

**CRITERIOS DE VALORACIÓN PARA LA CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE PRODUCTOS DE CURA Y PREVENCIÓN DE LESIONES POR PRESIÓN– 26SM0110P**

**CRITERIOS DE VALORACIÓN DEPENDIENTES De UN JUICIO DE VALOR SOBRE B**

**VALORACIÓN TECNICA - CALIDAD**

En primer lugar, se valorará el cumplimiento de los requerimientos básicos exigidos en el pliego de prescripciones técnicas, cuando una proposición no cumpla estos requerimientos, quedará desestimada.

En segundo lugar, las que cumplan los requisitos básicos solicitados pasarán a ser evaluadas de la siguiente forma:

**Reglas para la valoración de los criterios sometidos a juicio de valor:**

Se valorará la proposición técnica en relación con los criterios sometidos a juicio de valor de acuerdo con los valores numéricos establecidos para cada criterio (Criterios A, B y C). Posteriormente se ordenarán las diferentes propuestas valoradas por orden decreciente y se aplicará la fórmula siguiente para obtener la puntuación de cada uno de los criterios: La fórmula se tiene que aplicar a cada criterio y después obtener la puntuación total.

$$Pop = P \times \frac{VTop}{VTm}$$

Pop=Puntuación de la oferta a puntuar

P=Puntuación del criterio

VTop= Valoración técnica de la oferta que se puntúa

VTm=Valoración técnica de la oferta mejor valorada

**Condición para la puntuación de las valoraciones:**

Se establece, en relación en cada criterio, un umbral mínimo de aplicación de la fórmula.

- 1) Si ninguna valoración de las ofertas supera el 50% del valor máximo previsto para cada criterio, no se aplicará la fórmula anterior y todas las ofertas obtendrán, como puntuación final, el valor obtenido en la fase de valoración, en este caso las valoraciones

finales tienen que superar los umbrales de calidad establecidos en cada lote para poder pasar a la valoración del sobre C.

- 2) Con solo que una valoración de las ofertas supere el 50% previsto en alguno de los criterios, entrará en juego la fórmula para todas las ofertas y todas serán puntuadas en aplicación de la fórmula, una vez obtenida la puntuación final esta tendrá que superar el umbral de calidad establecido en cada lote para poder pasar a la valoración del sobre C.

**LOTS DR01**

**Máximo 40 puntos**

**Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de uso del producto (**hasta 40 puntos**)

- **Composición dermoprotectora** – se valorará la presencia de ingredientes hidratantes, calmantes o protectores dermatológicos que ayuden a minimizar irritaciones cutáneas y a mejorar el confort del paciente (**hasta 10 puntos**)
- Sistema de polvorización seguro e higiénico – valoración del envase con sistema de bloqueo de seguridad o cierre limpio que evite escapes, evaporaciones o reutilizaciones incorrectas (**hasta 5 puntos**)
- Indicación para uso en neonatos (**5 puntos**)–
  - el producto está indicado para neonatos – 5 puntos
  - el producto NO está indicado para – 0 puntos

**Para obtener la puntuación en este apartado hace falta que el proveedor haga referencia a la ficha técnica o incluya un certificado de empresa indicando los ensayos llevados a cabo.**

- Cantidad necesaria para una retirada completa de una pegatina estándar. Se valorará tanto la cantidad necesaria por la retirada como si la aplicación se puede llevar a cabo de manera rápida y efectiva con poca dosis, optimizando recursos y tiempos (**hasta 5 puntos**)
- Retirada atraumática – Se valorará si el producto facilita la retirada suave, indolora y sin tracción agresiva de la pegatina, reduciendo el riesgo de lesión a la piel. (**hasta 10 puntos**)
- Ausencia de residuos - Se valorará que no deje rastros de aceites, restos adhesivos u otros residuos sobre la piel después de su aplicación (**hasta 5 puntos**)

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula- **puntuación mínima de 21 puntos**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula- **puntuación mínima de 22 puntos**

**LOTS DR02 -****Máximo 45 puntos**

**Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de uso del producto **(hasta 45 puntos)**

Durabilidad de la protección (>24 h): **(hasta 10 puntos)** Se valorará la durabilidad de la protección según indicaciones especificadas a la ficha técnica o a la IFU. Se dará la máxima puntuación a la durabilidad más alta y al resto de propuestas se otorgará la puntuación que resulte de la siguiente fórmula:

$$P_v = D_m * P_C / D_c$$

Pv = Puntuación a valorar

Dc = Durabilidad más elevada

Dm = Durabilidad del proveedor a calcular

PC = Puntuación criterio

**Si el dato no se encuentra en ninguno de estos dos documentos (ficha técnica o IFU), la oferta quedará desestimada puesto que se considerará que no cumple con los requerimientos de obligado cumplimiento: EFECTO PROTECTOR DE COMO MÍNIMO 24 HORAS.**

- **Tiempo de secado rápido (<30 segundos): (hasta 5 puntos)** Se valorará el tiempo de secado según indicaciones especificadas a la ficha técnica o a la IFU. Se dará la máxima puntuación al tiempo de secado inferior y al resto de propuestas se otorgará la puntuación que resulte de la siguiente fórmula:

$$P_v = A_r * P_C / A_m$$

Pv = Puntuación a valorar

Ar = Secado más rápido

Am = Secado del proveedor a calcular

PC = Puntuación criterio

**Si el dato no se encuentra en ninguno de estos dos documentos (ficha técnica o IFU), la oferta obtendrá 0 puntos en este apartado.**

- **Comodidad y facilidad de uso** - Se valorará la simplicidad en la manipulación por aplicaciones repetidas por personal sanitario con guantes **(hasta 5 puntos)**
- **Control en la dosificación** – Se valorará que el aplicador permita controlar la cantidad de producto dispensado de manera progresiva, adaptándose a las necesidades de la superficie cutánea a tratar. **(hasta 10 puntos)**
- **Precisión de la aplicación** - Se valorará que el sistema de spray permita una aplicación focalizada y uniforme, evitando el derrame excesivo o la dispersión del producto fuera de la zona deseada. **(hasta 10 puntos)**
- **Aplicación multidireccional** – se valorará que el sistema permita la aplicación en cualquier posición (360°), manteniendo la eficacia del pulverizador tanto en horizontal como en vertical o invertido **(hasta 5 puntos)**

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 23 puntos**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 24 puntos**

**LOTS DR03 -**

**Máximo 50 puntos**

**1. Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de uso del producto **(hasta 40 puntos)**

- **Adaptabilidad, modelable** – Se valorará la capacidad para ajustarse a diferentes zonas anatómicas sin perder propiedades funcionales, sin pliegues ni desprendimientos, así como la capacidad de retorno a su forma original **(hasta 10 puntos)**
- **Adhesivo** – Se valorará que la pegatina sea respetuosa con la piel perilesional a la vez que ofrece una fijación eficaz **(hasta 5 puntos)**
- **Capacidad de retención y absorción vertical** – Se considerarán óptimos los productos con retención elevada y dispersión lateral mínima **(hasta 10 puntos)**
- **Facilidad en la retirada, sin dejar residuos** – Se valorará que la retirada del apósito se pueda llevar a cabo de manera fácil y suave, sin provocar daños cutáneos y sin que queden restos adhesivos o de material sobre la piel **(hasta 5 puntos)**
- **Capacidad de alivio de la presión (hasta 5 puntos)**
- **Contiene hidrofibra de hidrocoloide a la parte activa – (5 puntos)**  
SÍ – 5 puntos  
NO – 0 puntos

**2. Tipo de embalaje y forma de presentación del producto (hasta 2 puntos)**

- **Valoración del envase individual del apósito** – Se valorará la rápida y fácil visualización de las diferentes características y especificidades del producto: n.º lote, fecha de caducidad, referencia, composición.... **(hasta 1 punto)**
- **Envoltorio transparente por una fácil identificación y visualización del producto (1 punto)**  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos

**3. Adecuación del producto en el momento de uso en los procedimientos asistenciales (hasta 8 puntos)**

- **La apertura** del apósito facilitará su uso con un sistema de aplicación estéril **(1 punto)**  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos
- **Sistema de aplicación** – Se valorará que el diseño del papel protector del apósito permita la colocación sin necesidad de tocar directamente la zona terapéutica del apósito, garantizando la higiene y preservando las propiedades del producto **(hasta 3 puntos)**

- **Papel protector** – Se valorará que el papel protector se pueda retirar fácilmente y que sea flexible, facilitando la manipulación del apósito durante la colocación (**hasta 2 puntos**)
- **Fácil recolocación** – posibilidad de reposicionar el apósito durante la colocación o manipulación sin perder adhesión ni funcionalidad (**hasta 2 puntos**)

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 26 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 27 puntos**

**LOT DR04 -**

**Máximo 50 puntos**

**1. Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto **(hasta 20 puntos)**

- **Tiempos de absorción - (hasta 10 puntos)** Se valorará el tiempo de absorción según indicaciones especificadas a la ficha técnica o a la IFU. Se dará la máxima puntuación al tiempo de absorción inferior y al resto de propuestas se otorgará la puntuación que resulte de la siguiente fórmula:

$$P_v = T_{ai} * PC / T_{av}$$

Pv = Puntuación a valorar  
Tai = Tiempo absorción inferior  
Tav = Tiempo absorción a valorar  
PC = Puntuación criterio

**Si el dato no se encuentra en ninguno de estos dos documentos (ficha técnica o IFU), la oferta obtendrá 0 puntos en este apartado.**

- **Durabilidad de la protección (>72 h): (hasta 10 puntos)** Se valorará la durabilidad de la protección según indicaciones especificadas a la ficha técnica o a la IFU. Se dará la máxima puntuación a la durabilidad más alta y al resto de propuestas se otorgará la puntuación que resulte de la siguiente fórmula:

$$P_v = D_m * PC / D_c$$

Pv = Puntuación a valorar  
Dc = Durabilidad más elevada  
Dm = Durabilidad del proveedor a calcular  
PC = Puntuación criterio

**Si el dato no se encuentra en ninguno de estos dos documentos (ficha técnica o IFU), la oferta quedará desestimada puesto que se considerará que no cumple con los requerimientos de obligado cumplimiento: EFECTO PROTECTOR DE COMO MÍNIMO 72 HORAS.**

**2. Envase (hasta 20 puntos)**

- **Eficacia del envase (hasta 10 puntos)** - Se valorará que el diseño del envase permita el aprovechamiento máximo del producto, minimizando el residuo final no utilizable:
  - **10 puntos:** el fabricante justifica mediante datos técnicos y/o declaración que el envase permite el aprovechamiento **≥95 %** del contenido.
  - **5 puntos:** se declara un aprovechamiento igual o superior al 90 %, pero sin justificación técnica detallada.
  - **0 puntos:** no se justifica este aspecto o no se especifica



- **La comodidad de aplicación (hasta 5 puntos)** - Se valorará que el diseño del vial monodosis permita aplicar el producto de manera dirigida y controlada sobre la zona a proteger, sin derrames ni manipulación adicional.
  - **Simplicidad de apertura del envase (hasta 5 puntos)** - Se valorará que su apertura no requiera fuerza ni instrumental y sea fácil de usar con guantes.
3. **Contiene Tetraplímico de acrilato (10 puntos)**
- SÍ – 10 punts**
- NO – 0 punts**

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 26 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 25 puntos**

**LOT DR07 -**

**Máximo 45 puntos**

**1. Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto **(hasta 42 puntos)**

- **Presencia de surfactante y agente quelante (10 puntos)**  
SI -10 puntos  
NO – 0 puntos
- **Capacidad de retención y absorción vertical** – Se considerarán óptimos los productos con retención elevada y dispersión lateral mínima **y presencia de más de una capa (hasta 10 puntos)**
- **Facilidad en la retirada, sin dejar residuos** – Se valorará que la retirada del apósito se pueda llevar a cabo de manera fácil y suave, sin provocar daños cutáneos y sin que queden restos adhesivos o de material sobre la piel, favorecida por elementos que faciliten la retirada **(hasta 5 puntos)**
- **Maleabilidad por heridas con cavidades:** Capacidad del apósito para adaptarse y conformarse a heridas con cavidades o depresiones, manteniendo el contacto con la superficie lisiada y preservando la funcionalidad **(hasta 10 puntos)**
- **Microadaptación al lecho de la herida** – Se valorará la capacidad del apósito para adaptarse de manera precisa a la superficie de la herida cuando entra en contacto la gelificación con el exudado, garantizando la eficacia terapéutica **(hasta 5 puntos)**
- **Apósito equivalente sin plata** – Se valorará que se pueda dar continuidad al tratamiento con la misma tecnología con un apósito sin plata **(2 puntos)**  
SI -2 puntos  
NO – 0 puntos

**2. Tipo de embalaje y forma de presentación del producto (hasta 2 puntos)**

- **Valoración del envase individual del apósito** – Se valorará la rápida y fácil visualización de las diferentes características y especificidades del producto: n.º lote, fecha de caducidad, referencia, composición.... **(hasta 1 punto)**
- **Envoltorio transparente** por una fácil identificación y visualización del producto **(1 punto)**  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos

**3. Adecuación del producto en el momento de uso en los procedimientos asistenciales (hasta 1 punto)**

- **La apertura** del apósito facilitará su uso con un sistema de aplicación estéril **(1 puntos)**  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 23 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 24 puntos**

**LOTS DR08 y DR09**

**Máximo 50 puntos**

**1. Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto **(hasta 37 puntos)**

- **Adaptabilidad, modelable** – Se valorará la capacidad para ajustarse a diferentes zonas anatómicas sin perder propiedades funcionales, sin pliegos ni desprendimientos, así como la capacidad de retorno a su forma original **(hasta 10 puntos)**
- **Adhesivo** – Se valorará que la pegatina sea respetuosa con la piel perilesional a la vez que ofrece una fijación eficaz **(hasta 5 puntos)**
- **Capacidad de retención y absorción vertical** – Se considerarán óptimos los productos con retención elevada y dispersión lateral mínima **(hasta 10 puntos)**
- **Facilidad en la retirada, sin dejar residuos** – Se valorará que la retirada del apósito se pueda llevar a cabo de manera fácil y atraumática, sin provocar daños cutáneos y sin que queden restos adhesivos o de material sobre la piel **(hasta 6 puntos)**
- **Capacidad de alivio de la presión** **(hasta 6 puntos)**

**2. Tipo de embalaje y forma de presentación del producto** **(hasta 3 puntos)**

- **Valoración del envase individual del apósito** – Se valorará la rápida y fácil visualización de las diferentes características y especificidades del producto: n.º lote, fecha de caducidad, referencia, composición.... **(hasta 1 punto)**
- **Envoltorio transparente** por una fácil identificación y visualización del producto **(1 punto)**  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos
- **Presentaciones de apósitos** – presentación ajustada a los márgenes superiores. Por ejemplo: si se solicita: 10x10 (+/-2), obtendrá la puntuación de este criterio una presentación superior o igual a 10x10, pero no inferior al 10x10 **(1 punto)**

**3. Adecuación del producto en el momento de uso en los procedimientos asistenciales (hasta 10 puntos)**

- **La apertura** del apósito facilitará su uso con un sistema de aplicación estéril **(1 punto)**  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos
- **Sistema de aplicación** – Se valorará que el diseño del papel protector del apósito permita la colocación sin necesidad de tocar directamente la zona terapéutica del apósito, garantizando la asepsia y preservando las propiedades del producto **(hasta 5 puntos)**
- **Papel protector** – Se valorará que el papel protector se pueda retirar fácilmente y que sea flexible, facilitando la manipulación del apósito durante la colocación **(hasta 2 puntos)**
- **Fácil recolocación** – posibilitado de reposicionar el apósito durante la colocación o manipulación sin perder adhesión ni funcionalidad **(hasta 2 puntos)**

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 26 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 27 puntos**

**LOT DR10****Máximo 45 puntos**

**1. Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto **(hasta 40 puntos)**

- **Absorción y retención exudado** – Se valorará la capacidad para absorber el exudado y retenerlo en sede interior **(hasta 10 puntos)**
- **Evitar la maceración** - Se valorará que mantenga la humedad alejada de la piel perilesional, manteniéndola seca y reduciendo el riesgo de maceración. **(hasta 10 puntos)**
- **Maleabilidad por heridas con cavidades** Capacidad del apósito para adaptarse y conformarse a heridas con cavidades o depresiones, manteniendo el contacto con la superficie lisiada y preservando la funcionalidad **(hasta 7 puntos)**
- **Facilidad en la retirada, sin dejar residuos** – Se valorará que la retirada del apósito se pueda llevar a cabo de manera fácil y atraumática, sin provocar daños cutáneos y sin que queden restos adhesivos o de material sobre la piel, favorecida por elementos que faciliten la retirada **(hasta 5 puntos)**
- **Microadaptación al lecho de la herida** – Se valorará la capacidad del apósito para adaptarse de manera precisa a la superficie de la herida cuando entra en contacto con el exudado, garantizando la eficacia terapéutica **(hasta 5 puntos)**
- **Apósito equivalente con plata** – Se valorará que se pueda dar continuidad al tratamiento con la misma tecnología con un apósito con plata **(3 puntos)**  
SI -3 puntos  
NO – 0 puntos

**2. Tipo de embalaje y forma de presentación del producto (hasta 2 puntos)**

- **Valoración del envase individual del apósito** – Se valorará la rápida y fácil visualización de las diferentes características y especificidades del producto: n.º lote, fecha de caducidad, referencia, composición.... **(hasta 1 punto)**
- **Envoltorio** transparente para una fácil identificación y visualización del producto **(1 punto)**  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos

**3. Adecuación del producto en el momento de uso en los procedimientos asistenciales (hasta 3 puntos)**

- **La apertura** del apósito facilitará su uso con un sistema de aplicación estéril **(1 puntos)**  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos
- **Fácil recolocación** – posibilitado de reposicionar el apósito durante la colocación o manipulación sin perder funcionalidad **(hasta 2 puntos)**

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 23 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 24 puntos**

**LOT DR11 -**

**Máximo 40 puntos**

**1. Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto (**hasta 35 puntos**)

- **Adhesivo** – Se valorará que el adhesivo sea respetuoso con la piel perilesional a la vez que ofrece una fijación eficaz (**hasta 5 puntos**)
- **Presencia de rugosidad por adherencia** – Se valorará que el apósito ofrezca una superficie ligeramente rugosa, o equivalente, que mejore la adherencia otros apósitos (**hasta 10 puntos**)
- **Contiene pectina en su composición (hasta 10 puntos)**  
SI contiene **pectina** - 10 puntos  
NO contiene **pectina** – 0 puntos
- **Facilidad en la retirada, sin dejar residuos**– Se valorará que la retirada del apósito se pueda llevar a cabo de manera fácil y atraumática, sin provocar daños cutáneos y sin que queden restos adhesivos o de material sobre la piel (**hasta 10 puntos**)

**2. Tipo de embalaje y forma de presentación del producto (hasta 2 puntos)**

4. **Valoración del envase individual del apósito**– Se valorará la rápida y fácil visualización de las diferentes características y especificidades del producto: n.º lote, fecha de caducidad, referencia, composición .... (**hasta 1 punto**)
5. Envoltorio transparente por una fácil identificación y visualización del producto (**1 punto**)  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos

**3. Adecuación del producto en el momento de uso en los procedimientos asistenciales (hasta 3 puntos)**

- **La apertura** del apósito facilitará su uso con un sistema de aplicación estéril (**1 punto**)  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos
- **Fácil recolocación** – posibilidad de reposicionar el apósito durante la colocación o manipulación sin perder adhesión ni funcionalidad (**hasta 2 puntos**)

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 21 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 22 puntos**

**LOT DR12****Máximo 50 puntos**

**1. Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto **(hasta 47 puntos)**

- **Porcentaje de carboximetilcelulosa en su composición** – Se dará la máxima puntuación al apósito que contenga un mayor % de carboximetilcelulosa en la suya Composición, el resto de las ofertas obtendrán la puntuación que resulte de la siguiente fórmula: **(hasta 6 puntos)**

$$P_v = AC * PC / CC$$

Pv = Puntuación a valorar

CC = más % de carboximetilcelulosa

AC = otro % de carboximetilcelulosa

PC = Puntuación criterio

**Si el dato no se encuentra en ninguno de estos dos documentos (ficha técnica o IFU), la oferta obtendrá 0 puntos en este apartado**

- **Capacidad de retención y absorción vertical** – Se considerarán óptimos los productos con retención elevada y dispersión lateral mínima y **presencia de más de una capa (hasta 10 puntos)**
- **Facilidad en la retirada, sin dejar residuos** – Se valorará que la retirada del apósito se pueda llevar a cabo de manera fácil y atraumática, sin provocar daños cutáneos y sin que queden restos adhesivos o de material sobre la piel, favorecida por elementos que faciliten la retirada, tipo cosido o equivalente **(hasta 10 puntos)**
- **Maleabilidad para heridas con cavidades:** Capacidad del apósito para adaptarse y conformarse a heridas con cavidades o depresiones, manteniendo el contacto con la superficie lisiada y preservando la funcionalidad **(hasta 6 puntos)**
- **Microadaptación al lecho de la herida** – Se valorará la capacidad del apósito para adaptarse de manera precisa a la superficie de la herida cuando entra en contacto la gelificación con el exudado, garantizando la eficacia terapéutica **(hasta 10 puntos)**
- **Apósito equivalente con plata** – Se valorará que se pueda dar continuidad al tratamiento con la misma tecnología con un apósito con plata **(3 puntos)**  
SI -3 punto  
NO – 0 puntos
- **Composición** – la Composición es 100% celulosa y libre de componentes plásticos **(2 puntos)**  
SI 100% celulosa -1 punto  
NO 100% celulosa – 0 puntos



SI - libre de components plàstics -1 punt  
NO - libre de components plàstics – 0 punts

**2. Tipo de embalaje y forma de presentación del producto (hasta 2 puntos)**

- **Valoración del envase individual del apósito** – Se valorará la rápida y fácil visualización de las diferentes características y especificidades del producto: n.º lote, fecha de caducidad, referencia, composición ..... **(hasta 1 punto)**
- Envoltorio transparente por una fácil identificación y visualización del producto **(1 punto)**  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos

**3. Adecuación del producto en el momento de uso en los procedimientos asistenciales (hasta 1 punto)**

- **La apertura** del apósito facilitará su uso con un sistema de aplicación estéril **(1 punto)**  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 26 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 27 puntos**

**LOT DR13 -**

**Máximo 45 puntos**

**1. Composición del material y su comportamiento** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto **(hasta 40 puntos)**

- **Adaptabilidad, modelable** – Se valorará la capacidad para ajustarse al talón **(hasta 10 puntos)**
- **Alivio de presión, fricción y cizalla:** e valorará la capacidad de la talonera para redistribuir la presión, reducir la fricción y minimizar las fuerzas de cizalla sobre el talón **(hasta 10 puntos)**
- **Sistema de sujeción**– la talonera presenta sistema de sujeción **(10 puntos)**  
SI - tiene sistema de sujeción– 10 puntos  
NO – no tiene sistema de sujeción – 0 puntos
- **Sin soldaduras** – la talonera no presenta soldaduras en las zonas de presión **(10 puntos)**  
SI - tiene soldaduras en las zonas de presión - 0 puntos  
NO - no tiene soldaduras en las zonas de presión – 10 puntos

**2. Tipo de embalaje y forma de presentación del producto (hasta 5 puntos)**

- **Valoración del envase individual del apósito** – Se valorará la rápida y fácil visualización de las diferentes características y especificidades del producto: n.º lote, fecha de caducidad, referencia, composición .... **(hasta 1 punto)**
- **Envase individual con pictogramas de colocación (4 puntos)**  
SI – 4 puntos  
NO – 0 puntos

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 23 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 24 puntos**

**LOT DR14 -**

**Máximo 30 puntos**

**1. Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto **(hasta 10 puntos)**

- **Absorción y durabilidad** – Se valorará la capacidad para ser absorbida eficazmente por la piel y mantener su eficacia durante un periodo prolongado **(hasta 10 puntos)**

**2. Tipo de embalaje y forma de presentación del producto: (hasta 2 puntos)**

- **Visualización de las características del envase**– Se valorará la rápida y fácil visualización de las diferentes características y especificidades del producto: n.º lote, fecha de caducidad, referencia, composición .... **(hasta 2 puntos)**

**3. Adecuación del producto en el momento de uso en los procedimientos asistenciales (hasta 18 puntos)**

- **Diseño del envase:** Envase que permita el aprovechamiento completo de la solución, facilitando la extracción total o casi total del producto sin residuos. **(hasta 9 puntos)**
- **Difusor limpio y seguro** – Se valorará la capacidad del difusor para dispensar la solución sin gotear ni derramar, manteniendo el envase limpio y evitando contaminación y/o pérdidas de producto **(hasta 9 puntos)**

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 16 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 17 puntos**

**LOT DR15 -**

**Máximo 50 puntos**

**1. Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de uso del producto **(hasta 35 puntos)**

- **Adaptabilidad, modelable** – Se valorará la capacidad para ajustarse al talón, sin pliegos ni desprendimientos, así como la capacidad de retorno a su forma original **(hasta 10 puntos)**
- **Alivio de presión, fricción y cizalla:** Se valorará la capacidad de la talonera para redistribuir la presión, reducir la fricción y minimizar las fuerzas de cizalla sobre el talón **(hasta 10 puntos)**
- **Facilidad en la retirada, sin dejar residuos** – Se valorará que la retirada de la talonera se pueda llevar a cabo de manera fácil y atraumática, sin provocar daños cutáneos y sin que queden restos adhesivos o de material sobre la piel, favorecida por elementos que faciliten la retirada **(hasta 5 puntos)**
- **Capacidad de gestión del exudado** – Se valorará la capacidad para absorber, retener y dispersar adecuadamente el exudado, manteniendo la piel perilesional seca y reduciendo el riesgo de maceración. **(hasta 10 puntos)**

**2. Tipo de embalaje y forma de presentación del producto: (hasta 5 puntos)**

- **Valoración del envase individual del apósito** – Se valorará la rápida y fácil visualización de las diferentes características y especificidades del producto: n.º lote, fecha de caducidad, referencia, composición .... **(hasta 1 punto)**
- Envoltorio transparente para una fácil identificación y visualización del producto **(1 punto)**  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos
- Envase individual con pictogramas de colocación **(3 puntos)**  
SI – 3 puntos  
NO – 0 puntos

**3. Adecuación del producto a los procedimientos asistenciales: (hasta 10 puntos).**

- **La apertura** del apósito facilitará su uso con un sistema de aplicación estéril **(1 punto)**  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos
- **Sistema de aplicación** – Se valorará que el diseño del papel protector del apósito permita la colocación sin necesidad de tocar directamente la zona terapéutica del apósito, garantizando la asepsia y preservando las propiedades del producto **(hasta 3 puntos)**
- **Papel protector** – Se valorará que el papel protector se pueda retirar fácilmente y que sea flexible, facilitando la manipulación del apósito durante la colocación **(hasta 2 puntos)**

- **Fácil recolocación** – posibilidad de reposicionar el apósito durante la colocación o manipulación sin perder adhesión ni funcionalidad (**hasta 4 puntos**)

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 26 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 27 puntos**

**LOT DR18 -**

**Máximo 50 puntos**

**1. Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto (**hasta 40 puntos**)

- **Adaptabilidad, modelable** – Se valorará la capacidad para ajustarse en diferentes zonas anatómicas sin perder propiedades funcionales (**hasta 10 puntos**)
- **Facilidad en la retirada, sin dejar residuos** – Se valorará que la retirada del apósito se pueda llevar a cabo de manera fácil y atraumática, sin provocar daños cutáneos y sin que queden restos adhesivos o de material sobre la piel (**hasta 5 puntos**)
- **Transferencia del exudado** - Se valorará la capacidad del apósito para permitir el paso controlado del exudado hacia el apósito secundario, manteniendo la herida y la piel perilesional libres de humedad excesiva y reduciendo el riesgo de maceración. (**hasta 10 puntos**)
- **Visualización de la herida** – Capacitado del apósito para permitir la observación clara de la cama de la herida sin necesidad de retirarlo, facilitando el control y seguimiento de la evolución (**hasta 5 puntos**) .
- **Permanencia prolongada** – Se valorará la capacidad del apósito para mantenerse en la herida durante 72 horas sin perder funcionalidad, adhesión ni integridad estructural (**hasta 10 puntos**)

**2. Tipo de embalaje y forma de presentación del producto (hasta 2 puntos)**

- **Valoración del envase individual del apósito**– Se valorará la rápida y fácil visualización de las diferentes características y especificidades del producto: n.º lote, fecha de caducidad, referencia, composición .... (**hasta 1 punto**)
- Envoltorio transparente para una fácil identificación y visualización del producto (**1 punto**)  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos

**3. Adecuación del producto en el momento de uso en los procedimientos asistenciales (hasta 8 puntos)**

- **La apertura** del apósito facilitará su uso con un sistema de aplicación estéril (**1 puntos**)  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos
- Apósito compatible con la TPN (**3 puntos**)  
SÍ – 1 punto  
NO – 0 puntos
- Recortable – se valorará que el apósito se pueda recortar en cualquier dirección (**hasta 1 punto**)

SÍ – 1 punto

NO – 0 puntos

- **Sistema de aplicación** – Se valorará que el diseño del papel protector del apósito permita la colocación sin necesidad de tocar directamente la zona terapéutica del apósito, garantizando la asepsia y preservando las propiedades del producto (**hasta 1 punto**)
- **Papel protector** – Se valorará que el papel protector se pueda retirar fácilmente y que sea flexible, facilitando la manipulación del apósito durante la colocación (**hasta 1 punto**)
- **Fácil recolocación** – posibilitado de reposicionar el apósito durante la colocación o manipulación sin perder adhesión ni funcionalidad (**hasta 1 punto**)

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 26 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 27 puntos**

**LOT DR19**

**Máximo 50 puntos**

**1. Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto **(hasta 42 puntos)**

- **Adaptabilidad, modelable** – Se valorará la capacidad para ajustarse en diferentes zonas anatómicas sin perder propiedades funcionales, sin pliegos ni desprendimientos, así como la capacidad de retorno a su forma original **(hasta 5 puntos)**
- **Adhesivo** – Se valorará que lo Adhesivo sea respetuoso con la piel perilesional a la vez que ofrece una fijación eficaz **(hasta 5 puntos)**
- **Fijación y sellado zona del interglúteo** – Se valorará la capacidad para adherirse de manera segura a la zona sacra, asegurando un sellado eficaz. **(hasta 5 puntos)**
- **Capacidad de recolocación** - Posibilitado de retirar y reposicionar el apósito para permitir la revisión diaria de la herida sin deterioro del producto ni pérdida de sus propiedades funcionales. **(hasta 5 puntos)**
- **Facilidad en la retirada, sin dejar residuos** – Se valorará que la retirada del apósito se pueda llevar a cabo de manera fácil y atraumática, sin provocar daños cutáneos y sin que queden restos adhesivos o de material sobre la piel **(hasta 5 puntos)**
- **Estructura de 5 capas (2 puntos)**  
SI – 2 puntos  
NO – 0 puntos
- **Capacidad anisotrópica en el plano horizontal** – Se valorará la capacidad del apósito para ofrecer propiedades mecánicas diferentes según la dirección dentro del mismo plan, mejorando la adaptación y la fijación en zonas anatómicas con movimientos o tensiones variables. **(hasta 3 puntos)**
- **Capacidad de gestión del exudado** – Se valorará la capacidad para absorber, retener y dispersar adecuadamente el exudado, manteniendo la piel perilesional seca y reduciendo el riesgo de maceración. **(hasta 5 puntos)**
- **Capacidad de monitorizar el exudado**– Se valorará capacidad del apósito para permitir la evaluación visual o mediante indicadores del volumen y tipo de exudado, facilitando el seguimiento de la evolución de la herida sin necesidad de retirar el producto. **(hasta 2 puntos)**
- **Alivio de presión, fricción y cizalla:** Se valorará la capacidad del apósito para redistribuir la presión, reducir la fricción y minimizar las fuerzas de cizalla sobre el sacro **(hasta 5 puntos)**

**2. Tipo de embalaje y forma de presentación del producto (hasta 3 puntos)**

- **Valoración del envase individual del apósito** – Se valorará la rápida y fácil visualización de las diferentes características y especificidades del producto: n.º lote, fecha de caducidad, referencia, composición .... **(hasta 1 puntos)**
- **Envoltorio transparente** por una fácil identificación y visualización del producto **(1 punto)**



SI – 1 punto

NO – 0 puntos

- Envase individual con pictogramas de colocación **(1 puntos)**

SI – 1 puntos

NO – 0 puntos

**3. Adecuación del producto en el momento de uso en los procedimientos asistenciales (hasta 5 puntos)**

- **La apertura** del apósito facilitará su uso con un sistema de aplicación estéril **(1 punto)**  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos
- **Sistema de aplicación** – Se valorará que el diseño del papel protector del apósito permita la colocación sin necesidad de tocar directamente la zona terapéutica del apósito, garantizando la higiene y preservando las propiedades del producto **(hasta 2 puntos)**
- **Papel protector** – Se valorará que el papel protector se pueda retirar fácilmente y que sea flexible, facilitando la manipulación del apósito durante la colocación **(hasta 2 puntos)**

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 26 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 27 puntos**

**DR20**

**Máximo 50 puntos**

1. **Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto **(hasta 40 puntos)**
  - **Impermeabilidad de la capa externa:** Se valorará la capacidad de la capa externa del apósito para impedir el paso del agua **(hasta 10 puntos)**
  - **Capacidad de absorción** Capacidad del apósito para captar y retener un alto volumen de exudado de manera eficiente, manteniendo la piel perilesional seca y reduciendo el riesgo de maceración. **(hasta 10 puntos)**
  - **Maleabilidad y flexibilidad** – Se valorará la capacidad del apósito para adaptarse fácilmente a la morfología y movimientos de la zona de aplicación, manteniendo el contacto óptimo con la piel sin perder funcionalidad. **(hasta 10 puntos)**
  - **Compatibilidad con terapia de compresión**– Se valorará la capacidad del apósito para mantener sus propiedades funcionales y estructurales cuando se utiliza juntamente con un sistema de compresión, sin comprometer la eficacia del tratamiento. **(hasta 10 puntos)**
2. **Tipo de embalaje y forma de presentación del producto** **(hasta 2 puntos)**
  - **Valoración del envase individual del apósito** – Se valorará la rápida y fácil visualización de las diferentes características y especificidades del producto: n.º lote, fecha de caducidad, referencia, composición .... **(hasta 1 punto)**
  - **Envoltorio transparente** por una fácil identificación y visualización del producto **(1 punto)**
    - SI – 1 punto
    - NO – 0 puntos
3. **Adecuación del producto en el momento de uso en los procedimientos asistenciales** **(hasta 8 puntos)**
  - **La apertura** del apósito facilitará su uso con un sistema de aplicación estéril **(1 punto)**
    - SI – 1 punto
    - NO – 0 puntos
  - **Sistema de aplicación** – Se valorará que el diseño del papel protector del apósito permita la colocación sin necesidad de tocar directamente la zona terapéutica del apósito, garantizando la higiene y preservando las propiedades del producto **(hasta 3 puntos)**
  - **Papel protector** – Se valorará que el papel protector se pueda retirar fácilmente y que sea flexible, facilitando la manipulación del apósito durante la colocación **(hasta 2 puntos)**
  - **Fácil recolocación** – posibilidad de reposicionar el apósito durante la colocación o manipulación sin perder adhesión ni funcionalidad **(hasta 2 puntos)**

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 26 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 27 puntos**

**DR21 – REGENERACIÓ CEL·LULAR**

**Máximo 50 puntos**

1. **Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de los del producto **(hasta 40 puntos)**
  - **Facilidad de aplicación** – Se valorará que el producto se pueda aplicar de manera fácil y uniforme sobre la zona afectada, con una textura y consistencia que permitan una aplicación controlada y cómoda para el profesional sanitario **(hasta 10 puntos)**
  - **Aprovechamiento del producto / minimización del derroche** - Se valora la capacidad del producto para rendir al Máximo con la dosis recomendada, evitando pérdidas y asegurando que cada aplicación sea eficaz sin necesidad de utilizar más cantidad del necesario. Así mismo, se tiene en cuenta que el diseño del envase permita extraer la totalidad, o casi toda, del contenido, contribuyendo a un uso eficiente y económico del producto... **(hasta 10 puntos)**
  - **Seguridad para la piel perilesional** - Se evalúa que el producto no provoque irritación ni lesiones adicionales a la piel circundante de la herida, garantizando la protección de los tejidos sanos y la tolerancia cutánea **(hasta 10 puntos)**
  - **Propiedad desbridante** - Se valora que el producto contribuya a la desbridación de manera suave y efectiva, favoreciendo la limpieza de la herida y el proceso de regeneración celular sin necesidad de manipulaciones agresivas que puedan dañar el tejido. **(hasta 10 puntos)**
2. **Envase (hasta 10 puntos)**
6. **Eficacia del envase (hasta 10 puntos)** - Se valorará que el diseño del envase permita el aprovechamiento Máximo del producto, minimizando el residuo final no utilizable:
  - **10 puntos:** el fabricante justifica mediante datos técnicos y/o declaración que el envase permite el aprovechamiento del **≥95 %** del contenido.
  - **5 puntos:** se declara un aprovechamiento igual o superior al 90 %, pero sin justificación técnica detallada.
  - **0 puntos:** no se justifica este aspecto o no se especifica

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 26 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 27 puntos**

**DR22**

**Máximo 50 puntos**

1. **Por todos los materiales del lote (hasta 5 puntos)**
  - **Facilidad en la retirada, sin dejar residuos**– Se valorará que la retirada del apósito se pueda llevar a cabo de manera fácil y atraumática, sin provocar daños cutáneos y sin que queden restos adhesivos o de material sobre la piel (**hasta 4 puntos**)
  - **La apertura** del apósito facilitará su uso con un sistema de aplicación estéril (**1 punto**)  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos
2. **Artículos 100005340, 100026526, 100029915, 100045198, 100045200 i 100045201 (hasta 5 puntos)**
  - **Capacidad de desbridamiento** - Se valora que el producto contribuya a la desbridación (**hasta 5 puntos**)
3. **Artículos 100005340 i 100026526 (hasta 10 puntos)**
  - **Capacidad antibiofilm** – (**hasta 5 puntos**)
  - **Que no contenga alginato** – (**5 puntos**)  
SI – 0 puntos  
NO – 5 puntos
4. **Artículos 100029915, 100045198, 100045200, 100045201, 100045199 i 100045216 (hasta 5 puntos)**
  - **Adaptabilidad y moldeabilidad** (**hasta 5 puntos**)
5. **Artículos 100029915, 100045198, 100045200 i 100045201 (hasta 5 puntos)**
  - **Capacidad de retención y absorción vertical** (**hasta 5 puntos**)
6. **Artículos 100045200 i 100045201 (hasta 10 puntos)**
  - **Adhesivo respetuoso con la piel perilesional a la vez que ofrece una buena fijación** (**hasta 5 puntos**)
  - **Capacidad de recolocación** (**hasta 5 puntos**)
7. **Artículos 100045199 i 100045216 (hasta 10 puntos)**
  - **Respetuoso con la piel** (**hasta 5 puntos**)
  - **Permeabilidad del exudado al apósito secundario** (**hasta 5 puntos**)

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 26 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 27 puntos**

**DR23**

**Máximo 40 puntos**

**Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto **(hasta 40 puntos)**

- **Posibilidad de recortar–(hasta 10 puntos)**  
Se valora que el apósito se pueda adaptar a diferentes formas y dimensiones de heridas, permitiendo un corte limpio y preciso sin restos y/o deformaciones del material **(hasta 10 puntos)**
- **Que no deje restos en el lecho de la herida– (hasta 10 puntos)-** Se valorará que el apósito no desprenda fibras ni otros fragmentos que puedan quedar dentro de la herida, evitando complicaciones y facilitando la cura y la cicatrización.
- **Compatibilidad con otras terapias– (hasta 10 puntos)** - Se valora la posibilidad de utilizar el apósito juntamente con terapia de presión negativa (TPN) y con vendaje compresivo, sin que se comprometa su efectividad ni la seguridad del paciente.
- **Indicación para uso en pediatría (10 puntos) –**
  - el producto está indicado para pediatría – 10 puntos
  - el producto NO está indicado para pediatría– 0 puntos

**Para obtener la Puntuación en este apartado hace falta que el proveedor haga referencia a la ficha técnica o incluya un certificado de empresa indicando los ensayos llevados a cabo**

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 21 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 22 puntos**

**DR24 –**

**Máximo 30 puntos**

**Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto **(hasta 30 puntos)**

- **Posibilidad de recortar – (hasta 9 puntos)**  
Se valora que el apósito se pueda adaptar a diferentes formas y dimensiones de heridas, permitiendo un corte limpio y preciso sin restos y/o deformaciones del material **(hasta 9 puntos)**
- **Facilidad de aplicación–** Se valorará que el producto se pueda aplicar de manera sencilla y uniforme sobre la zona afectada, con una textura y consistencia que permitan una aplicación controlada y cómoda para el profesional sanitario **(hasta 10 puntos)**
- **Combinación de 3 colágenos en su composición (10 puntos)**  
Sí – 10 puntos  
NO – 0 puntos
- **La apertura** del apósito facilitará su uso con un sistema de aplicación estéril **(1 punto)**  
SI – 1 punto  
NO – 0 puntos

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 16 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 17 puntos**

**LOTS DR25 -****Máximo 40 puntos**

**Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto **(hasta 40 puntos)**

7. **Durabilidad de la protección (>96 h): (hasta 10 puntos)** Se valorará la durabilidad de la protección según indicaciones especificadas a la ficha técnica o a la IFU. Se dará la máxima puntuación a la durabilidad más alta y al resto de propuestas se otorgará la Puntuación que resulte de la siguiente fórmula:

$$P_v = D_m * P_C / D_c$$

Pv = Puntuación a valorar

Dc = Durabilidad más elevada

Dm = Durabilidad del proveedor a calcular

PC = Puntuación criterio

**Si el dato no se encuentra en ninguno de estos dos documentos (ficha técnica o IFU), la oferta quedará desestimada puesto que se considerará que no cumple con los requerimientos de obligado cumplimiento: EFECTO PROTECTOR DE COMO MÍNIMO 96 HORAS.**

8. **Eficacia del envase (hasta 10 puntos)** - Se valorará que el diseño del envase permita el aprovechamiento máximo del producto, minimizando el residuo final no utilizable:
- **10 puntos:** el fabricante justifica mediante datos técnicos y/o declaración que el envase permite el aprovechamiento de **≥95 %** del contenido.
  - **5 puntos:** se declara un aprovechamiento igual o superior al 90 %, pero sin justificación técnica detallada.
  - **0 puntos:** no se justifica este aspecto o no se especifica
9. **Apto para paciente inmunodeprimidos, neonatales y pediátricos (10 puntos)** - Para obtener esta puntuación hace falta que conste esta indicación a la ficha técnica del producto y/o en la documentación IFU del fabricante
10. **Tiempo de absorción sin dejar película (hasta 10 puntos)** Se valorará el tiempo de absorción sin dejar película según indicaciones especificadas a la ficha técnica o a la IFU. Se dará la máxima puntuación al tiempo de absorción inferior y al resto de propuestas se otorgará la Puntuación que resulte de la siguiente fórmula::

$$P_v = T_{ai} * P_C / T_{av}$$

Pv = Puntuación a valorar

Tai = Tiempo absorción inferior

Tav = Tiempo absorción a valorar

PC = Puntuación criterio

**Si el dato no se encuentra en ninguno de estos dos documentos (ficha técnica o IFU), la oferta obtendrá 0 puntos en este apartado.**



**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 21 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 22 puntos**

**DR26 -****Máximo 50 puntos**

**Composición del material y su comportamiento:** se valorarán las características y calidad del material de acuerdo con los requerimientos de os del producto **(hasta 50 puntos)**

**Para ambos materiales:**

- **Indicación en terapia de compresión (hasta 5 puntos)**

Se valora que el sistema esté específicamente indicado para el tratamiento con compresión de las extremidades inferiores.

**Para obtener la Puntuación en este apartado hace falta que el proveedor haga referencia a la ficha técnica o incluya un certificado de empresa indicando los ensayos llevados a cabo**

- **Envase con información clara (hasta 5 puntos)**

Se valora que el envase incorpore de forma visible la indicación de compresión que proporciona y las medidas correspondientes, garantizando un uso adecuado y seguro.

- **Facilidad de colocación (hasta 5 puntos)**

Se considera que el sistema permita una aplicación sencilla, intuitiva y rápida por parte del profesional, minimizando errores de uso

- **Facilitación de la movilidad de la extremidad (hasta 10 puntos)**

Se valora que el sistema mantenga la compresión sin comprometer la movilidad funcional de la extremidad del paciente, favoreciendo la deambulación y la calidad de vida.

- **Mantenimiento de la compresión (10 puntos)**

Se considera imprescindible que el sistema asegure una compresión estable y efectiva durante un periodo mínimo de 7 días, sin pérdida significativa de presión terapéutica.

SI – 10 puntos

NO – 0 puntos

**Por el material 11465:**

- **Venda externa cohesiva (10 puntos)**

Se considera positivo que la venda externa sea cohesiva, de forma que se adhiera sobre sí misma, facilitando la fijación y evitando la necesidad de elementos adicionales

SI – 10 puntos

NO – 0 puntos

- **Envoltorios individuales de cada venda del kit (5 puntos)**

Se tiene en cuenta que cada venda esté presentada en envoltorio individual, preservando la higiene y la trazabilidad del producto.

SI – 5 puntos

NO – 0 puntos

**No pasarán a la siguiente fase de valoración del sobre C y quedarán excluidas aquellas propuestas técnicas que no superen los umbrales mínimos indicados:**

- Umbral mínimo de calidad en caso de que no se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 26 puntos.**
- Umbral mínimo de calidad en caso de que se aplique la fórmula - **puntuación mínima de 27 puntos**

## **CRITERIOS DE VALORACIÓN CUANTIFICABLES DE FORMA AUTOMÁTICA SOBRE C**

### **CRITERIO AMBIENTAL (todos los lotes) 2 puntos**

El embalaje de cartón exterior, para el transporte, está compuesto, como mínimo, por un 50% de material reciclado:

SÍ = 2 puntos

NO = 0 puntos

Para acreditarlo, hará falta que las empresas licitadoras presenten los certificados correspondientes, indicando el % de material reciclado que contiene el embalaje de transporte.

Las ofertas que no aporten documentación al respecto obtendrán 0 puntos

### **CRITERIO ECONÓMICO (por todos los lotes)**

#### **Puntuaciones Máximas del criterio económico para cada lote:**

**Lots: DR01-DR11-DR23-DR25**

**Máximo 58 puntos**

**Lots: DR03-DR04-DR08-DR09-DR12-DR15-DR18-DR19-DR20-DR21-DR22-DR26**

**Máximo 48 puntos**

**Lots: DR02-DR07-DR10-DR13**

**Máximo 53 puntos**

**Lots: DR14-DR24**

**Máximo 68 puntos**

Se valorará con la máxima puntuación la oferta económica más baja, aplicando a las restantes ofrecidas la Puntuación que resulte de la siguiente fórmula

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

P<sub>v</sub> = Puntuación de la oferta a Valorar

P = Puntos criterio económico

O<sub>lmo</sub> = Ofrecida Mejor

O<sub>v</sub> = Oferta a Valorar

I<sub>L</sub> = Importe de licitación

M=2