



EXPEDIENTE: 2023000002

OBJETO DEL CONTRATO

El presente contrato tiene por objeto el suministro de CATÉTERES INTRA VENOSOS CORTOS, para cubrir las necesidades de varios Servicios del Hospital Ramón y Cajal.

LOTE	Nº ORDEN	CÓDIGO	ARTÍCULO
1	1	970090	CATÉTER INTRA VENOSO CORTO SEG. Nº 16G (1,8 mm x 31mm)
	2	970091	CATÉTER INTRA VENOSO CORTO SEG. Nº 18G (1,3 mm x 31mm)
	3	970092	CATÉTER INTRA VENOSO CORTO SEG. Nº 20G (1,1 mm x 31mm)
	4	970093	CATÉTER INTRA VENOSO CORTO SEG. Nº 22G (1 mm x 25 mm)
	5	970094	CATÉTER INTRA VENOSO CORTO SEG. Nº 24G (0,70 mm x 19 mm)
			Compuesto por: <ul style="list-style-type: none">- Aguja guía interior (fiador), de acero inoxidable, y con punta de triple bisel. Atraumática.- Cámara de visualización transparente, para confirmar el reflujo de sangre, y tapón con filtro hidrófilo incorporado.- Cánula exterior de material histocompatible, radiopaca con conexión Luer-Lock.- Dispositivo de seguridad integrado que protege el fiador de manera voluntaria e irreversible. Este dispositivo no se activará antes de la canalización vascular. La activación no debe dañar la pared vascular.- Exento de látex y DHEP (ftalatos).- Margen tolerancia en longitud indicada de +/- 5%.- En envase individual estéril de fácil apertura.- Código de color, en el pabellón del catéter.- Deberá cumplir con los requerimientos de la orden 827/2005 emitida por la Consejería de Sanidad y Consumo de la Comunidad de Madrid (Ver punto 2 de Anexo).
			Aplicaciones: Para cateterización periférica de corta duración, en venas superficiales.

ANEXO:

1. En cada artículo deberá figurar impreso el correspondiente y obligado marcado CE. Todas las medidas de cada una de la referencia de los artículos ofertados deberán venir expresadas en medidas europeas.
2. Todos los artículos deberán cumplir la normativa vigente en cada caso y, aquellos productos que lo requieran, deberán incluir el certificado de exención de látex.

CONDICIONES MINIMAS QUE DEBEN REUNIR LOS DISPOSITIVOS DE SEGURIDAD

- La estructura de los dispositivos de seguridad tendrá siempre como fin primordial la eliminación de objetos punzocortantes.
- El dispositivo de seguridad no debe comprometer en ningún caso la salud del paciente.
- En todo caso, el mecanismo de seguridad debe estar integrado en el dispositivo.
- La activación del mecanismo de seguridad habrá de manifestarse al usuario mediante una señal auditiva, táctil o visual.

Fdo. Dr. Pestaña Lagunas
Jefe de Servicio de Anestesia y Reanimación

Fdo. Dr. E. Aracil Sanus
SUBDIRECTOR MÉDICO AREA QUIRÚRGICA



- El mecanismo de seguridad no podrá ser desactivado y mantendrá su actividad protectora hasta que el dispositivo esté depositado en un contenedor de objetos punzocortantes.
 - Siempre que sea posible, la activación se realizará por el profesional sanitario utilizando solo una mano.
 - El dispositivo de seguridad debe ser compatible con otros accesorios que puedan utilizarse.
 - El dispositivo de seguridad habrá de ser fácil de utilizar, práctico, fiable y eficaz para alcanzar su finalidad.
3. Los licitadores deberán presentar la siguiente documentación técnica (en castellano o traducida al castellano):
- Relación de productos ofertados.
 - Ficha técnica del producto, catálogos y toda aquella información que el licitante considere oportuna.
4. Muestras solicitadas para la evaluación de los productos: **SI**.
- SEIS UNIDADES POR CADA Nº DE ORDEN.
- En caso de ser necesarias un mayor nº de unidades para completar el informe técnico correspondiente podrán ser solicitadas con posterioridad.
- El procedimiento será:
- Entregar las muestras en el Almacén del HOSPITAL RAMON Y CAJAL (control de almacenes planta -4 dcha).
 - Cada licitador deberá entregar en Almacén junto con las muestras dos relaciones en donde aparezca indicado lo siguiente:
 - Nº Procedimiento.
 - Nº de Lote – Orden.
 - Nombre del proveedor.
 - Al entregar en Almacén las muestras le sellarán las 2 copias, una de ellas se quedará en el Almacén, y la otra copia sellada será entregada al Proveedor.
 - Las muestras deben estar bien identificadas con su número de lote, orden y referencia de la misma, siendo desestimadas las que no cumplan con estos requisitos.
5. Etiquetado en el que figure:
- a. La denominación del artículo.
 - b. El método de esterilización utilizado.
 - c. Las fechas de caducidad del producto.
 - d. El número de lote.
 - e. La referencia comercial.
 - f. Marcado CE.
 - g. Toda la información será perfectamente legible y estará en castellano.
6. Garantía de actualización Tecnológica. En caso de producirse un cambio en la tecnología del material adquirido por este expediente, con renovación de la gama, los modelos adjudicados se actualizarán a los de la nueva gama que corresponda, manteniendo como mínimo el nivel tecnológico del adjudicado y los precios.
7. El cumplimiento de todos estos extremos deben justificarse en el sobre 2.

Fdo. Dr. Pestaña Lagunas
Jefe de Servicio de Anestesia y Reanimación

Fdo. Dr. E. Aracil Sanus
SUBDIRECTOR MÉDICO ÁREA QUIRÚRGICA



P.A. 2023000002

LOTE	N.O.	CODIGO	ARTICULO	UNIDAD MEDIDA	CANTIDAD ESTIMADA (24 meses)	PRECIO UNIDAD MEDIDA (IVA no incluido)	BASE IMPONIBLE	TIPO IVA	TOTAL IVA	IMPORTE TOTAL ESTIMADO (IVA incluido)
1	1	970090	CATETER INTRAVENOSO CORTO SEG. Nº 16G	UNIDAD	7.200	0,3800	2.736,00	21	574,56	3.310,56
1	2	970091	CATETER INTRAVENOSO CORTO SEG. Nº 18G	UNIDAD	54.000	0,3800	20.520,00	21	4.309,20	24.829,20
1	3	970092	CATETER INTRAVENOSO CORTO SEG. Nº 20G	UNIDAD	338.000	0,3800	128.440,00	21	26.972,40	155.412,40
1	4	970093	CATETER INTRAVENOSO CORTO SEG. Nº 22G	UNIDAD	180.000	0,3800	68.400,00	21	14.364,00	82.764,00
1	5	970094	CATETER INTRAVENOSO CORTO SEG. Nº 24G	UNIDAD	13.600	0,3800	5.168,00	21	1.085,28	6.253,28
TOTAL LOTE 1:							225.264,00		47.305,44	272.569,44

IMPORTE TOTAL:	225.264,00		47.305,44	272.569,44
----------------	------------	--	-----------	------------

