

Este documento se ha obtenido directamente del original que contenía todas las firmas auténticas y se han ocultado los datos personales protegidos y los códigos que permitirían acceder al original.

INFORME JUSTIFICATIVO DE LA ELECCIÓN DE PROCEDIMIENTO Y LOS CRITERIOS DE ADJUDICACIÓN

TÍTULO DEL CONTRATO: SUMINISTRO DE EQUIPO INSTRUMENTAL DE LABORATORIO, DE CROMATOGRAFÍA LÍQUIDA DE ALTA PRESIÓN (UHPLC) ACOPLADO A UN SISTEMA ESPECTRÓMETRO DE MASAS HÍBRIDO TRIPLE CUADRUPOLO Y CON TRAMPA IÓNICA LINEAL Y FUNCIONAMIENTO INTEGRADO, EN LAS INSTALACIONES DEL LABORATORIO REGIONAL DE SALUD PÚBLICA DE LA COMUNIDAD DE MADRID.

La Dirección General de Salud Pública, titular de la competencia conforme a la asignación recogida en el artículo 11 del Decreto 307/2019 por el que se establece la estructura de la Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid, propone la formalización de un contrato de suministro de equipos automatizados que permitan la identificación de microorganismos y sustancias mediante espectrometría de masas, el cultivo y análisis de antibiogramas según las características técnicas especificadas en el correspondiente pliego y la justificación de la necesidad de manera que resulten adecuados para la actividad analítica del Laboratorio Regional de Salud Pública de la Comunidad de Madrid.

De conformidad con lo previsto en la Ley 9/2017, 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público (LCSP), por la que se transponen al ordenamiento jurídico español las Directivas del Parlamento Europeo y del Consejo 2014/23/UE y 2014/24/UE, de 26 de febrero de 2014, se justifica a continuación el procedimiento y criterios de adjudicación elegidos para la adjudicación del contrato de referencia.

El procedimiento propuesto es el negociado sin publicidad por exclusividad técnica, en aplicación del supuesto previsto en el art. 168.a) 2º de la LCSP, y con las especialidades del art. 170.1 y 2 de la LCSP. La propuesta se justifica tras valorar conjuntamente la normativa aplicable y las soluciones técnicas disponibles, y concluir que un equipo de cromatografía líquida de alta presión acoplado a espectrómetro de masas y con trampa iónica lineal es el único diseño que reúne las características necesarias para que el Laboratorio pueda analizar, en la misma muestra y mediante un único análisis, los residuos de sustancias prohibidas en alimentos de origen animal y otras sustancias, con el grado de sensibilidad y especificidad requerido en la legislación europea aplicable, incluyendo los requisitos obligatorios establecidos en el *Reglamento de ejecución (UE) 2021/808 de la Comisión, de 22 de marzo de 2021, relativo al funcionamiento de métodos analíticos para residuos de sustancias farmacológicamente activas utilizadas en animales productores de alimentos y a la interpretación de resultados así como los métodos que deben utilizarse para el muestreo y por el que se derogan las directivas 2002/657/CE y 98/179/CE*. Así, un equipo con funcionamiento integrado de cromatografía líquida de alta presión, con espectrometría de masas y acoplado a trampa iónica lineal es imprescindible para poder dar cumplimiento a los análisis del Plan Nacional de Investigación de residuos como laboratorio designado para el control oficial por la Comunidad de Madrid.

Sentado cuanto antecede, y una vez analizado el mercado se ha encontrado que únicamente la mercantil AB Sciex SPAIN S.L. comercializa equipos con dichas prestaciones, y que no existe una alternativa o sustituto razonable de suministro que pueda cubrir la necesidad del LRSP a la que se dirige el objeto de esta contratación.

Por todo ello se propone, en virtud de los mencionados artículos de la LCSP, que se encomiende el suministro del equipo a AB Sciex SPAIN S.L., teniendo en cuenta las razones de exclusividad técnica del equipo, tal y como se acredita a través del certificado de exclusividad presentado por el proveedor y de la información recopilada en la preparación del expediente.

Para la negociación del contrato, se tendrán en cuenta los aspectos siguientes:

- Económicos: Bajada en la oferta económica, es decir, el precio del equipo.
- Técnicos: Deberá cumplir al menos con las especificaciones técnicas que se encuentran definidas con exactitud en el Pliego de Prescripciones Técnicas.

Madrid, (en la fecha que consta en la huella digital de la firma electrónica)
Directora del Laboratorio Regional de Salud Pública

Firmado digitalmente por: CARRETERO GOMEZ MARÍA DEL MAR
Fecha: 2021.09.13 13:43

María del Mar Carretero Gómez