

## **PLIEGO PRESCRIPCIONES TÉCNICAS PARTICULARES PARA EL SUMINISTRO DE CABINA DE SEGURIDAD BIOLÓGICA CLASE I PARA PREPARACIÓN DE MEDICAMENTOS PELIGROSOS PARA EL HOSPITAL Dr. R. LAFORA.**

El presente pliego de Prescripciones Técnicas , de acuerdo con el artículo 123 de la Ley 9/2017, de 8 de Noviembre de Contratos del Sector Público y el artículo 68 del RGLCAP , aprobado por el real Decreto 1098/2001, de 12 de Octubre, contiene las prescripciones técnicas particulares que han de regir la ejecución del **Suministro de cabina de seguridad biológica para la preparación de medicamentos peligrosos para el hospital Dr R lafora**

### **LOTE 1: CABINA DE SEGURIDAD BIOLÓGICA CLASE I PARA PREPARACIÓN DE MEDICAMENTOS PELIGROSOS ORALES**

Cabina de seguridad biológica con flujo vertical.

Alta protección de usuario y del ambiente al trabajar con presión negativa y extraer el 100% aire extraído de la cabina y descontaminarlo antes de su vertido a la atmósfera a través de filtros HEPA. Parcialmente abierta frontalmente para evitar salpicaduras al usuario pero permitir trabajar cómodamente.

Velocidad de entrada de aire de 0,4 m/seg como mínimo y no superiores a 1 m/seg.

Espacio bajo la zona de trabajo ergonómica generando más espacio para posicionar las piernas.

Espacio de trabajo para una persona superior a 1000 mm de ancho, 500 mm de profundidad y 700 mm de altura.

Mesa de soporte de 800- 900 mm de altura.

Intensidad de luz no inferior a 950 lux.

Generación de sonido no superior a 45 Db.

**Indicación:** preparación de medicamentos peligrosos orales.

### **CONDICIONES GENERALES**

La oferta incluirá un dossier técnico completo de instalación y funcionamiento, incluyendo certificación unitaria del cumplimiento de las Normas Internacionales.

La cabina se entregará instalada y funcionando.

Durante el periodo de evaluación técnica del producto ofertado, se podrán solicitar muestras en aquellos casos que se considere necesario, requisito imprescindible para poder valorar la calidad del producto.

Madrid, a 9 de octubre de 2018

Fdo.: Carlos Marfull Villena  
DIRECTOR GERENTE



## ANEXO I

### **Requisitos de instalación y mantenimiento**

#### **1.-Instalación**

- Los equipos se suministrarán con todos aquellos dispositivos o elementos de interconexión, accesorios de anclaje o fijación necesarios para un total y correcto funcionamiento y obtención de los correspondientes permisos o autorizaciones requeridas por la legislación vigente.
- Los equipos serán montados por el adjudicatario en el local de destino en condiciones de funcionamiento, incluyendo la retirada de elementos de embalaje así como del equipo al que sustituya independientemente de su ubicación en el Centro.

#### **2.-Información del equipo**

- El adjudicatario deberá entregar la siguiente documentación en español:
  - Manual de instrucciones y operaciones, en formato electrónico.
  - Manual de mantenimiento, en formato electrónico.
- El adjudicatario deberá actualizar los manuales en español cuando se incorpore alguna modificación a las características del equipo.
- Los equipos se suministrarán con la última versión de software disponible. Se actualizarán los programas ofertados, sin coste adicional, durante el periodo de garantía (incluida ampliación de garantía si ha sido ofertada por el adjudicatario).
- El adjudicatario colaborará con la Unidad de Administración y Servicios Generales del Hospital en la inclusión de toda la información necesaria del equipo en el inventario técnico disponible en el Hospital.

#### **3.-Garantía y mantenimiento**

- La garantía del equipo incluye durante su vigencia el servicio de mantenimiento en la modalidad "todo incluido con garantía total" y mantenimiento técnico-legal sin coste adicional para el Hospital.
- El adjudicatario está obligado a disponer de todos los repuestos, accesorios, componentes, kits, consumibles que puedan ser necesarios para el correcto mantenimiento preventivo, correctivo y técnico-legal durante un periodo mínimo de 10 años.

