

ACLARACIONES EXPEDIENTE 2022-0-143 RESPUESTAS DESDE EL 25 DE SEPTIEMBRE DE 2023 AL 29 DE SEPTIEMBRE DE 2023

INSANEX, S.L (21/09/23)

Asunto: CONSULTA PLIEGO TÉCNICO

Buenos días

Contactamos con ustedes en relación a unas dudas que nos han surgido en relación al pliego de prescripciones técnicas:

Objeto 1:

*En el lote 1 Desfibriladores, hemos detectado las siguientes contradicciones en los **protocolos de energía** que paso a enumerar:*

En el Lote 1.1

*En el epígrafe de introducción aparece: « Desfibrilador/monitor compacto. Forma de onda de desfibrilación bifásica exponencial truncada con protocolo de baja energía **máximo 200J** »*

En características aparece:

*« Choque de energía bifásico con **energía máxima de salida ≥ 200 Julios.** »*

*« Tiempo de carga: Cargar el equipo y dar un choque en menos de 5 segundos hasta nivel de energía recomendada para adulto (150 julios), y **menos de 8 segundos hasta nivel de energía máxima (200 julios)**, reduciendo así el tiempo entre RCP y descarga. »*

En el lote 1.2

*Aparecen de nuevo mensaje contradictorios respecto al protocolo de energía requerido: « Secuencia de salida de energía: niveles múltiples, configurables **como mínimo hasta 150J** (se admiten niveles múltiples **configurables hasta 300J**). Pacientes pediátricos, 50J con electrodos pediátricos. Y en semiautomático, el nivel por **protocolo debe ser siempre de 150J.** »*

En el Lote 1.3

*En el epígrafe de introducción aparece: « Desfibrilador/monitor compacto. Forma de onda de desfibrilación bifásica exponencial truncada con protocolo **de baja energía máximo 200J** »*

*“Onda Bifásica de baja energía: protocolo de baja energía (**máximo 200J**) siguiendo las recomendaciones de los distintos organismos internacionales (ERC, AHA)”*

Pregunta 1:

Dado que hay que licitar a lote completo (sublote 1.1, 1.2, 1.3), entendemos que se admitirán equipos de onda bifásica exponencial truncada con energía igual o superior a 200J pudiendo llegar a los 360J.

RESPUESTA:

El objetivo de esta característica es garantizar que los equipos sean capaces de administrar una energía máxima de como mínimo 200J, siendo perfectamente válido que sea de 360J.

Objeto 2:

*En el lote 1 de desfibriladores, aparece en el apartado de características Batería de Litio, una contradicción referente **al tiempo de recarga al 100%**:*

En el sublote 1.1

“Tiempo de recarga al 100% inferior a 5 h.”

En el sublote 1.3

“Tiempo de recarga al 100% inferior a 3 h.”

Pregunta 2: *Entendemos que es una errata el dato en el sublote 1.3 y que el tiempo de recarga mínimo correcto es el del sublote 1.1 y debe ser inferior a 5h.*

Quedamos a la espera de su respuesta.

Muchas gracias

Un saludo

RESPUESTA:

No, según PPT.

MEDTRONIC IBÉRICA, S.A (21/09/23)

Asunto: ACLARACIÓN LOTE 27

Buenas tardes

En relación a esta característica:

“Para garantizar la compatibilidad entre circuito y base humidificadora, el ofertante deberá presentar certificado de compatibilidad expedido por el fabricante o por organismo externo en cuanto a garantía de funcionamiento y respuesta fisiológica del paciente.”

Nos podrían aclarar qué tipo de certificado están pidiendo y sobre qué marcas piden dicha compatibilidad.

Gracias,

Dpto. Concursos Medtronic

RESPUESTA:

Si hay más de 2 fabricantes de fungibles compatibles en el mercado, deben certificar la compatibilidad o no con cada uno de ellos. Si no hay más que un fungible compatible, se entiende que es compatible, al ser del mismo fabricante. Un ejemplo con el sistema de alto flujo es que los circuitos (cámaras de agua y tubuladuras) sean de un fabricante, y un determinado accesorio (por ejemplo, adaptador para traqueo) sea de otro fabricante. Debe certificarse, si es así, la compatibilidad.

MEDTRONIC IBÉRICA, S.A (21/09/23)

Asunto: ACLARACIÓN LOTE 21

Buenas tardes,

En relación al lote 21 tenemos un par de dudas relacionadas a continuación:

1. *En el PPT indicáis en un punto:*

- *PEEP/CPAP: 0 – 50 cmH₂O*

Nos gustaría entender si los valores tienen que ser exactos o pueden ser aproximados.

2. *En el PPT indicáis:*

- *Bucles: presión/volumen, presión/flujo, volumen/flujo.*

La mayoría de respiradores ofrecen dos bucles principalmente, ¿es imprescindible tener tres bucles en lugar de dos?

Atentamente,

Dpto. Concursos Medtronic

RESPUESTA:

1.- “Los valores son PEEP/CPAP: 0 – 50 cmH₂O, de conformidad con lo establecido en el PPT”.

2- Sí, es imprescindible porque la disponibilidad de flujo /volumen y volumen/presión son los estrictamente necesarios, y la relación presión flujo puede intuirse por las curvas basadas en tiempo de presión y flujo.

BIOMED, S.A (22/09/23)

Asunto: EN RELACIÓN AL LOTE 1, ORDEN 1 Y 3

• **PREGUNTA 1:**

En relación al lote 1, orden 1 y 3, del Expediente 2022-0-143, se incluye la característica técnica de RESISTRO AUTOMÁTICO DE EVENTOS Y TENDENCIAS.

La pregunta es si se refiere al almacenamiento automático de eventos y tendencias en la memoria interna del desfibrilador para su posterior descarga o se refiere a registro impreso en papel de eventos y tendencias mediante impresora?

GRACIAS.

Saludos.

RESPUESTA:

El registro automático de eventos puede ser de cualquier modo que permita recuperar y analizar la información, no consideramos imprescindible que se imprima.

- **PREGUNTA 2:**

En relación al LOTE 1, orden 3, en parámetros solicitados se indica que los desfibriladores deberán tener la “posibilidad” de incorporar función de pulxioximetría (SpO2) y la “posibilidad de incorporar palas internas.

La pregunta es si los desfibriladores de este lote/orden tienen que incorporar SpO2 y palas internas o que tengan la capacidad de posteriormente poder ampliar su configuración con la función de SpO2 y/o incorporar palas internas

RESPUESTA:

Los desfibriladores deben tener capacidad para incorporar estas características, pero no se especifica que deban aportarse.

DRÄGER MEDICAL (22/09/23)

Asunto: ACLARACION LOTE 3

- **PREGUNTA 1:**

Buenas tardes,

*Solicitamos aclaración referente al **LOTE 3: EQUIPO DE ANESTESIA DE ALTAS PRESTACIONES:***

Queríamos saber si, en el pliego, donde dice:

Circuito circular:

Optimizado para trabajar en mínimos, bajos y altos flujo con dosificación electrónica del flujo de gas fresco. Además, debe ser integrado y desmontable fácilmente sin herramientas para su limpieza y esterilización.

Se aceptaría:

*Optimizado para trabajar en mínimos, bajos y altos flujo con dosificación electrónica del flujo de gas fresco. Además, debe ser integrado y desmontable fácilmente sin herramientas o **con una única herramienta incluida en la dotación del equipo** para su limpieza y esterilización.*

Muchas gracias y un saludo

RESPUESTA:

Se exige sin herramienta para su limpieza y esterilización.

PHILIPS IBÉRICA, S.A. (25/09/23)

Asunto: SOLICITUD ACLARACIÓN LOTES 8 Y 9

- **PREGUNTA :**

Buenos días,

Solicitamos la modificación en la descripción técnica del PPT del valor de profundidad de la imagen a 30 cm y la duración de la autonomía para trabajo en batería de 2h y media o superior. Entendemos que son parámetros que no afectan a la calidad y rendimiento de los equipos pero sí limitarían técnicamente la presentación en la licitación de equipos de alta gama con mejores prestaciones de calidad de imagen diagnóstica.

Por otro lado, también entendemos que las frecuencias de las sondas serían aproximadas. ¿Podrían aclararnos este punto?

Gracias

RESPUESTA:

-No procede modificación de lo establecido en el PPT.

Asunto: SOLICITUD ACLARACIÓN LOTE 15

- **PREGUNTA:**

Buenos días

Solicitamos la modificación del peso máximo del ecógrafo por limitar la presentación de propuestas de equipamiento de gama alta y prestaciones superiores, cumpliendo con el resto de las especificaciones requeridas en la licitación. Estas plataformas de gama alta disponen de un volumen y peso mayores.

Donde dice: Peso del equipo, sin periféricos, inferior a 80 Kg.

Debería decir: Peso del equipo, sin periféricos, inferior a 116 Kg.

Gracias

RESPUESTA:

-No procede modificación de lo establecido en el PPT

Asunto: SOLICITUD ACLARACIÓN LOTE 19

- **PREGUNTA**

Buenos días,

En el apartado del Dispositivo de visualización, donde dice “Equipo con alta autonomía de batería, superior a 3 horas, y sin necesidad de disponer de algún tipo de batería externa adicional”, entendemos que se refiere a la duración de la autonomía de trabajo en combinación con la sonda, de manera que se pueda trabajar ininterrumpidamente durante al menos las 3h solicitadas. ¿Sería correcta nuestra interpretación?

Gracias

RESPUESTA:

La interpretación es correcta. El transductor, junto con el dispositivo de visualización, deben permitir el trabajo continuado (escaneo del paciente) durante al menos 3 horas seguidas y sin interrupciones.

CANON MEDICAL SYSTEMS, S.A (26/09/23)

Asunto: CONTESTACIÓN DUDA CONFIGURACIÓN DE SOBRES PARA PRESENTAR LA OFERTA

PREGUNTA:

Buenos días,

Disculpen que se insista con este tema. Pero en plataforma en el sobre 2 únicamente puede indicarse oferta económica, teniendo que esperar a la pestaña "4 Documentos" que es donde entendemos ha de aportarse toda la documentación. es correcto?

Saludos,

RESPUESTA:

En lo que a la Plataforma Vortal se refiere, deben presentar en el SOBRE 2 la documentación relativa al sobre 3.1 y 3.2, en los términos establecidos en el PCAP. Dicha documentación para poder ser diferenciada, deberá estar identificada con la numeración del SOBRE 3.1 o 3.2, según corresponda.

La configuración del perfil del hospital y la de los licitadores no es la misma, por lo tanto, **si tienen dudas a la hora de subir la documentación, por favor, pónganse en contacto con el Servicio de Atención al Cliente de VORTAL a través del correo info@vortal.es o a través del 917896557 de lunes a viernes de 08:00 a 18:00 h.**

SOINDE NEURO S.L (26/09/23)

Asunto: PREGUNTA LOTE 1, CONEXIÓN A LA RED DE DATOS

PREGUNTA:

Buenos días

La conexión de los desfibriladores a la red de datos puede ser mediante Bluetooth?

Este tema esta descrito el la pagina 55 del PPT

Gracias

RESPUESTA:

No, se tiene que ajustar a lo dispuesto en el ppt.

MINDRAY MEDICAL ESPAÑA S.L (26/09/23)

Asunto: CONSULTA LOTE 3 Y 4

PREGUNTA:

Buenos días,

En relación a los Lotes 3 y 4 (“Equipos de Anestesia de altas prestaciones” y “Equipos de Anestesia para pruebas funcionales básico” respectivamente), y en concreto en los criterios cualitativos evaluables de forma automática por aplicación de fórmula le planteamos la siguiente duda:

Donde dice en ambos lotes: Ventilador accionado eléctricamente, que no requiera de gas motriz para su funcionamiento, tipo pistón o turbina”, podría entenderse que indican éstos dos tipos “pistón o turbina” por ser los más utilizados históricamente, no excluyendo otras tecnologías novedosas de reciente incorporación al mercado, que garanticen que el resultado final sea el mismo o incluso mejor a los obtenidos por los ventiladores de turbina o pistón. Siendo el resultado final evaluado en términos de precisión de los valores medidos y suministrados, seguridad de la mezclas de gases entregada al paciente y rango de volúmenes y flujos en cualquier circunstancia de trabajo. En concreto nos referimos a la tecnología del Intercambiador de Volumen donde al igual que en los sistemas de pistón o turbina el aire es presurizado antes de suministrarlo al circuito de pacientes por sistemas mecánico/electrónicos, siendo el resultado final el mismo.

Gracias.

Un saludo.

Mindray Medical España S.L.

RESPUESTA:

No procede modificación de lo establecido en los pliegos. Debe ser literal lo que se valora como criterio de valoración, no admitiendo interpretaciones.

ADVANCED MEDICAL SYSTEMS, S. L. (27/09/23)

Asunto: CONSULTA ADVANCED MEDICAL SYSTEMS, S. L. SOBRE LOTES 21,22 Y 23

PREGUNTA:

Como en la contestación a las consultar realizadas por GENERAL ELECTRIC HEALTHCARE ESPAÑA, S.A.U, han contestado tanto para la compensación máxima de fugas como a la Presión inspiratoria: de 0 a 100 cmH2O o mayor, que estas pueden ser inferiores a los rangos requeridos en el ppt, queríamos preguntar los siguiente:

En los datos técnicos de rendimiento, se pide: Flujo inspiratorio máximo: 200 l/min. Teniendo en cuenta que jamás se llegan a flujos inspiratorios tan elevadas por seguridad de paciente, aceptarían rangos similares, como por ejemplo hasta 180 l/min.

Por otro lado, en los ajustes de control e intervalos, se pide: Ajuste volumen minuto de 0,5 a 60. Teniendo en cuenta que jamás se llega a un volumen por minuto tan elevado por seguridad de paciente, aceptarían rangos similares, como por ejemplo de 0,5 a 50?

Muchas gracias

RESPUESTA:

-No, según PPT.

TODAS ESTAS PREGUNTAS HAN SIDO RESPONDIDAS A TRAVÉS DE LA PLATAFORMA DE LICITACIÓN ELECTRÓNICA VORTAL