



Este documento se ha obtenido directamente del original que contenía todas las firmas auténticas y se han ocultado los datos personales protegidos y los códigos que permitirían acceder al original

**ACLARACIONES A LOS PLIEGOS QUE RIGEN EN EL ACUERDO MARCO PARA EL SUMINISTRO DE SONDAS VESICALES, SONDAS RECTALES, EQUIPOS DE CONTROL FECAL, SISTEMAS DE IRRIGACIÓN ANAL, SISTEMAS DE IRRIGACIÓN PARA ENEMAS, BOLSAS COLECTORAS DE ORINA, URINOMETROS, RÁCORD, TAPÓN, SISTEMAS DE IRRIGACIÓN DOBLE “Y” SIN CÁMARA, SISTEMAS DE IRRIGACIÓN DOBLE “Y” CON CÁMARA, SISTEMA DE IRRIGACIÓN SIMPLE, APÓSITOS SUJECCIÓN DE SONDAS, PERCHAS Y COLECTORES MASCULINOS DE ORINA, PARA TODOS LOS CENTROS DEPENDIENTES DEL SERMAS, A ADJUDICAR POR PROCEDIMIENTO ABIERTO MEDIANTE PLURALIDAD DE CRITERIOS (122 LOTES)**

**AM PA SUM 25/2022**

**PREGUNTA 1:**

Nos ha surgido una duda respecto a los lotes 65,66,67,68,69,71,71,75.

¿Es posible que haya una confusión en la descripción del tipo de punta de estos lotes puesto que no somos conocedores de que exista casa comercial que disponga de la misma?

**RESPUESTA 1**

No, no hay error en la descripción, la comisión técnica es conocedora que existe varias casas comerciales que disponen de productos con este tipo de punta.

**PREGUNTA 2:**

Piden que las muestras vayan en bolsas con autocierre, pero en productos de gran volumen, como el lote 108, no va a ser posible encontrar bolsas con autocierre de ese tamaño. ¿Podemos meter las muestras de ese lote en una caja independiente?

**RESPUESTA 2**

Efectivamente, si no cupieran en ese tipo de bolsas podrían presentar en su caja independiente con el número de muestras establecidas

**PREGUNTA 3**

En el lote 101, Bolsa de orina estéril de 4000cc, no dicen nada del punto de toma de muestras. ¿Entendemos que no debe llevar? ¿O lleva punto de toma de muestras sin aguja?

**RESPUESTA 3**

Dado que no se recoge este aspecto en el PPT, se puede ofertar con o sin punto de toma muestra.

#### **PREGUNTA 4**

En el lote 98, Bolsa de enema, dicen que no debe llevar preparado añadidos. ¿A qué se refieren con esto?? ¿Se refieren a que la bolsa no debe llevar añadidos? ¿Se consideraría válido una monodosis de solución jabonosa aparte que el profesional decide si usar o no?

#### **RESPUESTA 4**

De acuerdo a lo recogido en la página 26 del ppt: lote 98

El equipo no debe llevar la monodosis de solución jabonosa o ningún tipo de preparado para añadir al enema.

#### **PREGUNTA 5**

*Respecto a incluir ficha técnica (FT) anonimizadas en el sobre A, ¿me pueden indicar qué datos son los que no deben aparecer?*

#### **RESPUESTA 5**

No se deberá incluir ningún dato que sea objeto de evaluación en valoración de las muestras y/o de la documentación presentada en el sobre b

#### **PREGUNTA 6**

Entiendo, por tanto, que debo modificar las FT para enviar otras donde sí aparecen los datos suprimidos e incluirlas al sobre B.

#### **RESPUESTA 6**

Se deben incluir los datos completos para valoración en el sobre b

#### **PREGUNTA 7**

¿Es necesario el envío de las fotografías de las 4 caras de las cajas o embalajes donde se contiene la mercancía a suministrar? En su caso, ¿se tienen que enviar impresas junto con las muestras?

#### **RESPUESTA 7**

De acuerdo a: "art. 89.1 e) lcsp: muestras, descripciones y fotografías de los productos a suministrar, cuya autenticidad pueda certificarse a petición de la entidad contratante", en la página 13 del pcap, se recoge: "es imprescindible presentar junto a las muestras, fotografías nítidas de las cajas/envases que contienen los productos individuales presentados, con calidad suficiente para permitir la comprobación de todo el envase completo. Se requiere una fotografía de cada una de las caras/lados para poder ser valoradas".

Por tanto, si es necesario enviar las 4 fotografías y se adjuntan impresas junto con las muestras

#### **PREGUNTA 8**

*¿En el sobre B además de mi propia FT se debe incluir el anexo 1? ¿o éste sustituye la FT?*

### **RESPUESTA 8**

Si debe incluir ambos documentos. El anexo 1.3 no sustituye a la FT.

### **PREGUNTA 9**

En el punto 4 del PPT se establece que “El envase deberá permitir la visualización del contenido (no aplicable a los lotes 65, 66, 67, 68, 69, 70, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 89, 90 y 91) y tendrá el texto y las instrucciones al menos en castellano o simbología internacional (aplicable a todos los lotes).” Nuestro producto para el lote 98 viene en una bolsa transparente, pero a su vez en una caja individual de cartón con toda la información y simbología, ya que tiene un componente para el que no se aconseja la luz directa. ¿Supondría esto un incumplimiento de las bases?

### **RESPUESTA 9**

De acuerdo a lo recogido en el punto del PPT, el envase deberá permitir la visualización del contenido (no aplicable a los lotes 65, 66, 67, 68, 69, 70, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 89, 90 y 91) y tendrá el texto y las instrucciones al menos en castellano o simbología internacional (aplicable a todos los lotes).” Por tanto, supondría exclusión del producto ofertado.

### **PREGUNTA 10**

Respecto a las sondas vesicales Foley. Si podemos ofrecer unas completamente sin PVC (con certificado) ¿Esto estaría considerado como variante no aceptada?

### **RESPUESTA 10**

Lo que se recoge en cada una de las definiciones de los lotes de sonda foley, en lo que respecta a su composición solo pueden ser de silicona, látex y látex siliconado, por tanto, el material de fabricación no puede contener PVC y no podría ser considerado como una variante.

### **PREGUNTA 11**

Sería posible hacer una revisión de precios de los lotes nº: 10-11-12-13-14-15-16-17-18-82-83-84-85-99-100-107 dado que consideramos que los precios establecidos como máximos no figuran en línea con los precios actuales.

### **RESPUESTA 11**

No, no es posible.

### **PREGUNTA 12**

Cualquier producto que se pueda ofertar con una mejora respecto a la solicitud realizada, por ejemplo, libre de DEPH, libre de PVC... en los lotes donde no se especifique, ¿podría ser objeto de exclusión?

### **RESPUESTA 12**

De acuerdo a lo recogido en el punto 3 del PPT: “las características técnicas de los productos descritas en el presente pliego se deben entender como mínimas, por ello, cualquier licitador que no cumpla las características mínimas exigidas, serán excluidos

del procedimiento”, cualquier mejora ofertada que cumpla el punto 3 del ppt, no será motivo de exclusión.

### **PREGUNTA 13**

Las 10 muestras de cada lote deberán estar introducidas en una bolsa de plástico con auto cierre que estará identificada con el nombre del proveedor, el número de referencia del producto y el lote al que ofertan (no se admitirá otra forma de presentación para poder ser valorada la muestra).

Es imprescindible presentar junto a las muestras, fotografías nítidas de las cajas/envases que contienen los productos individuales presentados, con calidad suficiente para permitir la comprobación de todo el envase completo. Se requiere una fotografía de cada una de las caras/lados para poder ser valoradas”

Cabe la posibilidad de enviar la caja/envase con las 10 unidades de muestras y así evitar tener que presentar la fotografía de cada uno de los lados tal y cómo solicitan?

### **RESPUESTA 13**

No, las muestras deben ser introducidas tal como se indica en el apartado 5. Solvencia económica, financiera y técnica y criterios de selección dentro del punto b y recogido en concreto dentro de acuerdo a: “art. 89.1 e) lcsp: muestras, descripciones y fotografías de los productos a suministrar, cuya autenticidad pueda certificarse a petición de la entidad contratante”, y en concreto en la página 13 del pcap, se recoge: “es imprescindible presentar junto a las muestras, fotografías nítidas de las cajas/envases que contienen los productos individuales presentados, con calidad suficiente para permitir la comprobación de todo el envase completo. Se requiere una fotografía de cada una de las caras/lados para poder ser valoradas”. Por tanto, sí que es necesario enviar las 4 fotografías y se adjuntarán impresas junto con las muestras.

### **PREGUNTA 14**

Según se indica en pliego de prescripciones técnicas, en el Lote 88 destinado, a “Equipo de control fecal” describe el uso de filtro de carbón activo, característica que solo tiene un proveedor, y cuyo fin es la eliminación y prevención de olores. Teniendo en cuenta que existen otras soluciones en el mercado con el mismo fin, ¿valorarían otras soluciones para la eliminación de olores, pero sin carbón activo, y así permitir la concurrencia?

### **RESPUESTA 14**

En relación con la afirmación de que esa característica sólo la tiene un proveedor, le informamos que existen varios proveedores con esa característica. Por tanto, no procede modificar las características técnicas publicadas del PPT.

### **PREGUNTA 15**

¿Los hospitales adheridos al S.M. convocarán individualmente procedimientos derivados de este AM, o, por el contrario, cada centro seleccionara los productos adjudicados, sin realizar nueva convocatoria?

### **RESPUESTA 15**

No. Los centros dependientes del servicio madrileño de salud deberán atenerse a lo recogido en las cláusulas 36 y 37 del PCAP.

### **PREGUNTA 16**

Para los artículos de dimensiones más grandes, como es el caso de los urinómetros del lote 118 por ejemplo, ¿podemos mandar las muestras en varias bolsas de plástico de autocierre con los artículos individuales?

### **RESPUESTA 16**

Si, podrían optar por varias bolsas o podrían presentar en la caja independiente con el número de muestras establecidas

### **PREGUNTA 17**

Para las muestras, además de la etiqueta de la bolsa de autocierre, ¿es necesario etiquetar individualmente los envases unitarios contenidos en la bolsa?

### **RESPUESTA 17**

Según lo recogido en el PCAP en el - Art. 89.1 e) LCSP: Muestras, descripciones y fotografías de los productos a suministrar, cuya autenticidad pueda certificarse a petición de la entidad contratante., y que recoge:

“las muestras se presentarán en envase individual estéril y en los lotes en los que no sea de aplicación será en envasado limpio. (según lo indicado en el punto 6. Prescripciones técnicas del PPT). El material deberá estar identificado de forma inequívoca, con el producto en español o simbología internacional.

Las 10 muestras de cada lote deberán estar introducidas en una bolsa de plástico con auto cierre que estará identificada con el nombre del proveedor, el número de referencia del producto y el lote al que ofertan (no se admitirá otra forma de presentación para poder ser valorada la muestra).”

Por tanto, deben ir identificadas las bolsas y cada una de las muestras de forma individual

### **PREGUNTA 18**

En algunos casos disponemos de dos niveles de embalaje (caja dispensadora y cartón), entendemos que solo necesitarían fotografía de la caja, ¿correcto?

### **RESPUESTA 18**

De acuerdo al art. 89.1 LCSP, “muestras, descripciones y fotografías de los productos a suministrar, cuya autenticidad pueda certificarse a petición de la entidad contratante”, en la página 13 del PCAP, se recoge: “es imprescindible presentar junto a las muestras, fotografías nítidas de las cajas/envases que contienen los productos individuales presentados, con calidad suficiente para permitir la comprobación de todo el envase completo. Se requiere una fotografía de cada una de las caras/lados para poder ser valoradas”, por lo que se necesitan fotografías de las cajas según lo recogido en el PCAP.

### **PREGUNTA 19**

Lote 99: Debido a que la medida estándar del tubo de estas bolsas de orina es de 90 cm, ¿podrían confirmar si podemos presentar un producto con dicha medida, por favor?

### **RESPUESTA 19**

De acuerdo a lo recogido en el PPT, el lote 99 se describe de la siguiente manera:

“lote 99 bolsa colectora de orina 2000 cc estéril con grifo.

PVC. Lámina transparente y con escala graduada de 100 en 100ml. la lámina opaca en el dorso de la bolsa. Con válvula antirretorno en la parte proximal de la bolsa. El gramaje de la bolsa no será inferior a 0,09 mm de grosor. Presentará doble soldado hermético de la bolsa y con mínima absorción lumínica. Con tapón protector en racord universal estriado. Tubo transparente, flexible y sin memoria de plegado, cuya longitud mínima de 100 cm. Presentará un clamp para cerrar el tubo y así evitar el retorno de la orina. Grifo de vaciado de sencillo manejo, cierre con una sola mano y sistema de guardado del mismo. Punto de extracción de muestras sin aguja. Estéril y en envase unitario. Libre de látex” y dado que no se recoge variabilidad de las medidas en este lote, si presentara un tubo de 90 cm quedaría excluido por incumplimiento del ppt. Medidas más cortas aumentaría el riesgo de tracción involuntaria sobre la sonda vesical lo que podría provocar lesiones iatrogenicas y poner en riesgo la seguridad del paciente.

### **PREGUNTA 20**

Para aquellas compañías distribuidoras de Suiza como la nuestra, que tipo de documento hemos de presentar cuando el pliego nos solicita:

Autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios como empresa fabricante, titular, comercializador o importador de productos sanitarios, o en caso de tratarse de establecimientos de distribución y venta, copia de la comunicación de inicio de actividad a las autoridades sanitarias de la comunidad autónoma donde se ubiquen.

En España disponemos solo de un Establecimiento permanente donde están nuestros servicios, pero se distribuye a través de Suiza.

### **RESPUESTA 20**

Independientemente desde donde se haga la distribución, cualquier empresa que quiera realizar actividad fabricante, titular, comercializador o importador de productos sanitarios debe tener la autorización de la agencia española del medicamento y productos sanitarios; en caso de tratarse de establecimientos de distribución y venta, deberá remitir copia de la comunicación de inicio de actividad a las autoridades sanitarias de la comunidad autónoma donde se ubiquen.

Según el artículo 18 del RD 193/2023, por el que se regulan los productos sanitarios y que dice lo siguiente:

“1. Cualquier agente económico que comercialice productos en territorio español, que no sea productos a medida, debe estar incluido en el Registro de comercialización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. Este registro deberá

realizarse previo a la actividad de comercialización a través de la vía habilitada para ello en la sede electrónica de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.

2. Los agentes económicos deberán comunicar al Registro de comercialización los productos que vayan a comercializar. Esta comunicación incluirá:

- a) Datos identificativos del agente económico que efectúa la comunicación.
- b) Nombre comercial de cada uno de los productos que comercializa en España.
- c) Identificador de producto (en adelante, UDI-DI).
- d) Etiquetado e instrucciones de uso con los que se vaya a comercializar el producto en España.
- e) Fecha en la que se inicia la comercialización en España.
- f) Para fabricantes que reprocesen productos de un solo uso, una declaración de que la actividad de reprocesamiento se realiza dentro de la Unión Europea.

3. Cualquier modificación de los datos señalados en el apartado anterior del presente artículo será comunicada al registro, así como el cese de la comercialización.

4. Las oficinas de farmacia y cualquier otro punto de venta exclusiva al público quedan exceptuados del cumplimiento de los apartados 1 y 2.

5. Los agentes económicos, de forma anual, deberán actualizar su comunicación al Registro de comercialización indicando los productos que continúan comercializando.

La no actualización de la comunicación supondrá la baja de los productos y del agente económico del Registro de comercialización.

6. La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios mantendrá actualizado un registro con todas las comunicaciones a las que se refiere el apartado anterior.”

#### **PREGUNTA 21**

*Quando solicitan “CERTIFICACIONES EMITIDAS POR LABORATORIO EXTERNO” sería válido un Certificado emitido por la B.S.I.(British Standards Institution) para justificar las normativas ISO...?*

#### **RESPUESTA 21**

Si, serán válidos para la certificación de las normas iso. Se recuerda que toda la documentación tiene que estar en castellano o con traducción literal. Mirar PCAP

#### **PREGUNTA 22:**

Habiendo revisado los pliegos en profundidad, tanto los requisitos mínimos del Pliego de Prescripciones Técnicas como los criterios de adjudicación de valoración automática reflejados en el Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares, hemos podido comprobar que tanto las características mínimas técnicas como las sujetas a valoración son exclusivas de una sola empresa, por lo tanto, limitan de este modo la competencia y la igualdad de oportunidades entre los posibles licitadores. Por lo tanto,

**SOLICITA**

Revisión de los requisitos mínimos limitativos a la participación de una sola empresa de los siguientes lotes:

**PREGUNTA 22.1**

Con respecto a la pregunta del los lotes 37, 38 y 39

“cuando hacen referencia a "lista para usar", entendemos que podemos ofertar nuestra sonda lofric origo, ya que presionando el envase de la sonda”,

**RESPUESTA 22.1**

Sí, lo podrían ofertar especificando este sistema como autolubricación

**PREGUNTA 22.2.**

Las puntas tiemann sólo existen para medidas de sondas masculinas, esta es una longitud de sonda femenina/pediátrica. ¿Se trata de un error, bien en la longitud de la sonda o en el tipo de punta?

**RESPUESTA 22.2**

Pese a conocer que actualmente no es de uso habitual, se ha licitado este lote con estas características, para dar la posibilidad de cubrir esta necesidad ocasional detectada en los centros sanitarios del Sermas.

**PREGUNTA 22.3**

¿Con apertura en solapa quieren decir “apertura en pestaña” al igual que el resto de lotes?

**RESPUESTA 22.3**

Si. Efectivamente se refiere a “en pestaña” al igual que el resto de lotes con esa descripción

**PREGUNTA 22.4.**

Nuestra sonda LoFric Sense tiene una longitud de 15cm. ¿Sería válido ofertar esta medida?

**RESPUESTA 22.4.**

No. Las medidas indicadas en el pliego permiten la libre concurrencia y aseguran tanto la práctica asistencial como la adecuación de la práctica clínica. Las medidas deben ajustarse a lo solicitado en el lote correspondiente del ppt (de 17 a 22 cm).

**PREGUNTA 22.5**

En estos lotes solicitan las sondas de PVC. ¿Sería válido presentar en estas posiciones nuestras sondas de POBE?

Las sondas de POBE (elastómero de poliolefinas) tienen mayor biocompatibilidad y seguridad, lo que reduce el riesgo de irritación reacciones alérgicas en los pacientes. Su flexibilidad y suavidad proporcionan una mayor comodidad durante el uso, lo cual es crucial para pacientes con sondajes frecuentes o a largo plazo. Además, la durabilidad



del POBE mejora la fiabilidad y reduce el riesgo de complicaciones, como infecciones del tracto urinario. Además, tienen un menor impacto ambiental negativo.

#### **RESPUESTA 22.6**

No. El material solicitado en el PPT es PVC de grado médico que garantiza la seguridad en la técnica de inserción del catéter.

#### **PREGUNTA 22.6**

Las características mínimas descritas en este lote son exclusivas de la empresa Coloplast. Teniendo en cuenta que solo Wellspect y Coloplast comercializan estos sistemas de irrigación anal en España, nuestra sonda Navina tiene una longitud de inserción de 10,6 cms, por lo tanto, no cumpliríamos con la medida mínima requerida, siendo Coloplast la única empresa que puede participar en este lote. Al igual que en el lote anterior, tenemos la problemática que nuestra longitud de inserción es de 8,57 cm, además de la marca indicadora y solicitar una sola bomba, siendo este lote excluyente. Al igual que en el lote anterior, tenemos la problemática que nuestra longitud de inserción es de 7 cm, además de la marca indicadora, solicitan que el contendor sea "sin tapa" siendo este lote excluyente ya solo Coloplast comercializa este producto con estas características.

#### **RESPUESTA 22.6**

Los productos deben cumplir las condiciones del PPT. No obstante, para favorecer la libre concurrencia una vez presentadas las ofertas la comisión técnica valorará las características de los productos ofertados de acuerdo a la documentación presentada.

#### **PREGUNTA 22.7**

La unidad de control con "bomba" en singular es igualmente una especificación que solo tiene Coloplast, ya que nuestro dispositivo tiene dos bombas.

#### **RESPUESTA 22.7**

En el PPT se indica que el equipo disponga de bomba que sirva para inflar el balón e impulsar el agua al interior. No se especifica el número de bombas totales del equipo. Por tanto, pueden ofertar su dispositivo con dos bombas.

#### **PREGUNTA 22.8**

Lotes, 37, 38, 39, 40, 42, 43, 56, 57, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 77, 78, 79, 80

Todos ellos hacen referencia a "Apertura en pestaña que permita el volcado completo en campo estéril." El uso de las sondas en los hospitales se hace principalmente para que el paciente aprenda la técnica del Cateterismo intermitente Limpio, por tanto, ¿qué utilidad hay en tener una "apertura que permita el volcado completo en campo ESTÉRIL?"

#### **RESPUESTA 22.8**

Se utiliza en múltiples ocasiones en el bloque quirúrgico y se precisa de un volcado estéril.

Además, teniendo en cuenta los objetivos hospitalarios de que uno de los objetivos es la reducción de la práctica de sondaje permanente. Por lo que el uso de esta sonda no solo se limita a la educación en autosondaje del paciente, sino a la actividad diaria tanto en hospitalización, consultas y áreas quirúrgicas.

#### **PREGUNTA 22.9**

Por otro lado, en la cláusula 1, punto 3 del pliego de cláusulas administrativas particulares, dice:

“Número máximo de adjudicatarios: Sin limitación de adjudicatarios, en relación con las dificultades de suministro en el expediente previo”

#### **“ORDEN DE SELECCIÓN DE PROVEEDORES**

Cada centro seleccionará, de entre los adjudicatarios de cada lote, en el supuesto de ser varios, al de mayor puntuación total (económica + técnica). Se podrán adquirir productos de adjudicatarios que no hayan alcanzado la mayor de las puntuaciones si por razones logísticas no se pudiera asegurar el suministro. En los casos en los que, por motivos de desabastecimiento justificados, como rotura de stock, fuese imposible adquirir los productos que hubiesen alcanzado la mayor puntuación total, se procederá a la adquisición de los que hubiesen alcanzado la 2ª mayor puntuación total y así sucesivamente hasta garantizar el suministro, siempre y cuando estén debidamente justificados y bajo la autorización de la Dirección Gerencia correspondiente de cada Hospital, Atención Primaria, y SUMMA 112, con copia a la Subdirección General de Farmacia y Productos Sanitarios ([gestion.farmaceutica@salud.madrid.org](mailto:gestion.farmaceutica@salud.madrid.org)). Por “Desabastecimiento justificado”, se entiende a aquellos desabastecimientos que por motivos externos al adjudicatario, este se encuentra ante la imposibilidad de suministrar dichos productos ajustándose a la calidad, plazos y/o precios establecidos en el contrato, motivado entre otros, por la falta de materia prima que impida la fabricación, un aumento no previsto en los costes de fabricación o suministro, que lleve a la empresa a suministrar estos productos a precios por debajo de los costes de fabricación.”

Esto contradice los requisitos mínimos establecidos en el pliego de prescripciones técnicas, limitando estos requisitos la participación a 1 sola empresa.

#### **RESPUESTA 22.9**

Todo lo correspondiente a la adjudicación aparece exclusivamente en el PCAP. En la cláusula 1, punto 3 del pliego de cláusulas administrativas particulares donde se especifica el número de adjudicatarios y el orden de selección de los mismos.

#### **PREGUNTA 22.10**

Con respecto a la pregunta de los lotes 37, 38 y 39

“cuando hacen referencia a “lista para usar”, entendemos que podemos ofertar nuestra sonda lofric origo, ya que presionando el envase de la sonda”,

#### **RESPUESTA 22.10**

Sí, lo podrían ofertar especificando este sistema como autolubricación

#### **PREGUNTA 22.11**

Las puntas tiemann sólo existen para medidas de sondas masculinas, esta es una longitud de sonda femenina/pediátrica. ¿Se trata de un error, bien en la longitud de la sonda o en el tipo de punta?

#### **RESPUESTA 22.11**

Pese a conocer que actualmente no es de uso habitual, se ha licitado este lote con estas características, para dar la posibilidad de cubrir esta necesidad ocasional detectada en los centros sanitarios del Sermas.

#### **PREGUNTA 22.12**

¿Con apertura en solapa quieren decir “apertura en pestaña” al igual que el resto de lotes?

#### **RESPUESTA 22.12**

Si. Efectivamente se refiere a “en pestaña” al igual que el resto de lotes con esa descripción

#### **PREGUNTA 22.13**

Nuestra sonda LoFric Sense tiene una longitud de 15cm. ¿Sería válido ofertar esta medida?

#### **RESPUESTA 22.13**

No. Las medidas indicadas en el pliego permiten la libre concurrencia y aseguran tanto la práctica asistencial como la adecuación de la práctica clínica. Las medidas deben ajustarse a lo solicitado en el lote correspondiente del ppt (de 17 a 22 cm).

#### **PREGUNTA 22.14**

En estos lotes solicitan las sondas de PVC. ¿Sería válido presentar en estas posiciones nuestras sondas de POBE?

Las sondas de POBE (elastómero de poliolefinas) tienen mayor biocompatibilidad y seguridad, lo que reduce el riesgo de irritación reacciones alérgicas en los pacientes. Su flexibilidad y suavidad proporcionan una mayor comodidad durante el uso, lo cual es crucial para pacientes con sondajes frecuentes o a largo plazo. Además, la durabilidad del POBE mejora la fiabilidad y reduce el riesgo de complicaciones, como infecciones del tracto urinario. Además, tienen un menor impacto ambiental negativo.

#### **RESPUESTA 22.14**

No. El material solicitado en el PPT es PVC de grado médico que garantiza la seguridad en la técnica de inserción del catéter.

#### **PREGUNTA 22.15**

Las características mínimas descritas en este lote son exclusivas de la empresa Coloplast. Teniendo en cuenta que solo Wellspect y Coloplast comercializan estos sistemas de irrigación anal en España, nuestra sonda Navina tiene una longitud de inserción de 10,6 cms, por lo tanto, no cumpliríamos con la medida mínima requerida, siendo

Coloplast la única empresa que puede participar en este lote. Al igual que en el lote anterior, tenemos la problemática que nuestra longitud de inserción es de 8,57 cm, además de la marca indicadora y solicitar una sola bomba, siendo este lote excluyente. Al igual que en el lote anterior, tenemos la problemática que nuestra longitud de inserción es de 7 cm, además de la marca indicadora, solicitan que el contendor sea "sin tapa" siendo este lote excluyente ya solo Coloplast comercializa este producto con estas características.

#### **RESPUESTA 22.15**

Los productos deben cumplir las condiciones del ppt. No obstante, para favorecer la libre concurrencia una vez presentadas las ofertas la comisión técnica valorará las características de los productos ofertados de acuerdo a la documentación presentada.

#### **PREGUNTA 22.16**

La unidad de control con "bomba" en singular es igualmente una especificación que solo tiene Coloplast, ya que nuestro dispositivo tiene dos bombas.

#### **RESPUESTA 22.16**

En el PPT se indica que el equipo disponga de bomba que sirva para inflar el balón e impulsar el agua al interior. No se especifica el número de bombas totales del equipo. Por tanto, pueden ofertar su dispositivo con dos bombas.

#### **PREGUNTA 22.17**

Lotes, 37, 38, 39, 40, 42, 43, 56, 57, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 77, 78, 79, 80

Todos ellos hacen referencia a "Apertura en pestaña que permita el volcado completo en campo estéril." El uso de las sondas en los hospitales se hace principalmente para que el paciente aprenda la técnica del Cateterismo intermitente Limpio, por tanto, ¿qué utilidad hay en tener una "apertura que permita el volcado completo en campo ESTÉRIL?"

#### **RESPUESTA 22.17**

Se utiliza en múltiples ocasiones en el bloque quirúrgico y se precisa de un volcado estéril.

Además, teniendo en cuenta los objetivos hospitalarios de itu cero una de las metas es la reducción de la práctica de sondaje permanente. Por lo que el uso de esta sonda no solo se limita a la educación en autosondaje del paciente, sino a la actividad diaria tanto en hospitalización, consultas y áreas quirúrgicas.

#### **PREGUNTA 22.17**

Por otro lado, en la cláusula 1, punto 3 del pliego de cláusulas administrativas particulares, dice:

"Número máximo de adjudicatarios: Sin limitación de adjudicatarios, en relación con las dificultades de suministro en el expediente previo"

"ORDEN DE SELECCIÓN DE PROVEEDORES

Cada centro seleccionará, de entre los adjudicatarios de cada lote, en el supuesto de ser varios, al de mayor puntuación total (económica + técnica). Se podrán adquirir productos de adjudicatarios que no hayan alcanzado la mayor de las puntuaciones si por razones logísticas no se pudiera asegurar el suministro. En los casos en los que, por motivos de desabastecimiento justificados, como rotura de stock, fuese imposible adquirir los productos que hubiesen alcanzado la mayor puntuación total, se procederá a la adquisición de los que hubiesen alcanzado la 2ª mayor puntuación total y así sucesivamente hasta garantizar el suministro, siempre y cuando estén debidamente justificados y bajo la autorización de la Dirección Gerencia correspondiente de cada Hospital, Atención Primaria, y SUMMA 112, con copia a la Subdirección General de Farmacia y Productos Sanitarios ([gestion.farmaceutica@salud.madrid.org](mailto:gestion.farmaceutica@salud.madrid.org)). Por “Desabastecimiento justificado”, se entiende a aquellos desabastecimientos que por motivos externos al adjudicatario, este se encuentra ante la imposibilidad de suministrar dichos productos ajustándose a la calidad, plazos y/o precios establecidos en el contrato, motivado entre otros, por la falta de materia prima que impida la fabricación, un aumento no previsto en los costes de fabricación o suministro, que lleve a la empresa a suministrar estos productos a precios por debajo de los costes de fabricación.”

Esto contradice los requisitos mínimos establecidos en el pliego de prescripciones técnicas, limitando estos requisitos la participación a 1 sola empresa.

#### **RESPUESTA 22.17**

Todo lo correspondiente a la adjudicación aparece exclusivamente en el PCAP. En la cláusula 1, punto 3 del pliego de cláusulas administrativas particulares donde se especifica el número de adjudicatarios y el orden de selección de los mismos.

#### **PREGUNTA 23**

En relación a las muestras, solicitan: **10 unidades de cada producto base ofertado.**

**Pero indican que “se entienden como unidades, la unidad final de dispensación, es decir, el producto final que llega al profesional o paciente”.**

Nuestro envase de venta contiene 5 bolsas. ¿Sería correcto enviar 2 envases de venta que serían las 10 unidades que solicitan...?

#### **RESPUESTA 23**

De acuerdo a lo recogido en - art. 89.1 e) LCSP: muestras, descripciones y fotografías de los productos a suministrar, cuya autenticidad pueda certificarse a petición de la entidad contratante. (página 12 del PCAP)

Las muestras se presentarán en envase individual estéril y en los lotes en los que no sea de aplicación será en envasado limpio. (según lo indicado en el punto 6. Prescripciones técnicas del PPT). El material deberá estar identificado de forma inequívoca, con el producto en español o simbología internacional.

Las 10 muestras de cada lote deberán estar introducidas en una bolsa de plástico con auto cierre que estará identificada con el nombre del proveedor, el número de

referencia del producto y el lote al que ofertan (no se admitirá otra forma de presentación para poder ser valorada la muestra).

Por tanto, tal y como se indica, se deberá presentar las muestras en bolsas de plástico con auto cierre y no en sus envases de venta.

#### **PREGUNTA 24**

En el pliego se especifica 10 unidades por producto e imágenes de las cajas de envío del producto final.

¿Han de ser de los 6 lados de cada caja? ¿Podría enviarse el pdf con el diseño de las cajas, medidas y etiquetas?

#### **RESPUESTA 24**

Tal como se indica en el apartado 5. Solvencia económica, financiera y técnica y criterios de selección dentro del punto b y recogido en concreto dentro de acuerdo a: “art. 89.1 e) LCSP: muestras, descripciones y fotografías de los productos a suministrar, cuya autenticidad pueda certificarse a petición de la entidad contratante”, y en concreto en la página 13 del PCAP, se recoge: “es imprescindible presentar junto a las muestras, fotografías nítidas de las cajas/envases que contienen los productos individuales presentados, con calidad suficiente para permitir la comprobación de todo el envase completo. Se requiere una fotografía de cada una de las caras/lados para poder ser valoradas”. Por tanto, sí que es necesario enviar las fotografías de todos los lados de la caja y se adjuntarán impresas junto con las muestras.

No enviar PDF con el diseño de la caja, se solicita fotografías del envase externo del producto que se suministraría a los centros, tal y como se recoge en el mismo apartado son fotografías y en su caso de los seis lados.

#### **PREGUNTA 25**

Dentro del documento pcap\_sondas\_0 hemos encontrado la siguiente especificación para el envío de las muestras:

Las 10 muestras de cada lote deberán estar introducidas en una bolsa de plástico con auto cierre que estará identificada con el nombre del proveedor, el número de referencia del producto y el lote al que ofertan (no se admitirá otra forma de presentación para poder ser valorada la muestra).

Nos dirigimos a ustedes para comentarles que nos es imposible introducir las 10 unidades de muestras del producto ofertado dentro de una única bolsa de plástico con auto cierre, ya que las dimensiones del producto son bastante grandes.

Queremos presentar oferta para las dos referencias del lote 108.

¿Nos puede confirmar si es posible hacer el envío de las 10 unidades de muestras de las 2 referencias ofertadas, en una caja, debidamente identificada y etiquetada con los datos que se solicitan en el documento PCAP sondas\_?

#### **RESPUESTA 25**

Efectivamente, si no cupieran en ese tipo de bolsas podrían presentarlas en una caja independiente con el número de muestras establecidas

#### **PREGUNTA 26**

En el PPT, del lote 65 al 76, uno de los criterios es "Con lubricación lista para usar". ¿El concepto "lista para usar" significa "abrir el envase de la sonda y sondar, sin necesidad de pasos añadidos para activar el recubrimiento de esta?"

#### **RESPUESTA 26**

Sí, lo podrían ofertar especificando este sistema como autolubricación

#### **PREGUNTA 27**

Lote 76, ¿el material debe ser PVC?

#### **RESPUESTA 27**

El material solicitado es PVC de grado médico, que garantiza también la seguridad en la técnica de inserción del catéter, por tanto, debe cumplir con esa característica del material solicitado en el PPT.

#### **PREGUNTA 28**

Aclaración sobre la caducidad de los productos (24 meses). ¿Se refiere a la caducidad total del producto desde fecha de fabricación (es decir, vida útil)?

#### **RESPUESTA 28**

Efectivamente, se refiere a la vida útil del producto y por tanto desde su fecha de fabricación.

#### **PREGUNTA 29**

Anexo 4.1 AUTOBAREMACIÓN; hay que cumplimentar dos espacios (AUTOEVALUACIÓN y JUSTIFICACIÓN). ¿el primer apartado cumplimentar con la puntuación asignada?

#### **RESPUESTA 29**

En el espacio de autoevaluación, el licitador deberá cumplimentar con el valor de la puntuación estimada por el licitador de los productos ofertados.

#### **PREGUNTA 30**

En el apartado JUSTIFICACIÓN ¿qué tipo de justificación solicitan? El espacio dedicado a este punto es muy pequeño y necesitamos aclararlo.

#### **RESPUESTA 30**

En el apartado de justificación el licitador podrá utilizar este espacio para describir aquellos aspectos que avalan la puntuación estimada por el licitador

#### **PREGUNTA 31**

Solicitamos aclaración en el punto:

MUESTRAS: “Las 10 muestras de cada lote deberán estar introducidas en una bolsa de plástico con auto cierre que estará identificada con el nombre del proveedor, el número de referencia del producto y el lote al que ofertan (no se admitirá otra forma de presentación para poder ser valorada la muestra)”

El Lote 108 tiene Orden 1 y Orden 2, en base a esto;

- 21.1¿Se presentan las muestras de cada orden en 2 bolsas?, ¿una con el producto de la Orden 1 y otra con el producto de la Orden 2?
- O ¿se presentan en una sola bolsa en la que vayan los productos de la Orden 1 y Orden 2?

### **RESPUESTA 31**

De acuerdo a lo recogido en el apartado de las muestras tal como se indica en el apartado 5. Solvencia económica, financiera y técnica y criterios de selección dentro del punto b y recogido en concreto dentro de acuerdo a: “art. 89.1 e) LCSP: muestras, descripciones y fotografías de los productos a suministrar, cuya autenticidad pueda certificarse a petición de la entidad contratante”, dice “estará identificada con el nombre del proveedor, el número de referencia del producto y el lote al que ofertan (no se admitirá otra forma de presentación para poder ser valorada la muestra)”. Por tanto deberán presentar cada número de orden en una bolsa.

### **PREGUNTA 32**

Contacto con ustedes para aclarar varios conceptos sobre las muestras.

¿Por un lado, indican que se entregan en el registro general, es en Paseo de la Castellana, 280, correcto?

### **RESPUESTA 32**

La dirección es correcta

### **PREGUNTA 33**

Por otro lado, sobre las fotografías que solicitan, ¿necesitan foto por ambas caras de cada referencia enviada que llega a paciente o profesional y/o también de la caja exterior de venta o embalaje exterior?

### **RESPUESTA 33**

De acuerdo a: “art. 89.1 e) LCSP: muestras, descripciones y fotografías de los productos a suministrar, cuya autenticidad pueda certificarse a petición de la entidad contratante”, en la página 13 del PCAP, se recoge: “es imprescindible presentar junto a las muestras, fotografías nítidas de las cajas/envases que contienen los productos individuales presentados, con calidad suficiente para permitir la comprobación de todo el envase completo. Se requiere una fotografía de cada una de las caras/lados para poder ser valoradas”.

Por tanto, solo de las cajas exterior de venta



#### **PREGUNTA 34**

Ruego me confirmen que para anonimizar la ficha técnica que debe ir en el Sobre 1, debemos omitir TODOS los criterios evaluables que afectan al lote/s al que nos presentamos.

#### **RESPUESTA 34**

Dentro del apartado “otra documentación requerida” del PCAP, se recoge

Ficha técnica (firmada por el apoderado de la empresa) para la comprobación del cumplimiento del PPT, debidamente anonimizada, de forma que no se revele de manera anticipada la información relativa a la evaluación de los criterios objetivos por aplicación de fórmula.

Por tanto, deben omitir todos los datos que sirvan para evaluar los criterios de carácter técnico (diferentes al precio) que afectan al lote/s a los que se presentan.

#### **PREGUNTA 35**

“Característica de la etiqueta: Debe figurar **Calibre y Longitud**”

¿Se aplica esta característica al lote 108?

#### **RESPUESTA 35**

En el PPT en lo referente a ese lote, define lo siguiente

*“lote 108 Nº de orden 1: urinómetro con bolsa colectora con grifo medidor Horario 500cc. Con escala de medida. Graduada nítida e imborrable de 1 ml mínimo hasta 40 ml con escala de ml en ml. Con Llave de vaciado plástico rígido que permita el vaciado completo sin dejar restos en la Cámara. Extremo conector a sonda debe ser de plástico rígido, con conexión universal y Superficie interior lisa y exterior con muescas diámetro, con tapa protectora en la Conexión. Sistema de obtención de muestras sin agujas situado junto a la conexión a la Sonda. Tubo flexible, transparente y antiacodable de longitud mínima de 120 cm y Sistema antiacodamiento próximo a la entrada del urinómetro. Pinza clamp en el tubo. Con 1 válvula antirreflejo en la bolsa de recogida de orina. Sistema incorporado para su Correcta sujeción. Bolsa colectora con grifo de vaciado en la parte inferior del Urinómetro, transparente con capacidad mínima de 1500ml con escala medidora Graduada, que se pueda cambiar. En envase individual estéril. Libre de látex. Nº de orden 2: bolsa colectora con grifo para el urinómetro. estéril Bolsa colectora con grifo de vaciado en la parte inferior del urinómetro, transparente Con capacidad mínima de 1500ml”*

Por tanto, dado que esos requerimientos no están recogidos en la descripción del PPT, no son de aplicación

#### **PREGUNTA 36**

¿Es posible que haya una errata en la descripción del lote 76? Dónde se indica De PVC grado médico LOTE 76 SONDA VESICAL NÉLATON 16 FR, 35-42 CM.1 VÍA, PARA SONDAJE INTERMITENTE. AUTOLUBRICADA CON CAPA HIDROFÍLICA De PVC, grado médico Punta

redonda y flexible. Autolubricada con capa hidrofílica que permita un deslizamiento atraumático. Con lubricación lista para usar. En envase estéril. Apertura en pestaña.

#### **RESPUESTA 36**

El material solicitado es PVC de grado médico, por tanto, debe cumplir con esa característica del material solicitado en el PPT.

#### **PREGUNTA 37**

¿Es posible presentar una misma referencia a diferentes artículos? Siempre teniendo en cuenta que cumpla con las características del pliego técnico

#### **RESPUESTA 37**

Entendemos que cuando se refiere a artículo, quiere decir lote. Es posible, siempre que cumpla con las características establecidas en los pliegos de licitación.

#### **PREGUNTA 38**

Con respecto al etiquetado de las muestras del expediente que nos ocupa y en lo que respecta al etiquetado de muestras, nos surge la duda si para poder etiquetar las muestras hay que etiquetarlas individualmente o solo con etiquetar la bolsa con autocierre sería suficiente. Es decir, aun etiquetando la bolsa de autocierre con el nombre del producto, referencia, nombre empresa licitadora, ¿hay que etiquetar individualmente cada producto incluido en la bolsa de autocierre?

#### **RESPUESTA 38**

Según lo recogido en el PCAP EN EL - Art. 89.1 e) LCSP: Muestras, descripciones y fotografías de los productos a suministrar, cuya autenticidad pueda certificarse a petición de la entidad contratante., Y QUE RECOGE:

“Las muestras se presentarán en envase individual estéril y en los lotes en los que no sea de aplicación será en envasado limpio. (según lo indicado en el punto 6. Prescripciones técnicas del PPT). El material deberá estar identificado de forma inequívoca, con el producto en español o simbología internacional.

Las 10 muestras de cada lote deberán estar introducidas en una bolsa de plástico con auto cierre que estará identificada con el nombre del proveedor, el número de referencia del producto y el lote al que ofertan (no se admitirá otra forma de presentación para poder ser valorada la muestra).”

Por tanto, deben ir identificadas las bolsas y cada una de las muestras de forma individual.

#### **PREGUNTA 39**

¿En el caso de ser una empresa extranjera, en la que la documentación de registros de empresa y marcados CE y Declaraciones de conformidad están en inglés, es necesario realizar una traducción de estos documentos oficiales?

En el caso de que la respuesta sea positiva, han de ser traducciones simples o se necesitan que sean juradas.

### **RESPUESTA 39**

Según lo establecido en el PCAP:

- Página 13, art. 89.1 f) LCSP, donde dice “toda la documentación técnica necesaria para la correcta evaluación del producto estará en castellano o con traducción literal al mismo, así como cualquier otra información, que en su caso resulte precisa para acreditar el cumplimiento de los requerimientos establecidos en el pliego de prescripciones técnicas.”
- Página 87 del PCAP donde dice “toda la documentación técnica necesaria para la correcta evaluación del producto, estará en castellano o con traducción literal al mismo, así como cualquier otra información, que en su caso resulte precisa para acreditar el cumplimiento de los requerimientos establecidos en el pliego de prescripciones técnicas.”
- Página 209 del PCAP: toda la documentación técnica necesaria para la correcta evaluación del producto estará en castellano o con traducción literal al mismo, así como cualquier otra información, que en su caso resulte precisa para acreditar el cumplimiento de los requerimientos establecidos en el pliego de prescripciones técnicas.

Pueden presentar una traducción jurada o una traducción literal firmada por el apoderado de la empresa.

### **PREGUNTA 40**

Solicito información a la hora de adjuntar el anexo 1.4. AUTOBAREMACIÓN CRITERIOS AUTOMÁTICOS MEDIANTE APLICACIÓN DE FORMULA

Se incluya solo la parte del lote al que se licita o se adjunta el documento completo con todos los lotes.?

### **RESPUESTA 40**

Se debe adjuntar el documento completo con todos los lotes

### **PREGUNTA 41**

En anexo 1.3 de formulario de características técnicas¿ debemos de aportarlo en ambos sobres? ¿En el sobre 1 anomizado junto con la ficha técnica?

### **RESPUESTA 41**

De acuerdo a lo recogido en el sobre nº 2. Proposición económica y documentación relativa a los criterios de adjudicación evaluables de forma automática por aplicación de fórmulas. En su apartado b: *Criterios: evaluables de forma automática por aplicación de fórmulas.*

*Anexo 1.3 formulario de características técnicas completo y firmado por el apoderado de la empresa, debe ir en el sobre 2*

Efectivamente debe ir anomizado junto con la ficha técnica en el sobre 1

#### **PREGUNTA 42**

La certificaciones emitidas por laboratorios externos NORMA ISO 8669-2 y la UNE-EM ISO 10983-1:2021 DEBEMOS DE APORTARLAS EN EL SOBRE 2???

#### **RESPUESTA 42**

De acuerdo a lo recogido en el sobre nº 2. Proposición económica y documentación relativa a los criterios de adjudicación evaluables de forma automática por aplicación de fórmulas. En su apartado b):

*Certificaciones emitidas por laboratorio externo:*

♣ *norma iso-8669-2. 1996. Bolsas para recogida de orina. Parte 2: especificaciones y métodos*

♣ *une-en iso 10993-1:2021 evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 1: evaluación y ensayos mediante un proceso de gestión del riesgo*

Por tanto, *debe ir en el sobre 2*

#### **PREGUNTA 43**

¿Y el ce y declaraciones de conformidad e iso 13485 en el sobre 1?"

#### **RESPUESTA 43**

Afirmativo. Debe presentarse en el sobre 1

#### **PREGUNTA 44**

Nos gustaría consultar si es motivo de excluyente el no cumplimiento del volumen exacto del balón para los siguientes lotes:

4 sonda vesical de foley 12 ch, 2 vías, silicona 100% con balón de de 5 - 15 ml.

5 sonda vesical de foley 14 ch, 2 vías, silicona 100% con balón de 5-15 ml.

32 sonda vesical tiemann 2 vías, 12 fr, 39-45 cm de long silicona 100% con balón de 5-15ml

33 sonda vesical tiemann 2 vías, 14 fr, 39-45 cm de long. Silicona 100%. Con balón de 5-15 ml.

35 sonda vesical tiemann 2 vías, 18 fr, 39-45 cm de long silicona 100% con balón de 10-30ml.

36 sonda vesical tiemann 2 vías, 20 fr, 39-45 cm de long silicona 100% con balón de 10-30 ml.

Entendemos la importancia de cumplir con las especificaciones requeridas, y queremos informarles que, aunque las características de inflado de nuestros productos pueden tener ligeras variaciones, contamos con un historial probado de satisfacción del cliente. Hemos servido a numerosos centros con éxito, y la retroalimentación positiva recibida respalda la calidad y rendimiento de nuestros productos.

4 sonda vesical de foley 12 ch, 2 vías, silicona 100% con balón de de 5 - 15 ml. (5-10ml)

5 sonda vesical de foley 14 ch, 2 vías, silicona 100% con balón de 5-15 ml.(5-10ml)

32 sonda vesical tiemann 2 vías, 12 fr, 39-45 cm de long silicona 100% con balón de 5-15ml.(5-10ml)

33 sonda vesical tiemann 2 vías, 14 fr, 39-45 cm de long. Silicona 100%. Con balón de 5-15 ml.(5-10ml)

35 sonda vesical tiemann 2 vías, 18 fr, 39-45 cm de long silicona 100% con balón de 10-30ml. (5-15ml)

36 sonda vesical tiemann 2 vías, 20 fr, 39-45 cm de long silicona 100% con balón de 10-30 ml.(5-15ml)

#### **RESPUESTA 44**

Los lotes 4,5,32,33 el volumen solicitado del inflado del balón es un rango, por tanto, sí cumplen los criterios técnicos.

En los lotes 35,36 (sondas de gran calibre) no cumpliría criterio porque estarían por debajo del rango mínimo de inflado del balón. La razón de solicitar un volumen mínimo de inflado de 10 ml. Obedece a criterios de seguridad del paciente, para evitar salidas accidentales de la misma, (infecciones, riesgo de sangrado,....)

#### **PREGUNTA 45**

En relación a las respuestas que han facilitado nos surge la duda si, al igual que contemplan un lote por consumo ocasional como bien indican, no contemplan un lote de irrigador transanal electrónico ya que actualmente hay 15 pacientes con movilidad reducida que están prescritos con este tratamiento en la Comunidad de Madrid.

#### **RESPUESTA 45**

No está contemplado esta opción por parte de la comisión técnica

#### **PREGUNTA 46**

*En los lotes 65,67,71,73 y 75 hace referencia a que la sonda tenga “grip de control”. Este accesorio no aplica a estas longitudes de sondas ya que el grip se usa principalmente en sondas masculinas (de más de 30cm) para tener un mejor manejo de las mismas.*

#### **RESPUESTA 46**

EL “grip de control” ES UN CRITERIO DE CALIDAD OBJETIVO A EVALUAR Y POR TANTO NO LIMITA LA LIBRE CONCURRENCIA YA QUE NO ES UN REQUISITO IMPRESCINDIBLE.

#### **PREGUNTA 47**

En el lote 96 se solicitan sondas rectales cónicas, pero actualmente no hay ninguna empresa en el mercado que comercialice este formato de sondas, más bien, este tipo de sondas que comercializan con los consumibles, tal y como han solicitado en el lote 93.

#### **RESPUESTA 47**

La comisión técnica es conocedora que sí existe este producto en el mercado

#### **PREGUNTA 48**

En relación con las muestras, solicitan imágenes junto con el envío de las muestras de los embalajes de las mismas en todos sus ángulos. Si presentamos oferta a un mismo tipo de producto en diferentes calibres/tamaños donde el embalaje es el mismo en todos los casos, sería válido enviar las imágenes de un solo embalaje que sirva para el resto de lotes donde se oferta el mismo producto en diferentes calibres/tamaños?

#### **RESPUESTA 48**

Tal como se indica en el apartado 5. Solvencia económica, financiera y técnica y criterios de selección dentro del punto b y recogido en concreto dentro de acuerdo a: “art. 89.1 e) LCSP: muestras, descripciones y fotografías de los productos a suministrar, cuya autenticidad pueda certificarse a petición de la entidad contratante”, y en concreto en la página 13 del pcap, se recoge: “es imprescindible presentar junto a las muestras, fotografías nítidas de las cajas/envases que contienen los productos individuales presentados, con calidad suficiente para permitir la comprobación de todo el envase completo. Se requiere una fotografía de cada una de las caras/lados para poder ser valoradas”. Por tanto, sí que es necesario enviar las fotografías de todos los lados de la caja y se adjuntarán impresas junto con las muestras.

Por tanto, las muestras se deben remitir completas para cada uno de los lotes ofertados, aunque sea la misma referencia tal y como se solicita en el PCAP.

#### **PREGUNTA 49**

Por último, la cantidad de muestras a enviar se ha establecido en 10 unidades por lote. En los lotes de irrigación transanal se ofertan por un lado los lotes de irrigación completos (lotes 89, 90,91), los lotes de sondas + contenedor sin tapa (lotes 92, 93, 94) y los lotes de sondas (lote 95, 96 y 97). ¿Teniendo en cuenta que el sistema de irrigación es el mismo en los lotes 89,90,91, y estos a su vez llevan el contenedor y las sondas (lotes 92,93,94, 95, 95 y 97), sería posible enviar una sola referencia de los lotes de irrigación completos en sus 10 unidades para disponer tanto del irrigador, como del contenedor, como de una de las medidas de sondas, y por otro lado enviar los lotes de sondas restantes en sus 10 unidades cada una? De esta manera se haría envío de las cantidades solicitadas por el órgano de contratación y evitaría a las empresas los gastos asociados a estos envíos.

#### **RESPUESTA 49**

Tal como se indica en el apartado 5. Solvencia económica, financiera y técnica y criterios de selección dentro del punto b y recogido en concreto dentro de acuerdo a: “art. 89.1 e) lcsp: muestras, descripciones y fotografías de los productos a suministrar, cuya autenticidad pueda certificarse a petición de la entidad contratante”, y en concreto en la página 13 del pcap, se recoge: “es imprescindible presentar junto a las muestras, fotografías nítidas de las cajas/envases que contienen los productos individuales presentados, con calidad suficiente para permitir la comprobación de todo el envase completo. Se requiere una fotografía de cada una de las caras/lados para poder ser valoradas”. Por tanto, sí que es necesario enviar las fotografías de todos los lados de la caja y se adjuntarán impresas junto con las muestras.

Por tanto, las muestras se deben remitir completas para cada uno de los lotes ofertados, aunque sea la misma referencia tal y como se solicita en el PCAP.

LA SUBDIRECTORA GENERAL DE CONTRATACIÓN DEL SERVICIO MADRILEÑO DE SALUD

Firmado digitalmente por: ALVAREZ GOMEZ SUSANA  
Fecha: 2024 02 02 14:57