

SUMINISTROS - Prescripciones técnicas

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	011344	SOLUCION P/SELECCION DE CELULAS CD34. ESTERIL. APIROGENA. P/EQUIPO CLINIMACS.	VIAL	7.816,6500	6.460,0413	25	195.416,2500	161.501,0300	21	33.915,2200
1	2	075191	SET DE TUBOS PARA ELIMINAR CELULAS HUMANAS EN EQUIPO CLINIMACS. ESTERIL Y APIROGENO.	SET	1.815,0730	1.500,0603	30	54.452,1900	45.001,8100	21	9.450,3800
1	3	075192	TAMPON PBS PH 7,2 /EDTA P/EQUIPO CLINIMACS	ENVASE	176,9630	146,2504	30	5.308,8900	4.387,5100	21	921,3800
1	4	075193	SOLUCION P/SELECCION DE CELULAS CD19+. ESTERIL. APIROGENA. P/EQUIPO CLINIMACS.	VIAL	3.267,0100	2.700,0083	5	16.335,0500	13.500,0400	21	2.835,0100
1	5	077158	SOLUCION P/SELECCION DE CELULAS CD45RA. ESTERIL. APIROGENA. P/EQUIPO CLINIMACS.	VIAL	3.702,6363	3.060,0300	25	92.565,9100	76.500,7500	21	16.065,1600
1	6	082518	REACTIVO P/ENRIQUECIMIENTO O DEPLECION DE CELULAS HUMANAS CD8 POSITIVAS DE POBLACIONES CELULARES HEMATOLOGICAS HETEROGENEAS.	ENVASE	4.368,1000	3.610,0000	2	8.736,2000	7.220,0000	21	1.516,2000
1	7	082519	REACTIVO P/ENRIQUECIMIENTO O DEPLECION DE CELULAS HUMANAS CD25 POSITIVAS DE POBLACIONES CELULARES HEMATOLOGICAS HETEROGENEAS.	ENVASE	4.368,1000	3.610,0000	2	8.736,2000	7.220,0000	21	1.516,2000
1	8	082527	SET DE TUBOS LS (LARGA ESCALA) PARA SEPARACION DE CELULAS HUMANAS. EN EQUIPO CLINIMACS.	SET	1.896,6750	1.567,5000	2	3.793,3500	3.135,0000	21	658,3500
1	9	082528	SET DE TUBOS PARA SEPARACION DE CELULAS HUMANAS. EN EQUIPO CLINIMACS.	SET	1.264,4500	1.045,0000	2	2.528,9000	2.090,0000	21	438,9000
TOTALES								387.872,94	320.556,15	21	67.316,79

SUMINISTROS - Prescripciones técnicas

CLÁUSULAS:

1.- VOLUMEN DEL SUMINISTRO:

- El número de unidades que se indica para cada artículo es orientativo y a los efectos de valorar la oferta por parte de los licitadores.
- El número de unidades a servir será el que resulte de las necesidades del Centro, a cuyos efectos se establecerá un Plan de necesidades y de entregas con el adjudicatario.
- La adjudicación que recaiga se referirá a precios unitarios, concentrándose el volumen del suministro en el Plan de necesidades del Centro anteriormente citado.

2.- PLAZO DE ENTREGA

- 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.
- 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.

3.- PRODUCTOS:

- Los productos que lo requieran deberán cumplir con el Real Decreto 1591/2009, de 16 de octubre de 2009, publicado el 6 de noviembre de 2009, por el que se regulan los productos sanitarios.
- Será condición indispensable para su admisión el marcado C.E.

4.- MUESTRAS

- Las muestras presentadas por los licitadores se etiquetarán con los siguientes datos: nombre de la empresa, número de expediente, código y lote al que presentan la muestra.

5.- DOCUMENTACIÓN TÉCNICA A PRESENTAR

- Relación de productos ofertados en el ANEXO A, con descripción técnica de los mismos.
- 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.

6.- FORMA DE PRESENTACIÓN DE TODA LA DOCUMENTACIÓN EXIGIDA:

- Toda la documentación necesaria para la verificación del cumplimiento de características recogidas en el Pliego de Prescripciones técnicas deberá proporcionarse en documento

EL DIRECTOR GERENTE