

PLIEGO PRESCRIPCIONES TECNICAS PARTICULARES PARA EL SUMINISTRO DE REACTIVOS Y DIVERSO MATERIAL PARA LA REALIZACIÓN DEL TEST PRENATAL NO INVASIVO DE ANEUPLOIDÍAS EN PLASMA MATERNO EN EL SERVICIO DE GENÉTICA DEL HOSPITAL 12 DE OCTUBRE DE MADRID.

El presente pliego de Prescripciones Técnicas, de acuerdo con el artículo 116 del TRLCSP, aprobado por Real Decreto Legislativo 3/2011, de 14 de noviembre y 68 del RGLCAP, aprobado por Real Decreto 1098/2001, de 12 de octubre, contiene las prescripciones técnicas particulares que han de regir la ejecución suministro de **SUMINISTRO DE REACTIVOS Y DIVERSO MATERIAL PARA LA REALIZACIÓN DEL TEST PRENATAL NO INVASIVO DE ANEUPLOIDÍAS EN PLASMA MATERNO EN EL SERVICIO DE GENÉTICA**, con destino al Hospital Universitario “12 de Octubre”.

REACTIVOS NECESARIOS PARA LA REALIZACIÓN DE LA TÉCNICA:

La oferta comprenderá los reactivos necesarios para la realización del Test Prenatal No Invasivo (TPNI) a 2680 muestras/año e incluirá:

- Tubos específicos para la conservación del ADN fetal libre durante, al menos, 7 días a temperatura ambiente.
- Reactivos para la extracción del ADN fetal libre (ADNfl) en plasma materno.
- Reactivos para la generación y cuantificación de las librerías destinadas a realizar el proceso de secuenciación.
- Reactivos para la realización de la secuenciación masiva.
- Todo el material fungible necesario para la realización del test (puntas para el sistema automatizado de fluidos, placas,...).

El adjudicatario proveerá en concepto de cesión de uso el siguiente aparataje:

- Centrífuga refrigerada con rotores para tubos específicos de extracción de ADN fetal libre y placas.
 - Capacidad para alojar:
 - Tubos de recogida de sangre con racks basculantes para tubos de 16 mm diámetro x 100 mm de altura.
 - Rotor basculante de placas deepwell de 76,5 mm de profundidad mínima.
 - Velocidad mínima de 5600g para placas y 1600 g para tubos.
 - Reconocimiento automático del rotor.
 - Desactivación del frenado automático.
- Microcentrífuga hasta 20000g con rotor para tubos de 0,2 y 0,5 ml.
- Termociclador.
 - Rango de 4° a 98° C

- Precisión +/- 2°C.
- Rampa mínima de temperatura de 2°C/seg.
- Compatible con placas de 96 pocillos Twin.tec con faldón.
- Equipo automatizado de manejo de fluidos:
 - Realizará los procesos de separación del plasma, extracción de ADN fetal libre y generación de librerías para secuenciación.
 - Contará con un software específico para la realización de este flujo de trabajo.
 - Tendrá posibilidad de upgrade tecnológico.
 - Capacidad de programación de otros flujos de trabajo.
 - Conectividad integrada con el resto de equipos del flujo de trabajo.
- Equipo de cuantificación de librerías (espectrofluorímetro) en placa.
 - Espectrofluorímetro de placas de 96 y 384 pocillos.
 - Escaneo dual de emisión y excitación de los fluorocromos, para la optimización de la longitud de onda de lectura.
 - Tiempos de lectura: Placas 96 pocillos menor a 15 segundos y placas de 384 pocillos en menos de 45 segundos.
 - Diferentes aplicaciones: cuantificación de ácidos nucleicos y proteínas, citotoxicidad, Green fluorescent protein, NanoOrange protein quantitation, PicoGreen DNA detection.
 - Tiempo agitación: 0 a 999 segundos.
 - Temperatura de control: 4°C por encima de la temperatura ambiente hasta 45°C.
 - Rendimiento de la Fluorescencia fotométrica:
 - Monocromadores duales: 1 nm incremento de configuración
 - Rango de longitud de onda de excitación 250–850 nm
 - Rango de longitud de onda de emisión: 360–850 nm
 - Anchura de banda de emisión y excitación: 9nm
 - Limite detección: 3.0 fmol/pocillo.
- Secuenciador masivo:
 - Capacidad de secuenciación en pair-end.
 - Capacidad de generación de hasta 800 millones de lecturas.
- Servidor de análisis y NAS para almacenamiento:
 - Servidor de alta capacidad de proceso:
 - Al menos 20 cores.
 - 64 Gb de RAM
 - Fuente de alimentación redundante
 - Hardware con posibilidad de instalación en rack.
 - Almacenamiento en disco mayor de 5 Tb en RAID 5.
 - NAS complementario de almacenamiento con al menos 20Tb que contará con capacidad de ampliación y de interconexión por red con otros dispositivos de almacenamiento.
 - Software de análisis instalado en local, con posibilidad de acceso remoto, con las siguientes características:

- Generación de datos a partir de la longitud de fragmentos de ADN libre circulante y análisis de cobertura para cálculos relativos a la fracción fetal de cada muestra.
- Recopilación y almacenamiento de datos de las diferentes etapas del protocolo y preparación de muestras.
- Generación de notificaciones de alertas, en relación a diferentes parámetros relativos al proceso de preparación y análisis de muestras.
- Análisis de datos de las secuencias generadas.
- Generación de informes automática.

CONDICIONES GENERALES.

La oferta debe incluir **en relación al proveedor de tecnología:**

- La cesión del hardware necesario para la realización de la determinación. Incluyendo la automatización de los procesos de aislamiento del plasma, extracción de ADNfl, preparación y cuantificación de librerías y “pooling” de muestras y la secuenciación propiamente dicha.
- Los tubos de extracción y el fungible y reactivos necesarios para aislamiento del plasma, extracción de ADNfl, preparación de librerías y cuantificación de las muestras, así como los reactivos de secuenciación, incluidos en el precio por determinación. La empresa suministradora contará con una previsión de stock de los mismos de al menos el 10%, para evitar interrupciones en la provisión del servicio.
- Los instrumentos y reactivos tendrán garantía de calidad del producto mediante marcado CE.
- El software de análisis se instalará de forma local, en dos máquinas en espejo o en un sistema de gestión de discos (p.ej. RAID 5) que evite problemas de provisión de servicio por avería en servidores.
- El software de análisis deberá contar con marcado CE.
- Realizar el proceso de transferencia de tecnología, que incluirá instalación y training en el menor tiempo posible (máximo 8-12 semanas), corriendo a su cargo los reactivos para la validación si la hubiera, así como los costes de desplazamiento y formación que fueran necesarios durante el mismo.
- Realizar un acuerdo de transferencia de tecnología que incluirá protección en relación a propiedad intelectual del ensayo a realizar. En este acuerdo debe incluirse el “upgrade tecnológico” de la metodología utilizada.
- El mantenimiento de los equipos, garantizar la operatividad, así como la sustitución de piezas, recambios y otros elementos necesarios que garanticen el correcto funcionamiento de los mismos para que el personal técnico y facultativo pueda realizar una gestión eficiente.
- Mantenimientos: tanto preventivo, correctivo y evolutivo. Con un plazo de respuesta ante averías de cualquiera de los equipos cedidos de 24-48 horas, incluso presencial si así se precisara en el mismo tiempo. El adjudicatario pondrá a disposición del usuario una línea telefónica para resolución de imprevistos. Se garantizará la disponibilidad de

todas las piezas de mantenimiento en un plazo máximo de 5 días y correrán por cuenta de la empresa adjudicataria.

- Durante el periodo de resolución de averías o mantenimientos que impidan el normal desarrollo de la realización del test, se habilitará la realización del mismo por parte del proveedor de tecnología al mismo precio por determinación fijado en el presente concurso.
- Se garantizará el suministro ininterrumpido de fungibles.

Características técnicas de la tecnología a utilizar

- Estudio realizado mediante secuenciación masiva de genoma completo.
- Estimación de riesgo para las aneuploidías de los cromosomas 13,18,21, aunque debe ser posible técnicamente la estimación de riesgo para otros cromosomas.
- Cuantificación de la fracción fetal. Con cálculo de score basado fundamentalmente en distribución de tamaño. Deberá poder realizarse cuantificación de la fracción fetal en el mismo ensayo de secuenciación con medida desglosada de la misma, pudiendo combinarse con otros parámetros (distribución de tamaño de los fragmentos, número de lecturas, profundidad de cobertura).
- Porcentaje global de falsos positivos inferior a 0,5%.
- Porcentaje global de falsos negativos inferior a 0,1%.
- Porcentaje de repeticiones inferior al 1%.
- Sensibilidad mayor del 96% para todos los cromosomas analizados (13, 18, 21, X e Y).
- Especificidad mayor del 99% para todos los cromosomas analizados (13, 18, 21, X e Y).
- Rendimiento diagnóstico adecuado a partir de las 10 semanas de gestación.
- Posibilidad de realizar el TPNI en caso de:
 - i. Gestación única.
 - ii. Gestación gemelar.
 - iii. Gestación con ovodonación.
- Posibilidad de configurar el informe final para su generación automatizada.

MUESTRAS SOLICITADAS PARA LA EVALUACIÓN DE LOS PRODUCTOS: NO

No obstante, y durante el período de evaluación técnica de los productos ofertados, se podrán solicitar muestras en aquellos casos que se considere necesario, requisito imprescindible para poder valorar la calidad del producto.

Madrid, 15 de enero de 2018



Subdirectora Médica Servicios Centrales
Fdo: Dra. Ramos Rodríguez



Jefa Servicio de Genética
Fdo.: Dra. Moreno García

EXPEDIENTE 2018-0-17

OBJETO: SUMINISTRO DE REACTIVOS Y DIVERSO MATERIAL PARA LA REALIZACION DEL TEST PRENATAL NO INVASIVO DE ANEUPLOIDIAS EN PLASMA MATERNO CON DESTINO AL SERVICIO DE GENETICA DEL HOSPITAL 12 DE OCTUBRE DE MADRID

LOTE	COD ARTº	DESCRIPCION ARTICULO	CANTIDAD 24 MESES	PRESUPUESTO		
				PRECIO S/IVA	BASE IMPONIBLE	IVA
1	02C473	TEST PRENATAL NO INVASIVO DE ANEUPLOIDIAS EN PLASMA MATERNO	5.360	230,59	1.235.962,40	259.552,10
					1.235.962,40	259.552,10
						1.495.514,50
						1.495.514,50