

**ACLARACIONES EXPEDIENTE 2022-0-143 RESPUESTAS DESDE EL 11 DE
SEPTIEMBRE DE 2023 AL 22 DE SEPTIEMBRE DE 2023**

SCHILLER ESPAÑA SAU (12/09/23)

Asunto: SOLICITUD ACLARACION

Buenos días,

En el LOTE 1 DESFIBRILADORES compuesto de 3 tipos de desfibriladores, han de utilizar los 3 tipos de desfibriladores los mismos fungibles y accesorios (electrodos, papel, cables, sensores...) ¿?

Gracias y un saludo

RESPUESTA:

No es necesario que los fungibles y accesorios de los tres tipos de desfibriladores del lote sean los mismos.

GETINGE GROUP SPAIN SLU (14/09/23)

Asunto: ACLARACIÓN TÉCNICA PLIEGOS

Nos dirigimos a ustedes por medio de la presente para solicitar modificación y aclaración en la solicitud de los criterios cualitativos.

LOTE 3: EQUIPOS DE ANESTESIA DE ALTAS PRESTACIONES

- *Ventilador accionado eléctricamente, que no requiere de gas motriz para su funcionamiento, tipo pistón o turbina.*

*Teniendo en cuenta que la valoración es respecto al **NO consumo de gas motriz** solicitamos que se permita que el ventilador ofrezca otra tecnología diferente sin consumo de gas motriz.*

ES DECIR:

- *Ventilador que no requiere gas motriz para su funcionamiento.*
-

• *Con sistema de seguridad de fallo de suministro de O2 y de proporción incorrecta de mezcla O2/N2O (sistema anti-hipoxia). Que la respuesta del equipo sea activa si no se corrige por el usuario, modificando automáticamente concentraciones y flujos.*

ACLARACIÓN

- *¿En este punto lo que solicitan es que en el momento en que se trabaja a muy bajo flujo e incurre una mezcla hipoxica el equipo reaccione solo y de forma automática aumentando las concentraciones de oxígeno y flujo? ¿No se refiere a la alarma básica de mezcla hipoxica verdad?*

RESPUESTA

-No procede modificación de lo establecido en el PCAP.

- Sí, se refiere a que el equipo reaccione solo y de forma automática aumentando las concentraciones de oxígeno y flujo.

LOTE 4: EQUIPO DE ANESTESIA PARA PRUEBAS FUNCIONALES BÁSICO

- *Ventilador accionado eléctricamente, que no requiere de gas motriz para su funcionamiento, tipo pistón o turbina.*

Teniendo en cuenta que la valoración es respecto al NO consumo de gas motriz solicitamos que se permita que el ventilador ofrezca otra tecnología diferente sin consumo de gas motriz.

ES DECIR:

- *Ventilador que no requiere gas motriz para su funcionamiento.*

RESPUESTA:

-No procede modificación de lo establecido en el PCAP.

LOTE 21: VENTILADOR AVANZADO ADULTO CON SISTEMA DE MONITORIZACIÓN MECÁNICA AVANZADO

Entendemos que el módulo de capnografía debe estar incluido.

RESPUESTA:

- Sí.

GENERAL ELECTRIC HEALTHCARE ESPAÑA, S.A.U (18/09/23)

Asunto: CONSULTAS LOTES 21-22-23

Buenos días,

En relación con el expediente de referencia, rogamos tengan a bien contestar a las siguientes cuestiones en relación a los lotes 21-22 y 23 (páginas 39, 40, 41, 42, 43 y 44 del PPT:

En los lotes 21, 22 y 23 se solicitan “Sistemas de reclutamiento automático para pacientes ARDS”. ¿Aceptarían herramientas que ayuden a la valoración del reclutamiento o de la reclutabilidad del paciente?

RESPUESTA: Sí, porque se requiere un procedimiento de reclutamiento, bien mediante maniobras totalmente automatizadas, o bien facilitando la automatización de los cálculos aunque no del procedimiento.

En los lotes 21, 22 y 23 se solicitan “Sistemas de ayuda al weaning automáticos”, citando algunos nombres comerciales de modos automáticos y protocolos automatizados. ¿Aceptarían también la automatización del protocolo SBT o Spontaneous breathing Trial?

RESPUESTA: Sí, al incluir el término similar, permite todas las soluciones equivalentes.

En los lotes 21 y 22 se solicitan “Modos de ventilación mecánica no invasiva: Máxima compensación de fugas” especificando los rangos de compensación en fase inspiratoria y en espiratoria. Dado que la mayoría de los proveedores no diferencia la compensación entre fase inspiratoria y espiratoria en ficha técnica, ¿aceptarían que se especificara solo la compensación general?

RESPUESTA Sí, no hay problema en dejar solo la compensación inspiratoria. Incluso se aceptan rangos inferiores dada la variabilidad en la forma de la medición en ficha técnica entre los distintos fabricantes, lo que limita la posibilidad de comparar.

En los lotes 21, 22 y 23 se solicita “Presión inspiratoria: de 0 a 100 cmH₂O o mayor”. Teniendo en cuenta que jamás se llegan a presiones tan elevadas por seguridad de paciente, ¿aceptarían rangos similares, como por ejemplo de 95 o 98 cmH₂O?

RESPUESTA Si, un rango cercano como 98 cmH₂O está dentro del rango solicitado. Además, si bien no se emplean en clínica jamás presiones tan altas, dependiendo de la arquitectura del equipo puede traducir una “reserva de capacidad”, por ejemplo en el caso de equipos basados en turbina. Por lo que se aceptan valores cercanos a este rango e incluso mayores (esa es la interpretación a la inclusión de o mayor)

En los lotes 21, 22 y 23 se solicita “P máxima: 0 - 120 cmH₂O”. Teniendo en cuenta que jamás se llegan a presiones tan elevadas por seguridad de paciente, ¿aceptarían rangos similares, por ejemplo, hasta 100 cmH₂O??

RESPUESTA Si, por las mismas razones que en la pregunta anterior.

En los lotes 21, 22 y 23 se solicita, en las páginas 40, 42 y 43 “Volumen tidal: 20 – 2000 ml”, y en las páginas 41, 42 y 44 “Vt en modo adulto: 100 – 4000 ml”. Entendemos que es un error de tipografía y que, al ser equipos para ventilación en pacientes adultos y pediátricos, y no grandes mamíferos, el rango real solicitado es entre 20 y 2000ml de volumen tidal, ¿Podrían confirmarlo?

RESPUESTA En efecto, se trata de un error tipográfico, estando el Vt solicitado en rangos entre 20 y 2000ml.

En los lotes 21, 22 y 23 se solicita “Tiempo espiratorio mínimo: 20% de tiempo de ciclo; de 0,2 a 0,8 segundos”. Entendemos que quiere decir que el tiempo mínimo espiratorio debe estar comprendido entre ese rango, pero no necesariamente llegar a 0.2 segundos; ¿podrían confirmarlo?

RESPUESTA Efectivamente, se acepta que no llegue necesariamente a 0.2"

En el lote 23 se solicita “Flujo base a partir de 0.5 litros por minuto”. Entendemos que se acepta cualquier valor de flujo base superior a 0.5 litros por minuto; ¿podrían confirmarlo? Agradeciéndoles de antemano su respuesta, reciban un saludo

RESPUESTA Sí, cualquier flujo base superior a 0,5lpm o, idealmente, seleccionable por el operador, es válido, porque se ha demostrado que se han vinculado la presencia del flujo base (idealmente seleccionable) a la posibilidad de re inhalación cuando existe un alto espacio muerto instrumental o en modos de no invasiva con interfaces de gran espacio muerto.

HOPSITAL HISPANIA, S.L. (19/09/23)

Asunto: DUDA CONFIGURACIÓN DE SOBRES PARA PRESENTAR LA OFERTA

Buenos días,

En los Pliegos se indica que la documentación técnica de los requisitos mínimos se presentará en el sobre 3.1 y la documentación de los criterios formula en el sobre 3.2, pero según como está configurada la oferta en Vortal solo hay sobre 1 para la documentación administrativa y sobre 2 con la oferta económica, de hecho en ninguno de los sobres se habilita nada para subir la documentación y no es hasta el paso 4 "documentación" donde se pueden subir documentos pero no se indica cuales ¿por favor pueden aclarar este aspecto contradictorio?

Gracias.

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.

CANON MEDICAL SYSTEMS, S.A (19/09/23)

Asunto: ACLARACION LOTES 6 LOTES 7

Buenas tardes,

Nos gustaría por favor solicitar una aclaración relativa a los lotes 6 y 7 del expediente

Lote 6 Pagina 16 PPT se indica "Convex con rango de frecuencia aproximado de 3-6 MHz de matricial con tecnología de cristal único o equivalente y sistema de localización integrado (para guía de intervencionismo)". Entendemos que se refiere a transductor con TECNOLOGÍA MATRICIAL Y TECNOLOGÍA CRISTAL

Lote 7 Página pg 18 PPT se indica " Convex con rango de frecuencia aproximado de 3-6 MHz de matricial con tecnología de cristal único o equivalente y sistema de localización integrado (para guía de intervencionismo).

Igual que en el caso anterior entendemos que se solicita transductor CON TECNOLOGÍA MATRICIAL y TECNOLOGÍA CRISTAL

Atentamente

RESPUESTA:

Efectivamente es correcta la aclaración de la empresa CANON. La frase correcta es: "Convex con rango de frecuencia aproximado de 3-6 MHz con tecnología matricial y de cristal único o equivalente y sistema de localización integrado (para guía de intervencionismo)."
