641,79 € i amb IVA inclòs de 34.494.340,81 €.

6. Sistema de racionalització i procediment de licitació

Per tal de racionalitzar la contractació de medicaments s'ha optat pel sistema de racionalització de l'Acord marc regulat en l'article 218 i següents de la LCSP. L'objecte d'aquest Acord marc és la selecció de les empreses, atès que es divideix en diversos lots, que podran efectuar el subministrament de medicaments a l'Hospital, prèvia comanda, donat que es definiran tots els termes en el mateix Acord marc. Es preveu seleccionar com a màxim una empresa per lot.

El procediment per a la subscripció de l'Acord marc, de conformitat amb l'article 220 de la LCSP, és el procediment obert, de manera que qualsevol empresa interessada podrà presentar una proposició, quedant exclosa tota negociació dels termes dels contractes amb les empreses licitadores, d'acord amb el previst en els articles 156 i següents de la LCSP. L'elecció d'aquest procediment permetrà promoure la màxima competència i transparència.

7. Criteris de solvència econòmica i financera i de solvència tècnica o professional

Tal com estableix l'article 74 de la LCSP, per subscriure contractes amb el sector públic les empreses han d'acreditar estar en possessió de les condicions mínimes de solvència econòmica i financera i professional o tècnica que es determinin per part de l'òrgan de contractació. Els requisits mínims de solvència i la documentació requerida per acreditar aquests requisits són els que s'indicaran en l'anunci de licitació i s'especificaran en el Plec de Clàusules Administratives Particulars del contracte.

La solvència que s'ha exigit compleix amb l'apartat 2 de l'article 74 de la LCSP, atès que es troba vinculada a l'objecte del contracte, a més que els requisits que es demanen són proporcionals. Així, es requereix una solvència econòmica i financera orientada a assegurar una execució adequada del contracte, però respectant el límit que estableix l'article 87 de la

LCSP de què el volum anual de negocis mínim anual exigít no excedeixi d'una vegada i mitja el valor estimat del contracte. Pel que fa als requisits de solvència tècnica o professional, s'ha tingut especial cura per tal que s'orientin a garantir que l'execució del contracte –de cada lot– es farà per una empresa amb idoneïtat i qualificada, en la mesura que disposi d'experiència per donar resposta a la necessitat.

En conseqüència s'han seleccionat criteris de solvència que compleixen amb el següent:

- Es troben relacionats amb la magnitud i la naturalesa del contracte i són proporcionals a aquesta;
- S'han determinat tenint en compte les necessitats específiques del contracte i, en conseqüència, de cada lot en què aquest es divideix;
- Són pertinents al contracte i no són abstractes;
- S'han formulat de manera senzilla i clara;

A continuació s'especifiquen els requisits i mitjans que es demanen:

a) SOLVÈNCIA ECONÒMICA I FINANCERA:

Volum anual de negocis referit al millor exercici dins dels tres últims disponibles en funció de les dates de constitució o d'inici d'activitats de l'empresari i de presentació de les ofertes:

- Import igual o superior al 70% de l'import anual de licitació (sense IVA) del lot al qual es presenti oferta.
En cas de presentar oferta a més d'un lot, l'import que s'ha d'acreditar és el corresponent al 70% de la suma de l'import anual de licitació dels lots al que es presenti oferta.

La referida solvència econòmica i financera s'acreditarà de la manera següent:

- La referida solvència econòmica i financera s'acreditarà mitjançant una declaració responsable acreditativa de l'empresa indicant el volum de negocis de l'empresa

Justificació: La seva elecció respon a la necessitat que els operadors econòmics garanteixin que posseeixen la capacitat econòmica i financera necessària per executar el contracte, tenint en compte la importància del mateix en tractar-se de l'adquisició de medicaments d'utilització per a l'atenció a pacients i amb això tractar d'evitar incidències en la seva execució que poguessin crear algun perjudici en el normal desenvolupament de l'activitat assistencial, però també aplicant la proporcionalitat adequada que no restringeixi la competència. Aquesta Direcció entén que si l'empresa licitadora ha executat contractes en l'àmbit que actualment s'està licitant, de com a mínim el 70% del valor de licitació, tindrà prou solvència econòmica per gestionar el contracte. Així, aquesta solvència econòmica garanteix que es podrà complir amb l'execució del contracte i no superar el límit que estableix la LCSP de no superar 1 vegada i $\frac{1}{2}$ el VEC.

b) SOLVÈNCIA TÈCNICA O PROFESSIONAL:

Relació dels principals subministraments efectuats de la mateixa naturalesa o similar que els que constitueixen l'objecte del contracte en el curs de, com a màxim, els tres últims anys indicant el seu import, dates i destinatari públic o privat dels mateixos.

- S'haurà d'acreditar que l'import anual acumulat dels subministraments l'any de més execució sigui igual o superior al 70% de l'import anual de licitació (sense IVA) del lot o suma de lots als quals es presenti oferta.

Els subministraments efectuats s'acreditaran mitjançant certificats expedits o visats per l'òrgan competent, quan el destinatari sigui una entitat del sector públic i quan el destinatari sigui un subjecte privat, mitjançant un certificat expedit per aquest o per una declaració de l'empresari.

Justificació: a través de la solvència tècnica indicada es considera que es garanteix que els operadors econòmics gaudeixin de la capacitat logística i tècnica necessària per executar amb garanties l'objecte del contracte amb les exigències establertes en el plec de prescripcions tècniques i tenint en compte la importància del mateix en tractar-se de l'adquisició de productes d'utilització en l'atenció als pacients i evitar incidències en la seva execució que poguessin crear algun perjudici en el normal desenvolupament de l'activitat assistencial, però també aplicant la proporcionalitat adequada que no restringeixi la competència. Aquesta Direcció, entén que si l'empresa licitadora ha executat subministraments d'igual o similar naturalesa de l'actual licitació per un import igual o superior al 70% de l'anualitat mitjana tindrà solvència tècnica suficient per desenvolupar el mateix, sent el 70% un percentatge assumible per qualsevol empresa que vulgui optar a l'adjudicació i que tingui la capacitat suficient.

8. Criteris d'adjudicació

De conformitat amb l'article 145.1 de la LCSP, l'adjudicació dels contractes s'ha de realitzar utilitzant una pluralitat de criteris d'adjudicació en base a la millor qualitat/preu. Per tant, amb la voluntat d'aconseguir la millor relació qualitat/preu en l'adjudicació de l'Acord marc, amb caràcter general, s'han configurat criteris econòmics i qualitatius (objectius), atorgant a aquests últims una ampla ponderació.

Els criteris qualitatius que s'han establert fan referència a característiques de l'objecte del contracte que es poden valorar de manera objectiva, als quals, de conformitat amb l'article 146.2 de la LCSP, s'ha donat preponderància. Entre aquest tipus de criteris s'inclou prioritàriament la valoració de la qualitat, inclòs el valor tècnic i les característiques funcionals. Els criteris es diferencien en funció de la classificació del medicament establerta.

Tots els criteris d'adjudicació es troben vinculats a l'objecte del contracte i s'han formulat de manera objectiva, respectant en tot moment els principis d'igualtat, no discriminació, transparència i proporcionalitat. Els criteris d'adjudicació es detallen a l'Annex núm. 1 d'aquest informe.

9. Condicions especials d'execució

D'acord amb l'article 202 de la LCSP, s'estableixen condicions especials d'execució del contracte, d'obligat compliment per part de l'empresa o empreses contractistes, i que seran

les que s'indiquin al quadre de característiques del PCAP. Específicament, s'ha previst una condició especial d'execució de tipus mediambiental:

"L'empresa contractista s'ha de responsabilitzar de subministrar el/els producte/es objecte del contracte en embalatges fabricats en un 50% per cent o més en material reciclat. En aquest sentit, i als efectes de verificació del compliment d'aquesta condició especial d'execució, **l'empresa adjudicatària ha de presentar una declaració responsable signada per la persona representant que manifesti el compromís al compliment d'aquesta condició especial d'execució, d'acord amb el model orientatiu que s'adjunta com a annex al plec de clàusules administratives particulars (...)**".

Amb l'objectiu general d'exercir la promoció de la salut mitjançant la compra de productes que al llarg del seu cicle de vida redueixin l'impacte ambiental, en què la minimització dels residus d'embalatges requereix d'una especial atenció, tal com s'estableix en el "*Real Decreto 1055/2022, de 27 de diciembre, de envases y residuos de envases*" s'estableix l'esmentada condició especial d'execució mediambiental.

Per tot això;

SOL·LICITO A L'ORGAN DE CONTRACTACIÓ

- I. Que s'iniciï la redacció del Plec de Prescripcions Tècniques i del Plec de Clàusules Administratives Particulars en els termes que es proposa en aquest informe.

- II. Que s'iniciïn els tràmits per certificar l'existència de crèdit, si és el cas.

Barcelona,

Sra. Concepción Camacho
Gerent Àrea del Medicament

ANNEX 1

CRITERIS DE VALORACIÓ AUTOMÀTICS

A continuació, es relacionen els criteris que serviran per valorar els medicaments objecte del procediment de contractació. Es diferencien diferents criteris de valoració depenent de la classificació del medicament establerta a l'**annex 3.2** del Plec de Clàusules Administratives Particulars.

A.- CRITERIS DE VALORACIÓ DELS MEDICAMENTS ONCOLÒGICS PER VIA PARENTERAL

1. CRITERIS TÈCNICS (FINS A 50 PUNTS)

Els medicaments oferts hauran de complir amb les condicions establertes a l'apartat 2 del Plec de Prescripcions Tècniques, en cas de no complir-les, l'oferta serà exclosa del present procediment de contractació.

1.1.PRESENTACIÓ (FINS A 10 PUNTS)

Per garantir la seguretat en el procés d'utilització dels medicaments, es valorarà la diferenciació i la identificació externa en l'envàs primari* de la presentació de les formes farmacèutiques, per evitar errors de medicació relacionats amb la serigrafia i similitud d'aspecte visual entre envasos.

- Si el medicament inclou totes les dades detallades a continuació es puntuarà amb **10 punts**:
 1. Nom de l'especialitat.
 2. Principi actiu.
 3. Lot.
 4. Data de caducitat.
 5. Composició quantitativa.
 6. En medicaments en pólvores liofilitzades: Dosi (en unitats de pes)
En medicaments en solució:
 - Dosis/mil·lilitre i volum total de la unitat galènica.
 - Dosis total/volum total de la unitat galènica.
- Si falta alguna de les dades detallades abans es puntuarà l'apartat amb **0 punts**.

Per tal d'obtenir la puntuació esmentada, l'empresa licitadora ha de presentar fotografies de l'envàs primari del medicament on es puguin identificar i visualitzar les dades detallades en aquest criteri. En el cas, que no s'aporti la fotografia acreditativa o a partir d'aquesta no siguin visibles les dades indicades, l'oferta es puntuarà amb 0 punts.

**De conformitat amb l'article 2.12 del Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente, s'entén per acondicionament*

primari “el envase o cualquier otra forma de acondicionamiento que se encuentre en contacto directo con el medicamento”.

Justificació: Aquest criteri permetrà valorar un aspecte important com és la diferenciació i identificació externa dels medicaments per evitar possibles errors de medicació relacionats amb la serigrafia i similitud d'aspecte visual entre envasos per incrementar la seguretat durant la utilització dels medicaments. Els tècnics de l'HCB consideren que aquesta és la informació bàsica que millora la seguretat en el procés d'utilització dels medicaments, d'acord amb les seves necessitats, els seus procediments d'utilització i el tipus de medicament. A més informació bàsica més punts, d'acord amb l'escalat establert.

1.2. IDENTIFICACIÓ DEL PRODUCTE EN L'ENVÀS PRIMARI I DE DISPENSACIÓ I/O ADMINISTRACIÓ PER INFERMERIA (FINS A 20 PUNTS)

S'atorgaran 20 punts als medicaments que disposin del sistema d'identificació, en l'envàs primari i de dispensació i/o administració per infermeria, **GS1-Datamatrix o codi de barres EAN-128 en el que figuri la següent informació:**

- **GTIN o NTIN del producte en el Identificador d'Aplicació (01).**
- **Data de Caducitat a l'identificador d'aplicació (17) en format AAMMDD.**
- **Lot de fabricació a l'identificador d'aplicació (10).**

Per a més informació tècnica sobre la codificació i marcatge poden contactar amb el departament d'estàndards de GS1 Spain (estandaresgs1@aecoc.es).

Per obtenir la puntuació total, caldrà que els licitadors acreditin que el medicament disposa del sistema d'identificació esmentat amb la informació (GTIN/NTIN, caducitat i lot de fabricació) en els identificadors d'aplicació esmentats, aportant un vídeo en el qual s'acrediti que el Datamatrix de l'envàs primari del medicament ofert conté tota la informació requerida. A més s'ha d'aportar una fotografia del medicament **on es pugui** veure clarament el sistema d'identificació per tal de què els tècnics puguin comprovar que conté la informació requerida. En el cas, que no s'acrediti mitjançant el vídeo i la fotografia aquesta informació de manera que no sigui visible el sistema d'identificació amb la informació requerida, l'oferta es puntuarà amb **0 punts**.

S'atorgaran **10 punts** als licitadors que, malgrat els seus medicament no disposin del sistema d'identificació citat amb la informació requerida, **declarin responsablement que els medicaments que ofereixen disposaran en l'envàs primari el sistema GS1-Datamatrix o codi de barres EAN-128 amb la informació indicada en els identificadors d'aplicació durant el primer mes de vigència del contracte.** Per obtenir aquests 10 punts s'ha d'aportar declaració responsable seguint el model que s'estableix en l'annex 4 del PCAP.

Justificació: Aquest criteri permetrà valorar un aspecte que facilita la tasca del personal sanitari al permetre identificar, amb la lectura del sistema, el medicament. La inclusió d'aquest sistema en els medicaments també incrementa la seguretat durant la seva utilització, evitant errors. Es valora disposar d'aquest sistema d'identificació amb la informació relativa al GTIN/NTIN, Data de Caducitat i Lot de fabricació en els identificadors d'aplicació esmentat.

1.3. MANIPULACIÓ DELS MEDICAMENTS (FINS A 15 PUNTS):

Per als medicaments de teràpia del càncer i els biològics no perillosos es valorarà el següent:

- Si la presentació no precisa de manipulació/reconstitució (pre-diluïts) es puntuarà amb **15 punts**.

- Si la presentació precisa de manipulació/reconstitució (liofilitzat) es puntuarà amb **0 punts**.

Justificació: Aquest criteri permetrà valorar un aspecte relacionat amb la facilitat d'us i seguretat durant la manipulació dels medicaments. Lògicament no haver de manipular el medicament prèviament a la seva administració, suposa un valor afegit que repercuteix en un increment de la rapidesa, facilitat d'us i seguretat per al personal assistencial.

1.4 SISTEMA D'ADMINISTRACIÓ O UTILLATGE ESPECIAL COMPLEMENTARI (2,5 PUNTS)

- Si el medicament no requereix d'un sistema, equip o utillatge especial complementari, o si aquest és de caràcter estàndard (no requerint despeses addicionals o gran complexitat d'implementació en cas de canvi de proveïdor), es puntuarà amb **2,5 punts**.
- Si el medicament requereix d'un sistema, equip o utillatge especial complementari que no és estàndard, es puntuarà amb **0 punts**.

Justificació: Per a l'administració de medicaments, pot ser habitual la necessitat d'utilitzar un sistema, equip o utillatge especial. Alguns són estàndards que es poden fer servir amb diferents medicaments o proveïdors però altres són específics de cada marca o licitador. Lògicament, els tècnics de l'HCB, coneixedors d'aquest tema consideren que és una avantatge que no s'hagin d'utilitzar elements complementaris i, si s'han d'utilitzar, que siguin estàndards per facilitar la multi-utilització, facilitar el seu ús per a l'administració i, per tant, la seva tasca i reduir possibles costos.

1.5. PROTECCIÓ ANTICAIGUDA/ANTIVESSAMENTS ACCIDENTALS (1,25 PUNTS)

- Es valorarà si l'envàs primari (vial, ampolla, xeringa...) disposa d'una protecció anticaiguda/antivessaments per tal de protegir-lo de possibles trencaments i es puntuarà amb **1,25 punts**.
- Si NO presenta protecció anticaiguda/antivessaments accidentals es puntuarà amb **0 punts**.

Per obtenir aquests 1,25 punts cal aportar una certificació que ho acrediti o una **declaració responsable** signada per la persona apoderada i una fotografia on es mostri la protecció.

Justificació: Durant la manipulació dels medicaments, un dels riscos són les caigudes o vessaments accidentals. Els tècnics de l'HCB, el consideren un aspecte important i valoren que la forma farmacèutica disposi d'algun tipus de protecció per evitar-los.

1.6. NETEJA DEL PRODUCTE FARMACÈUTIC (1,25 PUNTS)

- Si es certifica la seva neteja de des fàbrica prèvia distribució es puntuarà amb **1,25 punts**.
- Si no es certifica la seva neteja des de fàbrica prèvia distribució es puntuarà amb **0 punts**.

Per obtenir els 1,25 punts cal aportar una **certificació que ho acrediti o una declaració responsable signada per la persona apoderada on es faci constar el procés de neteja des de fàbrica prèvia distribució.**

Justificació: Abans de l'administració dels medicaments, d'acord amb la seva aplicació i espais on s'administren, aquest han de passar un procediment de neteja.

Els tècnics de l'HCB consideren que un valor afegit que el medicament ja vingui net des de la fàbrica, i així evitar la neteja en la pròpia Àrea del medicament.

2. CRITERI ECONÒMIC (FINS A 50 PUNTS)

Preu: Es valorarà l'oferta del licitador neta descomptats abonaments o descomptes aplicables a l'article de manera incondicionada. **Aquest apartat es valorarà segons la següent fórmula:**

$$P_v = \left[1 - \left(\frac{O_v - O_m}{IL} \right) \right] \times P$$

P_v = Puntuació de l'oferta a Valorar

P = Punts criteri econòmic

O_m = Oferta Millor

O_v = Oferta a Valorar

IL = Import de Licitació

B.- CRITERIS DE VALORACIÓ DELS MEDICAMENTS ONCOLÒGICS PER VIA ORAL

1.CRITERIS TÈCNICS (FINS A 50 PUNTS)

Els medicaments oferts hauran de complir amb les condicions establertes a l'apartat 2 del Plec de Prescripcions Tècniques, en cas de no complir-les, l'oferta serà exclosa del present procediment de contractació.

1.1. PRESENTACIÓ (10 PUNTS)

Per garantir la seguretat en el procés d'utilització dels medicaments, es valorarà la diferenciació i la identificació externa en l'envàs primari* de la presentació de les formes farmacèutiques, per evitar errors de medicació relacionats amb la serigrafia i similitud d'aspecte visual entre envasos.

- S'atorgaran **10 punts** al medicament que inclogui totes les dades detallades a continuació:
 1. Nom de l'especialitat
 2. Principi actiu
 3. Lot
 4. Data de caducitat
 5. Composició quantitativa
 6. Per a presentacions sòlides (comprimits, capsules, etc...), caldrà esmentar la dosis total de la unitat galènica.
Per a presentacions líquides (solucions orals, etc ...), caldrà esmentar la dosis per mil·lilitre, i el volum total de la unitat galènica.
- En cas que falti alguna de les dades detallades, es puntuarà amb **0 punts**.

Per tal d'obtenir la puntuació esmentada, l'empresa licitadora ha de presentar una fotografia de l'envàs primari del medicament on es puguin identificar i visualitzar les dades detallades en aquest criteri. En el cas, que no s'aporti la fotografia acreditativa o a partir d'aquesta no siguin visibles les dades indicades, l'oferta es puntuarà amb 0 punts.

**De conformitat amb l'article 2.12 del Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente, s'entén per acondicionament primari "el envase o cualquier otra forma de acondicionamiento que se encuentre en contacto directo con el medicamento".*

Justificació: Aquest criteri permetrà valorar un aspecte important com és la diferenciació i identificació externa dels medicaments per evitar possibles errors de medicació relacionats amb la serigrafia i similitud d'aspecte visual entre envasos per incrementar la seguretat durant la utilització dels medicaments. Els tècnics de l'HCB consideren que aquesta és la informació bàsica que millora la seguretat en el procés d'utilització dels medicaments, d'acord amb les seves necessitats, els seus procediments d'utilització i el tipus de medicament. És valora disposar d'aquesta informació.

1.2 IDENTIFICACIÓ DEL PRODUCTE EN L'ENVÀS PRIMARI I DE DISPENSACIÓ I/O ADMINISTRACIÓ PER INFERMERIA (FINS A 20 PUNTS)

S'atorgaran 20 punts als medicaments que disposin del sistema d'identificació, en l'envàs primari i de dispensació i/o administració per infermeria, **GS1-Datamatrix o codi de barres EAN-128** en el que figuri la següent informació:

- **GTIN o NTIN del producte en el Identificador d'Aplicació (01).**
- **Data de Caducitat a l'identificador d'aplicació (17) en format AAMMDD.**
- **Lot de fabricació a l'Identificador d'aplicació (10).**

Per a més informació tècnica sobre la codificació i marcatge poden contactar amb el departament d'estàndards de GS1 Spain (estandaressgs1@aecoc.es).

Per obtenir la puntuació total, caldrà que els licitadors acreditin que el medicament disposa del sistema d'identificació esmentat amb la informació (GTIN/NTIN, caducitat i lot de fabricació) en els identificadors d'aplicació esmentats, aportant un vídeo en el qual s'acrediti que el Datamatrix de l'envàs primari del medicament ofert conté tota la informació requerida. A més s'ha d'aportar una fotografia del medicament **on es pugui veure clarament el sistema d'identificació** per tal de què els tècnics puguin comprovar que conté la informació requerida. En el cas, que no s'acrediti mitjançant el vídeo i la fotografia aquesta informació de manera que no sigui visible el sistema d'identificació amb la informació requerida, l'oferta es puntuarà amb **0 punts**.

S'atorgaran **10 punts** als licitadors que, malgrat els seus medicament no disposin del sistema d'identificació citat amb la informació requerida, **declarin responsablement que els medicaments que ofereixen disposaran en l'envàs primari el sistema GS1-Datamatrix o codi de barres EAN-128 amb la informació indicada en els identificadors d'aplicació durant el primer mes de vigència del contracte.** Per obtenir aquests 10 punts s'ha d'aportar declaració responsable seguint el model que s'estableix en l'annex 4 del PCAP.

Justificació: Aquest criteri permetrà valorar un aspecte que facilita la tasca del personal sanitari al permetre identificar, amb la lectura d'un sistema, el medicament. La inclusió d'aquest sistema en els medicaments també incrementa la seguretat durant la seva utilització, evitant errors. Es valora disposar d'aquest sistema d'identificació amb la informació relativa al GTIN/NTIN, Data de Caducitat i Lot de fabricació en els identificadors d'aplicació esmentat.

1.3. MANIPULACIÓ DELS MEDICAMENTS (20 PUNTS):

- Si els medicaments presentats estan acondicionats en dosis unitària es puntuarà amb **20 punts**. Si no ho estan es valorarà amb **0 punts**.

Justificació: Aquest criteri permetrà valorar un aspecte relacionat amb la facilitat d'us i seguretat durant la manipulació dels medicaments. Lògicament, els tècnics de l'HCB consideren que no haver de manipular els medicaments prèviament a la seva administració, perquè ja estan acondicionats en dosi unitària, suposa un valor afegit que repercuteix en un increment de la rapidesa, seguretat i facilitat d'us per al personal assistencial, a banda de d'un aprofitament més exhaustiu del medicament. Es valora que el medicament estigui acondicionat en dosi unitària.

2. CRITERI ECONÒMIC (FINS A 50 PUNTS)

Preu: Es valorarà l'oferta del licitador neta descomptats abonaments o descomptes aplicables a l'article de manera incondicionada. Aquest apartat es valorarà segons la següent fórmula:

$$P_v = \left[1 - \left(\frac{O_v - O_m}{IL} \right) \right] \times P$$

P_v = Puntuació de l'oferta a Valorar

P = Punts criteri econòmic

O_m = Oferta Millor

O_v = Oferta a Valorar

IL = Import de Licitació

C- SÈRUMS

1.CRITERIS TÈCNICS (FINS A 55 PUNTS)

Els medicaments oferts hauran de complir amb les condicions establertes a l'apartat 2 del Plec de Prescripcions Tècniques, en cas de no complir-les, l'oferta serà exclosa del present procediment de contractació.

1.1 PRESENTACIÓ (25 PUNTS)

1.1.1. Informació: Per garantir la seguretat en el procés d'utilització dels medicaments, es valorarà la diferenciació i la identificació externa en l'envàs primari de la presentació de les formes farmacèutiques, per evitar errors de medicació relacionats amb la serigrafia i similitud d'aspecte visual entre envasos.

- S'atorgaran **10 punts** al medicament que inclogui totes les dades detallades a continuació.
 1. Nom de l'especialitat.
 2. Principi actiu.
 3. Lot.
 4. Data de caducitat.
 5. Composició quantitativa.
 6. Per a presentacions líquides (vials, ampolles) caldrà esmentar la dosis per mil·lilitre o per volum total, i volum total de la unitat galènica.
- En cas que falti alguna de les dades detallades, es puntuarà amb **0 punts**.

Per tal d'obtenir la puntuació esmentada, l'empresa licitadora ha de presentar una fotografia de l'envàs primari del medicament on es puguin identificar i visualitzar les dades detallades en aquest criteri. En el cas, que no s'aporti la fotografia acreditativa o a partir d'aquesta no siguin visibles les dades indicades, l'oferta es puntuarà amb 0 punts.

**De conformitat amb l'article 2.12 del Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente, s'entén per acondicionament primari "el envase o cualquier otra forma de acondicionamiento que se encuentre en contacto directo con el medicamento".*

Justificació: Aquest criteri permetrà valorar un aspecte important com és la diferenciació i identificació externa dels medicaments per evitar possibles errors de medicació relacionats amb la serigrafia i similitud d'aspecte visual entre envasos per incrementar la seguretat durant la utilització dels medicaments. Els tècnics de l'HCB consideren que aquesta és la informació bàsica que millora la seguretat en el procés d'utilització dels medicaments, d'acord amb les seves necessitats, els seus procediments d'utilització i el tipus de medicament. Es valora disposar d'aquesta informació.

1.1.2. Presència de codis de colors:

- S'atorgaran fins a un màxim de **15 punts** als productes que compleixin amb el següents criteris:

o Si disposa de Codi de colors en l'acondicionament extern (caixa): **7,5 punts**

o Si disposa de Codi de colors en l'acondicionament intern (bossa): **7,5 punts**

Si no disposa de codis de colors es puntuarà amb 0 punts.

Per tal d'obtenir la puntuació esmentada, l'empresa licitadora ha de presentar una fotografia de l'envàs primari i secundari del medicament on es pugui verificar que disposa de codi de colors. En el cas que no s'aporti la fotografia acreditativa o a partir d'aquesta no siguin visibles els codis de colors, l'oferta es puntuarà amb 0 punts.

Justificació: Aquest criteri valora un aspecte important com és la presència de codi de colors en l'acondicionament extern i intern dels sèrums d'un mateix laboratori, per tal de facilitar una identificació ràpida i segura dels sèrums pel tècnics de farmàcia i infermeria.

1.2 IDENTIFICACIÓ DEL PRODUCTE EN L'ENVÀS PRIMARI I DE DISPENSACIÓ I/O ADMINISTRACIÓ PER INFERMERIA (FINS A 25 PUNTS)

S'atorgaran 25 punts als medicaments que disposin del sistema d'identificació, en l'envàs primari i de dispensació i/o administració per infermeria, GS1-Datamatrix o codi de barres EAN-128 en el que figuri la següent informació:

- **GTIN o NTIN del producte en el Identificador d'Aplicació (01).**
- **Data de Caducitat a l'identificador d'aplicació (17) en format AAMMDD.**
- **Lot de fabricació a l'Identificador d'aplicació (10).**

Per a més informació tècnica sobre la codificació i marcatge poden contactar amb el departament d'estàndards de GS1 Spain (estandaresgs1@aecoc.es).

Per obtenir la puntuació total, caldrà que els licitadors acreditin que el medicament disposa del sistema d'identificació esmentat amb la informació (GTIN/NTIN, caducitat i lot de fabricació) en els identificadors d'aplicació esmentats, aportant un vídeo en el qual s'acrediti que el Datamatrix de l'envàs primari del medicament ofert conté tota la informació requerida. A més s'ha d'aportar una fotografia del medicament on es pugui veure clarament el sistema d'identificació per tal de què els tècnics puguin comprovar que conté la informació requerida. En el cas, que no s'acrediti mitjançant el vídeo i la fotografia aquesta informació de manera que no sigui visible el sistema d'identificació amb la informació requerida, l'oferta es puntuarà amb 0 punts.

S'atorgaran **10 punts** als licitadors que, malgrat els seus medicament no disposin del sistema d'identificació citat amb la informació requerida, **declarin responsablement que els medicaments que ofereixen disposaran en l'envàs primari el sistema GS1-Datamatrix o codi de barres EAN-128 amb la informació indicada en els identificadors d'aplicació durant el primer mes de vigència del contracte.** Per obtenir aquests 10 punts s'ha d'aportar declaració responsable seguint el model que s'estableix en l'annex 4 del PCAP.

Justificació: Aquest criteri permetrà valorar un aspecte que facilita la tasca del personal sanitari al permetre identificar, amb la lectura d'un codi, el medicament. La inclusió d'aquest sistema en els medicaments també incrementa la seguretat durant la seva utilització, evitant errors.

Es valora disposar d'aquest sistema d'identificació amb la informació relativa al GTIN/NTIN, Data de Caducitat i Lot de fabricació en els identificadors d'aplicació esmentat.

1.3. Inscripció del producte al portal CIMA de l'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) (5 punts)

Es valorarà que el producte ofert es trobi inscrit al portal web CIMA de l'AEMPS (<http://cima.aemps.es>) i **que estigui disponible la informació relativa a les característiques tècniques del producte, la imatge de l'envàs i la forma farmacèutica.**

En cas que el producte es trobi inscrit i disponible amb les característiques tècniques, amb les imatges i la forma farmacèutica, es valorarà amb **5 punts**. Si el producte no està disponible, o manca alguna de la informació indicada, es valorarà amb **0 punts**.

Justificació: Aquest criteri valora la inscripció del sèrum al portal CIMA i la disponibilitat de determinada informació amb imatges, el que facilita la presa de decisions de compra i/o substitució en relació a problemes d'isoaparença i d'etiquetatge.

2. CRITERI ECONÒMIC (FINS A 45 PUNTS)

Preu: Es valorarà l'oferta del licitador neta descomptats abonaments o descomptes aplicables a l'article de manera incondicionada. Aquest apartat es valorarà segons la fórmula següent:

$$P_v = \left[1 - \left(\frac{O_v - O_m}{IL} \right) \right] \times P$$

P_v = Puntuació de l'oferta a Valorar

P = Punts criteri econòmic

O_m = Oferta Millor

O_v = Oferta a Valorar

IL = Import de Licitació

D.- ALTRES MEDICAMENTS NO INCLOSOS EN CAP DE LES CLASSIFICACIONS ANTERIORS PER VIA PARENTERAL

1. CRITERIS TÈCNICS (FINS A 50 PUNTS)

Els medicaments oferts hauran de complir amb les condicions establertes a l'apartat 2 del Plec de Prescripcions Tècniques, en cas de no complir-les, l'oferta serà excloua del present procediment de contractació.

1.1 PRESENTACIÓ (FINS A 15 PUNTS)

Per garantir la seguretat en el procés d'utilització dels medicaments, es valorarà la diferenciació i la identificació externa en l'envàs primari en la presentació de les formes farmacèutiques, per evitar errors de medicació relacionats amb la serigrafia i similitud d'aspecte visual entre envasos.

Presentacions parenterals:

- S'atorgaran **15 punts** al medicament que inclogui totes (6) les dades detallades a continuació:
 1. Nom de l'especialitat
 2. Principi actiu
 3. Lot
 4. Data de caducitat
 5. Composició quantitativa
 6. En medicaments en pòlvores liofilitzades: Dosi (en unitats de pes)
En medicaments en solució:
 - Dosis/mil·lilitre i volum total de la unitat galènica.
 - Dosis total/volum total de la unitat galènica.
- Si el medicament només inclou les cinc (5) primeres dades detallades abans es puntuarà amb **13 punts**.
- Si falta alguna de les cinc (5) primeres dades detallades abans es puntuarà l'apartat amb **0 punts**.

Per tal d'obtenir la puntuació esmentada, l'empresa licitadora ha de presentar una fotografia de l'envàs primari del medicament on es puguin identificar i visualitzar les dades detallades en aquest criteri. En el cas, que no s'aporti la fotografia acreditativa o a partir d'aquesta no siguin visibles les dades indicades, l'oferta es puntuarà amb 0 punts.

*De conformitat amb l'article 2.12 del Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente, s'entén per acondicionament primari "el envase o cualquier otra forma de acondicionamiento que se encuentre en contacto directo con el medicamento".

Justificació: Aquest criteri permetrà valorar un aspecte important com és la diferenciació i identificació externa dels medicaments per evitar possibles errors de medicació relacionats amb la serigrafia i similitud d'aspecte visual entre envasos per incrementar la seguretat durant

la utilització dels medicaments. Els tècnics de l'HCB consideren que aquesta és la informació bàsica que millora la seguretat en el procés d'utilització dels medicaments, d'acord amb les seves necessitats, els seus procediments d'utilització i el tipus de medicament. A més informació bàsica més punts, d'acord amb l'escalat establert.

1.2 IDENTIFICACIÓ DEL PRODUCTE EN L'ENVÀS PRIMARI I DE DISPENSACIÓ I/O ADMINISTRACIÓ PER INFERMERIA (FINS A 20 PUNTS)

S'atorgaran 20 punts als medicaments que disposin del sistema d'identificació, en l'envàs primari i de dispensació i/o administració per infermeria, GS1-Datamatrix o codi de barres EAN-128 en el que figuri la següent informació:

- **GTIN o NTIN del producte en el Identificador d'Aplicació (01).**
- **Data de Caducitat a l'identificador d'aplicació (17) en format AAMMDD.**
- **Lot de fabricació a l'Identificador d'aplicació (10).**

Per a més informació tècnica sobre la codificació i marcatge poden contactar amb el departament d'estàndards de GS1 Spain (estandaesgs1@aecoc.es).

Per obtenir la puntuació total, caldrà que els licitadors acreditin que el medicament disposa del sistema d'identificació esmentat amb la informació (GTIN/NTIN, caducitat i lot de fabricació) en els identificadors d'aplicació esmentats, aportant un vídeo en el qual s'acrediti que el Datamatrix de l'envàs primari del medicament ofert conté tota la informació requerida. A més s'ha d'aportar una fotografia del medicament **on es pugui** veure clarament el sistema d'identificació per tal de què els tècnics puguin comprovar que conté la informació requerida. En el cas, que no s'acrediti mitjançant el vídeo i la fotografia aquesta informació de manera que no sigui visible el sistema d'identificació amb la informació requerida, l'oferta es puntuarà amb **0 punts**.

S'atorgaran **10 punts** als licitadors que, malgrat els seus medicament no disposin del sistema d'identificació citat amb la informació requerida, **declarin responsablement que els medicaments que ofereixen disposaran en l'envàs primari el sistema GS1-Datamatrix o codi de barres EAN-128 amb la informació indicada en els identificadors d'aplicació durant el primer mes de vigència del contracte.** Per obtenir aquests 10 punts s'ha d'aportar declaració responsable seguint el model que s'estableix en l'annex 4 del PCAP.

Justificació: Aquest criteri permetrà valorar un aspecte que facilita la tasca del personal sanitari al permetre identificar, amb la lectura d'un codi, el medicament. La inclusió d'aquest sistema en els medicaments també incrementa la seguretat durant la seva utilització, evitant errors. Es valora disposar d'aquest sistema d'identificació amb la informació relativa al GTIN/NTIN, Data de Caducitat i Lot de fabricació en els identificadors d'aplicació esmentat.

1.3. MANIPULACIÓ DELS MEDICAMENTS (15 PUNTS)

Medicaments de via parenteral:

- Es valorarà amb **15 punts** si els medicaments NO precisin manipulació/reconstitució per a la seva administració.
- Si les presentacions precisen manipulació/reconstitució (liofilitzades) es valorarà amb **0 punts**.

Justificació: Aquest criteri permetrà valorar un aspecte relacionat amb la facilitat d'us i seguretat durant la manipulació dels medicaments. Lògicament no haver de manipular el

medicament prèviament a la seva administració, suposa un valor afegit que repercuteix en un increment de la rapidesa, facilitat d'ús i seguretat per al personal assistencial. Es valora que els medicaments no precisen de manipulació/reconstitució per a la seva administració.

2.CRITERI ECONÒMIC (FINS A 50 PUNTS)

Preu: Es valorarà l'oferta del licitador neta descomptats abonaments o descomptes aplicables a l'article de manera incondicionada. Aquest apartat es valorarà segons la següent fórmula:

$$P_v = \left[1 - \left(\frac{O_v - O_m}{IL} \right) \right] \times P$$

P_v = Puntuació de l'oferta a Valorar

P = Punts criteri econòmic

O_m = Oferta Millor

O_v = Oferta a Valorar

IL = Import de Licitació

E.- ALTRES MEDICAMENTS NO INCLOSOS EN CAP DE LES CLASSIFICACIONS ANTERIORS PER VIA ORAL

1.CRITERIS TÈCNICS (FINS A 50 PUNTS)

Els medicaments oferts hauran de complir amb les condicions establertes a l'apartat 2 del Plec de Prescripcions Tècniques, en cas de no complir-les, l'oferta serà excloua del present procediment de contractació.

1.1 PRESENTACIÓ (FINS A 15 PUNTS)

Per garantir la seguretat en el procés d'utilització dels medicaments, es valorarà la diferenciació i la identificació externa en l'envàs primari en la presentació de les formes farmacèutiques, per evitar errors de medicació relacionats amb la serigrafia i similitud d'aspecte visual entre envasos.

Presentacions orals:

- S'atorgaran **15 punts** al medicament que inclogui totes les dades detallades a continuació:
 1. Nom de l'especialitat
 2. Principi actiu
 3. Lot
 4. Data de caducitat
 5. Composició quantitativa
 6. Per a presentacions sòlides (comprimits, capsules, etc...), caldrà esmentar la dosis total de la unitat galènica.
Per a presentacions líquides (solucions orals, etc ...), caldrà esmentar la dosis per mil·lilitre, i el volum total de la unitat galènica.
- En cas que falti alguna de les dades detallades abans es puntuarà amb **0 punts**.

Per tal d'obtenir la puntuació esmentada, l'empresa licitadora ha de presentar una fotografia de l'envàs primari del medicament on es puguin identificar i visualitzar les dades detallades en aquest criteri. En el cas, que no s'aporti la fotografia acreditativa o a partir d'aquesta no siguin visibles les dades indicades, l'oferta es puntuarà amb 0 punts.

*De conformitat amb l'article 2.12 del Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente, s'entén per acondicionament primari "el envase o cualquier otra forma de acondicionamiento que se encuentre en contacto directo con el medicamento".

Justificació: Aquest criteri permetrà valorar un aspecte important com és la diferenciació i identificació externa dels medicaments per evitar possibles errors de medicació relacionats amb la serigrafia i similitud d'aspecte visual entre envasos per incrementar la seguretat durant la utilització dels medicaments. Els tècnics de l'HCB consideren que aquesta és la informació bàsica que millora la seguretat en el procés d'utilització dels medicaments, d'acord amb les seves necessitats, els seus procediments d'utilització i el tipus de medicament. Es valora disposar d'aquesta informació.

1.2 IDENTIFICACIÓ DEL PRODUCTE EN L'ENVÀS PRIMARI I DE DISPENSACIÓ I/O ADMINISTRACIÓ PER INFERMERIA (FINS A 20 PUNTS)

S'atorgaran **20 punts** als medicaments que disposin del sistema d'identificació, en l'envàs primari i de dispensació i/o administració per infermeria, **GS1-Datamatrix o codi de barres EAN-128** en el que figuri la següent informació:

- **GTIN o NTIN del producte en el Identificador d'Aplicació (01).**
- **Data de Caducitat a l'identificador d'aplicació (17) en format AAMMDD.**
- **Lot de fabricació a l'Identificador d'aplicació (10).**

Per a més informació tècnica sobre la codificació i marcatge poden contactar amb el departament d'estàndards de GS1 Spain (estandaresgs1@aecoc.es).

Per obtenir la puntuació total, caldrà que els licitadors acreditin que el medicament disposa del sistema d'identificació esmentat amb la informació (GTIN/NTIN, caducitat i lot de fabricació) en els identificadors d'aplicació esmentats, aportant un vídeo en el qual s'acrediti que el Datamatrix de l'envàs primari del medicament ofert conté tota la informació requerida. A més s'ha d'aportar una fotografia del medicament **on es pugui** veure clarament el sistema d'identificació per tal de què els tècnics puguin comprovar que conté la informació requerida. En el cas, que no s'acrediti mitjançant el vídeo i la fotografia aquesta informació de manera que no sigui visible el sistema d'identificació amb la informació requerida, l'oferta es puntuarà amb **0 punts**.

S'atorgaran **10 punts** als licitadors que, malgrat els seus medicament no disposin del sistema d'identificació citat amb la informació requerida, **declarin responsablement que els medicaments que ofereixen disposaran en l'envàs primari el sistema GS1-Datamatrix o codi de barres EAN-128 amb la informació indicada en els identificadors d'aplicació durant el primer mes de vigència del contracte.** Per obtenir aquests 10 punts s'ha d'aportar declaració responsable seguint el model que s'estableix en l'annex 4 del PCAP.

Justificació: Aquest criteri permetrà valorar un aspecte que facilita la tasca del personal sanitari al permetre identificar, amb la lectura d'un codi, el medicament. La inclusió d'aquest sistema en els medicaments també incrementa la seguretat durant la seva utilització, evitant errors. Es valora disposar d'aquest sistema d'identificació amb la informació relativa al GTIN/NTIN, Data de Caducitat i Lot de fabricació en els identificadors d'aplicació esmentat.

1.3. MANIPULACIÓ DELS MEDICAMENTS (15 PUNTS)

Medicaments via oral:

- Es valorarà amb **15 punts** si els medicaments presentats estan condicionats en dosis unitària.
- En cas que no estiguin condicionats en dosis unitària es puntuarà amb **0 punts**.

Justificació: Aquest criteri permetrà valorar un aspecte relacionat amb la facilitat d'us i seguretat durant la manipulació de medicaments. Lògicament, els tècnics de l'HCB consideren que no haver de manipular els medicaments prèviament a la seva administració, perquè ja estan acondicionats en dosi unitària, suposa un valor afegit que repercuteix en un increment de la rapidesa, seguretat i facilitat d'us per al personal assistencial, a banda de d'un aprofitament més exhaustiu del medicament. Es valora que el medicament estigui acondicionat en dosi unitària.

2.CRITERI ECONÒMIC (FINS A 50 PUNTS)

Preu: Es valorarà l'oferta del licitador neta descomptats abonaments o descomptes aplicables a l'article de manera incondicionada. Aquest apartat es valorarà segons la següent fórmula:

$$P_v = \left[1 - \left(\frac{O_v - O_m}{IL} \right) \right] \times P$$

P_v = Puntuació de l'oferta a Valorar

P = Punts criteri econòmic

O_m = Oferta Millor

O_v = Oferta a Valorar

IL = Import de Licitació