

EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN PA SUM 24 008 "SUMINISTRO DE DIVERSO MATERIAL SANITARIO PARA EL HOSPITAL UNIVERSITARIO DE FUENLABRADA".

LOTE 15, Nº DE ORDEN 29, CÓD. NEXUS 101904 "Sensor desechable neonatal tecnología nellcor"

Informe técnico complementario realizado como consecuencia de las alegaciones manifestadas por el Delegado de la casa comercial CM Tecma en la apertura de la Mesa de Contratación celebrada a través de la plataforma TEAMS el día 10 de abril de 2024.

En las pruebas realizadas con el producto presentado por la casa comercial CM Tecma, se vio que el sensor marcaba una saturación inferior a la marcada por otras casas comerciales que se presentaron a este lote. La prueba se hizo a niños recién nacidos en el cribado cardiológico. El hecho de que marcara menos saturación, tendría como consecuencia el tener que hacer pruebas adicionales a nivel cardiológico a los niños.

La decisión de no cumplimiento se tomó condicionada en base a una incidencia previa que habíamos tenido con la casa comercial CM Tecma, debido a que los sensores no captaban bien. Pero esta incidencia tras el trámite de audiencia tenido con el comercial de dicha empresa, nos realizó un cambio de lote y esta incidencia fue resuelta.

Dado que en el pliego técnico del procedimiento no se especifican valores mínimos ni máximos de saturación y para no suponer un obstáculo indebido a los principios generales que guían la contratación administrativa (libertad de acceso a las licitaciones, publicidad y transparencia de los procedimientos) , que la incidencia se resolvió con el cambio de lote y dado que dicha casa comercial CM Tecma lleva suministrando este producto ocho años, sin haber tenido ninguna incidencia anterior excepto la ya resuelta.

SE SOLICITA:

Que se retrotraigan las actuaciones derivadas de la valoración de la casa comercial CM Tecma para este lote, cumpliendo dicha casa comercial con las prescripciones técnicas solicitadas para el lote 15 y por tanto debiendo ser admitida en este lote quedando el mismo de la siguiente manera:

BIOTEC
AB MEDICA
CM TECMA
MEDTRONIC

CUMPLEN	NO CUMPLEN
BIOTEC	MEDTRONIC
AB MEDICA	
CM TECMA	

Tras la revisión de la documentación técnica y de las muestras recibidas, se hacen las siguientes consideraciones:

MEDTRONIC: NO CUMPLE

Motivos:

- El producto presentado por la casa comercial presenta un adhesivo que se despegue con mucha facilidad, no aguantando la monitorización superior a 48 horas. En el pliego técnico del procedimiento se especifica: "Tejido adhesivo, que permita monitorización superior a 48 horas y no produzca ningún tipo de alergia ni irritabilidad cutánea. Adaptable al paciente".
- En las pruebas realizadas en el servicio de UCI, el sensor presenta dificultad de conexión con el cable del monitor.

BIOTEC: CUMPLE

El producto presentado por la casa comercial cumple con las características técnicas que se solicitan en el pliego técnico del procedimiento.

AB MEDICA: CUMPLE

El producto presentado por la casa comercial cumple con las características técnicas que se solicitan en el pliego técnico del procedimiento.

CM TECMA: CUMPLE

El producto presentado por la casa comercial cumple con las características técnicas que se solicitan en el pliego técnico del procedimiento.

En Fuenlabrada a 15 de abril de 2024.

Fdo. Ines M^a Pedraza (Encomienda de Supervisión área de la mujer y del niño)

M^a Angeles Antúñez (Enfermera responsable de RR.MM)



**PA SUM 24 008 SUMINISTRO DE "SUMINISTRO DE DIVERSO MATERIAL SANITARIO PARA EL HOSPITAL
UNIVERSITARIO DE FUENLABRADA"**

LOTE 15

Nº DE ORDEN 28

CÓD. NEXUS: 101904

Sensor desechable neonatal tecnología nellcor

CARACTERISTICAS TÉCNICAS

SENSOR DESECHABLE NEONATAL TECNOLOGÍA NELLCOR

- Sensor desechable neonatal para pulsioxímetro. Compatible con tecnología Nellcor Oximax
- Desechable
- Apto para uso en pacientes neonatal y pediátrico
- Tejido adhesivo, que permita monitorización superior a 48 horas y no produzca ningún tipo de alergia ni irritabilidad cutánea. Adaptable al paciente.
- Un solo uso
- Envase unitario, desinfectado, no estéril
- Sin látex
- La conexión entre sensor y/o cable intermedio no debe artefactar el resultado de la medición. De igual forma tampoco artefactar el resultado de dicha medición la conexión entre el cable intermedio con el pulsioxímetro.
- Marcado CE
- Instrucciones de uso en castellano

CASAS COMERCIALES:

BIOTEC

AB MEDICA

CM TECMA

MEDTRONIC

CUMPLEN	NO CUMPLEN
BIOTEC	MEDTRONIC
AB MEDICA	
CM TECMA	

Tras la revisión de la documentación técnica y de las muestras recibidas, se hacen las siguientes consideraciones:

MEDTRONIC: NO CUMPLE

Motivos:

- El producto presentado por la casa comercial presenta un adhesivo que se despega con mucha facilidad, no aguantando la monitorización superior a 48 horas. En el pliego técnico del procedimiento se especifica: "Tejido adhesivo, que permita monitorización superior a 48 horas y no produzca ningún tipo de alergia ni irritabilidad cutánea. Adaptable al paciente".
- En las pruebas realizadas en el servicio de UCI, el sensor presenta dificultad de conexión con el cable del monitor.

BIOTEC: CUMPLE

El producto presentado por la casa comercial cumple con las características técnicas que se solicitan en el pliego técnico del procedimiento.

AB MEDICA: CUMPLE

El producto presentado por la casa comercial cumple con las características técnicas que se solicitan en el pliego técnico del procedimiento.

CM TECMA: CUMPLE

El producto presentado por la casa comercial cumple con las características técnicas que se solicitan en el pliego técnico del procedimiento.

En Fuenlabrada a 15 de abril de 2024

Valoración realizada: Inés M^a Pedraza (Encomienda de supervisión Área de la mujer y del niño)

Informe realizado por: M^a Ángeles Antúnez (Enfermera Responsable de RR.MM)

