

VALORACIÓN DE DOCUMENTACIÓN TÉCNICA CORRESPONDIENTE A CRITERIOS EVALUABLES NO AUTOMATICAMENTE
EXPEDIENTE PAAM 88/2025 SUMINISTRO DE TRACTO SUCESIVO DE LOS MEDICAMENTOS ANTIINFECCIOSOS DE USO SISTÉMICO (subgrupo 2.2.1.06)

LOTE	GENÉRICO DE CENTROS	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO SEGÚN CATÁLOGO DE BIENES Y SERVICIOS DEL S.A.S.	EMPRESA OFERTANTE	PUNTUACIÓN VALORACIÓN FUNCIONAL DEL PRODUCTO (30 PUNTOS)	JUSTIFICACIÓN VALORACIÓN TÉCNICA	OBSERVACIONES
1	D51778	SU.PC.FARM.J.0.5.A.B.01.1339.100600	ACICLOVIR 250MG/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV				
1	D51778	SU.PC.FARM.J.0.5.A.B.01.1339.100600	ACICLOVIR 250MG/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	ALTAN PHARMACEUTICALS, S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
1	D51778	SU.PC.FARM.J.0.5.A.B.01.1339.100600	ACICLOVIR 250MG/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	HIKMA ESPAÑA, S.L.		No se valora. La muestra no cumple el requisito especificado en el apartado 15 del CR: MUESTRAS. Especialidadesdes de régimen de preentación de muestra. "Se presentará una muestra del medicamento, con las mismas características con las que sería suministrado en caso de adjudicación (el mismo Código Nacional (CN)). La empresa oferta la presentación de 10 viales (CN: 607384) y presenta muestra de 5 viales (CN: 713422).	
1	D51778	SU.PC.FARM.J.0.5.A.B.01.1339.100600	ACICLOVIR 250MG/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
2	D51777	SU.PC.FARM.J.0.5.A.B.01.333.100212	ACICLOVIR 800MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS				
2	D51777	SU.PC.FARM.J.0.5.A.B.01.333.100212	ACICLOVIR 800MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	KERN PHARMA, S.L.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
3	F11856	SU.PC.FARM.J.0.1.C.R.02.3042.101410	AMOXICILINA 1G / CLAVULANICO 200MG, POR INYECTABLE-Forma farmacéutica:INYECTABLE				
3	F11856	SU.PC.FARM.J.0.1.C.R.02.3042.101410	AMOXICILINA 1G / CLAVULANICO 200MG, POR INYECTABLE-Forma farmacéutica:INYECTABLE	LABORATORIOS NORMON, S.A.		No se valora. La muestra no cumple el requisito especificado en el apartado 15 del CR: MUESTRAS. Especialidadesdes de régimen de preentación de muestra. "Si se oferta la presentación de envase clínico, se presentará el cartonaje de un envase, junto con una o varias unidades de las contenidas en dicha presentación". La empresa oferta la presentación de envase clínico, pero no presenta el cartonaje del envase, sólo presenta una unidad de las contenidas en dicha presentación.	
3	F11856	SU.PC.FARM.J.0.1.C.R.02.3042.101410	AMOXICILINA 1G / CLAVULANICO 200MG, POR INYECTABLE-Forma farmacéutica:INYECTABLE	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
4	F14223	SU.PC.FARM.J.0.1.C.R.02.3073.101434	AMOXICILINA 2G / CLAVULANICO 200MG, POR INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV				

VALORACIÓN DE DOCUMENTACIÓN TÉCNICA CORRESPONDIENTE A CRITERIOS EVALUABLES NO AUTOMATICAMENTE
EXPEDIENTE PAAM 88/2025 SUMINISTRO DE TRACTO SUCESIVO DE LOS MEDICAMENTOS ANTIINFECCIOSOS DE USO SISTÉMICO (subgrupo 2.2.1.06)

LOTE	GENÉRICO DE CENTROS	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO SEGÚN CATÁLOGO DE BIENES Y SERVICIOS DEL S.A.S.	EMPRESA OFERTANTE	PUNTUACIÓN VALORACIÓN FUNCIONAL DEL PRODUCTO (30 PUNTOS)	JUSTIFICACIÓN VALORACIÓN TÉCNICA	OBSERVACIONES
4	F14223	SU.PC.FARM.J.0.1.C.R.02.3073.101434	AMOXICILINA 2G / CLAVULANICO 200MG, POR INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTION IV	LABORATORIOS NORMON, S.A.		No se valora. La muestra no cumple el requisito especificado en el apartado 15 del CR: MUESTRAS. Especialidades de régimen de preentación de muestra. "Si se oferta la presentación de envase clínico, se presentará el cartón de un envase, junto con una o varias unidades de las contenidos en dicha presentación". La empresa oferta la presentación de envase clínico, pero no presenta el cartón de envase, sólo presenta una unidad de las contenidos en dicha presentación.	
4	F14223	SU.PC.FARM.J.0.1.C.R.02.3073.101434	AMOXICILINA 2G / CLAVULANICO 200MG, POR INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTION IV	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
5	F11225	SU.PC.FARM.J.0.1.C.A.01.90.100033	AMPICILINA 1G/INYECTION-Forma farmacéutica:INYECTION				
5	F11225	SU.PC.FARM.J.0.1.C.A.01.90.100033	AMPICILINA 1G/INYECTION-Forma farmacéutica:INYECTION	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
5	F11225	SU.PC.FARM.J.0.1.C.A.01.90.100033	AMPICILINA 1G/INYECTION-Forma farmacéutica:INYECTION	LABORATORIOS NORMON, S.A.		No se valora. La muestra no cumple el requisito especificado en el apartado 15 del CR: MUESTRAS. Especialidades de régimen de preentación de muestra. "Si se oferta la presentación de envase clínico, se presentará el cartón de un envase, junto con una o varias unidades de las contenidos en dicha presentación". La empresa oferta la presentación de envase clínico, pero no presenta el cartón de envase, sólo presenta una unidad de las contenidos en dicha presentación.	
6	F14226	SU.PC.FARM.J.0.1.D.B.04.129.100081	CEFAZOLINA 1G/INYECTION IV-Forma farmacéutica:INYECTION IV				
6	F14226	SU.PC.FARM.J.0.1.D.B.04.129.100081	CEFAZOLINA 1G/INYECTION IV-Forma farmacéutica:INYECTION IV	LAPHYSAN, S.A.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
6	F14226	SU.PC.FARM.J.0.1.D.B.04.129.100081	CEFAZOLINA 1G/INYECTION IV-Forma farmacéutica:INYECTION IV	MEDOCHEMIE IBERIA, S.A.	22,50	El envase primario carece de tapón de plástico, sólo posee membrana de aluminio y la letra del principio activo es de difícil lectura debido a su tamaño.	
6	F14226	SU.PC.FARM.J.0.1.D.B.04.129.100081	CEFAZOLINA 1G/INYECTION IV-Forma farmacéutica:INYECTION IV	SUN PHARMA LABORATORIOS, S.L.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
7	F13069	SU.PC.FARM.J.0.1.D.E.01.2980.101367	CEFEPIMA 2G/INYECTION-Forma farmacéutica:INYECTION				

VALORACIÓN DE DOCUMENTACIÓN TÉCNICA CORRESPONDIENTE A CRITERIOS EVALUABLES NO AUTOMATICAMENTE
EXPEDIENTE PAAM 88/2025 SUMINISTRO DE TRACTO SUCESIVO DE LOS MEDICAMENTOS ANTIINFECCIOSOS DE USO SISTÉMICO (subgrupo 2.2.1.06)

LOTE	GENÉRICO DE CENTROS	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO SEGÚN CATÁLOGO DE BIENES Y SERVICIOS DEL S.A.S.	EMPRESA OFERTANTE	PUNTUACIÓN VALORACIÓN FUNCIONAL DEL PRODUCTO (30 PUNTOS)	JUSTIFICACIÓN VALORACIÓN TÉCNICA	OBSERVACIONES
7	F13069	SU.PC.FARM.J.0.1.D.E.01.2980.101367	CEFEPIMA 2G/INYECTABLE-Forma farmacéutica:INYECTABLE	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	22,50	Tamaño del vial demasiado grande para su almacenamiento.	LA EMPRESA FRESENIUS KABI, PRESENTA MUESTRA PERO NO OFERTA EN SIREC POR LO QUE NO SE PUEDE VALORAR
7	F13069	SU.PC.FARM.J.0.1.D.E.01.2980.101367	CEFEPIMA 2G/INYECTABLE-Forma farmacéutica:INYECTABLE	LAPHYSAN, S.A.U.	22,50	Tamaño del vial demasiado grande para su almacenamiento.	
7	F13069	SU.PC.FARM.J.0.1.D.E.01.2980.101367	CEFEPIMA 2G/INYECTABLE-Forma farmacéutica:INYECTABLE	SUN PHARMA LABORATORIOS, S.L.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
8	D51608	SU.PC.FARM.J.0.1.D.D.02.2405.101188	CEFTAZIDIMA 2G/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV				
8	D51608	SU.PC.FARM.J.0.1.D.D.02.2405.101188	CEFTAZIDIMA 2G/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	LA EMPRESA FRESENIUS KABI, PRESENTA MUESTRA PERO NO OFERTA EN SIREC POR LO QUE NO SE PUEDE VALORAR
8	D51608	SU.PC.FARM.J.0.1.D.D.02.2405.101188	CEFTAZIDIMA 2G/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	LAPHYSAN, S.A.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
8	D51608	SU.PC.FARM.J.0.1.D.D.02.2405.101188	CEFTAZIDIMA 2G/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	SUN PHARMA LABORATORIOS, S.L.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
9	F11244	SU.PC.FARM.J.0.1.D.D.04.1492.100710	CEFTRIAXONA 1G/INYECTABLE IV-Capacidad:10;Forma farmacéutica:INYECTABLE IV				
9	F11244	SU.PC.FARM.J.0.1.D.D.04.1492.100710	CEFTRIAXONA 1G/INYECTABLE IV-Capacidad:10;Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	LAPHYSAN, S.A.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	LA EMPRESA FRESENIUS KABI, PRESENTA MUESTRA PERO NO OFERTA EN SIREC POR LO QUE NO SE PUEDE VALORAR
9	F11244	SU.PC.FARM.J.0.1.D.D.04.1492.100710	CEFTRIAXONA 1G/INYECTABLE IV-Capacidad:10;Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	MEDOCHEMIE IBERIA, S.A.	22,50	El envase primario carece de tapón de plastico, sólo posee membrana de aluminio y la letra del principio activo es de difícil lectura debido a su tamaño.	
9	F11244	SU.PC.FARM.J.0.1.D.D.04.1492.100710	CEFTRIAXONA 1G/INYECTABLE IV-Capacidad:10;Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	SUN PHARMA LABORATORIOS, S.L.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
10	F18799	SU.PC.FARM.J.0.1.D.D.04.1795.100894	CEFTRIAXONA 2G/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV;				
10	F18799	SU.PC.FARM.J.0.1.D.D.04.1795.100894	CEFTRIAXONA 2G/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV;	LAPHYSAN, S.A.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	LA EMPRESA FRESENIUS KABI, PRESENTA MUESTRA PERO NO OFERTA EN SIREC POR LO QUE NO SE PUEDE VALORAR
10	F18799	SU.PC.FARM.J.0.1.D.D.04.1795.100894	CEFTRIAXONA 2G/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV;	MEDOCHEMIE IBERIA, S.A.	22,50	El envase primario carece de tapón de plastico, sólo posee membrana de aluminio y la letra del principio activo es de difícil lectura debido a su tamaño.	

VALORACIÓN DE DOCUMENTACIÓN TÉCNICA CORRESPONDIENTE A CRITERIOS EVALUABLES NO AUTOMATICAMENTE
EXPEDIENTE PAAM 88/2025 SUMINISTRO DE TRACTO SUCESIVO DE LOS MEDICAMENTOS ANTIINFECCIOSOS DE USO SISTÉMICO (subgrupo 2.2.1.06)

LOTE	GENÉRICO DE CENTROS	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO SEGÚN CATÁLOGO DE BIENES Y SERVICIOS DEL S.A.S.	EMPRESA OFERTANTE	PUNTUACIÓN VALORACIÓN FUNCIONAL DEL PRODUCTO (30 PUNTOS)	JUSTIFICACIÓN VALORACIÓN TÉCNICA	OBSERVACIONES
10	F18799	SU.PC.FARM.J.0.1.D.D.04.1795.100894	CEFTRIAXONA 2G/INYECTION IV-Forma farmacéutica:INYECTION IV;	SUN PHARMA LABORATORIOS, S.L.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
11	E19216	SU.PC.FARM.J.0.1.M.A.02.1439.100670	CIPROFLOXACINO 400MG/INYECTION IV- Capacidad:200;Forma farmacéutica:INYECTION IV				
11	E19216	SU.PC.FARM.J.0.1.M.A.02.1439.100670	CIPROFLOXACINO 400MG/INYECTION IV- Capacidad:200;Forma farmacéutica:INYECTION IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
12	D51670	SU.PC.FARM.J.0.1.F.F.01.468.100321	CLINDAMICINA 600MG/INYECTION- Capacidad:4;Forma farmacéutica:INYECTION				
12	D51670	SU.PC.FARM.J.0.1.F.F.01.468.100321	CLINDAMICINA 600MG/INYECTION- Capacidad:4;Forma farmacéutica:INYECTION	LABORATORIOS NORMON, S.A.		No se valora. La muestra no cumple el requisito especificado en el apartado 15 del CR: MUESTRAS. Especialidades de régimen de presentación de muestra. "Si se oferta la presentación de envase clínico, se presentará el cartón de un envase, junto con una o varias unidades de las contenidos en dicha presentación". La empresa oferta la presentación de envase clínico, pero no presenta el cartón de envase, sólo presenta una unidad de las contenidas en dicha presentación.	
13	E19538	SU.PC.FARM.J.0.1.C.F.02.3118.101461	CLOXACILINA 1G/INYECTION IV-Forma farmacéutica:INYECTION IV				
13	E19538	SU.PC.FARM.J.0.1.C.F.02.3118.101461	CLOXACILINA 1G/INYECTION IV-Forma farmacéutica:INYECTION IV	LABORATORIOS NORMON, S.A.		No se valora. La muestra no cumple el requisito especificado en el apartado 15 del CR: MUESTRAS. Especialidades de régimen de presentación de muestra. "Si se oferta la presentación de envase clínico, se presentará el cartón de un envase, junto con una o varias unidades de las contenidos en dicha presentación". La empresa oferta la presentación de envase clínico, pero no presenta el cartón de envase, sólo presenta una unidad de las contenidas en dicha presentación.	
13	E19538	SU.PC.FARM.J.0.1.C.F.02.3118.101461	CLOXACILINA 1G/INYECTION IV-Forma farmacéutica:INYECTION IV	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
14	E22296	SU.PC.FARM.J.0.1.X.B.01.15784.105812	COLISTINA 1MILLONES UI/INYECTION IV-Forma farmacéutica:INYECTION IV				
14	E22296	SU.PC.FARM.J.0.1.X.B.01.15784.105812	COLISTINA 1MILLONES UI/INYECTION IV-Forma farmacéutica:INYECTION IV	ALTAN PHARMACEUTICALS, S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	

VALORACIÓN DE DOCUMENTACIÓN TÉCNICA CORRESPONDIENTE A CRITERIOS EVALUABLES NO AUTOMATICAMENTE
EXPEDIENTE PAAM 88/2025 SUMINISTRO DE TRACTO SUCESIVO DE LOS MEDICAMENTOS ANTIINFECCIOSOS DE USO SISTÉMICO (subgrupo 2.2.1.06)

LOTE	GENÉRICO DE CENTROS	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO SEGÚN CATÁLOGO DE BIENES Y SERVICIOS DEL S.A.S.	EMPRESA OFERTANTE	PUNTUACIÓN VALORACIÓN FUNCIONAL DEL PRODUCTO (30 PUNTOS)	JUSTIFICACIÓN VALORACIÓN TÉCNICA	OBSERVACIONES
15	F30290	SU.PC.FARM.J.0.5.A.R.06.21493.110056	EFAVIRENZ 600MG / TENOFOVIR DISOPROXIL 245MG / EMTRICITABINA 200MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS;				
15	F30290	SU.PC.FARM.J.0.5.A.R.06.21493.110056	EFAVIRENZ 600MG / TENOFOVIR DISOPROXIL 245MG / EMTRICITABINA 200MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS;	AUROVITAS SPAIN, S.A.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las caracterícticas , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las caracteríticas y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
15	F30290	SU.PC.FARM.J.0.5.A.R.06.21493.110056	EFAVIRENZ 600MG / TENOFOVIR DISOPROXIL 245MG / EMTRICITABINA 200MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS;	GLENMARK FARMACÉUTICA, S.L.U.	22,5	Sin presentación en dosis unitaria	
15	F30290	SU.PC.FARM.J.0.5.A.R.06.21493.110056	EFAVIRENZ 600MG / TENOFOVIR DISOPROXIL 245MG / EMTRICITABINA 200MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS;	MACLEODS PHARMA ESPAÑA, S.L.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las caracterícticas , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las caracteríticas y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
15	F30290	SU.PC.FARM.J.0.5.A.R.06.21493.110056	EFAVIRENZ 600MG / TENOFOVIR DISOPROXIL 245MG / EMTRICITABINA 200MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS;	TEVA PHARMA, S.L.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las caracterícticas , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las caracteríticas y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
16	D91545	SU.PC.FARM.J.0.5.A.G.03.14321.103401	EFAVIRENZ 600MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS				
16	D91545	SU.PC.FARM.J.0.5.A.G.03.14321.103401	EFAVIRENZ 600MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	AUROVITAS SPAIN, S.A.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las caracterícticas , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las caracteríticas y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
16	D91545	SU.PC.FARM.J.0.5.A.G.03.14321.103401	EFAVIRENZ 600MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	TEVA PHARMA, S.L.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las caracterícticas , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las caracteríticas y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
17	F67031	SU.PC.FARM.J.0.5.A.R.03.22001.110957	EMTRICITABINA 200MG / TENOFOVIR DISOPROXILO 245MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS;				
17	F67031	SU.PC.FARM.J.0.5.A.R.03.22001.110957	EMTRICITABINA 200MG / TENOFOVIR DISOPROXILO 245MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS;	AUROVITAS SPAIN, S.A.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las caracterícticas , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las caracteríticas y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
17	F67031	SU.PC.FARM.J.0.5.A.R.03.22001.110957	EMTRICITABINA 200MG / TENOFOVIR DISOPROXILO 245MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS;	GLENMARK FARMACÉUTICA, S.L.U.	22.5	Sin presentación en dosis unitaria	
17	F67031	SU.PC.FARM.J.0.5.A.R.03.22001.110957	EMTRICITABINA 200MG / TENOFOVIR DISOPROXILO 245MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS;	MACLEODS PHARMA ESPAÑA, S.L.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las caracterícticas , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las caracteríticas y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
17	F67031	SU.PC.FARM.J.0.5.A.R.03.22001.110957	EMTRICITABINA 200MG / TENOFOVIR DISOPROXILO 245MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS;	TEVA PHARMA, S.L.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las caracterícticas , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las caracteríticas y calidad galénica de la forma farmacéutica.	

VALORACIÓN DE DOCUMENTACIÓN TÉCNICA CORRESPONDIENTE A CRITERIOS EVALUABLES NO AUTOMÁTICAMENTE
EXPEDIENTE PAAM 88/2025 SUMINISTRO DE TRACTO SUCESIVO DE LOS MEDICAMENTOS ANTIINFECCIOSOS DE USO SISTÉMICO (subgrupo 2.2.1.06)

LOTE	GENÉRICO DE CENTROS	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO SEGÚN CATÁLOGO DE BIENES Y SERVICIOS DEL S.A.S.	EMPRESA OFERTANTE	PUNTUACIÓN VALORACIÓN FUNCIONAL DEL PRODUCTO (30 PUNTOS)	JUSTIFICACIÓN VALORACIÓN TÉCNICA	OBSERVACIONES
18	E06358	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.10.16546.104578	ENTECAVIR 500MCG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	DESIERTO			LA EMPRESAS TARBIS HOSPITAL Y FRESENIUS KABI, PRESENTAN MUESTRAS PERO NO OFERTAN EN SIREC, POR LO QUE NO SE PUEDEN VALORAR.
19	D90247	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.10.16547.104579	ENTECAVIR 1MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS				
19	D90247	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.10.16547.104579	ENTECAVIR 1MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	AUROVITAS SPAIN, S.A.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
19	D90247	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.10.16547.104579	ENTECAVIR 1MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	FRESENIUS KABI ESPAÑA S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
19	D90247	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.10.16547.104579	ENTECAVIR 1MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	LABORATORIOS NORMON, S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
19	D90247	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.10.16547.104579	ENTECAVIR 1MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	TARBIS FARMA, S.L.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
20	D51643	SU.PC.FARM.J.0.1.F.A.01.3765.101648	ERITROMICINA 1G/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	DESIERTO			
21	D94276	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.05.14336.103409	LAMIVUDINA 300MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS				
21	D94276	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.05.14336.103409	LAMIVUDINA 300MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	AUROVITAS SPAIN, S.A.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
21	D94276	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.05.14336.103409	LAMIVUDINA 300MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	LABORATORIOS NORMON, S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
22	D51727	SU.PC.FARM.J.0.1.X.D.01.1945.101014	METRONIDAZOL 500MG/INYECTABLE IV- Capacidad:100;Forma farmacéutica:INYECTABLE IV				
22	D51727	SU.PC.FARM.J.0.1.X.D.01.1945.101014	METRONIDAZOL 500MG/INYECTABLE IV- Capacidad:100;Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	B BRAUN MEDICAL, S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
23	D51570	SU.PC.FARM.J.0.1.C.R.05.1445.100674	PIPERACILINA SODICA 2G / TAZOBACTAM SODICO 250MG, POR INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV				
23	D51570	SU.PC.FARM.J.0.1.C.R.05.1445.100674	PIPERACILINA SODICA 2G / TAZOBACTAM SODICO 250MG, POR INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	AUROVITAS SPAIN, S.A.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	

VALORACIÓN DE DOCUMENTACIÓN TÉCNICA CORRESPONDIENTE A CRITERIOS EVALUABLES NO AUTOMATICAMENTE
EXPEDIENTE PAAM 88/2025 SUMINISTRO DE TRACTO SUCESIVO DE LOS MEDICAMENTOS ANTIINFECCIOSOS DE USO SISTÉMICO (subgrupo 2.2.1.06)

LOTE	GENÉRICO DE CENTROS	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO SEGÚN CATÁLOGO DE BIENES Y SERVICIOS DEL S.A.S.	EMPRESA OFERTANTE	PUNTUACIÓN VALORACIÓN FUNCIONAL DEL PRODUCTO (30 PUNTOS)	JUSTIFICACIÓN VALORACIÓN TÉCNICA	OBSERVACIONES
23	D51570	SU.PC.FARM.J.0.1.C.R.05.1445.100674	PIPERACILINA SODICA 2G / TAZOBACTAM SODICO 250MG, POR INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	FRESENIUS KABI ESPAÑA S.A.	22,50	Tamaño del vial demasiado grande para su almacenamiento.	
23	D51570	SU.PC.FARM.J.0.1.C.R.05.1445.100674	PIPERACILINA SODICA 2G / TAZOBACTAM SODICO 250MG, POR INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	SUN PHARMA LABORATORIOS, S.L.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
24	D51571	SU.PC.FARM.J.0.1.C.R.05.3032.101402	PIPERACILINA SODICA 4G / TAZOBACTAM SODICO 500MG, POR INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	DESISTIDO			
25	E88107	SU.PC.FARM.J.0.2.A.C.04.20480.108810	POSACONAZOL 300MG/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV				
25	E88107	SU.PC.FARM.J.0.2.A.C.04.20480.108810	POSACONAZOL 300MG/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	ACCORD HEALTHCARE, S.L.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
25	E88107	SU.PC.FARM.J.0.2.A.C.04.20480.108810	POSACONAZOL 300MG/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	MERCK SHARP & DOHME DE ESPAÑA, S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
26	F11254	SU.PC.FARM.J.0.1.X.A.02.3758.101646	TEICOPLANINA 400MG/INYECTABLE-Forma farmacéutica:INYECTABLE				
26	F11254	SU.PC.FARM.J.0.1.X.A.02.3758.101646	TEICOPLANINA 400MG/INYECTABLE-Forma farmacéutica:INYECTABLE	ALTAN PHARMACEUTICALS, S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
27	D94450	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.07.14318.103400	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO 245MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS				
27	D94450	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.07.14318.103400	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO 245MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	AUROVITAS SPAIN, S.A.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
27	D94450	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.07.14318.103400	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO 245MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	CIPLA EUROPE NV SUCURSAL EN ESPAÑA	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
27	D94450	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.07.14318.103400	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO 245MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	GLENMARK FARMACÉUTICA, S.L.U.	22,5	Sin presentación en dosis unitaria	
27	D94450	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.07.14318.103400	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO 245MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	MACLEODS PHARMA ESPAÑA, S.L.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
27	D94450	SU.PC.FARM.J.0.5.A.F.07.14318.103400	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO 245MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	TEVA PHARMA, S.L.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	

VALORACIÓN DE DOCUMENTACIÓN TÉCNICA CORRESPONDIENTE A CRITERIOS EVALUABLES NO AUTOMATICAMENTE
EXPEDIENTE PAAM 88/2025 SUMINISTRO DE TRACTO SUCESIVO DE LOS MEDICAMENTOS ANTIINFECCIOSOS DE USO SISTÉMICO (subgrupo 2.2.1.06)

LOTE	GENÉRICO DE CENTROS	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO SEGÚN CATÁLOGO DE BIENES Y SERVICIOS DEL S.A.S.	EMPRESA OFERTANTE	PUNTUACIÓN VALORACIÓN FUNCIONAL DEL PRODUCTO (30 PUNTOS)	JUSTIFICACIÓN VALORACIÓN TÉCNICA	OBSERVACIONES
28	D51681	SU.PC.FARM.J.0.1.G.B.01.13413.103090	TOBRAMICINA 300MG/ENVASES MONODOSIS, SOLUCION INHALACION-Forma farmacéutica:SOLUCION INHALACION	DESIERTO			
29	F11262	SU.PC.FARM.J.0.5.A.B.14.14235.103359	VALGANCICLOVIR 450MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS				
29	F11262	SU.PC.FARM.J.0.5.A.B.14.14235.103359	VALGANCICLOVIR 450MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	AUROVITAS SPAIN, S.A.U.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
29	F11262	SU.PC.FARM.J.0.5.A.B.14.14235.103359	VALGANCICLOVIR 450MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	CIPLA EUROPE NV SUCURSAL EN ESPAÑA	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
29	F11262	SU.PC.FARM.J.0.5.A.B.14.14235.103359	VALGANCICLOVIR 450MG, COMPRIMIDOS-Forma farmacéutica:COMPRIMIDOS	TARBIS FARMA, S.L.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
30	E18433	SU.PC.FARM.J.0.1.X.A.01.1832.100928	VANCOMICINA 500MG/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV				
30	E18433	SU.PC.FARM.J.0.1.X.A.01.1832.100928	VANCOMICINA 500MG/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	LABORATORIOS NORMON, S.A.		No se valora. La muestra no cumple el requisito especificado en el apartado 15 del CR: MUESTRAS. Especialidades de régimen de preentación de muestra. "Si se oferta la presentación de envase clínico, se presentará el cartón de un envase, junto con una o varias unidades de las contenidos en dicha presentación". La empresa oferta la presentación de envase clínico, pero no presenta el cartón de envase, sólo presenta una unidad de las contenidas en dicha presentación.	
30	E18433	SU.PC.FARM.J.0.1.X.A.01.1832.100928	VANCOMICINA 500MG/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	30	Aporta mejoras muy significativas tanto en las características , calidad e información de la presentación y el envasado, como en las características y calidad galénica de la forma farmacéutica.	
31	E18417	SU.PC.FARM.J.0.1.X.A.01.240.100177	VANCOMICINA 1G/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV				
31	E18417	SU.PC.FARM.J.0.1.X.A.01.240.100177	VANCOMICINA 1G/INYECTABLE IV-Forma farmacéutica:INYECTABLE IV	LABORATORIOS NORMON, S.A.		No se valora. La muestra no cumple el requisito especificado en el apartado 15 del CR: MUESTRAS. Especialidades de régimen de preentación de muestra. "Si se oferta la presentación de envase clínico, se presentará el cartón de un envase, junto con una o varias unidades de las contenidos en dicha presentación". La empresa oferta la presentación de envase clínico, pero no presenta el cartón de envase, sólo presenta una unidad de las contenidas en dicha presentación.	

COMISIÓN TÉCNICA DE VALORACIÓN

Los miembros de la Comisión Técnica de Valoración,de conformidad con lo previsto en el artículo 64 de la LCSP, declaran expresamente, firmando la declaración de ausencia de conflicto de intereses (DACI), a la vista de las empresas que han concurrido a la presente licitación.

VALORACIÓN DE DOCUMENTACIÓN TÉCNICA CORRESPONDIENTE A CRITERIOS EVALUABLES NO AUTOMATICAMENTE
EXPEDIENTE PAAM 88/2025 SUMINISTRO DE TRACTO SUCESIVO DE LOS MEDICAMENTOS ANTIINFECCIOSOS DE USO SISTÉMICO (subgrupo 2.2.1.06)

LOTE	GENÉRICO DE CENTROS	CLASIFICACIÓN UNIVERSAL	DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO SEGÚN CATÁLOGO DE BIENES Y SERVICIOS DEL S.A.S.	EMPRESA OFERTANTE	PUNTUACIÓN VALORACIÓN FUNCIONAL DEL PRODUCTO (30 PUNTOS)	JUSTIFICACIÓN VALORACIÓN TÉCNICA	OBSERVACIONES
------	---------------------	-------------------------	--	-------------------	--	----------------------------------	---------------

Sevila, a 3 de febero de 2.026