

P.A.S.A. HCCR -20/2020-SU

PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS QUE HABRÁ DE REGIR EN EL PROCEDIMIENTO ABIERTO SIMPLIFICADO ABREVIADO CON PLURALIDAD DE CRITERIOS PARA LA ADQUISICIÓN DE REACTIVO DETERMINACION PROCALCITONINA VIDAS CON DESTINO AL HOSPITAL CENTRAL DE LA CRUZ ROJA

1.- OBJETO DEL CONTRATO

Debido a la situación de Pandemia originada por el COVID19, es necesario la adquisición de Reactivo Determinación Procalcitonina a fin de dar cobertura adecuada y atender las necesidades ocasionadas.

El contrato tiene por objeto el suministro para un periodo de **7 meses** del artículo que se relaciona a continuación, con las características y por las cantidades siguientes:

DENOMINACIÓN	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO SIN IVA	PRECIO UNITARIO C/ IVA
REACTIVO DETERMINACION PROCALCITONINA VIDAS	3.600	8	9,68

2.- CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

Determinación por inmunoensayo para la cuantificación de procalcitonina humana en suero o plasma.

- Reactivo de procalcitonina bajo la patente de Thermo Fisher Brahms
- Tecnología de inmunoensayo con lectura final por fluorescencia
- Ensayo automatizado con formato de test individual
- Reactivo listo para su empleo directamente, sin requerir manipulación y conteniendo todo lo necesario para la determinación. No requerimiento de reactivos complementarios.
- Reactivo sin interferencias relacionadas con la muestra como hemólisis, lipemia o bilirrubinemia



La autenticidad de este documento se puede comprobar en www.madrid.org/csv mediante el siguiente código seguro de verificación: **1295106130727051019593**

- Se suministrarán los controles necesarios (será obligatorio el suministro de al menos uno positivo y otro negativo) y calibradores para la realización del ensayo sin coste para el hospital

3.- CONDICIONES GENERALES

3.1.- Condiciones generales de ejecución del suministro

El suministro se efectuará en el horario y lugar establecido por el Hospital Central de la Cruz Roja.

3.2.- Plazo de entrega/reposición

El plazo de entrega/reposición de los productos demandados será en los pedidos ordinarios, como máximo de 48 horas a contar desde el momento de recepción del pedido. Los pedidos calificados como urgentes por el Hospital, serán suministrados en las 24 horas siguientes a la recepción del pedido.

3.3.- Reposición por anomalía y defectos en el dispositivo

Caso de detectarse defectos en los productos suministrados, el adjudicatario sustituirá en el plazo de 24 horas dichos productos por otros del mismo tipo y con la calidad adjudicada, debiendo comunicar al Servicio de Suministros la causa y motivo de dicha sustitución.

4.- REQUERIMIENTOS PARA EL ENVASADO Y ETIQUETADO DEL PRODUCTO

1. El producto objeto de este contrato deberá cumplir con la normativa en vigor durante toda la duración del contrato.

En cada artículo deberá figurar impreso el correspondiente y obligado marcado CE, conforme a lo dispuesto en el Real Decreto 1591/2009, de 16 de octubre, por el que se regulan los productos sanitarios.

2. Las medidas deberán venir expresadas en medidas europeas.



3. La documentación técnica estará en castellano.
4. Etiquetado en el que figure de forma perfectamente legible:
 - .Denominación del artículo.
 - .Referencia comercial.
 - .Número de lote.
 - .Fecha de caducidad.
 - .Marcado CE.
5. Envasado individual de fácil apertura.

6.- CAMBIOS DE REFERENCIA

En caso de producirse un cambio que incorpore avances o innovaciones que mejoren el producto adjudicado, podrá actualizarse siempre que se mantengan como mínimo las mismas características y el mismo precio, previa solicitud a la unidad de contratación y autorización del responsable del contrato.

Madrid, a 1 de Septiembre de 2020

LA DIRECTORA DE GESTIÓN

Firmado digitalmente por: MAS CEBRIAN M.ESTRELLA
Fecha: 2020.09.01 13:17

Fdo.: Estrella Mas Cebrián

