

***PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS***

***EXPEDIENTE: PROCEDIMIENTO ABIERTO SIMPLIFICADO***

***P.A.S. 63/2018***

***SUMINISTRO: SISTEMA DE ANESTESIA DE ALTAS PRESTACIONES***

## **OBJETO DEL CONTRATO**

---

El presente pliego establece las prescripciones técnicas a cumplir por los licitadores y los productos por ellos ofertados para la adquisición, de 1 Sistema de Anestesia para Hospital Maternal, conforme a lo descrito en este Pliego, en la que además del precio unitario, se incluyen las características de los equipos.

## **NORMATIVA**

---

Los productos y sus accesorios deberán estar conformes, en el momento en el que se realice su suministro, con las condiciones que les sean de aplicación constando la declaración conforme del fabricante que acredite el cumplimiento de las normas técnicas de aplicación obligada, para cada uno de los equipos que oferten.

## **DEFINICIÓN DE LA ADQUISICIÓN: CONDICIONES Y OBLIGACIONES**

---

La adquisición, incluye el cumplimiento de las condiciones y obligaciones que se detallan y describen a continuación.

### **A. ADQUISICIÓN DE EQUIPO**

Se entiende por equipo el conjunto completo del equipo, máquina u aparato con todos los accesorios imprescindibles para un correcto funcionamiento.

Se entiende también como equipo, para todos aquellos equipos que incluyan software, la actualización del mismo cuando fuera necesaria, así como las licencias para su uso.

### **B. CONDICIONES DEL CONTRATO Y OBLIGACIONES DE LOS LICITADORES Y/O ADJUDICATARIOS**

#### **B1 .MANUALES**

Los adjudicatarios deberán entregar con los equipos, todos los Manuales íntegramente en castellano, correspondientes a la descripción y operatividad de los equipos, y que serán como mínimo los siguientes:

- De instalación: aportando además del manual de instalación, la información y rotulado sobre los equipos que representen un riesgo especial para el paciente.
- De uso: con las características del equipo, una explicación detallada de los principios de funcionamiento, de los controles, operaciones de manejo y seguridad del paciente, alarmas y operaciones rutinarias para verificación del funcionamiento apropiado del equipo previo a su uso diario etc.
- De mantenimiento y técnicos: incluirán esquemas eléctricos y mecánicos completos, despiece, recambios y accesorios, operaciones de mantenimiento preventivo, calibración y ayuda en la localización de averías, etc.

Los rótulos, indicadores y etiquetas de los equipos también deberán estar en castellano o ser suficientemente explicativos.

## **B2. INSTALACIÓN**

La integran el suministro de los equipos, su instalación completa y su puesta en marcha.

La instalación comprende la entrega en el Hospital y el montaje en los destinos definitivos, así como cualquier otra operación requerida para su completa puesta a disposición.

Se entenderá por instalación la entrega del material ofertado, su distribución física, el proceso de colocación de anclajes y empotramientos, la conexión de los distintos suministros (eléctricos, gases, etc.) a los equipos, hasta los cuadros generales de distribución de los mismos (bandejas, soportes y otros), la conexión y puesta en marcha del equipamiento en su ubicación definitiva.

Los productos se entregarán en condiciones de funcionamiento completo que incluye la retirada de embalajes o cualquier otro residuo que se produzca en el montaje.

### **• PRUEBA DE ACEPTACION**

La empresa adjudicataria, una vez instalado el equipo y en presencia de personal técnicamente cualificado autorizado por el Centro, realizará las pruebas necesarias que acrediten el funcionamiento del equipo suministrado y acreditará tanto la correspondencia del equipo y sus componentes con la oferta realizada y adjudicada, cómo la correcta instalación y puesta en funcionamiento del mismo.

## **B3. FORMACIÓN**

Incluye una completa formación en el manejo de los equipos, en su más óptima utilización, tanto desde el punto de vista operativo como funcional y que comprenderá como mínimo los módulos de:

- Aprendizaje
- Asesoramiento
- Actualizaciones

Esta formación deberá ir dirigida al personal médico, personal de enfermería y personal técnico para utilizar el equipo en la forma prevista por el fabricante y efectuar las rutinas de servicio.

En caso de que el equipo suministrado forme parte de un sistema, la instrucción del personal se extenderá a las funciones del sistema afectadas por el equipo suministrado.

La formación se iniciará antes de que los equipos empiecen a dar servicio efectivo y en los locales donde estén ubicados.

Asimismo, el adjudicatario deberá aportar la documentación necesaria para facilitar la formación del personal que efectuará las inspecciones periódicas y el mantenimiento preventivo necesarios una vez transcurrido el plazo de garantía. Deberá expresar su compromiso de impartir, caso de ser requerido, un curso de formación técnica para el personal de mantenimiento que designe el hospital destinatario de los equipos.

#### **B4. GARANTÍAS Y SERVICIO TÉCNICO**

El periodo mínimo de garantía será establecido en la cláusula 24 del Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares e incluirá:

- La sustitución del equipo en caso de vicios o defectos importantes (materiales y de funcionamiento)
- Mantenimiento preventivo programado: revisión periódica de seguridad y control de funcionamiento, ajustes, calibraciones y otras operaciones necesarias para el correcto funcionamiento).
- Todas las operaciones correctivas necesarias para la reparación de averías y defectos, incluidas todas las piezas de recambio.
- Mantenimiento Técnico-Legal al menos durante el periodo de garantía solicitado.

Sin que se devenguen gastos por mano de obra, dietas, desplazamientos, piezas cuya sustitución sea necesaria y tampoco por la reposición de aquellos materiales que, no siendo fungibles, deben ser cambiados periódicamente.

El adjudicatario entregará al servicio técnico del Hospital las hojas de las revisiones en las cuales se especificarán las piezas sustituidas con sus referencias y se detallarán las intervenciones realizadas, así como las piezas sustituidas.

**El adjudicatario comunicará al servicio técnico las fechas de las operaciones de mantenimiento preventivo con suficiente antelación acordándose el horario en función de la actividad del servicio donde se ubica el equipo.**

Las revisiones y reparaciones realizadas al equipo durante el período de garantía se realizarán en el lugar donde esté instalado el equipo. El Hospital autorizará en su caso, la reparación fuera del Centro, previa justificación.

Los adjudicatarios se comprometen a que todos los trabajos de mantenimiento serán efectuados por personal especializado de la empresa.

El Hospital, podrá solicitar una vez finalizado el período de garantía, un contrato de mantenimiento integral sin ningún tipo de exclusión durante los de 6 años siguientes a la finalización del período de garantía. **El importe anual del mismo, en ningún caso sobrepasará el 7% (IVA incluido) de precio de adjudicación.**

El compromiso de demora en la respuesta técnica ante una solicitud de asistencia en ningún caso podrá ser superior a 12 horas en días laborables y 48 horas en días festivos, a contar desde la solicitud de

asistencia hasta la presencia física del técnico en el Hospital en caso de ser necesaria.

Si por algún motivo excepcional, no fuera posible reparar los equipos por las razones indicadas anteriormente, el adjudicatario tendrá la obligación de sustituir el equipo por uno de iguales o superiores características en el plazo de 7 días naturales desde que se le comunique la avería.

Para el caso de que el tiempo de parada exceda de 24 horas el equipo, cuando mediara solicitud de la Dirección del Centro, deberá ser sustituido por otro de iguales características en un plazo no superior a 24 horas. Deberán adjuntar documento de compromiso.

El licitador deberá incluir en su oferta un compromiso en el que se indique que, al menos durante los 10 años siguientes a la adjudicación, todos los equipos y componentes ofertados dispondrán de soporte técnico.

Si el equipo dispone de algún software para su funcionamiento, se deberá garantizar que el hardware suministrado soportará posibles actualizaciones durante los 10 años mencionados, siendo a cargo del adjudicatario dichas actualizaciones si fuesen necesarias para mantener las prestaciones originales del equipo.

Las empresas adjudicatarias, se harán cargo, sin coste alguno para el hospital, de la retirada, una vez cause baja, y gestión de los residuos a la finalización de la vida útil del equipo ofertado conforme a lo estipulado en el Real Decreto 208/2005, de 25 de febrero, sobre aparatos eléctricos y electrónicos y la gestión de sus residuos.

#### **GESTIÓN AMBIENTAL, DE CALIDAD, PREVENCIÓN DE RIESGOS LABORALES Y RESPONSABILIDAD SOCIAL CORPORATIVA**

---

- 1.1.** El licitador, deberá aportar, en caso de disponer de ello, certificado del Sistema de Gestión Ambiental conforme a la norma UNE-EN ISO 14001 o equivalente y de Sistemas de Gestión Calidad (Norma ISO 9001 o ISO 13485) o equivalente. Presentando, en su caso:

Acreditación del cumplimiento de normas de garantía de la calidad:

Certificación en gestión de calidad en base a una norma internacional (ISO 9001, ISO 13485, etc.).

Acreditación del cumplimiento de normas de gestión ambiental

Certificación del Sistema de Gestión Ambiental en base a la Norma ISO 14001 o similar

- 1.2.** Se especificará, si los equipos ofertados disponen de dispositivos de minimización del consumo energético. Se indicará en relación con este aspecto, el cumplimiento de la normativa Energy Star o similares.

Asimismo, se indicarán los factores de carácter medioambiental de los equipos ofertados, tales como programas de reciclado y reutilización de cualquier tipo de residuo del equipo, su embalaje, accesorios, envases, consumibles a lo largo de su vida útil y contar con dispositivos de

minimización de radiaciones, generaciones de residuos, emisiones o ruidos. Se facilitará información sobre si los equipos incorporan el etiquetado de una baja incidencia medioambiental, tales como el Ángel Azul (Blauer Engel), etiqueta ecológica de la UE (European Union Eco-label) o etiquetado energético europeo, entre otros, certificado o declaración de cumplimiento de la Directiva RoHS.

- 1.3.** El proveedor, como suministrador de los equipos y de sus respectivos consumibles, se compromete a retirar y gestionar, mediante gestores autorizados, todos los residuos de los consumibles generados por sus equipos, de acuerdo con la normativa ambiental vigente, debiendo presentar al hospital, cuando ésta lo solicite, los documentos acreditativos de la gestión realizada de dichos residuos.

El adjudicatario deberá certificar por escrito al hospital su compromiso para gestionar los residuos generados por sus equipos y sus consumibles, de acuerdo con lo expresado en el párrafo anterior.

- 1.4.** En caso necesario, dentro de las tareas de mantenimiento se medirá el nivel acústico del equipo, retirando las piezas que, por su uso, sobrepasen el nivel acústico de origen.
- 1.5.** El adjudicatario se compromete a cumplir con todos los requisitos legales vigentes en materia ambiental y de residuos.
- 1.6.** El licitador deberá cumplir todas las disposiciones legales y administrativas de aplicación en materia de Seguridad, Higiene y Salud en el Trabajo que estén en vigor durante la ejecución de los trabajos, siendo el responsable exclusivo de su aplicación y de las consecuencias derivadas de su incumplimiento, tanto en lo concerniente al mismo como a sus posibles subcontratistas.
- 1.7.** El licitador presentará los proyectos que en su empresa se estén realizando en cuanto a Responsabilidad Social Corporativa y los certificados o acreditaciones que tengan relacionados con este tema; así como los proyectos que en este sentido puedan llevarse a cabo o implementarse en el hospital.

#### **CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS**

<b>EQUIPO</b>	<b>CANTIDAD</b>	<b>TOTAL BASE IMPONIBLE</b>	<b>TOTAL IVA (21%)</b>	<b>IMPORTE TOTAL ESTIMADO (IVA incluido)</b>
Sistema de anestesia altas prestaciones para Hospital Maternal.	1	37.190,00	7.809,90	44.999,90

A continuación se describen las especificaciones técnicas mínimas que deben cumplir los equipos.

Las características técnicas particulares para los equipos ofertados deberán estar adecuadas a las necesidades del Servicio de destino y al área específica de funcionamiento. Incluirán todos aquellos elementos y accesorios que puedan ser necesarios para un correcto funcionamiento del mismo.

### **Sistema de anestesia altas prestaciones**

Sistema de anestesia modular o integrado con capacidad para realizar la cirugía ambulatoria y cirugía con ingreso que se realizará en el Hospital Maternal.

### **Características mínimas requeridas**

#### ➤ **Máquina de anestesia**

- Respirador electrónico ciclado por tiempo y volumen de aplicación en todo tipo de pacientes.
- Controles para regulación de, al menos:
  - Volumen tidal
  - Frecuencia respiratoria
  - Concentración O<sub>2</sub>
  - Relación I:E.
  - Presión positiva inspiratoria.
  - PEEP/CPAP
  - Trigger por flujo.
  - Flujo inspiratorio.
- Rangos de trabajo mínimos:
  - Volumen tidal mínimo: 20 a 1.500 ml.
  - Frecuencia respiratoria, respiraciones/min: al menos 4 a 100.
  - Concentración de O<sub>2</sub>: 25-100%
  - PEEP: 5-30 cmH<sub>2</sub>O
  - Flujo de disparo: valor inferior seleccionable 1/l/min como máximo
- Flujo inspiratorio de al menos 120 l/min.
- Ajuste de flujo de gas fresco al menos desde 1 a 10 l/min
- Pantalla táctil integrada en el respirador de al menos 15" y representación simultánea de un mínimo de 3 curvas, configurables por el usuario
- El equipo debe monitorizar:
  - Presiones (máxima, plateau, media) y PEEP
  - Volumen corriente y minuto
  - Frecuencia respiratoria.
  - Concentración inspirado y espirado de O<sub>2</sub>.
  - Compliance



- Concentración inspirada y espirada de CO<sub>2</sub>, NO<sub>2</sub> y gases halogenados (aquí o en monitor fisiológico).
- Representación simultánea de curva de presión/tiempo y curva de flujo/tiempo
- Representación de curvas y tendencias.
- Bucles respiratorios (aquí o en monitor)
- El equipo dispondrá de alarmas configurables y con niveles de criticidad tanto acústicas como visuales. Debe existir un control para la silenciación temporal de las alarmas acústicas.
- Modos de ventilación disponibles, al menos: VCV (ventilación controlada por volumen), PCV (controlada por presión), PSV (presión de soporte), Ventilación mandatoria sincronizada intermitente (SIMV), Manual/espontánea, CPAP.
- Compensación automática de la complianza del circuito respiratorio y de las fugas.
- Válvula de limitación de presión de circuito respiratorio. Especificar si es manual y/o electrónica.
- Mezclador electrónico de gases con ajuste automático de la mezcla de gases mediante ajuste directo de la FiO<sub>2</sub> y del Flujo de gas fresco.
- Permitirá la instalación simultánea de 2 vaporizadores, con sistema de bloqueo que impida el uso simultáneo de dos vaporizadores.
- Sistema de seguridad de fallo de suministro de O<sub>2</sub> y de proporción incorrecta de mezcla O<sub>2</sub>/N<sub>2</sub>O.
- Posibilidad de administrar alto flujo de O<sub>2</sub> para casos de emergencia
- Sistema de absorción de CO<sub>2</sub>, que permita cambiar durante la intervención sin despresurizar sistema
- Circuito circular integrado de alto rendimiento y mínima constante de tiempo, libre de latex y fácilmente desmontable.
- Sistemas para realización de maniobras de reclutamiento alveolar y estrategias de pulmón abierto.
- Batería recargable de respaldo con duración mínima de al menos 60 minutos en ventilación.
- Carro de transporte rodable, con ruedas orientables, al menos dos de ellas provistas de freno, con espacio y/o brazos para la instalación de la monitorización de parámetros fisiológicos.
- Incorporará puerto para salida de datos informáticos, realizando su conexión a red informática disponible en el centro hospitalario y con todos los nuevos sistemas de información que adquiera el hospital, incluyendo todos aquellos componentes de Hardware/software que sean necesarios. Especificar protocolo de transferencia de información.
- Debe incluir los elementos necesarios para la evacuación de gases anestésicos, así como mangueras de O<sub>2</sub>, aire y vacío y cualquier otro accesorio/elemento, en caso de ser necesaria, para el correcto funcionamiento del equipamiento ofertado.
- Posibilidad de utilizar fungibles reutilizables y desechables; así como la posibilidad de adquirirlos en compras genéricas. Indicar material de consumo necesario para el funcionamiento del equipo y precio de al menos: Tubos de conexión al paciente y Sensores.

➤ **Monitor hemodinámico**



- Sistema de monitorización modular o compacto de al menos 6 canales con presentación en pantalla de un mínimo de 6 curvas y 4 parámetros de presentación numérica.
- Deberá ser configurable en cuanto al tipo de señales fisiológicas a representar. Se incluirán todos los elementos y accesorios necesarios para la adquisición de los siguientes parámetros independientes: ECG de al menos tres derivaciones en pantalla, Frecuencia Respiratoria, Presión No Invasiva, Presión Invasiva (2), Saturación de Oxígeno, Temperatura (2), Gases Anestésicos (si no se incorporan en la máquina de anestesia.), Profundidad anestésica, Relajación muscular.
- La pantalla será de alta resolución de al menos 15". Especificar tipo, definición y velocidad de barrido
- Deben estar protegidos contra interferencias producidas por bisturí eléctrico.
- Sincronización con desfibrilador.
- Gestión de alarmas de todos los parámetros, cuyos valores pueden ser fijados a voluntad.
- Almacenamiento de eventos
- Presentación de tendencias gráficas de al menos 24 horas.
- Batería integrada de al menos 90 minutos de autonomía.
- Permitirá la conexión de otros monitores externos.
- Incorporará puerto para salida de datos informáticos. Conexión a la red informática disponible en el centro hospitalario, incorporando todos aquellos componentes de Hardware/software que sean necesarios.
- Los cables (Pulsioximetría, Presión Invasiva, ECG, Tª,...) serán acordes a la tecnología existente en el hospital y los fungibles desechables compatibles con los utilizados en el centro.

**En todos los casos se incluirán todos aquellos elementos y accesorios que puedan ser necesarios para un correcto funcionamiento de los equipos.**

#### **DOCUMENTACIÓN TÉCNICA A PRESENTAR (A INCLUIR EN EL SOBRE ÚNICO)**

- 
- Relación y descripción de los productos a suministrar mediante catálogos, ficha técnica de los mismos u otra información que el licitador considere necesaria, con la que se pueda verificar cada una de las especificaciones técnicas exigidas del equipo ofertado.
  - Se deberá cumplimentar la encuesta técnica adjunta al Pliego de Prescripciones Técnicas. La ausencia de la misma dará lugar a la exclusión. Los datos contenidos en la Encuesta Técnica deben reflejar fielmente las características del producto que forma parte de la oferta, debiéndose indicar en el caso de no ser parte de la oferta la palabra OPCIONAL.
  - Certificado del marcado CE, conforme a lo establecido en la legislación vigente reguladora de los productos sanitarios.
  - Datos técnicos del producto (Product Data).
  - Compromiso del licitador del tiempo de respuesta ante una solicitud de asistencia técnica (que en ningún caso podrá ser superior a 12 horas en días laborables y 48 horas en días festivos)

- Compromiso del licitador para el caso de que el tiempo de parada exceda de 24 horas el equipo, cuando mediara solicitud de la Dirección del Centro, deberá ser sustituido por otro de iguales características.
- Compromiso de que si por algún motivo no fuera posible reparar el equipo, el adjudicatario tendrá la obligación de sustituirlo por uno de iguales o superiores características en el plazo de 7 días naturales desde que se le comunique la avería.
- Compromiso que indique que al menos durante los 10 años siguientes a su adjudicación los equipos y componentes ofertados van a tener soporte técnico que asegure la reparación durante este periodo.
- Si el equipo dispone de algún software para su funcionamiento, deberá aportarse compromiso que garantice que el hardware suministrado soportará posibles actualizaciones durante los 10 años mencionados, siendo a cargo del adjudicatario dichas actualizaciones si fuesen necesarias para mantener las prestaciones originales del equipo.
- Deberá incluirse una relación de todos los accesorios, repuestos y fungibles (cables, soportes, sensores, pinzas, electrodos etc.) que requiera el equipo para su funcionamiento así como la frecuencia de reposición (para los repuestos cuyo cambio debe realizarse de forma periódica) y el número de usos en el caso de los fungibles (si éstos son reutilizables). Se deberá especificar si es material reutilizable o de un solo uso (desechable), el precio unitario de cada uno de ellos y si la distribución es exclusiva o no. El precio deberá mantenerse al menos durante del plazo de garantía del equipo. Posteriormente, se admitirán revisiones de precio con un máximo de 0,5% de variación anual (no acumulativo)
- Documentación que justifique lo descrito en el apartado “Gestión ambiental, de calidad, prevención de riesgos laborales y responsabilidad social corporativa”, así como compromiso de mantener o mejorar los valores medioambientales que pueden verse afectados por la ejecución del contrato

Deberá proporcionarse en castellano, incluyendo un índice de documentos que contendrá los números de página o ficheros.

**La no inclusión de alguno de los documentos anteriormente relacionados, será motivo de exclusión del licitador.**

**SUBGERENCIA HOSPITAL MATERNO INFANTIL**

  


**FDO. DR. JAVIER COBAS GAMALLO**

**CRITERIOS DE VALORACIÓN:**

**CRITERIOS EVALUABLES MEDIANTE FÓRMULAS HM**

ÍTEM	VALORACIÓN	CRITERIO	PONDERACIÓN
1	<b>Máquina de anestesia</b>		<b>20</b>
	Inclusión de otras modalidades ventilatorias no exigidas en el PPT		3
	Se valorará el mayor número de modalidades ventilatorias incluidas con máxima puntuación y el resto de forma proporcional		
	Realización de chequeo antes de su uso de forma automática	SI	5
		NO	0
	Mejora de los rangos de trabajo mínimos solicitados		3
	Se valorarán los mejores rangos de trabajo ofertados (volumen tidal, frecuencia respiratoria, concentración de O <sub>2</sub> y PEEP, menor valor inferior del flujo de disparo ) con la máxima puntuación y el resto de forma proporcional		
	Flujo inspiratorio máximo (l/min)	>180	4
		>120 y ≤180	2
		120	0
2	Sistemas de calentamiento activo de gas fresco	SI	3
		NO	0
	Curvas mostradas en pantalla de forma simultánea	≥6	2
		>3 y <6	1
		3	0
3	<b>Monitor hemodinámico</b>		<b>9</b>
	Número de canales del monitor:	>6	3
		6	0
	Monitorización de otros parámetros no requeridos	SI	3
	Se valorará la inclusión del mayor número parámetros monitorizados con máxima puntuación y el resto de forma proporcional		
4	Misma interfaz de manejo y agrupación de la información entre la máquina de anestesia y monitor	SI	3
		NO	0
3	<b>Plazo de garantía</b>		<b>6</b>
	Plazo de garantía adicional ofertado además de los requeridos	2 años	6
		1 año	2
4	<b>Contrato de mantenimiento</b>		<b>5</b>
	<b>Coste contrato de mantenimiento a todo riesgo una vez finalizada la garantía</b>		<b>5</b>
	Se puntuará proporcionalmente cada 0,5% de disminución del porcentaje máximo solicitado (7%)		
<b>TOTAL</b>			<b>40</b>

