

EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN: PA SUM 19/011**PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS**

Primera.- Objeto. El objeto del presente expediente de contratación consiste en el "SUMINISTRO DE SOLUCIONES HIDROALCOHÓLICA PARA HOSPITAL UNIVERSITARIO DE FUENLABRADA", conforme se detalla a continuación:

LOTE	Nº ORDEN	MATERIAL	DESCRIPCIÓN	UNIDADES 24 MESES ENVASES DE 1 LITRO	PRECIO UNITARIO S/I ENVASE 1 LITRO	IMPORTE TOTAL	IMPORTE LOTE S/I
1	1	1104	SOLUCIÓN ALCOHÓLICA PARA HIGIENE DE MANOS.-	5.000	4,00€	20.000,00€	20.000,00€
2	2	1110	SOLUCIÓN ALCOHÓLICA PARA HIGIENE DE MANOS QUIRÚRGICA	2.000	4,00€	8.000,00€	8.000,00€
TOTAL							28.000,00€

Lote 1**CARACTERÍSTICAS MÍNIMAS GENERALES****PRODUCTO:**

- Las empresas deben garantizar la calidad del producto mediante la acreditación del cumplimiento de las siguientes normas o equivalentes con certificado vigente por laboratorio externo:
- Norma UNE-EN 1500. Antisepsia higiénica de manos en menor o igual a 30 segundos.
- Norma UNE-EN 12791. Antisepsia quirúrgica de manos en menor o igual a 1,5 minutos (90 segundos)
- Actividad bactericida (UNE-EN 1040; UNE-EN 1276)
- Actividad fungicida (UNE-EN 1650 y UNE-EN 1275)
- Actividad virucida (Norma E-1053-97)
- Composición y presentación:
- Concentración de alcohol de 70-90%. Etanol. Sin otros germicidas añadidos.
- Tipo de presentación: Gel.
- Acreditar efecto residual.
- No tóxico, no corrosivo ni hipersensibilizante. Certificado por organismo externo.
- El producto no debe teñir ni decolorar. Los productos NO deben dejar residuos en las manos ni sensación de viscosidad.
- Presencia de perfume leve o sin perfume.
- Testado dermatológicamente para humanos. Acreditar pruebas de sensibilización e irritación cutáneas con productos emolientes protectores de la piel.
- Respetuoso con el medio ambiente en materia de eliminación de residuos cumpliendo la normativa vigente.

DOCUMENTACIÓN NECESARIA:

- Aportar documentación actualizada y vigente de autorización de la Agencia Española de

Pliego de Prescripciones Técnicas procedimiento abierto PA SUM 19/011: SUMINISTRO SOLUCIONES HIDROALCOHÓLICAS



- Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMEPS), anexos I, II, III y número de registro DES.
- Presentación de ficha técnica que acredite todas las características exigidas en el pliego y la ficha de seguridad actualizada según la normativa vigente, ambas en el idioma oficial en uso.
- Presentación de composición cuantitativa de aquellos componentes de la fórmula que puedan entrañar riesgos y de cualquier sustancia a petición del Hospital.
- Presentación de fórmula cualitativa y pH.

ENVASE:

- El etiquetado del producto será legible, en el idioma oficial en uso y según la normativa vigente, exhibiendo el nº de autorización DES.
- La presentación del producto será en envase entre 950-1050 ml, no recargable y desechable. **Cada unidad llevará incorporado un dosificador/dispensador manual.** El formato del envase debe ser compatible con el lugar designado para su actual colocación en los carros de medicación de las unidades de hospitalización (ubicación en el carro con medidas aproximadamente de 10 x 10 cm).
- Presentación del envase en el formato ofertado.
- El dosificador manual debe funcionar y dispensar la solución correctamente, sin obstruirse, romperse o atascarse con su normal funcionamiento y uso.

SOPORTE:

- Se aportarán sin cargo los soportes necesarios, los sistemas de sujeción a la pared y la instalación de los mismos en los puntos situados en la actualidad, así como las ampliaciones solicitadas por el Hospital por nuevas necesidades, urgencias, zonas de ampliación, etc. Los sistemas de sujeción a la pared deben coincidir **preferentemente con los instalados actualmente para minimizar las acciones de obras.**
- Será necesario incluir los **soportes indicados** en el centro hospitalario:
 - De **pared** para dispensación manual, aproximadamente **250-275 unidades.**
 - De **enganche para transporte de camas** de los pacientes, aproximadamente **50-60 unidades.**
- Los soportes ofertados para la colocación del producto deben facilitar el uso del producto sin necesidad de verter ni abrir el mismo para su colocación. Serán estables en condiciones de uso y consistentes y no tendrán aristas ni puntos y bordes cortantes. La colocación y extracción del envase en el soporte debe ser fácil sin precisar forzar ninguna de ellas. La forma y el diseño debe además facilitar su limpieza.
- El adjudicatario garantizará el mantenimiento periódico y sustitución de los soportes tanto por rotura del mismo, avería, etc. Cuando así le sea notificado, deberá responder a la petición en un máximo de 72 horas (3 días) para planificar las acciones de mantenimiento y/o sustitución de los soportes en un tiempo máximo de un mes.

OTRAS GENERALIDADES:

- Se aportará el material didáctico para la formación del personal y adherencia que incluirá: una caja de entrenamiento plegable con luz ultravioleta con enchufe para la red eléctrica, y envases suficientes de solución hidroalcohólica fluorescente para garantizar la formación continua del personal durante la vigencia del contrato.
- Los productos aprobados no pueden introducir variaciones con respecto a la muestra presentada, ni en la composición ni en el envasado, ni en el dosificador, ni en el soporte, sin avisar previamente a los Servicios de Suministros y de Medicina Preventiva para su autorización.

Lote 2

CARACTERÍSTICAS MÍNIMAS GENERALES

PRODUCTO:

- Las empresas deben garantizar la calidad del producto mediante la acreditación del cumplimiento



de las siguientes normas o equivalentes con certificado vigente por laboratorio externo:

- Norma UNE-EN 1500. Antisepsia higiénica de manos en menor o igual a 30 segundos.
- Norma UNE-EN 12791. Antisepsia quirúrgica de manos en menor o igual a 1,5 minutos (90 segundos)
- Actividad bactericida (UNE-EN 1040; UNE-EN 1276 o equivalente)
- Actividad fungicida (UNE-EN 1650 Y UNE-EN 1275 o equivalente)
- Actividad virucida (norma E-1053-97 o equivalente)
- Composición y presentación:
- Concentración de alcohol de 70-90%. Isopropanolol y/o I-propanol.
- Tipo de presentación: Líquido.
- No tóxico, no corrosivo ni hipersensibilizante. Certificado por organismo externo.
- El producto no debe teñir ni decolorar. Los productos NO deben dejar residuos en las manos ni sensación de viscosidad.
- Presencia de perfume leve o sin perfume.
- Testado dermatológicamente para humanos. Acreditar pruebas de sensibilización e irritación cutáneas con productos emolientes protectores de la piel.
- Respetuoso con el medio ambiente en materia de eliminación de residuos cumpliendo la normativa vigente.

DOCUMENTACIÓN NECESARIA:

- Aportar documentación actualizada y vigente de autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMEPS), anexos I, II, III y número de registro DES.
- Presentación de ficha técnica que acredite todas las características exigidas en el pliego y la ficha de seguridad actualizada según la normativa vigente, ambas en el idioma oficial en uso.
- Presentación de composición cuantitativa de aquellos componentes de la fórmula que puedan entrañar riesgos y de cualquier sustancia a petición del Hospital.
- Presentación de fórmula cualitativa y pH.

ENVASE:

- El etiquetado del producto será legible, en el idioma oficial en uso y según la normativa vigente, exhibiendo el nº de autorización DES.
- La presentación del producto será en envase entre 950-1050 ml, no recargable y desechable.
- El envase será compatible preferentemente con los actuales dispensadores de antebrazo, instalados en la pared de los quirófanos del hospital. Medidas aproximadas: ancho 9 cm; alto 20 cm y fondo 9 cm.

SOPORTE:

- En el centro se necesita incluir **15 unidades** como nuevos soportes de pared para dispensación de antebrazo, en nuevos puntos de dispensación.
- Se aportarán sin cargo estos soportes necesarios, los sistemas de sujeción a la pared y la instalación de los mismos en los puntos situados en la actualidad (más las ampliaciones solicitadas se fuesen necesarias). En todo caso para la reposición y nuevas ubicaciones de los sistemas de sujeción a la pared deben coincidir **preferentemente con los instalados para minimizar las acciones de obras**.
- Los soportes ofertados para la colocación del producto deben facilitar el uso del mismo sin necesidad de verterlo para su colocación, serán estables en condiciones de uso y consistentes y no tendrán aristas ni puntos cortantes. La colocación y extracción del envase en el soporte debe ser fácil sin precisar forzar ninguna de ellas. La forma y diseño debe además facilitar su limpieza.
- El adjudicatario garantizará el mantenimiento periódico y sustitución de los soportes tanto por rotura del mismo, avería, etc. Cuando así le sea notificado, deberá responder a la petición en un máximo de 72 horas (3 días) para planificar las acciones de mantenimiento y/o sustitución de los soportes en un tiempo máximo de un mes.

OTRAS GENERALIDADES:

Pliego de Prescripciones Técnicas procedimiento abierto PA SUM 19/011: SUMINISTRO SOLUCIONES HIDROALCOHÓLICAS



- Se aportará el material didáctico para la formación del personal y adherencia que incluirá: una caja de entrenamiento plegable con luz ultravioleta con enchufe para la red eléctrica, y envases suficientes de solución hidroalcohólica fluorescente para garantizar la formación continua del personal durante la vigencia del contrato.
- Los productos aprobados no pueden introducir variaciones con respecto a la muestra presentada, ni en la composición ni en el envasado, ni en el dosificador, ni en el soporte, sin avisar previamente a los Servicios de Suministros y de Medicina Preventiva para su autorización.

Segunda.- Los licitadores deberán ofertar por precios unitarios para cada uno de los lotes, según modelo de Anexo II del Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares.

Cuando el Precio Unitario, sin IVA ofertado, supere el precio unitario, sin IVA de licitación, la proposición será desechada.

Las cantidades propuestas para la adjudicación son estimadas, su entrega está condicionada a las necesidades del Hospital.

Tercera.- Protección del Medio Ambiente. Dentro de las actividades del Hospital Universitario de Fuenlabrada, ocupa un lugar destacado la protección del Medio Ambiente y pasa a ser un importante objetivo más allá de la propia actividad.

Por este motivo, es fundamental que las empresas que nos ofrecen sus productos y / o servicios adquieran el compromiso de prevenir y reducir los impactos ambientales con una actitud responsable frente al Medio Ambiente.

PROHIBICIONES Y OBLIGACIONES:

- Prohibido realizar cualquier tipo de vertido de productos peligrosos que no esté autorizado.
- Obligación de cumplir con los Requisitos Legales aplicables en el desarrollo de la actividad.
- Obligación de Informar de todos los incidentes con repercusión ambiental que tengan lugar en el desarrollo de la actividad al Hospital Universitario de Fuenlabrada.
- Evitar las emisiones al aire, suelo y agua.
- Reducción de ruidos y olores.
- Realizar un uso controlado de la energía y optimizar el consumo de recursos naturales no renovables.
- Minimizar y gestionar adecuadamente los residuos manteniendo un cuidado ambiental durante el manejo, transporte, preparación, utilización y eliminación final de los mismos fundamentalmente cuando se trate de residuos peligrosos.
- Reducir en lo posible y de forma continua los impactos ambientales importantes que genere su actividad haciendo uso de unas buenas prácticas ambientales.

CONDICIONES PARTICULARES SOBRE RESIDUOS:

- Los residuos serán segregados en origen, los contenedores que los contienen estarán perfectamente identificados y etiquetados.
- Los residuos urbanos (papel, cartón, orgánicos, etc.) serán gestionados en los contenedores municipales o a través de gestores autorizados.
- Promover el uso racional de los recursos naturales (agua, energía, etc.) y la minimización, reutilización, reciclado de los residuos. (p.ej. no malgastar el agua, apagar las luces de aquellas instalaciones que no vayan a ser utilizadas).
- No utilizar, en la medida de lo posible, productos de limpieza que estén considerados como peligrosos (si son peligrosos, viene indicado en la etiqueta del envase mediante un pictograma).
- En caso de utilizar productos peligrosos de limpieza, no realizar vertidos de los mismos a la red de saneamiento que no esté autorizado en las especificaciones del producto.

BUENAS PRÁCTICAS AMBIENTALES:

- Retirada y adecuada gestión de los residuos generados en el desarrollo de la actividad, prestando especial atención a los residuos peligrosos que pudieran generarse, como: Envases de los productos químicos utilizados que puedan ser peligrosos (productos de limpieza).
- No malgastar el agua.



- Apagar las luces de aquellas instalaciones que no van a ser utilizadas y de aquellas donde se terminan las tareas de limpieza.

Cuarta.- Incorporación al contrato. El presente Pliego, así como el de Cláusulas Administrativas Particulares, será incorporado como estipulación al contrato que se suscriba con el adjudicatario.

Fuenlabrada, 8 de julio de 2019
EL DIRECTOR GERENTE
Fdo.: Carlos Mur de Viu Bernad

CONFORME:
EL ADJUDICATARIO
FECHA Y FIRMA



ESTA PROHIBIDO FUMAR EN TODO EL HOSPITAL



La autenticidad de este documento se puede comprobar en www.madrid.org/csv
mediante el siguiente código seguro de verificación: **0981155113262613658204**