

## **PLIEGO DE CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS**

### **P.A. 7/2020 HUP**

#### **REACTIVOS PARA LA DETECCIÓN SIMULTÁNEA DE VIRUS INFLUENZA A, VIRUS INFLUENZA B Y VIRUS RESPIRATORIO SINCITAL MEDIANTE NAAT; Y REACTIVOS PARA DETECCIÓN DE GDH Y TOX AB CLOSTRIDIUM DIFFICILE**

| <b>Lote</b> | <b>Bien/Producto</b>  | <b>Cantidad</b> | <b>Tipo Ud.</b> | <b>PRECIO UNITARIO (IVA EXCLUIDO)</b> | <b>IVA</b> | <b>PRECIO UNITARIO (IVA INCLUIDO)</b> | <b>IMPORTE TOTAL (IVA INCLUIDO)</b> |
|-------------|---|-----------------|-----------------|---------------------------------------|------------|---------------------------------------|-------------------------------------|
| 1           | REACTIVOS PARA LA DETECCIÓN SIMULTÁNEA DE VIRUS INFLUENZA A, VIRUS INFLUENZA B Y VIRUS RESPIRATORIO SINCITAL MEDIANTE NAAT (224267) | 1.400           | Test            | 25 €                                  | 5,25 €     | 30,25 €                               | 42.350 €                            |
| 2           | LOTE 2: REACTIVOS PARA DETECCIÓN DE GDH Y TOX AB CLOSTRIDIUM DIFFICILE  |                 |                 |                                       |            |                                       |                                     |
| 2.1         | REACTIVO PARA DETECCIÓN DE GDH Clostridium difficile (223768)   | 2.500           | Test            | 8 €                                   | 1,68 €     | 9,68 €                                | 24.200 €                            |
| 2.2         | REACTIVO PARA DETECCIÓN DE TOX AB Clostridium difficile (224526)  | 500             | Test            | 7,6 €                                 | 1,596 €    | 9,196 €                               | 4.598 €                             |

**LOTE 1: REACTIVOS PARA LA DETECCIÓN SIMULTÁNEA DE VIRUS INFLUENZA A, VIRUS INFLUENZA B Y VIRUS RESPIRATORIO SINCITAL MEDIANTE NAAT:**

#### **CRITERIOS TECNICOS GENERALES:**

1. Sistema automatizado de extracción y amplificación de ácidos nucleicos por PCR a tiempo real para utilizar en point of care
2. Debe contar con un control interno para descartar la presencia de inhibidores de la reacción de Amplificación
3. Volumen de muestra requerido inferior a 500

#### **CRITERIOS TECNICOS RELATIVOS A LOS REACTIVOS:**

1. Reactivos listos para su empleo
2. Detección simultánea de virus influenza A, virus influenza B y virus respiratorio sincital (VRS), así como del control interno
3. Los resultados de la amplificación deben estar disponibles en un tiempo igual o inferior a 30 minutos

#### **CRITERIOS TÉCNICOS RELATIVOS AL EQUIPO:**

1. Equipo de pequeño tamaño para utilizar en point of care con mínima intervención del usuario
2. El analizador deberá ser capaz de realizar la extracción de ácidos nucleicos y la reacción de amplificación de forma integrada, es decir, sin extracción previa.
3. Software con disponibilidad de visualización de las curvas de amplificación



4. El proveedor suministrará los equipos necesarios para la realización de al menos 9 determinaciones a la hora en época epidémica. Al menos deberán ofertarse 2 equipos para que hagan de back-up en caso de avería.

**LOTE 2: REACTIVOS PARA DETECCIÓN DE GDH Y TOX AB CLOSTRIDIUM DIFFICILE:  
CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:**

**Enzimoinmunoensayo** para detectar *Clostridium difficile* y sus toxinas A y B en muestras fecales de personas sospechosas de padecer infección por *Clostridium difficile*. La prueba debe detectar en **dispositivos independientes** el antígeno de *Clostridium difficile* (la glutamato deshidrogenasa o GDH), como criba para detectar la presencia de *C. difficile* y las toxinas A y B, para confirmar la presencia de *C. difficile* toxigénico. La prueba debe utilizar anticuerpos específicos frente a la glutamato deshidrogenada y las toxinas A y B de *Clostridium difficile*.

**PROCEDIMIENTO ABIERTO 7/2020 HUP**

Una vez elaborado el pliego de prescripciones técnicas correspondientes al Procedimiento Abierto 7/2020 HUP, y para dar cumplimiento a lo establecido en el artículo 124 de la Ley 9/2017, de 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público (B.O.E. de 9 de noviembre de 2017), el Director Gerente del Hospital Universitario de la Princesa, en uso de las atribuciones que le confiere la Resolución de 25 de febrero de 2011, de la Viceconsejería de Asistencia Sanitaria, de delegación de competencias en materia de contratación y gestión económico-presupuestaria en los Gerentes de Atención Especializada, Servicio de Urgencias Médicas de Madrid y Centro de Transfusión, apartado primero (B.O.C.M. núm. 76, de 31 de marzo de 2011),

**RESUELVE:**

Aprobar dichos pliegos para el mencionado Procedimiento Abierto.

Madrid, 8 de noviembre de 2019  
EL DIRECTOR GERENTE

Fdo.: Fidel ILLANA ROBLES

