



SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS VII (RELACIONADOS EN EL ANEXO I) PARA LOS CENTROS SANITARIOS QUE INTEGRAN LA PLATAFORMA LOGÍSTICA SANITARIA DE JAÉN. EXPEDIENTE ADMINISTRATIVO AM 541/2019.

CRITERIOS ADJUDICACIÓN

1.- Precio: 0 - 50 puntos (SOBRE Nº 3)

Se asignará el máximo de puntuación a la oferta de precio inferior con respecto al precio de licitación del lote al que se concurra, asignándose la puntuación al resto de las ofertas mediante proporcionalidad inversa

Proporcionalidad inversa: Puntuación máxima=Mejor oferta económica

Restantes puntuaciones: Puntuación máxima x importe más económica / importe objeto puntuación.

La oferta deberán realizarla referida al precio unitario del medicamento, excluido el IVA y aplicados los descuentos establecidos en el citado R. Decreto 8/2010, de 20 de mayo, modificado por el RE-ley 9/2011 de 19 de agosto, los cuales deberán indicarlos y aplicarlos en las correspondientes facturas derivadas del presente contrato.

Este criterio se establece en aras de la eficiencia, la sostenibilidad y el control del gasto público de cara al cumplimiento de los objetivos económicos asignados a la plataforma de logística sanitaria y a los centros sanitarios adscritos a ella, en sus respectivos contratos programas; y de déficit público asignados al conjunto de las administraciones públicas.

2.- Valoración técnico-funcional: 0 - 50 puntos (SOBRE Nº 2)

Las prestaciones ofertadas se entenderán como mínimas garantizadas.

La valoración funcional del producto se efectuará atendiendo a la documentación técnica aportada por los licitadores.

En este criterio se valorarán los siguientes subcriterios:

2.1.- Presentación e información (0-30 puntos).

2.1.1 Presentación (0- 15 Puntos)

CARACTERÍSTICAS		PUNTOS
EXCELENTES	<ul style="list-style-type: none">- Presentación en dosis unitaria.- Presentación en Envase Clínico.- Presentación que facilite el reenvasado en los servicios de farmacia (blíster troquelados, tamaño adecuado para reenvasado)	15
MUY BUENAS	<ul style="list-style-type: none">- Presentación en dosis unitaria.- Presentación en Envase Clínico.	8
BUENAS	<ul style="list-style-type: none">- Presentación en dosis unitaria.	5
MÍNIMAS ACEPTABLES		0



Se establece este criterio por la necesidad de conocer en las distintas ofertas el tipo de presentación de los medicamentos (dosis unitarias, envases clínicos, ...)

2.1.2 Información (0- 15 Puntos)

CARACTERÍSTICAS		PUNTOS
EXCELENTES	<ul style="list-style-type: none">- Calidad y claridad de la información contenida en la DU (DOE, tamaño de la tipografía, legibilidad, precisión de la información sobre dosificación, lote y fecha de caducidad, etc).- Presencia de código de colores o identificación diferencial en acondicionamiento primario (ampolla, comprimido, capsula) y en embalaje exterior (acondicionamiento secundario) y entre diferentes dosificaciones.- Calidad y claridad de la información contenida en el embalaje exterior (acondicionamiento secundario) (DOE, tamaño de la tipografía, legibilidad, precisión de la información sobre dosificación, lote y fecha de caducidad, etc.).- Sistema de etiquetado externo, a varias caras, en embalaje exterior (acondicionamiento secundario). Se valorará el mayor nº de caras correctamente identificadas en el envase.	15
MUY BUENAS	<ul style="list-style-type: none">- Calidad y claridad de la información contenida en la DU (DOE, tamaño de la tipografía, legibilidad, precisión de la información sobre dosificación, lote y fecha de caducidad, etc.).- Presencia de código de colores o identificación diferencial en acondicionamiento primario (ampolla, comprimido, capsula) y en embalaje exterior (acondicionamiento secundario) y entre diferentes dosificaciones.- Calidad y claridad de la información contenida en el embalaje exterior (acondicionamiento secundario) (DOE, tamaño de la tipografía, legibilidad, precisión de la información sobre dosificación, lote y fecha de caducidad, etc.).	8
BUENAS	<ul style="list-style-type: none">- Calidad y claridad de la información contenida en la DU (DOE, tamaño de la tipografía, legibilidad, precisión de la información sobre dosificación, lote y fecha de caducidad, etc).- Presencia de código de colores o identificación diferencial en acondicionamiento primario (ampolla, comprimido, capsula) y en embalaje exterior (acondicionamiento secundario) y entre diferentes dosificaciones.	5
MÍNIMAS ACEPTABLES		0

Se establece este criterio por la necesidad de conocer en las distintas ofertas el tipo de información que acompaña a cada envase, el sistema de etiquetado y la calidad y claridad de la información que se contiene en el embalaje exterior.



2.2.- Características y calidad galénica de la forma farmacéutica. (0-20 puntos)

2.2.1. Para las presentaciones de medicamentos cuya forma farmacéutica sea oral.(0- 20 puntos)

CARACTERÍSTICAS		PUNTOS
EXCELENTES	<ul style="list-style-type: none">- Tamaño de la forma farmacéutica.- Facilidad para ser fraccionable y/o anulable, en su caso.- Formas farmacéuticas con mejoras galénicas (excipientes, ausencia de gluten, formas absorción rápida, etc.) .	20
MUY BUENAS	<ul style="list-style-type: none">- Tamaño de la forma farmacéutica.- Facilidad para ser fraccionable y/o anulable, en su caso.	10
BUENAS	<ul style="list-style-type: none">- Tamaño de la forma farmacéutica.	5
MÍNIMAS ACEPTABLES		0

2.2.2 Para las presentaciones cuya forma farmacéutica sea parenteral. (0- 20 Puntos)

CARACTERÍSTICAS		PUNTOS
EXCELENTES	<ul style="list-style-type: none">- Forma farmacéutica lista para su administración: Jeringa precargada graduada.- Forma farmacéutica, requisitos manipulación: Vial prediluido Ampolla prediluida. Protector luz en caso de fotosensibilidad- Sistemas de apertura/cierre: Cápsula del vial segura (evite cortes) y de fácil manipulación. Sistema que facilite la apertura, en ampollas- Dispositivos que mejoren la seguridad (ausencia de látex, sistemas de protección anti-rotura, envoltura de plástico transparente-protector, protectores antideslizantes, elemento punzante oculto durante el proceso de administración)	20
MUY BUENAS	<ul style="list-style-type: none">- Forma farmacéutica lista para su administración: Jeringa precargada graduada.- Forma farmacéutica, requisitos manipulación: Vial prediluido Ampolla prediluida. Protector luz en caso de fotosensibilidad- Sistemas de apertura/cierre: Cápsula del vial segura (evite cortes) y de fácil manipulación. Sistema que facilite la apertura, en ampollas	10
BUENAS	<ul style="list-style-type: none">- Forma farmacéutica lista para su administración: Jeringa precargada no graduada.- Forma farmacéutica, requisitos manipulación: Vial no prediluido Ampolla no prediluida	5
MÍNIMAS ACEPTABLES		0



2.2.3. Para las presentaciones cuya forma farmacéutica sea inhalatoria/aerosol (0-20 puntos):

CARACTERÍSTICAS		PUNTOS
EXCELENTES	<ul style="list-style-type: none">- Forma farmacéutica, requisitos manipulación: Vial o ampolla prediluido/a- Sistemas de apertura/cierre: Cápsula del vial (facilidad de apertura) Sistema que facilite la apertura.- Información: Presencia de folletos informativos para el paciente sobre la administración y utilización y/o mantenimiento de dispositivos de administración y/o disponer de teléfono de contacto para ayuda al paciente.- Dispositivos que mejoren la seguridad: ausencia de látex, facilidad en el manejo (dispositivo administración) , tiempo de administración.	20
MUY BUENAS	<ul style="list-style-type: none">- Forma farmacéutica, requisitos manipulación: Vial o ampolla prediluido/a- Sistemas de apertura/cierre: Cápsula del vial (facilidad de apertura) Sistema que facilite la apertura.- Información: Presencia de folletos informativos para el paciente sobre la administración y utilización y mantenimiento de dispositivos de administración y/o disponer de teléfono de contacto para ayuda al paciente.	10
BUENAS	<ul style="list-style-type: none">- Forma farmacéutica, requisitos manipulación: Vial o ampolla prediluido/a	5
MÍNIMAS ACEPTABLES		0

Se establece este criterio por la necesidad de conocer en las distintas ofertas la forma farmacéutica tanto para la administración, como para la manipulación de los medicamentos, los sistemas de apertura y cierre de los envases y los dispositivos que estos tengan encaminados a mejorar la seguridad.

Se establece el umbral mínimo del 50 % de la puntuación en el conjunto de los criterios cualitativos que dependen de un juicio de valor (Valoración técnico funcional) (sobre nº2). [artículo 146.3 LCSP].

En cualquier caso, no alcanzarán el umbral mínimo:

- Aquellos artículos que no cumplen las prescripciones técnicas establecidas.
- Aquellos artículos no asociados a los GCs objeto de licitación.