



Nº. EXPEDIENTE: PAPC 2020-1-38

PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS

1.-OBJETO: El presente contrato tendrá por objeto la adquisición de DIVERSO MATERIAL DE UROLOGÍA

2.- CUADRO DE PRODUCTOS Y ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

2.1-CUADRO DE PRODUCTOS:

Lote	Nº de orden	Código	Descripción artículos	Unidad de Medida	Cantidad 2 años	Precio unitario sin IVA	Precio unitario con IVA	Importe Total (IVA no incluido)	IVA	Importe Total (IVA incluido)
1	1	67007	Asa de corte y coagulación bipolar con doble guía en todo el asa y en el extremo distal para transmisión y retorno de la corriente, con capacidad de corte real 24Charr, estéril y tamaño del alambre de corte 0,35mm	Unidad	400	180,00	217,80	72.000,00	15.120,00	87.120,00
	2	67011	Electrodo Collins de 90º de corte y coagulación bipolar con doble guía en todo el asa y en el extremo distal para transmisión y retorno de la corriente, con capacidad de corte. Estéril	Unidad	20	180,00	217,80	3.600,00	756,00	4.356,00
	3	67012	Electro de bola para vaporización y coagulación bipolar con doble guía en todo el asa y en el extremo distal para transmisión y retorno de la corriente. Estéril	Unidad	20	180,00	217,80	3.600,00	756,00	4.356,00
	4	67009	Asa de corte y coagulación bipolar angulada hacia delante 45º para corte en el fondo de vejiga, con doble guía en todo el asa y en el extremo distal para transmisión y retorno de la corriente, con capacidad de corte real 24Charr, estéril y tamaño del alambre de corte 0,3mm,	Unidad	20	180,00	217,80	3.600,00	756,00	4.356,00





5	67008	Asa de corte y coagulación bipolar con doble guía en todo el asa y en el extremo distal para transmisión y retorno de la corriente, con capacidad de corte real 24Charr, estéril y tamaño del alambre de corte 0,30mm	Unidad	20	180,00	217,80	3.600,00	756,00	4.356,00
6	67010	Asa de corte y coagulación bipolar angulada hacia delante 45° y forma rectangular para técnica En-block con doble guía en todo el asa y en el extremo distal para transmisión y retorno de la corriente, con capacidad de corte real 24Charr, estéril y tamaño del alambre de corte 0,30mm,	Unidad	20	180,00	217,80	3.600,00	756,00	4.356,00

Importe Total Lote 1 90.000,00 18.900,00 108.900,00

2	7	36789	Kit compuesto por catéter balón de alta presión y dispositivo de hinchado Características: 1.- Catéter de dilatación ureteral por balón de alta presión, no deformable, con revestimiento hidrofílico, una llave de paso y un dispositivo de inflado. Diseño de punta cónica corta. El cuerpo del catéter debe ser cónico debajo del segmento del balón para alcanzar el perfil de desinflado mas bajo posible. Marcadores radiopacos para proporcionar puntos visuales de referencia durante la colocación del balón en el uréter. Calibre interno apropiado para guía ≤ 0.038 in Medidas catéter: 5,8 Fr. y 75 cms de longitud. Dimensiones del balón: diámetro hinchado 12 Fr, longitud balón 6 cm. 2.-El dispositivo de inflado compuesto por manómetro con dial, una jeringa de 20 ml y un tubo conector. 3.- Un solo uso. 4.- Estéril. 5.- Sin látex.	Kit	30	230,00	278,30	6.900,00	1.449,00	8.349,00
---	---	-------	---	-----	----	--------	--------	----------	----------	----------

Importe Total Lote 2 6.900,00 1.449,00 8.349,00



3	8	48907	Catéter ureteral doble J con orificios múltiples dispuestos en espiral a lo largo del stent para aumentar el drenaje. Punta distal cónica y revestimiento hidrófilo químicamente ligado a la superficie del stent. Resistente a las incrustaciones y de fácil deslizamiento y colocación.- superficie rígida a temperatura ambiente y lisa para facilitar la introducción en el endoscopio y el avance en el uréter. - flexible y resistente, - resistente a la tracción- elevada biocompatibilidad y resistencia a las incrustaciones. - Marcadores radiopacos y óptima radiopacidad. - blando a temperatura corporal para disminuir la incomodidad del paciente- con permanencia en paciente de hasta 365 días Composición del stent: Recubrimiento Hidrofílico y Copolímero oleofínico suave 2.- Medidas: 7 Fr. 26, 28 y 30 cm de longitud. 6 Fr. 26, 28 y 30 cm de longitud. 4,8 Fr 26,28 y 30 cm de longitud Estéril. Un solo uso. Exento de látex.	800	42,05	46,26	33.643,64	3.364,36	37.008,00
----------	----------	--------------	--	-----	-------	-------	-----------	----------	-----------

Importe Total Lote 3 33.643,64 3.364,36 37.008,00

4	9	67014	-Cesta extractora de cálculos urinarios "sin punta" de 1,7 Fr. -Fabricada en aleación de Nítinol. Atraumática. -Diseño dual: diseño de 3-4 alambres convencional y diseño de 12-16 alambres en red durante el cierre. Permite durante su apertura un efecto de red que evita la migración de los cálculos. Resistencia las angulaciones. Mango proximal ergonómico con resorte de protección de la cesta. -Deflexión completa del ureteroscopio durante la manipulación de los cálculos. -Un solo uso. Estéril. Sin látex. Biocompatible.	Unidad	40	250,00	302,50	10.000,00	2.100,00	12.100,00
----------	----------	--------------	---	--------	----	--------	--------	-----------	----------	-----------



		Importe Total Lote 4		10.000,00	2.100,00	12.100,00				
5	10	65736	Fibra monouso láser de 200 a 365 micras, para tratamientos endoscópicos con láser en vías urinarias. <u>Características:</u> 1.- Rango de calibre entre 200 a 365 micras.2.- Aplicación de un solo uso.3.- Fibra técnicamente adecuada para el corte/coagulación, así como para la fragmentación y pulverización de los cálculos.3.- Longitud mínima 2,5 m.	Unidad	90	275,00	332,75	24.750,00	5.197,50	29.947,50
	11	48211	Fibra de 550 y 1000 micras reutilizable para tratamientos endoscópicos con láser en vías urinarias principalmente Enucleación y litiasis. <u>Características:</u> 1.- Rango de calibre entre 500-1000 micras. 2.- Reutilizable al menos para 10 tratamientos. 3.- Fibra técnicamente adecuada para el corte/coagulación durante la técnica HOLEP y pulverización/fragmentación/pop corn en litotricia. 4.- Longitud mínima 2,5 m.	Unidad	25	1.050,00	1.270,50	26.250,00	5.512,50	31.762,50

[illegible]



6	13	32672	<p>Kit compuesto por catéter balón para nefrostomía percutánea y dispositivo de hinchado para la dilatación del tracto percutáneo de nefrostomía.</p> <p>Características:</p> <p>Balón de alta presión, de hasta 20 ATM.</p> <p>Medidas catéter: 7 Fr y 55 cm de longitud.</p> <p>Balón no deformable, con dilatación uniforme en todo el tracto de nefrostomía y cánula para el posterior paso del nefroscopio.</p> <p>Catéter de punta abierta, cónica para introducción de guía.</p> <p>Cánula de punta redondeada, en pico de flauta.</p> <p>Marcador radiopaco en extremo distal.</p> <p>Diseño de punta cónica corta.</p> <p>Dispositivo de inflado compuesto por manómetro, una jeringa de 20 ml (20 cc) y un tubo conector.</p> <p>Incluye vaina de acceso renal tipo Amplatz de PTFE radiopaco para establecer acceso percutáneo, punta cónica, 17 y 20 cm.</p> <p>Dimensiones del balón: 24 y 30 Fr. Longitud del balón 15 cm.</p> <p>Un solo uso. Estéril. Sin látex.</p>	KIT	15	251,00	303,71	3.765,00	790,65	4.555,65
---	----	-------	--	-----	----	--------	--------	----------	--------	----------

Importe Total Lote 6	3.765,00	790,65	4.555,65
-----------------------------	-----------------	---------------	-----------------

7	14	32487	<p>Extractor de cálculos para nefrolitotomía percutánea, tipo cesta sin punta para reducir el trauma mucoso y fabricado en Nitinol, con múltiples hilos. Cánula de acero inoxidable y recubrimiento especial para disminuir la fricción y desperfectos del canal de trabajo del nefroscopio</p> <p>Longitud: 38 cm</p> <p>Diámetro: 10 fr</p> <p>Tamaño de la cesta 2 cm</p>	Unidad	20	250,00	302,50	5.000,00	1.050,00	6.050,00
---	----	-------	--	--------	----	--------	--------	----------	----------	----------



Importe Total Lote 7	5.000,00	1.050,00	6.050,00
----------------------	----------	----------	----------

8	15	68347	COMPUESTO POR: Circuito intercambiador de calor de un solo uso para quimio hipertermia endovesical. Un circuito de PVC y otros componentes, todo ello libre de látex y con bajo volumen de purgado (25-50 cc), que se puede conectar a una sonda vesical de tres vías igual o menor de 16Ch y permita la recirculación y calentamiento de quimioterapia intravesical con la mínima dilución de la misma. Este circuito debe llevar aparejado la cesión de un equipo de quimio hipertermia endovesical, para temperaturas de $43 \pm 1^{\circ}\text{C}$, con sensor de temperatura y alarmas de obstrucción.	Unidad	80	248,35	300,50	19.867,77	4.172,23	24.040,00
			Sonda vesical de un solo uso de tres vías adaptada para quimio hipertermia. Sonda vesical acodada de tres vías 16Ch o menor, que se conecte al circuito intercambiador de calor							

Importe Total Lote 8	19.867,77	4.172,23	24.040,00
----------------------	-----------	----------	-----------

TOTAL DEL PROCEDIMIENTO	267.276,40	52.427,25	319.703,65
--------------------------------	-------------------	------------------	-------------------

2.2.-OTRAS ESPECIFICACIONES TECNICAS:

2.2.1 ESPECIFICACIONES AL LOTE 1

La empresa adjudicataria de este lote deberá ceder el siguiente instrumental endoscópico quirúrgico:

- 3 ud. Elementos de trabajo, bipolar.
- 3 ud. Vainas de resectoscopio, incluye tubo de entrada y salida, 26 Charr
- 3 ud. Obturadores estándar para vainas de 24/26 Charr.
- 5 ud. Ópticas HOPKINS II de 30° 4mm Ø, longitud 30 cm, esterilizable en autoclave, con conductor de luz de fibra óptica incorporado.
- 4 ud. Cables de alta frecuencia bipolar, 400 cm para electrobisturí
- 3 ud. Vainas para cistoureteroscopio, 22 Charr
- 3 ud. Puente telescópico de exploración
- 1 ud. Óptica HOPKINS II de 0°, 4mm, 30 cm
- 1 ud. Elemento de trabajo
- 1 ud. Vaina de ureterotomo de SACHSE2
- 1 ud. Puente telescópico de exploración
- 1 ud. Óptica HOPKINS 6°, 18 Charr
- 1 ud. Vaina quirúrgica, 22 Charr
- 1 ud. Obturador hueco y dilatador de la faja
- 1 ud. Elemento de trabajo enucleación laser
- 1 ud. Adaptador
- Electrobisturí monopolar y bipolar
- Pedal de electrobisturí.

2.2.2. ESPECIFICACIONES AL LOTE 5

La empresa adjudicataria de este lote deberá ceder los siguientes equipos:



○ EQUIPO LÁSER HOLMIO (CLASIFICACIÓN LASER EUROPEA 4):

- Láser de Holmio: YAG.
- Equipo de alta potencia. Potencia mínima de 50 W.
- Longitud de onda 2,1 μm (micrómetros)
- Frecuencia de pulso mínima de 3 Hz
- Energía de pulso máxima de al menos 4,2 J
- Anchura de pulso ajustable
- Reconocimiento inteligente de fibra.
- Indicador de emisión de laser
- Sistema de seguridad con botón de parada de emergencia
- Interruptor de llave
- Pantalla a color táctil.
- Sistema multigenerador que permite finalizar la cirugía en caso de fallo de uno de los generadores.
- Mantenimiento del equipo, actualización y mejora inmediata según disponibilidad del mercado
- Programa de formación para personal médico y de enfermería
- Programa de formación tutorizada en enucleación prostática (HoLEP)
- Cesión de complementos necesarios: microscopio para inspección de fibras, pedal de control, gafas de protección, pelador de fibra laser, dispositivo de corte de fibra laser.

- **CONDICIONES ESPECIALES DE INSTALACIÓN DE RECEPTORES EN QUIRÓFANOS.** Los receptores deben acogerse al Reglamento Electrotécnico de Baja Tensión (ITC-BT-38 punto 3). Todas las masas metálicas de los receptores invasivos eléctricamente deberán conectarse a través de un conductor de protección a un embarrado común de puesta a tierra de protección y éste, a su vez, a la puesta a tierra general del edificio. Se entiende por receptor invasivo eléctricamente aquel que desde el punto de vista eléctrico penetra parcial o completamente en el interior del cuerpo bien por un orificio corporal o bien a través de la superficie corporal. Esto es, aquellos productos que por su utilización endocavitaria pudieran presentar riesgo de microchoque sobre el paciente. Los receptores invasivos deberán conectarse a la red de alimentación a través de un transformador de aislamiento. En el



caso de que el equipo de laser Holmio: YAG no llevara incorporado un transformador de aislamiento, la empresa adjudicataria correrá con los gastos de la obra necesaria para su correcta instalación.

- La empresa adjudicataria deberá entregar por escrito certificado indicando si el equipo es invasivo eléctricamente o no según apartado 3 de la ITC-BT-38 del Reglamento Electrotécnico de Baja Tensión, para poder conocer las características necesarias de la alimentación eléctrica y poder determinar la necesidad y el alcance de los trabajos de adecuación de la instalación eléctrica.
- Si el equipo se considera invasivo eléctricamente y carece de su propio transformador de aislamiento, éste tan solo se podrá conectar eléctricamente a los enchufes del quirófano que están alimentados desde el propio panel de aislamiento del quirófano nº 8, pudiendo tener un consumo eléctrico máximo de 16 A.
- Si el equipo se considera invasivo eléctricamente y tiene su propio transformador de aislamiento, o el equipo se considerase no invasivo eléctricamente, éste tan solo se podrá conectar eléctricamente al enchufe del quirófano que está instalado para estos usos dentro del propio quirófano nº 8, pudiendo tener un consumo eléctrico máximo de 25 A.

- EQUIPO MORCELADOR:

- Equipo morcelador con bomba de succión y activación por pedal.
- Funciones de aspiración y morcelación diferenciados.
Mango y cables esterilizables.
- Conmutación entre las diferentes modalidades de funcionamiento mediante el interruptor de pedal. Debe tener dos modos de funcionamiento: aspiración continúa con oscilación para morcelar el tejido y aspiración fuerte para atraer el tejido

- CONSOLA MONITOR/ ADAPTADOR PARA URS FLEXIBLE DIGITAL DESECHABLE:

- Consola con pantalla táctil
- Cable DVI, HDMI, etc. de salida a monitor de quirófano.
- Conexiones: USB, AV, HDMI, etc



2.2.3. ESPECIFICACIONES AL LOTE 8

Características técnicas:

Equipo diseñado para la recirculación de líquidos terapéuticos calentados a través de un sistema externo intercambiador de calor. Los líquidos deberán recircular por medio de una bomba peristáltica con un caudal aproximado de 200 mL/min. El fluido se podrá administrar a temperaturas de 43°C +/- 1°C. Deberá estar provisto de sensores de temperatura y alarmas de obstrucción

OTROS REQUISITOS:

La empresa adjudicataria dejará en cesión de uso, durante la vigencia del concurso, al menos 1 equipo en las consultas externas del Servicio de Urología.

2.3.-ESPECIFICACIONES GENERALES:

1. Las especificaciones son orientativas, por lo que las Empresas concursantes podrán incluir en sus ofertas, materiales de características similares, aunque utilicen tecnología, procedimientos o composición diferente, admitiéndose todas aquellas proposiciones que cumplan todos los requisitos técnicos y de prestaciones que, con carácter de mínimo se han establecido en este pliego para cada número de lote. Si en la descripción de algún artículo se utiliza marca comercial y/o referencia, deberá entenderse como orientación para localizar el artículo, sin que en ningún caso implique que sea necesario ofertar dicha marca o referencia.
2. Deberán tener marcado CE de producto sanitario (Incluir Certificado y Anexo XI debidamente cumplimentado en el Sobre 1" DOCUMENTACIÓN ADMINISTRATIVA")
3. Deberán estar exentos de látex (Incluir Certificado y Anexo XI debidamente cumplimentado en el Sobre 1 "DOCUMENTACIÓN ADMINISTRATIVA")



4. Los equipos cedidos para la correcta utilización de los elementos que se solicitan en el presente expediente deberán disponer de compatibilidad electromagnética según directiva 2004/108/CEE., Certificación de EN 60601-1-2.2001 o Certificaciones vigentes (Incluir Certificado y Anexo XI debidamente cumplimentado en el Sobre 1º DOCUMENTACIÓN ADMINISTRATIVA”).
5. Certificado de biocompatibilidad (cuando proceda)
6. Certificado de compatibilidad electromagnética (cuando proceda)
7. Los artículos que deban ser estériles, vendrán envasados individualmente.

3.- ESPECIFICACIONES SOBRE LA OFERTA

Deberán presentar oferta a todos los códigos incluidos en un lote, si consideran que la técnica que ofertan no precisa alguno de los artículos incluidos en un lote deberán indicar “NO SE PRECISA” en los modelos de ofertas económica y técnica. En caso de que la oferta precise algún componente adicional de cualquier tipo deberán incluirlo en los modelos de oferta económica (Anexo I.1) con sus correspondiente precio y cantidad estimada, Deberán tener en cuenta que todo lo necesario que no haya sido incorporado en la oferta económica deberá ser suministrado a precio “0”. En todo caso el importe total ofertado al lote, no podrá sobrepasar el importe de licitación del lote. Así mismo todos estos componentes adicionales deberán incluirse en la oferta técnica Anexo IX (en la cual no podrán figurar datos económicos, Anexo que deberá ser introducido en sobre 1 “DOCUMENTACIÓN ADMINISTRATIVA”).

4.- ENTREGA DE LOS PRODUCTOS

- 1.- Los plazos de entrega serán de 24 horas para pedidos urgentes, para el resto de los pedidos el plazo de entrega será de 72 horas o el que se especifique en el pedido emitido con la aplicación informática HP-HIS del Hospital Universitario de Getafe o la que la sustituya.
- 2.- El/los adjudicatario/s no podrán imponer ninguna exigencia en cuanto a solicitudes de pedidos mínimos por parte del hospital, diferente a la unidad mínima de despacho.



3-En 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.

4-Las empresas adjudicatarias tendrán un número de teléfono o un fax específico de contacto para poder tener asegurado el suministro o resolver cualquier duda.

5.- Dado que los productos a adquirir tienen fecha de caducidad, el plazo de su vida útil deberá ser al menos 2/3 de la vigencia del producto en el momento de la entrega

6.-ETIQUETADO: Deberán tener el etiquetado correspondiente conforme a la legislación vigente, en el que figuren como mínimo, los siguientes datos:

- Identificación del producto (nombre comercial y referencia).
- Fabricante (nombre y dirección).
- Importador (nombre y dirección) si fuese el caso.
- Datos del producto.
- Marcado CE.
- Lote de fabricación.
- Fecha de esterilización, si procede.
- Fecha de caducidad, si procede.
- La indicación de “estéril” y el método de esterilización, si procede.

5.- INSTALACIÓN DEL EQUIPAMIENTO

➤ Proceso para la instalación:

- Firma del contrato
- Los trabajos de instalación se realizarán bajo la supervisión y directrices del Servicio de Mantenimiento del Hospital. Instalación de los equipos en sala establecida al efecto y por indicación del Hospital.



- El adjudicatario deberá hacerse cargo de la total instalación de los equipos, incluidos los suministros de material eléctrico y de sus componentes
 - Formación del personal y puesta en marcha.
 - Plazo máximo en el cual debe estar finalizado todo el proceso de instalación del equipamiento y funcionando es de 1 mes desde la firma del contrato.
- El adjudicatario se hará cargo del desembalaje, el montaje, la puesta en marcha del aparato, la instalación del software y los gastos de cualquier naturaleza que en concepto de instalaciones pudieran ocasionarse.
- Una vez resuelto el contrato, la empresa adjudicataria deberá retirar el aparataje, instrumentación y/o dispositivos cedidos en un plazo no superior a quince días. Los trabajos de retirada se realizarán bajo la supervisión y directrices del Servicio de Mantenimiento del Hospital.

6.- MANTENIMIENTO

- La sustitución del equipo en caso de vicios o defectos importantes (materiales y de funcionamiento), en el plazo de 72 horas desde su solicitud.
 - El mantenimiento integral, preventivo y correctivo serán por cuenta del adjudicatario
 - Sistema de calidad y trazabilidad de las intervenciones de mantenimiento.
 - El compromiso de demora en la respuesta técnica ante una solicitud de asistencia o de suministro de repuesto en ningún caso podrá ser superior a 24 horas en días laborables y el tiempo de reparación o sustitución no podrá ser superior a 72 horas.
 - Todos los trabajos de mantenimiento serán efectuados por personal especializado de la empresa.
- El adjudicatario deberá entregar con el equipo al servicio destinatario y al servicio de mantenimiento, todos los manuales íntegramente en castellano, correspondientes a la descripción y operatividad del equipo, y deberá impartir formación a los usuarios de los equipos.



- Asimismo, el adjudicatario, en aquellos equipos que proceda, aportará las actualizaciones de software necesarias que permitan que el equipo se adapte a las necesidades futuras del Servicio, debiendo impartir la formación necesaria en cada caso.
- El adjudicatario deberá expresar su compromiso de impartir la formación técnica necesaria tanto para el personal médico como de enfermería y personal de mantenimiento, hasta el adecuado funcionamiento del dispositivo y el manejo correcto por parte de los usuarios clínicos del servicio correspondiente.

7.- MUESTRAS: NO

El proveedor deberá aportar (en el sobre 1 DOCUMENTACIÓN ADMINISTRATIVA) toda la documentación técnica necesaria para la evaluación del producto, (catálogos, fotos, bibliografía, soportes científicos, etc.).

Si el servicio lo requiere por ser considerada la documentación insuficiente, deberán entregar en tres días hábiles tras su solicitud por el centro, la documentación adicional necesaria. Así mismo, si el servicio lo requiere, podrá solicitar al proveedor las muestras adicionales necesarias para una adecuada evaluación que deberán ser entregadas en el plazo de tres días hábiles tras su solicitud por el centro. La no aportación de estas solicitudes implicará la no validez de la oferta.

. El lugar de entrega de las muestras, en caso de solicitarse, será el Almacén General del Hospital Universitario de Getafe, en horario de 8.00 a 13.30 h.

6.- DOCUMENTACIÓN A PRESENTAR (SOBRE 1 DOCUMENTACIÓN ADMINISTRATIVA Y TÉCNICA):

- Índice de la documentación incluida, indicando aquellos documentos que tienen total o parcialmente el carácter de confidencial.
- Relación de productos ofertados (cumplimentar Anexo IX)
- Modelo de declaración CE, exención látex, compatibilidad electromagnética (Cumplimentar Anexo XI)
- Certificado CE de producto sanitario
- Certificado exención látex.
- Certificado compatibilidad electromagnética de los equipos.
- Certificado de biocompatibilidad de los productos en que sea necesario.





-Fichas técnicas señalando características. Se deberá indicar las propiedades o aspectos exigidos en el Pliego de Prescripciones Técnicas. La ficha técnica presentada debe corresponder específicamente con el artículo ofertado (no presentar fichas genéricas en las que se incluyan características de productos no ofertados, que puedan inducir a error). Toda esta documentación deberá presentarse en idioma castellano o con traducción a dicho idioma. Indicando la documentación o información aportada a la licitación que tenga carácter confidencial por afectar a los secretos técnicos o comerciales. El carácter confidencial no podrá extenderse a todo el contenido de la proposición, ni a las partes esenciales de la oferta, pudiendo afectar únicamente a los documentos que tengan una difusión restringida y, en ningún caso, a documentos que sean públicamente accesibles.

-Catálogos o fotografías. Toda esta documentación deberá presentarse en idioma castellano o con traducción a dicho idioma. Indicando la documentación o información aportada a la licitación que tenga carácter confidencial por afectar a los secretos técnicos o comerciales. El carácter confidencial no podrá extenderse a todo el contenido de la proposición, ni a las partes esenciales de la oferta, pudiendo afectar únicamente a los documentos que tengan una difusión restringida y, en ningún caso, a documentos que sean públicamente accesibles.

La no inclusión de esta documentación podrá ser motivo de exclusión.

CONFORME:
EL ADJUDICATARIO

Getafe,
EL DIRECTOR GERENTE

Firmado digitalmente por: ANDRES MOLINERO MIGUEL ANGEL
Fecha: 2020.06.10 16:13

FECHA Y FIRMA