

**EXPEDIENTE A/SUM-004422/2016**

**PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS QUE RIGE LA CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE REACTIVOS DE CITOLOGÍA LÍQUIDA POR FILTRACIÓN PARA EL HOSPITAL UNIVERSITARIO DE MÓSTOLES MEDIANTE PROCEDIMIENTO ABIERTO CON PLURALIDAD DE CRITERIOS.**

**PRIMERA.- DEFINICIÓN DEL OBJETO: ARTÍCULO/CANTIDAD/PRECIO**

El presente contrato tiene por objeto el suministro de todo el material necesario para realizar las técnicas analíticas de citología en medio de líquido por filtración, vaginales y generales, en el número de **15.000 determinaciones** durante un período de veinticuatro meses así como la provisión de instrumentos y/o dispositivos necesarios para realizar dichas técnicas en régimen de cesión, y el mantenimiento integral de los mismos durante la vigencia del contrato.

Lote	Nº Orden	Nombre artículo	Nº Unidades
ÚNICO	1	Vial de recogida de muestras.	7.000
	2	Filtro para preparación ginecológica.	7.000
	3	Viales recogida de muestras no ginecológicas.	8.500
	4	Filtro para preparación no ginecológica.	8.500
	5	Portaobjetos para preparación no ginecológica.	15.500
	6	Solución para muestras no ginecológicas.	200

**SEGUNDA: DESCRIPCIONES TÉCNICAS DE LOS ARTÍCULOS**

❖ **Equipo ofertado:**

- Sistema de citología líquida en capa fina por filtración.
- Capacidad de carga continua con un mínimo de 130 muestras.
- Con sistema de trazabilidad que identifique claramente la muestra recibida con la preparación final. Para ello incluirá en el equipo ofertado un sistema de identificación de la muestra mediante código de barras y un sistema de etiquetado automático de los portaobjetos mediante impresora láser.

❖ **Fungible ofertado:**

- Líquido fijador de la muestra que permita estudios inmunohistoquímicos, moleculares y estudio de HPV.
- Tiempo de viabilidad de la muestra de líquido conservador de al menos 5 semanas a temperatura ambiente

### **TERCERA: CESIÓN EQUIPOS**

La adjudicación de estos productos lleva implícito la Cesión y el Mantenimiento de los Aparatos Precisos para la Determinación de estas Técnicas, así como la conexión al SIL (Sistema informático de los Laboratorios), si fuese necesario.

La Cesión de aparatos llevará implícita la cumplimentación de un ACTA DE CESIÓN según modelo que se les facilitará a la firma del contrato, con anterioridad a la puesta en funcionamiento.

Cualquier cambio o sustitución de equipo cedido precisa la autorización de la retirada del existente, y la cumplimentación de nueva acta para el sustituto que se vaya a instalar.

En caso de aquel licitador que proponga continuar la cesión de sus Equipos/Dispositivos/Analizadores, actualmente operativos, identificará necesariamente en su oferta la vida útil estimada de dicho equipo: La valoración de las ofertas tendrá en consideración el carácter de "nuevo" o "usado" de los Equipos/Dispositivos/Analizadores, así como su vida útil estimada. Por tanto 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. De igual forma se procederá en caso de renovación tecnológica significativa, siempre que esta sea demandada por el Hospital.

### **CUARTA: INSTALACIÓN EQUIPOS**

La instalación del aparataje necesario para la realización de la técnica se realizará en un plazo no superior a 15 días contados desde la firma del contrato. Los trabajos de instalación se realizarán bajo la supervisión y directrices del Servicio Técnico del Hospital.

La instalación y puesta en marcha de los aparatos será siempre previas a la entrega del reactivo.

La empresa emitirá una certificación con carácter previo a la entrega de reactivos con indicación del número de contador de las pruebas.

Los aparatos autoanalizadores cedidos por la empresa adjudicataria, deberán conectarse con el sistema informático del laboratorio, abonando la cuota de conexión requerida por el adjudicatario de dicho sistema, en caso de ser necesario.

### **QUINTA: AVERÍAS Y MANTENIMIENTO**

Mantenimientos y averías: El adjudicatario asumirá la reparación por avería y mantenimientos preventivos programados por la firma comercial, tanto de piezas como de personal será a coste cero.

Mantenimientos que competen al personal del Hospital: Se aportará en la oferta necesidades y calendario de los mantenimientos preventivos de los equipos, especificando, en los que competen al personal del servicio, si es necesaria intervención manual y el tiempo invertido.

Tiempo de respuesta a averías: La presencia física del servicio técnico no debe ser superior a 24 horas, de lunes a viernes.

El consumo de fungible durante una avería consecuencia de un hecho no imputable al Hospital, será a cargo del proveedor adjudicatario.

El consumo de fungible durante una avería consecuencia de un hecho no imputable al Hospital, será a cargo del proveedor adjudicatario.

#### **SEXTA: RETIRADA DE LOS EQUIPOS**

Una vez resuelto el contrato, la empresa adjudicataria deberá retirar el aparataje, instrumentación y/o dispositivos instalados en un plazo no superior a quince días. Los trabajos de retirada se realizarán bajo la supervisión y directrices del Servicio Técnico del Hospital.

#### **SÉPTIMA: OTRAS OBLIGACIONES DERIVADAS DE LA EJECUCIÓN DE LOS EQUIPOS**

El órgano de contratación, directamente o a través de la entidad que considere más idónea por su especialización, tiene la facultad de inspeccionar y de ser informado del proceso de fabricación o elaboración del producto objeto del presente concurso, pudiendo ordenar análisis, ensayos y pruebas de los materiales a emplear, así como establecer sistemas de control de calidad, dictando cuantas disposiciones estime oportunas para el estricto cumplimiento de lo convenido.

Durante el plazo de ejecución del contrato, el órgano de contratación podrá realizar cuantas comprobaciones estime pertinentes para verificar que las cantidades facilitadas por el adjudicatario en la oferta económica de los materiales necesarios para la realización de la técnica analítica ofertada, coinciden con las cantidades que en la práctica en el Centro conllevan dicha técnica.

El adjudicatario deberá aportar obligatoriamente la ficha de seguridad de todos los reactivos necesarios para conseguir los parámetros solicitados. Dicha ficha de seguridad deberá estar redactada en lengua española y fechada. Las fichas de seguridad deben cumplir las condiciones establecidas en el R.D. 374/2001, de 6 de Abril, relativo a la protección de la salud y seguridad de los trabajadores contra los riesgos relacionados con los agentes químicos durante el trabajo, e incluir obligatoriamente la información especificada en el anexo XI del R.D. 99/2003, de 24 de enero, por el que se modifica el Reglamento sobre notificación de sustancias nuevas y clasificación, envasado y etiquetado de sustancias peligrosas, aprobado por el Real Decreto 363/1995, de 10 de marzo.

Móstoles, 23 de mayo de 2016

EL JEFE DE SERVICIO  
ANATOMÍA PATOLÓGICA

Fdo.: Luis CORTÉS LAMBEA

LA JEFA DE SERVICIO DE  
GINECOLOGÍA Y OBSTETRICIA

Fdo.: Emilia DE DIOS MONTOTO

Vº Bº  
EL DIRECTOR GERENTE,

Fdo: Manuel GALINDO GALLEG0