

EXPEDIENTE: 2023-0-029 (A/SUM-027885/202) "ADQUISICIÓN DE MATERIAL FUNGIBLE PARA SISTEMAS DE INFUSIÓN POR GRAVEDAD PARA EL HOSPITAL UNIVERSITARIO INFANTA LEONOR".

INFORME DE EVALUACIÓN DE CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

En el siguiente cuadro, se enuncian las empresas licitadoras y los lotes a los que éstas han presentado oferta:

LICITADORES	LOTES							
	1	2	3	4	5	6	7	8
HELIANTHUS MEDICAL, S.L.	X	X			X			
MERIT MEDICAL SPAIN, S.L.								X
LABORATORIOS CAIR ESPAÑA, S.L.						X		
CV MÉDICA, S.L.	X	X			X			
BECTON DICKINSON, S.A.							X	
INTERSURGICAL ESPAÑA, S.L.			X	X				X
LABOLISER, S.A.	X	X						
BIOMEDICA DIVISIÓN HOSPITALARIA SELECT, S.L.	X	X	X	X	X	X		
3M ESPAÑA, S.L.								X
NACATUR 2 ESPAÑA, S.L.	X	X			X			
PRODUCTOS MÉDICOS HOSPITALARIOS, S.L.	X	X	X	X	X	X		
FARMABAN, S.A.	X	X			X	X		
IBERIAN CARE 2016, S.L.	X	X					X	X
OIARSO, SDAD COOP	X	X			X	X		
ICU MEDICAL PRODUCTOS FARMACEÚTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.			X	X				
IZASA HOSPITAL, S.L.					X	X		
GARRIC MÉDICA, S.L.	X	X			X	X	X	X

El día 01 de septiembre tiene entrada en el Registro de este Hospital muestras de la empresa Smiths Medical España, S.R.L si bien ésta no presentó, durante el periodo señalado al efecto, oferta a través del sistema Licit@, de licitación electrónica de la Comunidad de Madrid, por lo que no se procede a su valoración.

Para la evaluación de los criterios técnicos, se llevaron a cabo las siguientes actuaciones:

PRIMERO. - Se comprueba el cumplimiento de los requisitos exigidos en el PPT, tomando en consideración tanto la documentación técnica como las muestras presentadas por los licitadores, con el siguiente resultado:

1.- Acreditan el cumplimiento de los requisitos exigidos en el PPT, las siguientes empresas:

- HELIANTHUS MEDICAL, S.L.: LOTES 1 y 5
- MERIT MEDICAL SPAIN, S.L.: LOTE 8
- LABORATORIOS CAIR ESPAÑA, S.L.: LOTE 6
- CV MÉDICA, S.L.: LOTES 1 y 5
- BECTON DICKINSON, S.A: LOTE 7
- INTERSURGICAL ESPAÑA, S.L.: LOTE 8
- LABOLISER, S.A.: LOTE 1
- BIOMEDICA DIVISIÓN HOSPITALARIA SELECT, S.L: LOTES 1 y 2
- 3M ESPAÑA, S.L.: LOTE 8
- NACATUR 2 ESPAÑA, S.L: LOTES 1 y 5
- IBERIAN CARE 2016, S.L.: LOTES 1,2 y 8
- OIARSO, SDAD COOP: LOTES 1 y 5
- ICU MEDICAL PRODUCTOS FARMACEÚTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.: LOTES 3 y 4
- IZASA HOSPITAL, S.L.: LOTES 5 y 6
- GARRIC MÉDICA, S.L.: LOTES 1, 2, 5,6,7 y 8

2.- No acreditan el cumplimiento de los requisitos exigidos en el PPT las siguientes empresas y por los motivos que a continuación se indican:

licitador	lote	Requisito exigido	Oferta presentada
HELIANTHUS MEDICAL, S.L.	2	Prolongador de 10cm aproximadamente de longitud	El prolongador presentado es de 8 cm.
CV MÉDICA, S.L.	2	Compuesto por dos terminales uno hembra y otro macho con conexión luer-lock rotatorio.	La conexión luer-lock de la llave presentada no es rotatoria.
INTERSURGICAL ESPAÑA, S.L.	3	Mínimo espacio muerto con un volumen residual de: 0,04 ml.	De acuerdo con la documentación técnica presentada, el sistema de infusión tiene un volumen residual de 0,085 ml.
		Debe impedir el uso de agujas.	La válvula de bioseguridad presentada permite el uso o la introducción de agujas.
		Flujo máximo de inyección al menos de 10ml/seg.	De acuerdo con la documentación técnica presentada, el flujo máximo de inyección es de 5,2ml/seg.
		Flujo mínimo medio: 160 ml/min.	De acuerdo con la documentación técnica presentada el flujo mínimo medio es de 140ml/m.
	4	Mínimo espacio muerto con un volumen residual de: 0,04 ml.	De acuerdo con la documentación técnica presentada, el sistema de infusión tiene un volumen residual de 0,085 ml.
		Flujo máximo de inyección al menos de 10ml/seg.	De acuerdo con la documentación técnica presentada, el flujo máximo de inyección es de 5,2ml/seg.
		Flujo mínimo medio: 160 ml/min.	De acuerdo con la documentación técnica presentada el flujo mínimo medio es de 140ml/m.
		Válvula bifurcada compuesta por una línea central de, al menos, 5cm de longitud sin clamp en la línea central	La válvula presentada carece de línea central.

LICITADOR	LOTE	REQUISITO EXIGIDO	OFERTA PRESENTADA
LABOLISER, S.A.	2	Compuesto por dos terminales uno hembra y otro macho con conexión luer-lock rotatorio.	La conexión luer-lock de la llave presentada no es rotatoria.
BIOMEDICA DIVISIÓN HOSPITALARIA SELECT, S.L.	3	VÁLVULA BIOSEGURIDAD BIFURCADA	El producto presentado no se corresponde con el ofertado, ya que tanto en ficha técnica como en muestra se trata de una válvula antiretorno y no de una válvula de bioseguridad simple.
	4	Flujo mínimo medio: 160 ml/min.	De acuerdo con la documentación técnica presentada el flujo mínimo medio es de 150ml/m.
		Clasificación producto sanitario IIa	En la documentación técnica presentada acreditan una clasificación de producto sanitario I estéril.
		Cuerpo 100% transparente para permitir comprobar posibles obstrucciones	La válvula de bioseguridad presentada no es transparente.
	5	Clasificación producto sanitario IIa	En la documentación técnica presentada acreditan una clasificación de producto sanitario I estéril.
	6	Clasificación producto sanitario IIa	No presenta la clasificación de producto sanitario.
		Plástico transparente compatible con lípidos, citostáticos, antisépticos y otros medicamentos de alto poder caustico, compatible con sangre y hemoderivados.	No se acredita en la ficha técnica presentada que el regulador de flujo sea compatible con sangre y hemoderivados.
NACATUR 2 ESPAÑA, S.L.	2	Compuesto por dos terminales uno hembra y otro macho con conexión luer-lock rotatorio.	La conexión luer-lock de la llave presentada no es rotatoria.

LICITADOR	LOTE	REQUISITO EXIGIDO	OFERTA PRESENTADA
PRODUCTOS MÉDICOS HOSPITALARIOS, S.L.	1	Clasificación sanitario IIa producto	En la documentación técnica presentada acreditan una clasificación de producto sanitario I estéril.
	2	Clasificación sanitario IIa producto	En la documentación técnica presentada acreditan una clasificación de producto sanitario I estéril.
		Compuesto por dos terminales uno hembra y otro macho con conexión luer-lock rotatorio.	La conexión luer-lock de la llave presentada no es rotatoria.
	3	Flujo mínimo medio: 160 ml/min.	De acuerdo con la documentación técnica presentada el flujo mínimo medio es de 110-150ml/m.
		Óptima retención del luer de la jeringa para conexión y desconexión fácil y sencilla.	Con la muestra presentada, se comprueba que la válvula no retiene la jeringa.
		Debe permitir un lavado eficaz de la vía, con 5cc de suero fisiológico.	Con la muestra presentada, se comprueba que la válvula no queda completamente limpia, quedando restos de solución tras aplicar los 5cc de suero fisiológico.
	4	Flujo mínimo medio: 160 ml/min.	De acuerdo con la documentación técnica presentada el flujo mínimo medio es de 110-150ml/m.
		Válvula bifurcada compuesta por una línea central de, al menos, 5cm de longitud sin clamp en la línea central	La válvula presentada es de una longitud menor a 5cm.
		Óptima retención del luer de la jeringa para conexión y desconexión fácil y sencilla.	Con la muestra presentada, se comprueba que la válvula no retiene la jeringa.
		Debe permitir un lavado eficaz de la vía, con 5cc de suero fisiológico.	Con la muestra presentada, se comprueba que la válvula no queda completamente limpia, quedando

LICITADOR	LOTE	REQUISITO EXIGIDO	OFERTA PRESENTADA
			restos de solución tras aplicar los 5cc de suero fisiológico.
		Clasificación producto sanitario IIa	En la documentación técnica presentada acreditan una clasificación de producto sanitario I estéril.
	5	Tubo prolongador transparente, con longitud mínima de 160cm	El sistema de infusión presentado tiene una longitud de 150 cm.
	6	Clasificación producto sanitario IIa	En la documentación técnica presentada acreditan una clasificación de producto sanitario I estéril.
		Plástico transparente compatible con lípidos, citostáticos, antisépticos y otros medicamentos de alto poder caustico, compatible con sangre y hemoderivados.	El producto presentado no es compatible con sangre y hemoderivados.
FARMABAN, S.A.	1	Superficie y bordes con acabado liso y pulido a fin de evitar lesiones en la piel	Con todas las muestras presentadas se comprueba que las llaves no tienen una superficie lisa pudiendo provocar lesiones en la piel de los pacientes.
		Compatible con administración de hemoderivados, lípidos, citostáticos...	En la ficha técnica presentada indica que es compatible con la " <i>mayoría de citostáticos</i> "
	2	Compuesto por dos terminales uno hembra y otro macho con conexión luer-lock rotatorio.	La conexión luer-lock de la llave presentada no es rotatoria.
	5	Conexión luer-lock macho provisto de tapón de seguridad.	El tapón que presenta la conexión luer-lock macho no cubre toda la conexión, por lo que no se considera un tapón de seguridad al quedar expuesta.

LICITADOR	LOTE	REQUISITO EXIGIDO	OFERTA PRESENTADA
	6	Plástico transparente compatible con lípidos, citostáticos, antisépticos y otros medicamentos de alto poder caustico, compatible con sangre y hemoderivados.	El producto presentado no es compatible con sangre y hemoderivados.
IBERIAN CARE 2016, S.L.	7	Con sistema de seguridad que evite la salida involuntaria del émbolo del cuerpo de la jeringa.	Con la muestra presentada se comprueba que de manera involuntaria se produce con facilidad la salida del émbolo del cuerpo de la jeringa.
	7	En envase individual, que identifique adecuadamente el contenido antes y durante la administración, y que mantenga la esterilidad/asepsia del producto	Los envases individuales de las muestras presentadas no contienen ninguno de estos indicadores.
OIARSO, SDAD COOP	2	Compuesto por dos terminales uno hembra y otro macho con conexión luer-lock rotatorio.	La conexión luer-lock de la llave presentada no es rotatoria.
	6	Plástico transparente compatible con lípidos, citostáticos, antisépticos y otros medicamentos de alto poder caustico, compatible con sangre y hemoderivados.	El producto presentado no es compatible con sangre y hemoderivados.

SEGUNDO. - En consecuencia, con lo anteriormente expuesto, se indica en el siguiente cuadro en color rojo las empresas propuestas para su exclusión de la licitación por incumplimiento de los requerimientos técnicos exigidos en el Pliego de Prescripciones Técnicas y, en color verde, las empresas propuestas admitidas:

LICITADORES	LOTES							
	1	2	3	4	5	6	7	8
HELIANTHUS MEDICAL, S.L.	X	X			X			
MERIT MEDICAL SPAIN, S.L.								X
LABORATORIOS CAIR ESPAÑA, S.L.						X		
CV MÉDICA, S.L.	X	X			X			
BECTON DICKINSON, S.A.							X	
INTERSURGICAL ESPAÑA, S.L.			X	X				X
LABOLISER, S.A.	X	X						
BIOMEDICA DIVISIÓN HOSPITALARIA SELECT, S.L.	X	X	X	X	X	X		
3M ESPAÑA, S.L.								X
NACATUR 2 ESPAÑA, S.L.	X	X			X			
PRODUCTOS MÉDICOS HOSPITALARIOS, S.L.	X	X	X	X	X	X		
FARMABAN, S.A.	X	X			X	X		
IBERIAN CARE 2016, S.L.	X	X					X	X
OIARSO, SDAD COOP	X	X			X	X		
ICU MEDICAL PRODUCTOS FARMACEÚTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.			X	X				
IZASA HOSPITAL, S.L.					X	X		
GARRIC MÉDICA, S.L.	X	X			X	X	X	X

TERCERO. - Respecto al cumplimiento de los criterios de adjudicación valorables de forma automática por aplicación de fórmulas previstos en la Cláusula 1, apartado 8.2.1) del PCAP, se comprueba que la declaración efectuada por todas las empresas licitadoras (Anexo V del PCAP), ha quedado acreditada con la documentación presentada, salvo para las siguientes empresas en las que se ha comprobado las discrepancias que se indican a continuación:

LOTE	CRITERIO	LICITADOR	DATOS QUE INDICA CUMPLIR LA EMPRESA EN EL ANEXO V DEL PCAP	RESULTADO TRAS COMPROBACIÓN CON LA MUESTRA PRESENTADA
5	Longitud del tubo prolongador	HELIANTHUS MEDICAL, S.L.	1.75 CMS	Se considera como un error de transcripción ya que se comprueba con la muestra presentada que la longitud es de 175cms en lugar de 1.75cms.
5	Longitud del tubo prolongador.	NACATUR 2 ESPAÑA, S.L.	185CM	180CM
8	Superficie estriada	IBERIAN CARE 2016, S.L.	SÍ	No cumple.
7	Ajuste del tamaño al contenido	GARRIC MÉDICA, S.L.	SÍ	No cumple.

En Madrid,

SUPERVISORA DE ENFERMERÍA DE RECURSOS MATERIALES

Firmado digitalmente por: CLEMENTE VALERA CAROLINA
Fecha: 2023.10.02 10:12

CAROLINA CLEMENTE VALERA