

# **PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS**

**EXPEDIENTE: PAS 2019-5-29**

**IMPLANTE DE MATRIZ ÓSEA DESMINERALIZADA**

## **1. OBJETO DEL CONTRATO**

---

El presente contrato tiene por objeto la adquisición de Implante de Matriz Ósea Desmineralizada y el equipamiento/material necesario para su implantación y utilización para cubrir las necesidades asistenciales de los Servicios de Neurocirugía y Traumatología del Hospital Universitario "La Paz" conforme a los que se relaciona en el presente pliego.

## **2. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS COMUNES PARA TODOS LOS LOTES Y NÚMEROS DE ORDEN:**

---

A continuación se describen los diferentes productos y las especificaciones técnicas mínimas que éstos deben cumplir. No serán tenidas en cuenta aquellas ofertas que no cumplan con todos los aspectos relacionados a continuación.

### **IMPLANTE DE MATRIZ ÓSEA DESMINERALIZADA Y EL EQUIPAMIENTO Y MATERIAL NECESARIO PARA SU IMPLANTACIÓN Y UTILIZACIÓN.**

Ver Anexo 1

Si en la descripción se utilizase algún nombre y/o referencia sujeto a propiedad comercial, deberá entenderse como referencia para localizar el producto en cuestión sin que, en ningún caso sea obligatorio ofertar dicho producto.

1. Todos los productos se presentarán envasados individualmente y estériles. Deberán figurar en el envase como mínimo los siguientes datos:
  - Identificación de la empresa y del producto.
  - Número de lote
  - Período de validez (caducidad)
  - Método de esterilización (cuando proceda)
  - Identificación de material no reutilizable.
  - Marcado CE
2. Todos los productos deberán cumplir la normativa vigente en cada caso. Los licitadores deberán aportar una declaración responsable en la que se indique el cumplimiento de la normativa correspondiente. En cualquier caso, deben cumplir con el Real Decreto 1591/2009, de 16 de octubre, por el que se regulan los productos sanitarios, y si se trata de productos implantables activos, deberán cumplir con el Real Decreto 1616/2009 de 26 de Octubre.
3. Se deberá aportar certificación de producto libre de látex.
4. Toda la documentación aportada deberá ser documento original o fotocopia compulsada y deberá estar en castellano. De no ser así, no será tenida en cuenta. Se incluirá un índice de documentos que contendrá los números de página o ficheros. Deberá presentarse al menos:
  - Modelo "Anexo A Relación de productos ofertados" incluido en el Pliego de Cláusulas Administrativas.

- Descripción de los productos a suministrar mediante catálogos, "insert" o ficha técnica de los mismos (con indicación expresa del lote y número de orden al que concurren) y otra información necesaria con la que se pueda verificar cada una de las especificaciones técnicas exigidas.
- Certificado del marcado CE correspondiente, conforme a lo establecido en la legislación vigente reguladora de los productos sanitarios o para diagnóstico in vitro.
- Compromiso relativo al plazo de entrega.
- Cualquier otra documentación que resulte necesaria para la acreditación de las especificaciones técnicas previstas en este Pliego de Prescripciones Técnicas.

Todo el material suministrado 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. Los licitadores deberán manifestar, de forma expresa, mediante declaración responsable, que se comprometen al cumplimiento de lo exigido en este punto.

### **3. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS PARTICULARES**

Además, deberán tenerse en cuenta las siguientes características:

#### **MATRIZ ÓSEA DESMINERALIZADA MASILLA (PUTTY).**

- Presentación en forma de Masilla (Putty), en cada una de las distintas dosis especificadas en el Anexo I, con una composición de DBM al menos en un 70 % en volumen por cc.
- Origen: Aloinjerto (la DBM deberá ser 100 % de origen humano procedente de cadáver humano).
- Tipo de excipiente: Glicerol o similar.
- Origen único para el procesamiento, fabricación, empaquetado y envío. Método de procesamiento validado.
- Maleabilidad: Permite ser moldeada sin fraccionarse.
- Osteoconductividad y osteoinductividad (capacidad para inducir y estimular la formación ósea en la localización en que sea implantada).
- Adaptabilidad a la zona receptora.
- Estéril por radiación de rayos gamma. Cien por cien estéril usando un método de análisis validado.
- Un solo uso.

Es requisito imprescindible que las ofertas presentadas de cada producto vengan acompañadas del soporte bibliográfico con evidencias probadas o contrastadas y/o datos oficiales de registros internacionales que apoyen los datos técnicos y muestren resultados clínicos en estudios y experiencia demostrable a nivel nacional e internacional.

Asimismo, es requisito imprescindible que las ofertas presentadas de cada producto vengan acompañadas con documentación que acredite que el licitador está incluido en el listado publicado por la Organización Nacional de Trasplantes y que es miembro de la Plataforma Europea.

#### **4. MUESTRAS**

---

Muestras: SI.

Nº de muestras: mínimo 2 unidades por cada número de orden.

Todas las muestras deberán especificar: la empresa licitadora, el nº de lote, nº de orden y procedimiento correspondiente. Asimismo, el hospital podrá solicitar las muestras que considere necesarias para la correcta evaluación del expediente.

La entrega de muestras debe realizarse en el Almacén General del Hospital, debiendo figurar en su exterior los mismos datos que en los sobres, indicando que se trata de muestras.

#### **5. ENTREGA DE MATERIAL Y PLAZO DE ENTREGA**

---

Plazo de entrega: Desde el envío del pedido por fax/correo electrónico, el proveedor tendrá un plazo máximo de 24 horas para la entrega del suministro en el Almacén General del Hospital Universitario La Paz. En caso de pedidos urgentes, el plazo se reducirá a 12 horas. Los licitadores deberán manifestar de forma expresa, mediante declaración responsable, el compromiso de cumplimiento de estos plazos de entrega.

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 productos.

#### **6. CONSTITUCIÓN DE DEPÓSITOS**

---

Los proveedores adjudicatarios, deberán constituir los depósitos de todos los componentes y medidas a implantar que el centro estime necesario para la realización de la actividad quirúrgica relacionada con el objeto del contrato. Asimismo, cederá sin cargo, el instrumental/equipos necesarios para la implantación del material de manera fácil y precisa. El mantenimiento preventivo y correctivo de dichos equipos en cesión será por cuenta del adjudicatario.

El material en depósito es propiedad del adjudicatario quien realizará un recuento del depósito con la periodicidad que se establezca de común acuerdo con el Hospital en el documento de depósito y sin que los recuentos supongan perjuicios o retrasos en la actividad ordinaria del Hospital.

El depósito inicial se formalizará en un albarán de entrega en el que dejará constancia de las referencias, cantidad, nº de lote, nº de serie y fecha de caducidad. Contará con el visto bueno del Servicio Promotor y del Proveedor.

Tras la implantación del material en el paciente, el Hospital hará llegar al proveedor un pedido de facturación y reposición del material implantado. Esta reposición deberá realizarse en un plazo máximo de 24 horas. En el pedido se indicará el material implantado, el lote o nº de serie si corresponde, la referencia del proveedor y el nº de historia del paciente.

El material será recepcionado siempre a través del almacén general del hospital en horario de lunes a viernes de 8:30 a 13:00 horas.

El suministrador deberá realizar entregas de material cuya fecha de caducidad garantice su consumo con suficiente antelación. Así mismo, la reposición de posibles unidades defectuosas (si las hubiera) sin coste alguno para el Hospital.

A la finalización del contrato, el adjudicatario retirará los componentes de su propiedad depositados, así como el instrumental y equipamiento cedido para su uso.

El Hospital responderá únicamente de las existencias del material que hayan seguido el circuito establecido.

## **7. FORMACIÓN**

---

La empresa adjudicataria deberá formar, sin coste alguno para el Centro, tanto al personal que se determine para el correcto uso de sus productos y equipos. Se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Asimismo dispondrán de personal con experiencia en intervenciones quirúrgicas del implante referido en este Pliego para atender posibles incidencias durante la colocación del implante.

## **8. NORMATIVA**

---

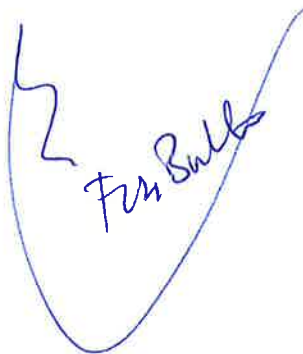
El licitador se compromete al estricto cumplimiento de la Legislación Medioambiental Comunitaria, Estatal, Autonómica y Local vigente, que sea de aplicación a la actividad desarrollada, así como a las normas de gestión ambiental que establezca el Hospital para la bioseguridad en la manipulación de muestras, 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.

## **9. OTROS**

---

El presente Pliego, así como el de Cláusulas Administrativas Particulares, será incorporado como parte del contrato que se suscriba con el adjudicatario.

FIRMA: JEFE DE SERVICIO DE TRAUMATOLOGÍA



Fdo: Dr. E. GIL GARAY

**ANEXO I**

Lote	Orden	Código	Nombre	Unidad Medida	Precio máximo unitario con IVA	Precio máximo unitario sin IVA	Cantidad	Importe total IVA incluido	Base Imponible	IVA %	IVA
1	1	I54851	MATRIZ ÓSEA DESMINERALIZADA MASILLA (PUTTY) DE 1 CC	UN	290,00	290,00	20	5.800,00	5.800,00	0	0
	2	I58071	MATRIZ ÓSEA DESMINERALIZADA MASILLA (PUTTY) DE 2,5 CC	UN	430,00	430,00	30	12.900,00	12.900,00	0	0
	3	I00177	MATRIZ ÓSEA DESMINERALIZADA MASILLA (PUTTY) DE 5 CC	UN	750,00	750,00	55	41.250,00	41.250,00	0	0
	4	I56981	MATRIZ ÓSEA DESMINERALIZADA MASILLA (PUTTY) DE 10 CC	UN	1.220,00	1.220,00	25	30.500,00	30.500,00	0	0
TOTALES								90.450,00	90.450,00	0	0

En caso de discrepancia entre el IVA del Pliego de Prescripciones Técnicas publicado y el IVA ofertado por los licitadores, se tendrá en cuenta el importe de la base imponible ofertada en cada uno de los números de orden para valorar si la oferta económica presentada por el respectivo licitador cumple económicamente con el Pliego de Prescripciones Técnicas.