

P.A. Nº HCCR 6/2017-SU

PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS QUE HABRÁ DE REGIR EN EL PROCEDIMIENTO ABIERTO, POR CRITERIO PRECIO, PARA LA CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE GUANTES QUIRÚRGICOS, CON DESTINO AL HOSPITAL CENTRAL DE LA CRUZ ROJA

1.- OBJETO DEL CONTRATO

El presente contrato tiene por objeto el suministro de guantes de cirugía, para un periodo de 24 meses, con posibilidad de prórroga de 12 meses, dividido en dos lotes, con cantidades estimadas, precios unitarios y características que se indican:

Lote	Nº Orden	Descripción	Unidad Medida	Cantidad Estimada	Precio sin IVA	Precio con IVA
A	1	GUANTES QUIRÚRGICOS LATEX, SIN POLVO , ESTÉRILES	PAR	60.750	0,2580	0,3122
B	2	GUANTES QUIRÚRGICOS SIN LATEX , SIN POLVO , ESTÉRILES	PAR	2.300	0,6700	0,8107

2.- CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

Los guantes objeto del presente contrato y con división en dos lotes independientes (se deberá ofertar a todos los números de orden de cada lote) deberán cumplir las siguientes características mínimas o similares:

Lote - A: GUANTES QUIRÚRGICOS DE LÁTEX, SIN POLVO, ESTÉRILES

Nº Orden 1

Diferentes tallas. Rango de las mismas de T/ 5,5 a 8,5

- Guante de Látex sin polvo bajo en proteínas (<50 micrg/g), sin colorantes añadidos.
- Definido mediante test que asegure la ausencia de polvo especificando resultado (< 2mg/guante).
- Estériles, un solo uso, inodoros. La ficha técnica debe indicar datos sobre test de esterilización y especificar procedimiento de esterilización según **EN 556**.
- Forma anatómica que permita un ajuste perfecto, buena adaptación y máximo confort para evitar la fatiga elástica en intervenciones largas. Hipoalergénico. Puño que no se pliegue y mantenga un buen ajuste para evitar que el guante ruede hacia la palma.



La autenticidad de este documento se puede comprobar en www.madrid.org/csv mediante el siguiente código seguro de verificación: **123947878636143186483**

- Cara interna lisa, confortable y adaptable. Lubricada. Especificar lubricante utilizado como agente calzador. Máxima elasticidad y sensibilidad en la punta de los dedos.
- Cara externa lisa o micro rugosa, antideslizante y adherente.
- Permeabilidad a productos químicos según normativa.
- A.Q.L. ≤ 1.5 .
- Bajo nivel de químicos. Libres de Tiuranos y Tiazoles.
- Prueba de penetración viral de conformidad con normativa.
- Grosor mínimo: 0,30 mm.
- Presentación: Envasado por pares con sobre interior de separación indicando guante derecho e izquierdo y talla.
Al extraerse del envase, el guante debe estar en condiciones de ser calzado sin dificultad.
Envase externo de plástico antihumedad, termosellado de fácil apertura.
- En la caja dispensadora deberá figurar lote, fecha de caducidad así como pictogramas correspondientes e indicar número de guantes.
- Los licitadores deberán reflejar en la documentación las **REFERENCIAS** de cada tallaje.

Certificados sobre cumplimiento de las normas: Norma **EN 455** sobre guantes médicos un solo uso: Parte I II y III. Norma **EN 374** de guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos: Partes 1,2 y 3. Norma **EN 388**, **EN 420**, **ISO 16604:2004** y/o ASTM **F1670**, ASTM **F1671/F1671M-13** Método de prueba estándar para resistencia de materiales a la penetración de sangre.
Marcado CE, según directiva 93/42/CEE.

Lote - B: **GUANTES QUIRÚRGICOS SIN LATEX, SIN POLVO, ESTÉRILES**

Nº Orden 2

Diferentes tallas. Rango de las mismas de T/ 6 a 7,5

- Guante sintético de polisopreno o similar, revestimiento polimérico, exento de látex, sin polvo.
- Definido mediante test que asegure la ausencia de polvo especificando resultado ($< 2\text{mg/guante}$).
- Estériles, un solo uso, inodoros. La ficha técnica debe indicar datos sobre test de esterilización y especificar procedimiento de esterilización según **EN 556**.



- Forma anatómica que permita un ajuste perfecto, buena adaptación y máximo confort para evitar la fatiga elástica en intervenciones largas. Hipoalergénico. Puño que no se pliegue y mantenga un buen ajuste para evitar que el guante ruede hacia la palma.
- Cara interna lisa, confortable y adaptable. Lubricada. Especificar lubricante utilizado como agente calzador. Máxima elasticidad y sensibilidad en la punta de los dedos.
- Cara externa lisa o micro rugosa, antideslizante y adherente.
- Permeabilidad a productos químicos según normativa.
- A.Q.L. ≤ 1.5 .
- Bajo nivel de químicos. Libres de Tiurano y de Tiazoles.
- Prueba de penetración viral de conformidad con normativa.
- Grosor mínimo: 0,270 mm.
- Presentación: Envasado por pares con sobre interior de separación indicando guante derecho e izquierdo y talla.
Al extraerse del envase, el guante debe estar en condiciones de ser calzado sin dificultad.
Envase externo de plástico antihumedad, termosellado de fácil apertura.
- En la caja dispensadora deberá figurar lote, fecha de caducidad así como Pictogramas correspondientes e indicar número de guantes.
- Los licitadores deberán reflejar en la documentación las **REFERENCIAS** de cada tallaje.

Certificados sobre cumplimiento de las normas: Norma **EN 455** sobre guantes médicos un solo uso: Parte I II y III. Norma **EN 374** de guantes de protección contra los productos químicos y los microorganismos: Partes 1,2 y 3. Norma **EN 388**, **EN 420**, **ISO 16604:2004** y/o **ASTM F1670**, **ASTM F1671/F1671M-13** Método de prueba estándar para resistencia de materiales a la penetración de sangre.

Marcado CE, según directiva 93/42/CEE.

Certificación libre de Látex.

3.- MUESTRAS:

Será imprescindible la presentación de muestras para la valoración técnica de los lotes.

Las muestras se entregarán en el Almacén General del Hospital dentro del plazo fijado en el anuncio de licitación para la presentación de ofertas.

Se presentarán las MUESTRAS por artículo ofertado, conforme al embalaje que se vaya a suministrar al Centro. Cada muestra irá debidamente identificada con el nombre de la empresa, referencia del producto y nº de orden y lote al que corresponde.



Posteriormente se podrán solicitar más muestras en el caso de que sean necesarias.

La no presentación de muestras exigidas será motivo de exclusión.

Nota común a todos los lotes:

Condiciones generales para todos los productos y lotes.

Envasado:

- Se indicarán las normativas y los pictogramas de riesgo con referencia a la normativa específica y niveles de prestación
- Envase unitario estéril.
- Etiquetado en el que figure:
 - La denominación del artículo
 - El método de esterilización utilizado
 - Las fechas de esterilizado y caducidad
 - El número de lote
 - La referencia comercial
 - Marcado C.E.
- Toda la información será perfectamente legible y estará escrita en castellano.

DILIGENCIA:

Para dar cumplimiento a lo establecido en el artículo 116 del Real Decreto Legislativo 3/2011, de 14 de noviembre, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de Contratos del Sector Público (B.O.E. de 16 de noviembre de 2011), el Director Gerente del Hospital Central de la Cruz Roja San José y Santa Adela, 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 (B.O.C.M. núm. 76, de 31 de marzo de 2011),

RESUELVE:

Aprobar el presente Pliego que ha de regir el P.A. HCCR-6/2017-SU.

Madrid, a 23 de mayo de 2017

EL DIRECTOR GERENTE

Fdo.: Manuel Ballarín Bardají

