



SEGUNDAS ACLARACIONES A LOS PLIEGOS QUE RIGEN EN EL ACUERDO MARCO PARA EL SUMINISTRO DE CATÉTERES INTRAVENOSOS PERIFÉRICOS, SISTEMAS DE EXTRACCIÓN PARA LA OBTENCIÓN DE MUESTRAS DE SANGRE PARA ANALÍTICA, SISTEMAS DE FIJACIÓN DE VÍAS CENTRALES Y PERIFÉRICAS, Y CELULOSA PRECORTADA PARA OCLUSIÓN POST EXTRACCIÓN, PARA TODOS LOS CENTROS DEPENDIENTES DEL SERMAS, A ADJUDICAR POR PROCEDIMIENTO ABIERTO MEDIANTE PLURALIDAD DE CRITERIOS (31 LOTES)

AM PA SUM 45/2022

PREGUNTA 1:

En el Anexo 4 la puntuación la ponen ustedes, solo tenemos que indicar en que documentos se encuentra esa información, ¿no?

RESPUESTA 1

Como indica el título del Anexo 4, se trata de una “TABLA DE AUTOBAREMACIÓN”. Por tanto, cada licitador debe puntuar su producto con la puntuación que estiman para cada uno de los criterios de cada lote a los que se presenta oferta en base a sus características. Para los criterios en que la puntuación es relativa a una fórmula que depende de otros valores ofertados de los que no disponen, es suficiente con indicar el valor a evaluar de su producto.

Como también se indica “... la validez de los datos del presente anexo queda supeditado a la verificación de la documentación presentada en el expediente y la valoración de las muestras, y, por tanto, su presentación es obligatoria pero no vinculante”.

PREGUNTA 2

Según el PCAPC y visto como aparece en licit@:

* Todos los productos punzantes ofertados por los licitadores (no aplica a los lotes 11 y 24 sin protección, 26, 27, 28, 29, 30, 31) que se encuentren recogidos en el Anexo I, de la Resolución de 8 de febrero de 2006, del Director General de Salud Pública y Alimentación, por la que se amplían los plazos del artículo 9 y se actualiza el Anexo I de la Orden 827/2005, de 11 de mayo, de la Consejería de Sanidad y Consumo de la Comunidad de Madrid, por la que se establecen e implantan los procedimientos de seguridad y el sistema de vigilancia frente al accidente con riesgo biológico en el ámbito sanitario de la Comunidad de Madrid, deberán cumplir con los requerimientos de la mencionada orden y su resolución, para lo que se presentará la correspondiente declaración responsable y también para la normativa europea relativa a la

seguridad de los trabajadores sanitarios Orden ESS/1451/2013, de 29 de julio, por la que se establecen disposiciones para la prevención de lesiones causadas por instrumentos cortantes y punzantes en el sector sanitario y hospitalario. Y que en su artículo 1 dice:

Artículo 1. Objeto.

1. El objeto de esta orden es:

- a) Lograr un entorno de trabajo lo más seguro posible,
- b) prevenir las heridas causadas a los trabajadores con cualquier instrumental sanitario cortopunzante (incluidos los pinchazos de agujas),
- c) proteger a los trabajadores expuestos,
- d) establecer un enfoque integrado por el que se definan políticas de evaluación de riesgos, prevención de riesgos, formación, información, sensibilización y supervisión,
- e) poner en marcha procedimientos de respuesta y seguimiento.

2. Las disposiciones del Real Decreto 664/1997, de 12 de mayo, sobre la protección de los trabajadores contra los riesgos relacionados con la exposición a agentes biológicos durante el trabajo, se aplicarán plenamente al conjunto del ámbito contemplado en el artículo 2 de esta orden.

¿Aquí que es lo que tendríamos que poner? ¿Una declaración que digamos que se cumplen esas normativas?

RESPUESTA 2

Tal cual se indica en los pliegos “* Todos los productos punzantes ofertados por los licitadores... que se encuentren recogidos en el Anexo I, de la Resolución de 8 de febrero de 2006, del Director General de Salud Pública y Alimentación, por la que se amplían los plazos del artículo 9 y se actualiza el Anexo I de la Orden 827/2005, de 11 de mayo, de la Consejería de Sanidad y Consumo de la Comunidad de Madrid, por la que se establecen e implantan los procedimientos de seguridad y el sistema de vigilancia frente al accidente con riesgo biológico en el ámbito sanitario de la Comunidad de Madrid, deberán cumplir con los requerimientos de la mencionada orden y su resolución, para lo que se presentará la correspondiente declaración responsable y también para la normativa europea relativa a la seguridad de los trabajadores sanitarios Orden ESS/1451/2013, de 29 de julio...”

Por tanto, se deben cumplir las dos órdenes indicadas en el PCAP, y además se debe acreditar su cumplimiento mediante declaración responsable (se resalta en subrayado la forma de acreditación de las normativas).

LA SUBDIRECTORA GENERAL DE CONTRATACIÓN DEL SERVICIO MADRILEÑO DE SALUD

Firmado digitalmente por: ALVAREZ GOMEZ SUSANA
Fecha: 2023 02 21 16:33