

PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS QUE REGIRÁ EN EL PROCEDIMIENTO ABIERTO nº 2022-0-14: SUMINISTRO DEL MATERIAL NECESARIO PARA LA REALIZACIÓN DE DETERMINACIONES ANALÍTICAS DE SEROLOGÍA TORCH Y EXANTEMÁTICAS EN EL LABORATORIO DE MICROBIOLOGÍA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO “LA PAZ”.

1. OBJETO DEL CONTRATO

- 1.1. El presente contrato tiene por objeto el suministro del material necesario para la realización de las técnicas analíticas siguientes:

LOTE: 1				PRECIO MAX. UNIT. POR DETERM		IMPORTE MAXIMO TOTAL	BASE IMPONIBLE	IVA (21%)
Nº ORDEN	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Nº DET. PARA 24 MESES	SIN IVA	CON IVA			
1	42648	Determinación de anticuerpos IgM de Rubéola	360	5,6700	6,8607	2.469,8520	2.041,2000	428,6520
2	42653	Determinación de anticuerpos IgG frente a Parvovirus	5.640	4,7200	5,7112	32.211,1680	26.620,8000	5.590,3680
3	42654	Determinación de anticuerpos IgM frente a Parvovirus	5.520	5,6700	6,8607	37.871,0640	31.298,4000	6.572,6640
4	51670	Determinación de anticuerpos IgG frente a Micoplasma	5.280	4,7200	5,7112	30.155,1360	24.921,6000	5.233,5360
5	51672	Determinación de anticuerpos IgG frente a Chlamydia Pneumoniae	4.320	4,7200	5,7112	24.672,3840	20.390,4000	4.281,9840
6	51675	Determinación de anticuerpos 1+2 IgG en Herpes virus	6.240	4,7200	5,7112	35.637,8880	29.452,8000	6.185,0880
7	51676	Determinación de anticuerpos 1+2 IgM en Herpes Virus (HSV-IgM).	5.640	5,6700	6,8607	38.694,3480	31.978,8000	6.715,5480
8	51677	Determinación de anticuerpos IgG frente a Varicela	6.960	4,7200	5,7112	39.749,9520	32.851,2000	6.898,7520
9	51678	Determinación de anticuerpos IgM frente a Varicela	1.080	5,6700	6,8607	7.409,5560	6.123,6000	1.285,9560
10	51683	Determinación de anticuerpos IgG frente a Parotiditis	6.000	4,7200	5,7112	34.267,2000	28.320,0000	5.947,2000
11	51684	Determinación de anticuerpos IgM frente a Parotiditis	1.008	5,6700	6,8607	6.915,5856	5.715,3600	1.200,2256
12	51686	Determinación de anticuerpos IgG frente a Sarampión	6.000	4,7200	5,7112	34.267,2000	28.320,0000	5.947,2000



LOTE: 1				PRECIO MAX. UNIT. POR DETERM		IMPORTE MAXIMO TOTAL	BASE IMPONIBLE	IVA (21%)
Nº ORDEN	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Nº DET. PARA 24 MESES	SIN IVA	CON IVA			
13	51687	Determinación de anticuerpos IgM frente a Sarampión	432	5,6700	6,8607	2.963,8224	2.449,4400	514,3824
14	51746	Determinación de anticuerpos Igm frente a Borrelia Burgdorferi (Lyme)	2.016	5,6700	6,8607	13.831,1712	11.430,7200	2.400,4512
15	84153	Determinación de anticuerpos IgG frente a Coxiella Burnetti	4.320	4,7200	5,7112	24.672,3840	20.390,4000	4.281,9840
16	84154	Determinación de anticuerpos IgM frente a Micoplasma	2.880	5,6700	6,8607	19.758,8160	16.329,6000	3.429,2160
17	84155	Determinación de anticuerpos IgG frente al virus Dengue	3.500	4,7200	5,7112	19.989,2000	16.520,0000	3.469,2000
18	84156	Determinación de anticuerpos IgM frente al virus Dengue	3.500	5,6700	6,8607	24.012,4500	19.845,0000	4.167,4500
19	84158	Determinación de anticuerpos IgM frente a Sífilis	48	5,6700	6,8607	329,3136	272,1600	57,1536
20	84159	Determinación de anticuerpos IgG frente a Rickettsia Conorii.	2.928	4,7200	5,7112	16.722,3936	13.820,1600	2.902,2336
21	84160	Determinación de anticuerpos IgG+IgM frente a Leishmania	1.200	5,6700	6,8607	8.232,8400	6.804,0000	1.428,8400
22	97096	Determinación de anticuerpos IgM frente a Hepatitis E	1.512	5,6700	6,8607	10.373,3784	8.573,0400	1.800,3384
23	97097	Determinación de anticuerpos IgM frente a Leptospira	312	5,6700	6,8607	2.140,5384	1.769,0400	371,4984
24	97098	Determinación de anticuerpos IgM frente a Chikungunya	1.496	5,6700	6,8607	10.263,6072	8.482,3200	1.781,2872
25	97099	Determinación de anticuerpos IgG frente a Zika	2.016	4,7200	5,7112	11.513,7792	9.515,5200	1.998,2592
26	97100	Determinación de anticuerpos IgM frente a Zika	2.016	5,6700	6,8607	13.831,1712	11.430,7200	2.400,4512
IMPORTE TOTAL LOTE 1:						502.956,1988	415.666,2800	87.289,9188
El precio máximo unitario por determinación (con IVA y sin IVA) tendrá un máximo de 4 decimales								

1.2. Características Técnicas de los reactivos y fungibles del Lote 1:

LOTE 1: REACTIVOS Y FUNGIBLES	
↳	Tecnología: Quimioluminiscencia.
↳	La determinación ha de incluir su propio calibrador y control negativo.
↳	Validación e interpretación de los resultados basados en cada muestra (no en curvas almacenadas)
↳	Tiras monotest envasadas individualmente en plástico hermético.
↳	Identificación de reactivos por código de barras
↳	Nombre del parámetro a realizar visible en el test
↳	Condiciones de almacenamiento estándar
↳	Fecha de caducidad superior a 12 meses.

LOTE: 2				PRECIO MAX. UNIT. POR DETERM		IMPORTE MAXIMO TOTAL	BASE IMPONIBLE	IVA (21%)
Nº ORDEN	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Nº DET. PARA 24 MESES	SIN IVA	CON IVA			
27	33309	Determinación de anticuerpos IgM del virus de la Hepatitis A	12.500	2,0800	2,5168	31.460,0000	26.000,0000	5.460,0000
28	35324	Determinación de anticuerpos IgG frente a Citomegalovirus	40.500	1,5300	1,8513	74.977,6500	61.965,0000	13.012,6500
29	36065	Determinación de anticuerpos IgM frente a Toxoplasma	6.000	1,8000	2,1780	13.068,0000	10.800,0000	2.268,0000
30	36066	Determinación de anticuerpos IgG frente a Toxoplasma	37.500	1,5300	1,8513	69.423,7500	57.375,0000	12.048,7500
31	36067	Determinación de anticuerpos IgG frente a Rubéola	20.000	1,5300	1,8513	37.026,0000	30.600,0000	6.426,0000
32	42649	Determinación de anticuerpos IgM frente a Citomegalovirus	26.000	1,7300	2,0933	54.425,8000	44.980,0000	9.445,8000
33	42650	Determinación de anticuerpos IgM VCA mononucleosis	18.500	1,6900	2,0449	37.830,6500	31.265,0000	6.565,6500
34	42651	Determinación de anticuerpos IgG VCA mononucleosis	4.500	2,1400	2,5894	11.652,3000	9.630,0000	2.022,3000
35	42652	Determinación de anticuerpos IgG frente al antígeno nuclear de Epstein-Barr. (IgG EBNA)	18.500	1,4000	1,6940	31.339,0000	25.900,0000	5.439,0000

LOTE: 2				PRECIO MAX. UNIT. POR DETERM				
Nº ORDEN	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Nº DET. PARA 24 MESES	SIN IVA	CON IVA	IMPORTE MAXIMO TOTAL	BASE IMPONIBLE	IVA (21%)
36	42655	Determinación de anticuerpos IgG del virus de la Hepatitis A	14.500	2,0800	2,5168	36.493,6000	30.160,0000	6.333,6000
37	97101	Determinación de anticuerpos IgG frente a HTLV (virus T-linfotrópico humano)	2.000	4,0000	4,84	9.680,0000	8.000,0000	1.680,0000
38	97102	Determinación de anticuerpos IgG frente a Chagas (Trypanosoma Cruzi)	4.000	2,9500	3,5695	14.278,0000	11.800,0000	2.478,0000
39	97103	Determinación de la avidez de anticuerpos IgG frente a CMV (Citomegalovirus)	2.500	4,5000	5,445	13.612,5000	11.250,0000	2.362,5000
40	97104	Determinación de la avidez de anticuerpos IgG frente a Toxoplasma	1.000	4,5000	5,445	5.445,0000	4.500,0000	945,0000
IMPORTE TOTAL LOTE 4:						440.712,2500	364.225,0000	76.487,2500
El precio máximo unitario por determinación (con IVA y sin IVA) tendrá un máximo de 4 decimales								

1.3. Características Técnicas de los reactivos y fungibles del lote 2:

LOTE 2: REACTIVOS Y FUNGIBLES	
↳	Presentación de los reactivos, calibradores y controles listos para su uso.
↳	Estabilidad de calibraciones mínima de un mes.
↳	Controles de calidad con rangos/valores constantes sin cambios para los diferentes lotes disponibles.
↳	Trazabilidad del lote de control utilizado para verificar el comportamiento de cada envase de reactivos.
↳	Calibradores con valores constantes para cada ensayo con independencia del lote o envase utilizado. Trazabilidad de lote para las curvas ensayadas. Actualización opcional de lote, sin interrupción de la rutina de trabajo.
↳	Presentación de los reactivos en concordancia con el número de pruebas/día a realizar para evitar cargas repetidas de la plataforma y refrigeradas en el interior de la misma. Para técnicas de alta demanda las presentaciones serán de al menos 200 test por kit.
↳	Utilización en suero o plasma.

LOTE 2: REACTIVOS Y FUNGIBLES	
↳	Imprecisión de las técnicas menor o igual 10%
↳	<u>COD. 33309</u> : Determinación de anticuerpos IgM del virus de la Hepatitis A • Determinación cualitativa de anticuerpos IgM mediante ensayo de captura o competitivo
↳	<u>COD. 35324</u> : Determinación de anticuerpos IgG frente a Citomegalovirus • Determinación cuantitativa de anticuerpos cuantitativo IgG frente a Citomegalovirus • Posibilidad de realizar estudio de seroconversiones mediante muestras en paralelo.
↳	<u>COD. 36065</u> : Determinación de anticuerpos IgM frente a Toxoplasma • Determinación de IgM específica anti Toxoplasma gondii mediante ensayo de captura
↳	<u>COD. 36066</u> : Determinación de anticuerpos IgG frente a Toxoplasma • Determinación cuantitativa de anticuerpos cuantitativo IgG frente a Toxoplasma • Posibilidad de realizar estudio de seroconversiones mediante muestras en paralelo.
↳	<u>COD. 36067</u> : Determinación de anticuerpos IgG frente a Rubéola • Determinación cuantitativa de anticuerpos cuantitativo IgG frente a Rubéola • Posibilidad de realizar estudio de seroconversiones mediante muestras en paralelo.
↳	<u>COD. 042650</u> : Determinación de anticuerpos IgM VCA mononucleosis • Determinación de IgM específica anti Ag de la capsida del virus Epstein- Barr (VCA) • Garantía de no interferencias con FR • Utilización de péptido sintético p18
↳	<u>COD. 042651</u> : Determinación de anticuerpos IgG VCA mononucleosis • Determinación de IgG específica anti Ag de la capsida del virus Epstein- Barr • Utilización de péptido sintético p18 o GP25 Nativo
↳	<u>COD. 042652</u> : Determinación de anticuerpos IgG frente al antígeno nuclear de Epstein-Barr. (IgG EBNA) • Determinación de IgG específica anti Ag nuclear del virus Epstein- Barr • Utilización de péptido sintético EBNA-1
↳	<u>COD. 42655</u> : Determinación de anticuerpos IgG del virus de la Hepatitis A • Determinación cualitativa de anticuerpos IgG en ensayo tipo sándwich o captura
↳	<u>COD. 97102</u> : Determinación de Anticuerpos frente a Trypanosoma Cruzi. • Determinación cualitativa en suero plasma y muestras cadavéricas, diseñado frente a 4 proteínas recombinantes que representan ampliamente las tres formas morfológicas de T. cruzi. Sensibilidad demostrada del 100% y especificidad >99%

- 1.4. Se entiende por determinación analítica el resultado de una medición obtenido por el análisis de una muestra biológica que con independencia del método analítico utilizado, es clínicamente interpretable tras haber sido realizada con los requerimientos de calidad precisos para garantizar la fiabilidad del proceso. Dicho resultado se considerará una determinación analítica sin que ello implique necesariamente que se trata de una prueba informada.
- 1.5. Será **obligatoria** la presentación, por parte de los licitadores, debidamente cumplimentada del impreso que figura aparte en formato Excel:
- 1.5.1. OFERTA TÉCNICA “ANEXO A”
- 1.6. El reactivo que se utilice inadecuadamente por causas ajenas al laboratorio (caducidades, condiciones de transporte, errores en los equipos, problemas de mantenimiento, etc,...) será suministrado sin cargo por el proveedor adjudicatario.
- 1.7. En la oferta deberán incluirse, además de los reactivos precisos para realizar las determinaciones anteriores, todo el material necesario para el funcionamiento de los aparatos en que se realicen las determinaciones,

incluyendo controles, calibradores, diluyentes, etc. y cualquier tipo de fungible preciso.

1.8. Todo el material suministrado (reactivos, controles, calibradores, etc.) deberá contar con la caducidad adecuada. Como mínimo, la vida útil del material solicitado en el momento de su entrega no podrá ser inferior a las $\frac{3}{4}$ partes de la vida útil total (caducidad) que tenga establecida de diseño.

1.9. Si de la verificación se derivase que las cantidades de cada producto que figuran en la columna del impreso “Desglose de la Oferta Económica” como necesarias para realizar una técnica analítica fueron infravaloradas, el adjudicatario deberá entregar, sin cargo económico alguno, las cantidades precisas para corregir la infravaloración detectada durante el plazo de ejecución del contrato.

Si de la verificación se dedujese que las cantidades necesarias de cada producto para realizar una técnica analítica fueron sobrevaloradas en el impreso “Desglose de la Oferta Económica”, sólo se abonarán al adjudicatario las efectivamente precisas por determinación analítica.

2. EQUIPAMIENTO. MANTENIMIENTO, PUESTA EN FUNCIONAMIENTO Y RETIRADA DEL MISMO.

2.1. Los licitadores incluirán en su oferta los equipos necesarios para la realización de las determinaciones objeto de este Procedimiento con las siguientes características:

2.1.1. LOTE 1:

2.1.2.

EQUIPAMIENTO LOTE 1: CARACTERÍSTICAS	
↳	Automatización completa de la prueba
↳	Certificación CE-IVD para diagnóstico in vitro
↳	Dispensación de la muestra desde cualquier tipo de tubo primario. Capacidad de trabajar con distintos tamaños de tubo a la vez (primario, alícuotas, 12mm, 13mm y 16mm).
↳	Sistema de quimioluminiscencia de alto rendimiento para pruebas monotest
↳	Identificación de tubos de muestras mediante lector de código de barras automático e integrado
↳	Posibilidad de realizar 216 monotest simultáneamente
↳	8 puntas de dispensación con detección y aspiración.
↳	Capacidad de detección de coágulos y burbujas mediante conductividad.
↳	Tiene que ser capaz de realizar todas las técnicas especificadas en los lotes en un solo instrumento
↳	Se suministrarán tantos aparatos como hagan falta según volumen de muestras (mínimo 2), para obtener todos los resultados en el día y como backup en caso de fallo del aparato
↳	Capacidad de muestras: hasta 96 tubos
↳	Resultados de 96 test en 2,5 horas
↳	Conexión bidireccional Host-Query con LIS

2.1.3. LOTE 2:

EQUIPAMIENTO LOTE 2: CARACTERÍSTICAS	
Sistema Preanalítico. Requerimientos básicos:	
↳	Se ofertará sistema preanalítico capaz de realizar en simultáneo las funciones de identificación (lectura código de barras), destaponado, alicuotación, etiquetado y clasificación de las muestras.
↳	Comunicación “on line” con Host
↳	Capacidad de destaponado superior o igual a 500 tubos /hora
↳	Capacidad de alicuotación superior o igual a 500 tubos /hora
↳	Capacidad para detectar coágulos y realizar múltiples alícuotas por tubo
↳	Capacidad de generar múltiples alícuotas simultáneas con distintos volúmenes de muestras y distintos destinos
↳	Garantizará la trazabilidad total de las muestras desde su introducción automáticamente, sin intervención del usuario.
↳	Permitirá la gestión en simultáneo de muestras de rutina y urgentes.
↳	Posibilidad de configurar distintos tipos de Racks de destino
↳	Permitirá la identificación y localización de Tubos en los distintos destinos configurados (alícuotas, almacenaje, aparatos....)
↳	Posibilidad de trabajar con tubos de distinto tamaño.
Analizador/es de Inmunoquímica. Requerimientos básicos:	
↳	Cesión de dos analizadores integrables por módulos con gestor de muestras común.
↳	Todas las determinaciones del Lote 2 deberán realizarse en un mismo equipo o plataforma
↳	Reactivos con tecnología de quimioluminiscencia y micropartículas con derivado de acridinio.
↳	Proceso totalmente automatizado
↳	Debe disponer de un sistema de detección de coágulos, burbujas y volúmenes insuficientes.
↳	Disponibilidad real del tubo con liberación inmediata de éste tras el pipeteo.
↳	Debe disponer de sistema de pipeteo de muestras que garantice que no se producen alteraciones constatables en los resultados debido a contaminación por arrastre sin producir residuos sólidos adicionales contaminados.
↳	Debe permitir la recarga continua de muestras, reactivos, soluciones y consumibles sin necesidad de parar el sistema analítico.
↳	Permitirá el procesamiento inmediato de las muestras urgentes.
↳	Velocidad analítica por módulo mínimo de 200 test/hora.
↳	Control de calidad integrado con posibilidad de exportar datos on-line.



La autenticidad de este documento se puede comprobar en www.madrid.org/csv mediante el siguiente código seguro de verificación: **0981799412783274551343**

- 2.2. Todos los analizadores y software instalados deberán conectarse con el sistema informático del laboratorio (SIL), siendo por cuenta del adjudicatario todos los gastos que origine dicha conexión: hardware, software, cableado y licencias de uso.
- 2.3. Los equipos se suministrarán con todos aquellos dispositivos o elementos de interconexión, accesorios de anclaje o fijación necesarios para un total y correcto funcionamiento.
- 2.4. El adjudicatario deberá formalizar la cesión del equipamiento ofertado en el Grupo de Inversiones (Servicio de Suministros) mediante la cumplimentación de un acta de cesión según modelo que se les facilitará, con anterioridad a la puesta en funcionamiento.
- 2.5. Cualquier cambio o sustitución de equipo/s cedido/s precisa la autorización de la retirada del existente y la cumplimentación de una nueva acta para el nuevo equipo que se vaya a instalar.
- 2.6. En la oferta técnica se deberá indicar la vida útil de los equipos cedidos. Si la vida útil de los equipos se entendiese caducada a lo largo del presente contrato, la empresa procederá a la renovación de los equipos afectados.
- 2.7. En lo concerniente al aparataje los licitadores deberán atener su oferta a lo estipulado en los puntos 1.6. y 1.7. del presente Pliego, proporcionando todo aquel material necesario para el correcto desarrollo de las técnicas.
- 2.8. La instalación del aparataje, instrumentación y/o dispositivos ofertados por el adjudicatario se realizará en un plazo no superior a quince días desde la firma del contrato. Los trabajos de instalación serán por cuenta del adjudicatario, incluso la adecuación de instalaciones u obras necesarias para el correcto funcionamiento del equipo. Estos trabajos se realizarán bajo la supervisión y directrices del Servicio Técnico del Hospital, entregando el adjudicatario una memoria de instalación con toda la información relevante (planos, esquemas, cálculos, etc.) a la firma del contrato.
- 2.9. Los licitadores propondrán en su oferta un plan de mantenimiento preventivo del aparato o aparatos que incluyan en su oferta.
- 2.10. El licitador deberá hacerse cargo del mantenimiento correctivo de los equipos y sistemas de información. El tiempo máximo de respuesta del servicio técnico en caso de avería será de 24 horas. Se entiende por tiempo de respuesta el que transcurre desde que se realiza una solicitud de asistencia técnica y se persona en las instalaciones del Hospital un técnico con la formación oportuna.

Deberá disponer de un sistema de soporte telefónico de lunes a viernes que asegure una atención inmediata. Además deberá disponer, cuando sea preciso, de soporte de presencia *in situ* de lunes a viernes. El licitador también deberá proponer una solución de urgencia si la avería se produjese en periodo festivo o de fin de semana. Esta solución de urgencia tendrá que validarse por el Servicio de Microbiología.

Si una avería supone la imposibilidad de informar resultados durante más de 24 horas, el licitador deberá proponer una alternativa validada por los facultativos del Servicio de Microbiología que podría incluir la sustitución de los equipos, siendo por cuenta del adjudicatario los gastos derivados de dicha sustitución.

En la oferta técnica se deberá incluir toda la documentación que acredite el cumplimiento de este punto.

- 2.11. Una vez resuelto el contrato, los trabajos de retirada se realizarán bajo la supervisión y directrices del Servicio Técnico del Hospital.

3. FORMACIÓN

- 3.1. La empresa adjudicataria deberá formar, sin coste alguno para el Centro, al personal que se determine para el correcto uso de sus productos si así se requiriese. Se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación.

4. NORMATIVA

- 4.1. Todos los productos deberán cumplir la normativa vigente en cada caso. En cualquier caso todos los productos que lo requieran deberán incluir el marcado CE para productos sanitarios o para diagnóstico *in Vitro*. (Real Decreto 1591/2009, de 16 de octubre por el que se regulan los productos sanitarios). Si se trata de productos implantables activos, deberán cumplir con el Real Decreto 1616/2009 de 26 de octubre. Los licitadores deberán aportar una declaración responsable en la que se indique el cumplimiento de la normativa correspondiente.



- 4.2. El licitador se compromete al estricto cumplimiento de la Legislación Medioambiental Comunitaria, Estatal, Autonómica y Local vigente, que sea de aplicación a la actividad desarrollada, así como a las normas de gestión ambiental que establezca el Hospital para la bioseguridad en la manipulación de muestras, tratamiento y eliminación de residuos generados por los equipos ofertados. De este modo deberá adjuntar en la oferta técnica toda la información precisa para verificar dicho cumplimiento.

5. OTROS

- 5.1. El adjudicatario de cada lote deberá suministrar sin cargo económico alguno para el Hospital un control de calidad externo que incluya todas las determinaciones del lote y que sea distinto al de la SEIMC.
- 5.2. El adjudicatario de cada lote se encargará de realizar un estudio de optimización de procesos (estudio LEAN). Los licitadores deberán manifestar dicho compromiso, de forma expresa, mediante declaración responsable
- 5.3. El adjudicatario de cada lote se comprometerá a aportar, sin costes, durante el periodo que dure el Concurso, aquellas innovaciones que supongan una mejora sensible y repercuta sobre una mayor calidad en los resultados, a criterio del Hospital.
- 5.4. Si en la descripción de los lotes se utilizase algún nombre y/o referencia sujeto a propiedad comercial, deberá entenderse como referencia para definir los productos objeto de este contrato, por lo que en ningún caso será obligatorio ofertar ese nombre comercial o producto.
- 5.5. El presente Pliego, así como el de Cláusulas Administrativas Particulares será incorporado como parte del contrato que se suscriba con el adjudicatario.

6. VOLUMEN DE SUMINISTRO

- 6.1. El número de determinaciones que se indica para cada artículo es orientativo y a los efectos de valorar la oferta por parte de los licitadores.
- 6.2. Se establecerá un Plan de necesidades y de entregas con el adjudicatario de cada lote dependiendo de las necesidades del Centro.
- 6.3. la adjudicación que recaiga se referirá a precios unitarios, concentrándose el volumen de suministro en el Plan de necesidades del Centro anteriormente citado.

7. PLAZO DE ENTREGA

- 7.1. Desde el envío del pedido por fax/correo electrónico, el proveedor tendrá un plazo máximo de **4 días** hábiles para la entrega del suministro en los almacenes del Hospital. En caso de urgencia, el plazo será de 24 horas. Los licitadores deberán manifestar, de forma expresa, mediante declaración responsable, que se comprometen al cumplimiento de estos plazos de entrega.
- 7.2. No se admitirá establecer cantidades ni importes mínimos para el suministro de pedidos de ninguno de los productos enumerados, ni limitaciones en el establecimiento de días de reparto fijos o kilometrajes máximos a recorrer por los transportes para la distribución de los productos.

Conforme,

Fdo.: Dr. Julio García Rodríguez.

Jefe de Servicio de Microbiología y Parasitología
Coordinador Unidad de Microbiología Clínica y Enfermedades Infecciosas.



La autenticidad de este documento se puede comprobar en www.madrid.org/csv mediante el siguiente código seguro de verificación: 0981799412783274551343