

EXPEDIENTE: 2015/001

**PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS PARA CONTRATQ DE SUMINISTRO DE
"PRINCIPIO ACTIVO DE RITUXIMAB (500mg/vial) PARA EL ENSAYO CLÍNICO TITULADO
TRATAMIENTO SECUENCIAL CON TACROLIMUS-RITUXIMAB VERSUS ESTEROIDES MÁS
CICLOFOSFAMIDA EN LA NEFROPATIA MEMBRANOSA PRIMARIA" A ADJUDICAR POR EL
PROCEDIMIENTO NEGOCIADO SIN PUBLICIDAD POR PROTECCIÓN DE DERECHOS POR
EXCLUSIVA**



Ans

PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS PARA CONTRATO DE **SUMINISTRO DE "PRINCIPIO ACTIVO DE RITUXIMAB (500mg/vial)** PARA EL ENSAYO CLÍNICO TITULADO TRATAMIENTO SECUENCIAL CON TACROLIMUS-RITUXIMAB VERSUS ESTEROIDES MÁS CICLOFOSFAMIDA EN LA NEFROPATIA MEMBRANOSA PRIMARIA" A ADJUDICAR POR EL PROCEDIMIENTO NEGOCIADO SIN PUBLICIDAD POR PROTECCIÓN DE DERECHOS EXCLUSIVA

CARACTERÍSTICAS Y ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

El presente pliego de Prescripciones Técnicas, de acuerdo con los artículos 116 y 117 del RDL 3/2011, de 14 de Noviembre, de Contratos del Sector Público, forma parte del Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares para la contratación de **SUMINISTRO DE "PRINCIPIO ACTIVO DE RITUXIMAB (500mg/vial) PARA EL ENSAYO CLÍNICO TITULADO TRATAMIENTO SECUENCIAL CON TACROLIMUS-RITUXIMAB VERSUS ESTEROIDES MÁS CICLOFOSFAMIDA EN LA NEFROPATIA MEMBRANOSA PRIMARIA"**.

DESCRIPCIÓN GENÉRICA DEL PRINCIPIO ACTIVO:

C.N.	Descripción genérica del medicamento	Precio Envase sin IVA	Importe Envase con IVA
657882.7	MABTHERA 500 mg/vial	1.049.3505€	1.091,32452€

REQUERIMIENTOS TÉCNICOS:

1. -Relación de productos ofertados, con descripción técnica de los mismos.
2. -Catálogos u otra información que el licitador considere oportunos a efectos de valoración de los criterios de adjudicación establecidos en el Pliego.
- 3.-Servicio:
 - Compromiso de entrega en un plazo máximo de 48 horas desde el envío del pedido.
 - Compromiso de servicio urgente en un plazo de 24 horas desde el envío del pedido.
 - Compromiso de colocación del pedido, una vez recepcionado, en la zona específica de almacenamiento prevista.
- 4.-Muestras: [NO]

No obstante, durante el período de evaluación técnica de los productos ofertados, se podrán solicitar muestras en aquellos casos que se considere necesario, requisito imprescindible para poder valorar la calidad del producto.

Aportación de la documentación técnica según cuestionario normalizado de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (Ficha técnica y distribución exclusiva).

MUESTRAS SOLICITADAS PARA LA EVALUACIÓN DE LOS PRODUCTOS:

[NO]

LUGAR DE ENTREGA:

Las entregas se realizarán en Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario 12 de Octubre y centros participantes en el Ensayo Clínico.

Madrid, 2 de Marzo de 2015

LA PRESIDENTA DEL PATRONATO

Fdo.: Dra. Carmen Martínez de Pancorbo González

