

CRITERIS D'ADJUDICACIÓ

SUBMINISTRAMENT AGREGAT DE MEDICAMENTS

DENOSUMAB_APREMISLAST_RIVAROXABAN_DABIGATRAN_NINTEDANIB_
PAZOPANIB_GOLIMUMAB



Doc.original signat per:
AURORA FERNANDEZ POLO
(TCAT) 15/06/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 16/06/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0E6Y4KKQ0JPUULRZF00D8PV58BP5XAIP

Data creació còpia:
16/06/2026 08:24:43

Pàgina 1 de 13

CS/CC00/1101472323/26/AM
CA-AM-S-91-26

La Direcció General de Contractació Pública ha establert, mitjançant la Directriu 1/2020, un model de càlcul de puntuació d'ofertes, que com a regla general, es farà servir a totes les licitacions de la Generalitat de Catalunya i el seu sector públic.

Per a l'adjudicació d'aquest contracte s'utilitzen una pluralitat de criteris d'adjudicació sobre la base de la millor relació qualitat preu, d'acord amb criteris econòmics i qualitatius.

Al tractar-se d'una licitació d'aprovisionament de materials, composta per una pluralitat de béns els quals es subministraran de manera successiva i per preu unitari, s'ha decidit de manera excepcional no aplicar la fórmula prevista a l'esmentada Directriu, considerant que els criteris d'adjudicació estan formulats de tal manera que permeten conèixer la proposició amb una millor relació qualitat preu.

D'acord amb allò establert en la clàusula que regula els criteris d'adjudicació del Plec de clàusules, s'estableix que els mateixos d'aquest concurs són els següents: Les ofertes que no s'ajustin als requisits tècnics bàsics indicats en el plec quedaran excloses de la ponderació tècnica i econòmica.

Els criteris d'adjudicació fixats per a la selecció d'articles estan diferenciats per lots depenent de la forma de presentació del medicament i són els següents:

LOT 1: MEDICAMENTS VIA ORAL**LOT 2: MEDICAMENTS VIA PARENTAL****LOT 3: MEDICAMENT NINTEDANIB****LOT1. Medicaments Via Oral****Criteris objectius****1. Puntuació econòmica**

La puntuació màxima d'aquest criteri serà de **68 punts**.

El preu de sortida es valorarà de la manera següent:

- L'oferta més econòmica rebrà la màxima puntuació.
- La resta d'ofertes rebran una puntuació inversament proporcional respecte de l'oferta més econòmica .

$$Px = \frac{\text{Preu de la oferta més econòmica}}{\text{Preu de la oferta } x \text{ a valorar}} \times P. \text{ max. assig.}$$

Px .- Els punts que obtindrà una oferta en la Puntuació econòmica seguint la formula de l'invers proporcional.

P. max. assig. .- Es la puntuació econòmica que consta en els criteris d'adjudicació per cada lot.



Doc.original signat per:
AURORA FERNANDEZ POLO
(TCAT) 15/06/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 16/06/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0E6Y4KKQ0JPUULRZF00D8PV58BP5XAIP

Data creació còpia:
16/06/2026 08:24:43

Pàgina 2 de 13

2. Puntuació tècnica

La puntuació màxima d'aquest criteri serà de **32 punts**.

La puntuació es repartirà en la valoració de característiques addicionals que suposin avantatges en: la seguretat en la prescripció, la identificació, la presentació del medicament i manipulació del medicament entre d'altres. El desglossament de la puntuació tècnica és la següent:

Concepte		Puntuació total	Barem	
2.1	Seguretat en la prescripció i presentació del medicament	25		
	2.1.1 La presentació, la llegibilitat i la identificació dels medicaments		5	0
	2.1.2 Presentació unidosi		20	0
2.2	Manipulació- Conservació del medicament	2		
	2.2.1 Sense condicions de conservació		2	0
2.3	Identificació del producte a l'envàs primari	5		
	Informació que permeti traçabilitat a nivell de CN (NTIN i GTIN inclosos), lot i caducitat:		5	
	Amb informació que permeti traçabilitat només a nivell de CN		3	
	Cap sistema d'identificació de producte		0	

2.1. Seguretat en la prescripció i presentació del medicament (25 punts)

2.1.1 La presentació, la llegibilitat i la identificació dels medicaments.

La puntuació prevista d'aquest criteri són 5 punts

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

Les dades que hauran d'especificar els medicaments i que es valoren són:

- Nom de l'especialitat
- Principi actiu
- Lot
- Caducitat
- La composició quantitativa indicada com:
 - En presentacions **sòlides** (comprimits, càpsules, etc.): dosi total de la unitat galènica.
 - En presentacions **líquides orals** (solucions, suspensions etc.): concentració de la presentació líquida expressada en dosi per unitat de volum (p.ex. mil·ligrams/mil·lilitre).



- Via d'administració.

Per la inclusió completa de les dades indicades, s'atorgarà 5 punts. Les ofertes que no incloguin la totalitat de les dades indicades, s'aplicaran 0 punts.

Justificació del criteri: Aquest criteri té com a finalitat garantir la seguretat del pacient i la correcta utilització dels medicaments mitjançant una identificació clara, completa i diferenciada de l'envàs primari de cada presentació farmacèutica.

La diferenciació visual i la informació identificativa de l'envàs primari són elements essencials per evitar errors de medicació, especialment en entorns assistencials amb alta càrrega de treball o amb múltiples presentacions similars. Una identificació adequada facilita la verificació ràpida i segura del medicament per part del personal sanitari, tant en la dispensació com en l'administració al pacient.

1. Millora de la seguretat del pacient
2. Traçabilitat i control de qualitat
3. Facilitat d'ús i eficiència en els processos assistencials
4. Compliment normatiu

2.1.2 Presentació unidosi

Es valorarà amb 20 punts els medicaments que disposin de dosis unitària

Es considerarà presentació en unidosi o dosi unitària quan el medicament estigui envasat individualment o quan l'envàs primari estigui pretallat individualment per cada forma farmacèutica i disposi de TOTA la informació per identificar el medicament (Nom comercial, principi actiu, composició quantitativa, lot i caducitat) de manera que quan es separi una forma farmacèutica de la resta de l'envàs primari permeti identificar-la unívocament.

Justificació del criteri: Aquest criteri té com a finalitat **potenciar la seguretat en la utilització dels medicaments i l'eficiència en els processos de dispensació, administració i gestió farmacèutica**, valorant aquelles presentacions que permetin una identificació clara i independent de cada unitat de dosi.

2.2 Manipulació i Conservació del medicament (2 punts)

-Condicions de conservació: En cas que no sigui necessàries condicions especials de conservació (congelació $\leq -20^{\circ}\text{C}$ o refrigeració entre 2 i 8°C) s'atorgaran **2 punts**

Justificació del criteri: Es valora positivament que el medicament **no requereixi condicions especials de conservació** (com refrigeració entre 2 i 8°C o congelació $\leq -20^{\circ}\text{C}$), atès que això **simplifica el seu emmagatzematge, transport i manipulació**.



2.3 Identificació de producte a l'envàs primari (5 punts)

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

Es valora l'existència de Datamatrix, QR o del codi de barres (EAN-13) que contingui el codi nacional indeleble. La puntuació prevista per aquest criteri serà de 5 punts, aplicats de la següent forma:

- Si té el sistema d'identificació Datamatrix o QR:
 - amb informació que permeti traçabilitat a nivell de CN (NTIN i GTIN inclosos), lot i caducitat segons estàndards GS1: 5 punts.
 - amb informació que permeti traçabilitat només a nivell de CN: 3 punts
- Si només té codi de barres amb dígits d'identificació que corresponguin al codi nacional (exclusivament EAN13): 3 punts.
- Si té codi de barres, Datamatrix o QR, però els dígits de la identificació del producte no corresponen al codi nacional: 0 punts.
- Si no té cap sistema d'identificació de producte: 0 punts.

Justificació del criteri: L'objectiu d'aquest criteri és fomentar la traçabilitat, la seguretat i l'eficiència en la gestió dels medicaments **mitjançant l'ús de sistemes d'identificació normalitzats i fiables en l'envàs primari**

LOT 2: Medicaments Via Parental

Criteris objectius

1. Puntuació econòmica

La puntuació màxima d'aquest criteri serà **de 52 punts**. El preu de sortida es valorarà de la manera següent:

- L'oferta més econòmica rebrà la màxima puntuació.
- La resta d'ofertes rebran una puntuació inversament proporcional respecte de l'oferta més econòmica.

$$Px = \frac{\text{Preu de la oferta més econòmica}}{\text{Preu de la oferta X}} \times P. \text{ Max. assignat}$$

Px.- Els punts que obtindrà una oferta en la Puntuació econòmica seguint la formula de l'invers proporcional.

P. max. assignat.- Es la puntuació econòmica que consta en els criteris d'adjudicació per cada lot.

2. Puntuació tècnica

La puntuació màxima d'aquest criteri serà de **48 punts**.

La puntuació es repartirà en la valoració de característiques addicionals que suposin avantatges en: la seguretat en la prescripció, la identificació, la presentació del medicament i manipulació del medicament entre d'altres.

El desglossament de la puntuació tècnica és la següent:



Concepte	Puntuació total	Barem	
2.1. Seguretat en la prescripció i presentació del medicament	30		
2.1.1 La presentació, la llegibilitat i la identificació dels medicaments		20	0
2.1.2 Forma farmacèutica		5	0
2.1.3 Característiques de l'envàs del medicament		5	0
2.1.3.1 Envas rompible, però es xeringa precargada amb dispositiu de protecció d'agulla automàtic		3	
2.1.3.2 Qualsevol altre tipus de presentació rompible.		0	
2.2 Manipulació- Conservació del medicament	15		
2.2.1 Sense condicions de conservació especials		5	0
2.2.2 Formes líquides no Reconstituïdes		10	0
2.3 Identificació del producte a l'envàs primari	3		
Informació que permeti traçabilitat a nivell de CN (NTIN i GTIN inclosos), lot i caducitat:		3	0
Amb informació que permeti traçabilitat només a nivell de CN		1	0
Cap sistema d'identificació de producte		0	0

2.1 Seguretat en la prescripció i presentació del medicament (30 punts)

Desglossament barem:

2.1.1 La presentació, la llegibilitat i la identificació dels medicaments (20 punts)

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

Les dades que hauran d'especificar els medicaments A CADA FORMA FARMACÈUTICA i que es valoren són:

- Nom de l'especialitat
- Principi actiu
- Lot
- Caducitat
- La composició quantitativa indicada com:
 - En presentacions líquides (vials, ampul·les, etc.): concentració de la presentació líquida expressada en dosi per unitat de volum (p.ex. mil·ligrams/mil·lilitre) i volum total o dosi per volum total de la unitat galènica.
 - En presentacions amb dispositiu d'administració total (ploma o auto injector que no permeti administracions parcials): dosi per dispositiu. En cas d'empat es valorarà que s'indiqui volum o concentració.
- Via d'administració.

Per la inclusió completa de les dades indicades, s'atorgarà 20 punts. Les ofertes que no incloguin la totalitat de les dades indicades, s'aplicaran 0 punts.



Justificació del criteri: les dades sol·licitades —nom de l'especialitat, principi actiu, lot, caducitat, composició quantitativa i via d'administració— són informació **indispensable per a una correcta identificació del medicament** i per garantir una administració segura i eficaç. En concret, la inclusió d'aquests elements permet:

- **Evitar errors de confusió** entre medicaments amb noms o presentacions similars.
- **Assegurar la traçabilitat completa** del producte (lot i caducitat) davant possibles incidències o retirades.
- **Garantir l'administració correcta** segons la via i la dosi prescrita.
- **Facilitar la tasca del personal sanitari** en entorns de pressió assistencial, reduint la dependència de processos de verificació manuals.

2.1.2 Forma farmacèutica (5 punts)

Per l'aplicació d'aquesta puntuació es tindrà en compte si la forma farmacèutica de la presentació del medicament és tracta d'ampul·la, vial, xeringa precarregada, ploma precarregada o bossa.

Si la forma farmacèutica és: vial, xeringa precarregada, ploma precarregada o bossa s'atorgarà la puntuació de 5 punts.

En el cas de que la forma farmacèutica sigui ampul·la o altres casos no descrits s'atorgarà 0 punts.

Justificació del criteri: Aquest criteri té per objectiu **fomentar la incorporació de presentacions farmacèutiques que millorin la seguretat del pacient i l'eficiència del professional sanitari**, mitjançant l'atorgament d'una puntuació addicional a aquells medicaments que es presentin en formes que:

Redueixin la manipulació prèvia a l'administració.

Minimitzin el risc d'errors de dosificació, especialment en entorns amb alta càrrega assistencial o d'urgència.

Disminueixin el risc biològic associat a l'obertura d'ampul·les o la transferència de medicament entre recipients.

Millorin l'esterilitat i la seguretat del procés d'administració.

2.1.3 Característiques de l'envàs del medicament (5 punts)

Per als medicaments amb presentació líquida, la puntuació es distribueix de la següent manera:

- Si l'envàs és irrompible, s'atorgarà una puntuació de 5 punts.
- En cas que l'envàs sigui rompible, si és xeringa precarregada i té un dispositiu de protecció d'agulla automàtic, s'atorgaran 3 punts.
- Per qualsevol altre tipus de presentació del material que sigui rompible, la puntuació serà 0 punts



Justificació del criteri: Aquest criteri d'adjudicació pretén prioritzar aquells medicaments que incorporin envasos amb característiques físiques més segures i resistents, **que redueixin el risc d'accidents, contaminacions o pèrdua d'esterilitat.**

2.2 Manipulació i Conservació del medicament (15 punts)

-Manipulació: Per als **medicaments** presentats per la seva administració **en forma líquida**. Es valoraran els medicaments que no necessitin reconstitució. Per al compliment d'aquesta característica s'atorgarà **10 punts**. En qualsevol altre cas s'atorgarà 0 punts.

Justificació del criteri: Es valoren els medicaments que permeten el seu fraccionament, com ara els **comprimats ranurats**, ja que aquesta característica facilita l'ajust de dosis de manera segura i precisa segons les necessitats del pacient.

-Conservació: En cas que no sigui necessàries condicions especials de conservació (congelació $\leq -20^{\circ}\text{C}$ o refrigeració entre 2 i 8°C) s'atorgaran **5 punts**

Justificació del criteri: Es valora positivament que el medicament **no requereixi condicions especials de conservació** (com refrigeració entre 2 i 8 °C o congelació $\leq -20^{\circ}\text{C}$), atès que això **simplifica el seu emmagatzematge, transport i manipulació**.

2.3 Identificació de producte a l'envàs primari (3 punts)

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

Es valora l'existència de Datamatrix, QR o del codi de barres (EAN-13) que contingui el codi nacional indeleble. La puntuació prevista per aquest criteri serà de 3 punts, aplicats de la següent forma:

- Si té el sistema d'identificació Datamatrix o QR:
 - amb informació que permeti traçabilitat a nivell de CN (NTIN i GTIN inclosos), lot i caducitat segons estàndards GS1: 3 punts.
 - amb informació que permeti traçabilitat només a nivell de CN: 1 punt
- Si només té codi de barres amb dígits d'identificació que corresponguin al codi nacional (exclusivament EAN13): 1 punt.
- Si té codi de barres, Datamatrix o QR, però els dígits de la identificació del producte no corresponen al codi nacional: 0 punts.
- Si no té cap sistema d'identificació de producte: 0 punts.



Justificació del criteri: L'objectiu d'aquest criteri és fomentar la traçabilitat, la seguretat i l'eficiència en la gestió dels medicaments mitjançant l'ús de sistemes d'identificació normalitzats i fiables en l'envàs primari

LOT 3: Medicament Nintedanib

Criteris objectius

1. Puntuació econòmica

La puntuació màxima d'aquest criteri serà de **65 punts**.

El preu de sortida es valorarà de la manera següent:

- L'oferta més econòmica rebrà la màxima puntuació.
- La resta d'ofertes rebran una puntuació inversament proporcional respecte de l'oferta més econòmica .

$$Px = \frac{\text{Preu de la oferta més econòmica}}{\text{Preu de la oferta } x \text{ a valorar}} \times P.\text{max. assig.}$$



Doc.original signat per:
AURORA FERNANDEZ POLO
(TCAT) 15/06/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 16/06/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0E6Y4KKQ0JPUULRZF00D8PV58BP5XAIP

Data creació còpia:
16/06/2026 08:24:43

Pàgina 9 de 13

Px .- Els punts que obtindrà una oferta en la Puntuació econòmica seguint la formula de l'invers proporcional.
P. max. assig. .- Es la puntuació econòmica que consta en els criteris d'adjudicació per cada lot.

2. Puntuació tècnica

La puntuació màxima d'aquest criteri serà de **35 punts**.

La puntuació es repartirà en la valoració de característiques addicionals que suposin avantatges en: la seguretat en la prescripció, la identificació, la presentació del medicament i manipulació del medicament entre d'altres. El desglossament de la puntuació tècnica és la següent:

Concepte		Puntuació total	Barem	
3.1	Seguretat en la prescripció i presentació del medicament	25		
	3.1.1 La presentació, la llegibilitat i la identificació dels medicaments		5	
	3.1.2 Presentació unidosi		20	
3.2	Manipulació- Conservació del medicament	2		
	3.2.1 Sense condicions de conservació		2	
3.3	Identificació del producte a l'envàs primari	5		
	Informació que permeti traçabilitat a nivell de CN (NTIN i GTIN inclosos), lot i caducitat:		5	
	Amb informació que permeti traçabilitat només a nivell de CN		3	
	Nomes codi de Barra amb dígits d'identificació que corresponguin al cn		1	
	Cap sistema d'identificació de producte		0	
3.4	Indicacions autoritzades en la mateixa presentació	3		
	Presentació al 100% de les indicacions autoritzades		3	
	Presentació <100% >50%		2	
	Presentació <50%		0	

3.1 Seguretat en la prescripció i presentació del medicament (25 punts)

3.1.1 La presentació, la llegibilitat i la identificació dels medicaments.

La puntuació prevista d'aquest criteri són 5 punts

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

Les dades que hauran d'especificar els medicaments i que es valoren són:

- Nom de l'especialitat
- Principi actiu
- Lot



- Caducitat

- La composició quantitativa indicada com:
 - En presentacions **sòlides** (comprimits, càpsules, etc.): dosi total de la unitat galènica.
 - En presentacions **líquides orals** (solucions, suspensions etc.): concentració de la presentació líquida expressada en dosi per unitat de volum (p.ex. mil·ligrams/mil·lilitre).
- Via d'administració.

Per la inclusió completa de les dades indicades, s'atorgarà 5 punts. Les ofertes que no incloguin la totalitat de les dades indicades, s'aplicaran 0 punts.

Justificació del criteri: les dades sol·licitades —nom de l'especialitat, principi actiu, lot, caducitat, composició quantitativa i via d'administració— són informació **indispensable per a una correcta identificació del medicament** i per garantir una administració segura i eficaç. En concret, la inclusió d'aquests elements permet:

- **Evitar errors de confusió** entre medicaments amb noms o presentacions similars.
- **Assegurar la traçabilitat completa** del producte (lot i caducitat) davant possibles incidències o retirades.
- **Garantir l'administració correcta** segons la via i la dosi prescrita.
- **Facilitar la tasca del personal sanitari** en entorns de pressió assistencial, reduint la dependència de processos de verificació manuals.

3.1.2 Presentació unidosi

Es valorarà amb 20 punts els medicaments que disposin de dosis unitària

Es considerarà presentació en unidosi o dosi unitària quan el medicament estigui envasat individualment o quan l'envàs primari estigui pretallat individualment per cada forma farmacèutica i disposi de TOTA la informació per identificar el medicament (Nom comercial, principi actiu, composició quantitativa, lot i caducitat) de manera que quan es separi una forma farmacèutica de la resta de l'envàs primari permeti identificar-la unívocament.

Justificació del criteri: Aquest criteri té com a finalitat **potenciar la seguretat en la utilització dels medicaments i l'eficiència en els processos de dispensació, administració i gestió farmacèutica**, valorant aquelles presentacions que permetin una identificació clara i independent de cada unitat de dosi.



3.2 Manipulació i Conservació del medicament (2 punts)

-Condicions de conservació: En cas que no sigui necessàries condicions especials de conservació (congelació $\leq -20^{\circ}\text{C}$ o refrigeració entre 2 i 8°C) s'atorgaran 2 punts

Justificació del criteri: Es valora positivament que el medicament **no requereixi condicions especials de conservació** (com refrigeració entre 2 i 8°C o congelació $\leq -20^{\circ}\text{C}$), atès que això **simplifica el seu emmagatzematge, transport i manipulació**.

3.3 Identificació de producte a l'envàs primari (5 punts)

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

Es valora l'existència de Datamatrix, QR o del codi de barres (EAN-13) que contingui el codi nacional indeleble. La puntuació prevista per aquest criteri serà de 5 punts, aplicats de la següent forma:

- Si té el sistema d'identificació Datamatrix o QR:
 - amb informació que permeti traçabilitat a nivell de CN (NTIN i GTIN inclosos), lot i caducitat segons estàndards GS1: 5 punts.
 - amb informació que permeti traçabilitat només a nivell de CN: 3 punts
- Si només té codi de barres amb dígits d'identificació que corresponguin al codi nacional (exclusivament EAN13): 1 punt.
- Si té codi de barres, Datamatrix o QR, però els dígits de la identificació del producte no corresponen al codi nacional: 0 punts.
- Si no té cap sistema d'identificació de producte: 0 punts.

Justificació del criteri: L'objectiu d'aquest criteri és fomentar la traçabilitat, la seguretat i l'eficiència en la gestió dels medicaments **mitjançant l'ús de sistemes d'identificació normalitzats i fiables en l'envàs primari**.

3.4 Indicacions autoritzades en la mateixa presentació (3 punts)

- Es valorarà amb 3 punts que la presentació tingui autoritzades el 100% de les indicacions de nintedanib:
 - o En adults per tractar la fibrosi pulmonar idiopàtica (FPI).
 - o En adults per al tractament d'altres malalties pulmonars intersticials (EPI) fibrosants cròniques amb un fenotip progressiu.
 - o En nens i adolescents d'entre 6 i 17 anys per al tractament de les malalties pulmonars intersticials (EPI) fibrosants progressives clínicament significatives.
 - o En adults, adolescents i nens de 6 anys d'edat i més grans per tractar la malaltia pulmonar intersticial associada a l'esclerosi sistèmica (EPI-ES).
 - o En combinació amb docetaxel per al tractament de pacients adults amb càncer de pulmó no microcític (CPNM) localment avançat, metastàtic o localment recurrent amb histologia tumoral d'adenocarcinoma després de quimioteràpia de primera línia.



- Es valorarà amb 2 punts que la presentació tingui autoritzades més del 50% i menys del 100% de les indicacions de nintedanib.
- Es valorarà amb 0 punts que la presentació tingui autoritzades menys del 50% de les indicacions de nintedanib.

Justificació del criteri: Aquest criteri té per objectiu valorar la capacitat de les ofertes per satisfer plenament les necessitats establertes, atorgant la màxima puntuació a les propostes que assegurin una cobertura completa. Així mateix, pretén que els hospitals tinguin el mínim nombre de presentacions d'un mateix medicament, per evitar errors.

APLICACIÓ DE LA PUNTUACIÓ EN AGRUPACIONS PER PRINCIPI ACTIU

D'acord amb el que s'estableix a l'Annex A del Plec de Prescripcions Tècniques, els lots 001 i 003 s'estructuren en agrupacions per principi actiu.

Les empreses licitadores podran presentar oferta a una, diverses o totes les agrupacions incloses dins de cada lot. No obstant això, serà obligatori presentar oferta per la totalitat dels articles que integren cada agrupació. En conseqüència, no s'admetran ofertes parcials dins d'una mateixa agrupació.

L'adjudicació es realitzarà de forma independent per a cada agrupació (principi actiu), i no per la totalitat del lot.

Les valoracions tècniques i econòmiques es calcularan individualment per a cadascun dels articles que integren cada agrupació. A aquests efectes, la puntuació total de cada article es ponderarà en funció del seu pes econòmic dins de l'agrupació, d'acord amb la fórmula següent:

$$C_i = \frac{N_i * P_i}{\sum (N_i * P_i)}$$

Ci: és el coeficient de ponderació que s'aplicarà a la puntuació total del material (puntuació econòmica més puntuació tècnica);

Ni: és la quantitat licitada per material;

Pi: és el preu unitari del material, que s'ha utilitzat per a la confecció de el import total del lot.

L'adjudicació recaurà en el proveïdor que obtingui el màxim valor del sumatori en les valoracions individuals de les agrupacions després d'aplicar la ponderació indicada.

