

EXPEDIENTE: 2024000006

OBJETO DEL CONTRATO

El presente contrato tiene por objeto el suministro de KIT DE SEMILLAS I-125 UNIDAS P/BRAQUITERAPIA PROSTATICA para el Servicio de ONCOLOGIA RADIOTERAPIA, para cubrir las necesidades del Hospital.

LOTE	Nº ORDEN	CÓDIGO	ARTÍCULO
1	1	266787	<div><div>KIT DE SEMILLAS I-125 UNIDAS P/BRAQUITERAPIA PROSTATICA</div><ul style="list-style-type: none">- Tratamiento con Semillas de I-125 unidas en su presentación original, en material de sutura y presentadas en cartuchos radioprotegidos.- Las semillas unidas en el interior del cartucho estarán espaciadas entre sí a distancia fija por un separador rígido.- Los cartuchos serán de un mínimo de 50 semillas/cartucho para agilizar la técnica en tiempo real y minimizar el tiempo de quirófano, así como contribuir en el impacto medio ambiental mediante la reducción de material residual.- El cortado y cargado de las semillas se llevará cabo de forma radioprotegida con un sistema/dispositivo automático de corte y carga evitando al máximo la exposición a la radiación, debiendo proporcionar el adjudicatario como mínimo 2 dispositivos de corte.- Las agujas de tratamiento se suministrarán selladas para permitir una carga directa de las semillas. Esta característica comporta una medida de control, seguridad y reducción de la incertidumbre.- Las semillas dispondrán en su interior de un marcador de la misma longitud a la semilla para garantizar una óptima visibilidad por ultrasonidos y una imagen CT libre de artefactos (la postplanificación del implante requiere imágenes CT).- Cada kit incluirá las semillas para el tratamiento y 25 agujas de inserción. Las agujas de tratamiento se suministrarán selladas para permitir una carga directa de las semillas.- Programa de formación continua del personal implicado.- Compromiso por parte del adjudicatario de la retirada (sin cargo para el hospital) del material residual sobrante de acuerdo con las directrices y normativas vigentes en cuanto a material radioactivo:<ul style="list-style-type: none">-Presentación del protocolo de retirada-Presentación de la autorización correspondiente por parte del Ministerio de Industria (Documento Euratom).- Se requiere capacidad de solvencia técnica y de suministro acreditada para el suministro del producto objeto del contrato a Centros Nacionales (al tratarse de un producto radioactivo y personalizado para cada paciente, este requisito es imprescindible).</div>

ANEXO:

1. Se aportará el correspondiente y obligado marcado CE de cada artículo.
2. Todas las medidas de cada una de las referencias de los artículos ofertados deberán venir expresadas en medidas europeas.
3. Todos los artículos deberán cumplir la normativa vigente en cada caso.
4. Aquellos productos que lo requieran deberán incluir el certificado de exención de látex.
5. Los licitadores deberán presentar la siguiente documentación técnica:
 - Relación de productos ofertados.
 - Ficha técnica del producto, catálogos y toda aquella información que el licitante considere oportuna, para la realización de informe técnico.

A la hora de valorar dicho informe, solo se tendrá en cuenta la documentación presentada en castellano.
6. Muestras solicitadas para la evaluación de los productos: **NO**.
En caso de ser necesarias se solicitarían con posterioridad.
7. Etiquetado en el que figure:
 - a. La denominación del artículo.
 - b. El método de esterilización utilizado.
 - c. Las fechas de caducidad del producto.
 - d. El número de lote.
 - e. La referencia comercial.
 - f. Marcado CE.
 - g. Toda la información será perfectamente legible y estará en castellano.
8. Si durante el plazo de ejecución del contrato, incluido el período prorrogado, se presentan nuevos artículos que bien sustituyan a los inicialmente adjudicados o bien convivan con ellos, los adjudicatarios están obligados a proponer sustituciones de los productos o materiales seleccionados por otros que incorporen avances o innovaciones tecnológicas que mejoren las prestaciones o características de los adjudicados, siempre que su precio sea igual o inferior al inicialmente adjudicado y cumplan con los requisitos legales y administrativos determinados en la contratación del artículo primitivo. Asimismo, se puede aceptar ampliación de referencias para un mismo artículo permaneciendo invariable el precio.
9. Los adjudicatarios impartirán cursos de formación. Se realizarán dentro del primer mes desde la firma del contrato y de forma permanente, cuando sea necesario, durante la ejecución del mismo.
10. La reposición del material debe realizarse en las 24 horas siguientes a su petición.
11. Cada adjudicatario pondrá a disposición del Hospital, sin cargo añadido, el instrumental necesario para la implantación de dicho material.

SONSOLES
SANCHO
GARCIA - DNI
02213611E

Firmado digitalmente por
[Redacted Signature]
11:43:18 +01'00'

Documento firmado digitalmente por: DEL PRADO CATALINA ANA
Fecha: 2024.02.12 09:13
Referencia: 07/313762.9/24
Verificación y validez por CSV: 1276586750716970465857
La autenticidad de este documento se puede comprobar en www.madrid.org/csv

P.A. 2024000006

LOTE	N.O.	CODIGO	ARTICULO	UNIDAD MEDIDA	CANTIDAD ESTIMADA 24 MESES	PRECIO UNIDAD MEDIDA (IVA no incluido)	BASE IMPONIBLE	TIPO IVA	TOTAL IVA	IMPORTE TOTAL (IVA incluido)
1	1	266787	KIT SEMILLAS I-125 UNIDAS P/BRAQUITERAPIA PROSTÁTICA	UNIDAD	46	3.360,00	154.560,00	10,00	15.456,00	170.016,00

IMPORTE TOTAL:	154.560,00	10,00	15.456,00	170.016,00
----------------	------------	-------	-----------	------------

<div><div><div><div>Hospital Universitario</div><div>Ramón y Cajal</div></div></div><div><div>SERVICIO DE SUMINISTROS</div><div>SUMC</div></div></div> <div><div>VERIFICACION DE ESPECIFICACIONES TECNICAS PARA LICITADORES</div><div>(IMPRESINDIBLE PRESENTAR CUMPLIMENTADO JUNTO A LA DOCUMENTACION TECNICA)</div></div>
--

EXPEDIENTE: 2024000006
OBJETO DEL CONTRATO: KIT SEMILLAS BRAQUITERAPIA PROSTÁTICA

CÓDIGO ARTÍCULO	266787
DENOMINACIÓN ARTÍCULO	KIT SEMILLAS BRAQUITERAPIA PROSTÁTICA
REQUISITOS	
Tratamiento con Semillas de I-125 unidas en su presentación original, en material de sutura y presentadas en cartuchos radioprotegidos	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Las semillas unidas en el interior del cartucho estarán espaciadas entre sí a distancia fija por un separador rígido.	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Los cartuchos serán de un mínimo de 50 semillas/cartucho para agilizar la técnica en tiempo real y minimizar el tiempo de quirófano, así como contribuir en el impacto medio ambiental mediante la reducción de material residual.	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
El cortado y cargado de las semillas se llevará cabo de forma radioprotegida con un sistema/dispositivo automático de corte y carga evitando al máximo la exposición a la radiación, debiendo proporcionar el adjudicatario como mínimo 2 dispositivos de corte	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Las agujas de tratamiento se suministrarán selladas para permitir una carga directa de las semillas. Esta característica comporta una medida de control, seguridad y reducción de la incertidumbre	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Las semillas dispondrán en su interior de un marcador de la misma longitud a la semilla para garantizar una óptima visibilidad por ultrasonidos y una imagen CT libre de artefactos (la postplanificación del implante requiere imágenes CT).	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Cada kit incluirá las semillas para el tratamiento y 25 agujas de inserción. Las agujas de tratamiento se suministrarán selladas para permitir una carga directa de las semillas.	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Programa de formación continua del personal implicado	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Compromiso por parte del adjudicatario de la retirada (sin cargo para el hospital) del material residual sobrante de acuerdo con las directrices y normativas vigentes en cuanto a material radioactivo:	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Presentación del protocolo de retirada	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Presentación de la autorización correspondiente por parte del Ministerio de Industria (Documento Euratom).	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Se requiere capacidad de solvencia técnica y de suministro acreditada para el suministro del producto objeto del contrato a Centros Nacionales (al tratarse de un producto radioactivo y personalizado para cada paciente, este requisito es imprescindible)	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Se aportará el correspondiente y obligado marcado CE de cada artículo.	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Todas las medidas de cada una de las referencias de los artículos ofertados deberán venir expresadas en medidas europeas.	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Todos los artículos deberán cumplir la normativa vigente en cada caso	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Aquellos productos que lo requieran deberán incluir el certificado de exención de látex	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Relación de equipos a ceder y sus fungibles vinculados (que no estén incluidos en esta licitación), junto con su valoración económica.	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Para valorar el informe técnico, solo se tendrá en cuenta la documentación presentada en castellano.	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Etiquetado en el que figure: a. La denominación del artículo. b. El método de esterilización utilizado. c. Las fechas de caducidad del producto. d. El número de lote. e. La referencia comercial. f. Marcado CE. g. Toda la información será perfectamente legible y estará en castellano.	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/>
1. Si durante el plazo de ejecución del contrato, incluido el período prorrogado, se presentan nuevos artículos que bien sustituyan a los inicialmente adjudicados o bien convivan con ellos, los adjudicatarios están obligados a proponer sustituciones de los productos o materiales seleccionados por otros que incorporen avances o innovaciones tecnológicas que mejoren las prestaciones o características de los adjudicados, siempre que su precio sea igual o inferior al inicialmente adjudicado y cumplan con los requisitos legales y administrativos determinados en la contratación del artículo primitivo. Asimismo, se puede aceptar ampliación de referencias para un mismo artículo permaneciendo invariable el precio.	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Los adjudicatarios impartirán cursos de formación. Se realizarán dentro del primer mes desde la firma del contrato y de forma permanente, cuando sea necesario, durante la ejecución del mismo	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
La reposición del material debe realizarse en las 24 horas siguientes a su petición	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____
Cada adjudicatario pondrá a disposición del Hospital, sin cargo añadido, el instrumental necesario para la implantación de dicho material	CUMPLE: NO <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> Pág. Núm.: _____

FIRMADO: EL LICITADOR.