

**PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS PARA LA CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS EXCLUSIVOS II PARA LOS CENTROS INTEGRANTES DE LA PLS DE ALMERÍA, POR PRECIOS UNITARIOS AL AMPARO DEL ARTICULO 16.3.a) DE LA LEY 9/2017, DE 8 DE NOVIEMBRE, DE CONTRATOS DEL SECTOR PÚBLICO, POR PROCEDIMIENTO NEGOCIADO SIN PUBLICIDAD, SUJETO A REGULACIÓN ARMONIZADA.**

**EXPEDIENTE Nº 0000222/2019**

---

## **1.- ELEMENTOS TÉCNICOS DEL CONTRATO**

### **1.1. Objeto del contrato**

El objeto de la presente contratación lo constituye el SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS EXCLUSIVOS II PARA LOS CENTROS INTEGRANTES DE LA PLS DE ALMERÍA por lotes independientes, al amparo del art. 16.3.a) del Texto Refundido de la Ley de Contratos del Sector Público, relacionados en el **Anexo al Cuadro Resumen de Distribución de Lotes**, para un periodo inicial de DOCE MESES y una prórroga prevista de 48 MESES.

### **1.2. Requisitos básicos.**

Se define como dosis unitaria la unidad de administración del medicamento, esto es, un comprimido, una cápsula, una ampolla, una jeringa precargada, un frasco, bolsa, etc. Todos los lotes se refieren a dosis unitarias independientemente del tipo de envase en que se presente el suero (puede ser envase normal ó clínico). El Precio Máximo de Licitación y los precios ofertados estarán referidos a la unidad de medida definida como dosis unitaria.

- Cada uno de los productos que se oferten a los lotes (artículos) establecidos en la presente contratación debe estar inscrito en el Catálogo de Bienes y Servicios del Servicio Andaluz de Salud y contar con el Certificado de Identificación del Producto (CIP) asociado al Genérico de Centro (Gc) que figura en cada lote, por tratarse de productos del Catálogo para cuya adquisición se ha declarado la obligatoriedad del mismo, por lo que se recomienda a los licitadores revisen los datos registrados en el Catálogo de Bienes y Servicios del SAS y cumplimenten debidamente todos los campos.
- Para la presentación de ofertas y en general en todas y cada una de las transacciones de las que sean objeto a lo largo de la vigencia del contrato, los productos se identificarán por su denominación, e inseparablemente asociados, el Genérico de Centro (Gc), la referencia comercial y el Código CIP.
- No se admiten variantes. A estos efectos no tendrán consideración de variantes los distintos productos de una misma empresa que cuentan con CIP respecto al mismo Genérico de Centro (Gc).
- No serán consideradas las ofertas de productos con CIP emitidos con arreglo a especificaciones técnicas, atributos y/o medidas correspondientes a otros artículos (Gc) del Catálogo de Bienes y Servicios.
- Los precios reflejados incluyen la deducción sobre el precio de compra que corresponda en aplicación del RDL 8/2010, modificado por el RDL 9/2011, de 19 de agosto. Asimismo, también absorberán cualquier futuro cambio oficial de precio o bajada del PVL por nueva indicación (o medidas equivalentes) que se pueda producir durante la vigencia del contrato, en la medida en que una vez aplicada esa bajada sobre el precio inicial, el resultado sea inferior a la oferta final presentada. En cuyo caso, ese cambio/descuento oficial quedará absorbido por esta oferta final

- En la oferta económica **habrá de expresarse el precio unitario (IVA incluido) con una precisión de 6 decimales.**

## **2.- DENOMINACIÓN Y DESCRIPCIÓN DE CONDICIONES GENERALES Y/O CARACTERÍSTICAS COMPLEMENTARIAS QUE SE EXIGEN.**

**2.1.** Los bienes objeto de esta contratación habrán de ser ofertados por los lotes independientes que se establecen en el **Anexo al Cuadro Resumen de Distribución de Lotes** por precio unitario referido a la unidad de contratación que se especifica en dicho anexo.

Las empresas licitadoras tendrán que acreditar, para cada uno de los medicamentos incluidos en su oferta, que los mismos están inscritos en el Registro de Medicamentos de la Agencia Española de Medicamentos y productos Sanitarios y que poseen autorización de la comercialización, código nacional y fijación de precios, otorgados por las autoridades sanitarias correspondientes.

Las empresas licitadoras deberán cumplir estrictamente las disposiciones legales establecidas, respecto a controles de fabricación, conservación y formalidades administrativas.

Si durante el plazo de ejecución del presente suministro, el proveedor perdiese la exclusividad de la comercialización de algún medicamento incluido en el presente expediente, este medicamento deberá darse de baja en el contrato en el momento que deje de ser exclusivo.

**2.2.** En las facturas devengadas por la adjudicación de este Expediente, no podrán incluirse medicamentos que no pertenezcan a éste, debiendo figurar en las mismas el número de Expediente al que pertenecen.

**2.3.** El suministro habrá de ser realizado del día 1 al 15 de cada mes. Si por alguna circunstancia se adelantase algún pedido telefónicamente ó se realizara alguno de forma adicional, el plazo máximo de entrega será de 6 días hábiles a partir del día en que el proveedor tenga conocimiento del pedido. En el supuesto de que le sea requerido con carácter de urgencia, la entrega del pedido será inmediata. Asimismo, el laboratorio adjudicatario deberá establecer los mecanismos necesarios para proveer los medicamentos de forma muy urgente en caso de roturas de stock.

**2.4.-** El Servicio de Farmacia podrá anular, cualquier pedido cuya entrega esté programada, comunicándolo a la Empresa adjudicataria con una antelación de 6 días a la fecha de envío.

**2.5.-** La no recepción de los pedidos en la cantidad y forma establecida en el presente Expediente, así como cualquier incumplimiento del presente Pliego se regulará según lo dispuesto en el Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares que rigen este Expediente.

**2.6.-** Al existir Servicio de Farmacia en distintos Órganos Gestores de la P.L.S. Almería, los pedidos mensuales, se realizarán de acuerdo con las necesidades de los distintos Servicios de Farmacia y se comunicarán a la Empresa adjudicataria, debiendo éstas entregar los productos en el lugar donde se le indique en el pedido.

**2.7.** La Plataforma Logística Sanitaria de Almería tiene la facultad de inspeccionar y de ser informada, cuando lo solicite, del proceso de fabricación o elaboración de los medicamentos, pudiendo ordenar al contratista, o efectuar por sí mismo, la realización de análisis, ensayos y pruebas de los materiales empleados, con la finalidad de

comprobar si los mismos corresponden a la calidad e idoneidad ofertada por el empresario y dictar cuantas disposiciones estime oportunas para exigir el estricto cumplimiento de lo convenido.

**2.8.** El Servicio Andaluz de Salud exigirá a los proveedores de productos incluidos en el GRUPO SU.PC.SANI.01, SU.PC.SANI.04 y SU.PC.FARM tener implantado el Sistema Estándar EDI en virtud de la Resolución de 28 de diciembre de 2012, de la Dirección Gerencia del Servicio Andaluz de Salud, que modifica la de 28 de agosto de 2012, por la que se aprueban y establecen los requisitos para el uso del sistema estándar “EDI, de intercambio electrónico de datos”, para las transacciones comerciales entre los proveedores y el Servicio Andaluz de Salud.

**2.9.** Durante la ejecución del contrato el adjudicatario adaptará su sistema de facturación a los criterios determinados por el Órgano de Contratación, establecidos en el Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares y el de Prescripciones Técnicas. No se aceptarán aquellos albaranes y facturas que no se ajusten a lo especificado.

**2.10.** Toda mercancía de gran volumen deberá venir paletizada y separada por referencia, medida, etc., para poder facilitar su verificación.

**2.11.** Los productos que precisen condiciones especiales de conservación (congelación, por debajo de -20° C; refrigeración, por debajo de 4°C a 8°C), deberán entregarse antes de las 12 h., con albaranes que solo amparen dicho tipo de mercancías.

**2.12.** Con aquellos productos farmacéuticos que necesiten unas condiciones especiales de conservación (frío, congelación, etc.), deberán respetarse dichas condiciones en toda la cadena de distribución de los mismos. Aportar certificado de mantenimiento de cadena de frío.

**2.13.** La devolución por caducidad de medicamentos se realizará siguiendo la normativa que esté en vigor.

**2.14.** Todas las presentaciones farmacéuticas se atenderán a la normativa que tenga establecida la Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios.

**2.15** Toda la documentación a presentar, los prospectos, la presentación, envases, etc..., deberán estar escritos en castellano.

**2.16.** Los Laboratorios adjudicatarios deberán proveer en un plazo no mayor de cinco días hábiles los certificados de control de los lotes de productos servidos al Hospital, cuando el Servicio de Farmacia del mismo lo solicite.

### **3.- DOCUMENTACION ECONÓMICA Y TÉCNICA. SOBRE N° 2-**

**3.1. Económica:** Los licitadores presentarán en el sobre n° 2, la proposición económica, debidamente firmada y fechada, que se ajustará en sus términos conforme al modelo que figura como **Anexo I-B del PCAP** para Suministros de forma sucesiva y por precios unitarios.

**3.2. Técnica:** Contendrá los documentos donde se reflejen las características técnicas de la oferta del licitador, en relación con la realización del suministro objeto de licitación y lo previsto en este Pliego, el PCAP y sus Anexos. En concreto incluirá catálogos, informes de productos y cualquier otra información que el licitador estime oportuna para hacer más comprensiva su oferta, **así mismo se indicará la persona que la representará en el proceso de negociación.**

Las empresas podrán presentar cuanta información consideren conveniente de cara a acreditar la calidad de productos y las mejores condiciones de su oferta.



#### **4.- MUESTRAS**

Para la presente licitación **no será necesario la presentación de muestras.**

#### **5.- GESTIÓN MEDIOAMBIENTAL**

De acuerdo con el Sistema de Gestión Medioambiental implantado en el Hospital Universitario Torrecárdenas y aplicable al resto de los Órganos Gestores de la PLATAFORMA LOGÍSTICA SANITARIA DE ALMERÍA, en caso de ser necesario, la empresa adjudicataria deberá asumir las siguientes obligaciones:

- Las empresas adjudicatarias, en cumplimiento de la legislación medioambiental vigente, serán responsables de la gestión, retirada y almacenaje, transporte, reciclaje o destrucción de los envases vacíos que resulten de la ejecución del contrato, corriendo de su cuenta los gastos que por estos conceptos pudieran generarse.
- La retirada de los envases, se realizará de acuerdo a las instrucciones que la empresa adjudicataria reciba de la Dirección del Hospital.
- Siempre que sea posible, se elegirán de los productos y materiales disponibles, aquellos cuya composición, residuos, utilización, resistencia, etc., sean más respetuosos en el medio ambiente.

(Conocido y aceptado en su totalidad)

POR EL SERVICIO ANDALUZ DE SALUD

EL CONTRATISTA