

PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS QUE REGIRÁ EN EL PROCEDIMIENTO ABIERTO nº 2024-0-65: SUMINISTRO DE COLUMNAS DE INMUNOADSORCIÓN PARA EL HOSPITAL UNIVERSITARIO “LA PAZ”.

1. OBJETO DEL CONTRATO

- 1.1. El presente contrato tiene por objeto el suministro del material que se detalla a continuación y la cesión del equipamiento necesario:

LOTE: ÚNICO				PRECIO MAX. UNIT.				
Nº ORDEN	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	CANT 12 MESES	SIN IVA	CON IVA	IMPORTE MAXIMO TOTAL	BASE IMPONIBLE	IVA (21%)
1	056002	COLUMNAS DE INMUNOADSORCION REUTILIZABLE EN EL MISMO PACIENTE PARA 5 SESIONES CON KIT DE TRATAMIENTO COMPLETO PARA 5 SESIONES	36	7.500,00	9.075,00	326.700,00	270.000,00	56.700,00
2	083737	COLUMNAS DE INMUNOADSORCION REUTILIZABLE EN EL MISMO PACIENTE PARA 5 SESIONES	6	5.000,00	6.050,00	36.300,00	30.000,00	6.300,00
IMPORTE TOTAL LOTE ÚNICO:						363.000,00	300.000,00	63.000,00
El precio máximo unitario (con IVA y sin IVA) tendrá un máximo de 4 decimales								

1.2. Características Técnicas Lote único:

1.2.1. Código 056002

- Columnas de Inmunoadsorción para la adsorción selectiva de inmunoglobulinas que permita la eliminación de inmunoglobulinas humanas IgG (todas las subclases IgG₁-IgG₄), IgA, IgE e IgM, así como de inmunocomplejos para el tratamiento de las enfermedades inmunomediadas y la desensibilización de los pacientes doblemente inmunizados (incompatibilidad HLA e incompatibilidad de grupo sanguíneo ABO).
- Con un sistema reutilizable para el mismo paciente. Hasta un máximo de 5 veces o 60 días desde que es utilizado por primera vez. Caducidad del producto hasta ser utilizado: 3 años
- Incluye el kit de material fungible para 5 sesiones.
- Volumen extracorpóreo en cada columna de 100 ml lo que permite el tratamiento del paciente pediátrico
- Que trabajen con una tarjeta chip individual para cada paciente, y que de esta forma permita garantizar en todo momento la trazabilidad del procedimiento y su posterior revisión, aun cuando se trate varios pacientes simultáneamente.
- Línea de características:
 - ↳ Para el anticoagulante: de conexión y específica con filtro de barrera estéril para adición del mismo.
 - ↳ De entrada y retorno, ambos con conector luer-lock.
- Filtro antibacteriano en línea de solución fisiológica y anticoagulante.

- Canal de separación por flujo continuo.

1.2.2. Código 083737

- Columnas de Inmunoadsorción para la adsorción selectiva de inmunoglobulinas o lípidos que permita la eliminación de inmunoglobulinas humanas IgG (todas las subclases IgG₁-IgG₄), IgA, IgE e IgM, así como de inmunocomplejos o de lípidos para el tratamiento de las enfermedades inmunomediadas y la desensibilización de los pacientes doblemente inmunizado (incompatibilidad HLA e incompatibilidad de grupo sanguíneo ABO).
- Con un sistema reutilizable para el mismo paciente. Hasta un máximo de 5 veces o 60 días desde que es utilizado por primera vez. Caducidad del producto hasta ser utilizado: 3 años
- Volumen extracorpóreo en cada columna de 100 ml lo que permita el tratamiento del paciente pediátrico.
- Que trabajen con una tarjeta chip individual para cada paciente, y que de esta forma permita garantizar en todo momento la trazabilidad del procedimiento y su posterior revisión, aun cuando se trate varios pacientes simultáneamente.
- Línea de características:
 - ↳ Para el anticoagulante: de conexión y específica con filtro de barrera estéril para adición del mismo.
 - ↳ De entrada y retorno, ambos con conector luer-lock.
- Filtro antibacteriano en línea de solución fisiológica y anticoagulante.
- Canal de separación por flujo continuo.

1.3. Para comprobar que la oferta del licitador es acorde a lo estipulado en el Pliego de Prescripciones Técnicas se requiere la siguiente documentación:

- Relación de productos ofertados en el **ANEXO A**, con descripción técnica de los mismos.
- “Insert” (ficha técnica) de los productos ofertados.
- Descripción de los productos a suministrar mediante catálogos, ficha técnica de los mismos (con indicación expresa del lote y/o número de orden al que concurren) y otra información necesaria, con la que se pueda verificar cada una de las especificaciones técnicas exigidas.
- Certificado del marcado CE, si procede, conforme a lo establecido en la legislación vigente reguladora de los productos sanitarios o para diagnóstico in vitro.

Toda la documentación necesaria para la verificación del cumplimiento de las características recogidas en el Pliego de Prescripciones Técnicas, deberá proporcionarse en castellano

Todos los productos se presentarán envasados individualmente y estériles (si procede). Deberá figurar en el envase, como mínimo, los siguientes datos:

- Identificación de la empresa.
- Denominación del producto.
- Número de lote.
- Referencia comercial.
- Fecha de caducidad
- Método de esterilización (cuando proceda)
- Identificación de material de un solo uso (cuando proceda)

1.4. El material que se utilice inadecuadamente por causas ajenas al Servicio peticionario (caducidades, condiciones de transporte, errores en los equipos, problemas de mantenimiento, etc,...) será suministrado

1.5. El material suministrado deberá contar con la caducidad adecuada. Como mínimo, la vida útil del material solicitado en el momento de su entrega no podrá ser inferior a las $\frac{3}{4}$ partes de la vida útil total (caducidad) que tenga establecida de diseño.

2. EQUIPAMIENTO. MANTENIMIENTO, PUESTA EN FUNCIONAMIENTO Y RETIRADA DEL MISMO.

2.1. Los licitadores incluirán en su oferta los equipos necesarios con las siguientes características:

- Sistema cerrado para prevenir contaminaciones y agentes infecciosos.
- Equipo que realice los siguientes procedimientos:
 - ↳ Inmunoadsorción de Inmunoglobulinas e Inmunocomplejos
 - ↳ Inmunoadsorción de Lípidos.
 - ↳ Volumen de sangre total en circulación extracorpórea: 180 ml.
 - ↳ Flujo de sangre: 5-120 ml/min.
 - ↳ Carga de Plasma/ciclo: 250 ml.
 - ↳ Flujo de Plasma por la columna: 15-30 min.
 - ↳ Bolus de intercambio: 6 ml.

2.2. Todos los analizadores y software instalados deberán conectarse, si procede, con el sistema informático del laboratorio (SIL), siendo por cuenta del adjudicatario todos los gastos que origine dicha conexión: hardware, software, cableado y licencias de uso.

2.3. Los equipos se suministrarán con todos aquellos dispositivos o elementos de interconexión, accesorios de anclaje o fijación necesarios para un total y correcto funcionamiento.

2.4. Asimismo, deberán tenerse en cuenta todas las cláusulas del Anexo “Requisitos Informáticos” que sean de aplicación respecto a la cesión, instalación e integración de los equipos y/o licencias, siendo las mismas de obligado cumplimiento para el adjudicatario.

2.5. El adjudicatario deberá formalizar la cesión del equipamiento ofertado en el Grupo de Inversiones (Servicio de Suministros) mediante la cumplimentación de un acta de cesión según modelo que se les facilitará, con anterioridad a la puesta en funcionamiento.

2.6. Cualquier cambio o sustitución de equipo/s cedido/s precisa la autorización de la retirada del existente y la cumplimentación de una nueva acta para el nuevo equipo que se vaya a instalar.

2.7. En la oferta técnica se deberá indicar la vida útil de los equipos cedidos. Si la vida útil de los equipos se entendiese caducada a lo largo del presente contrato, la empresa procederá a la renovación de los equipos afectados.

2.8. En lo concerniente al aparataje los licitadores deberán atener su oferta a lo estipulado en los puntos 1.5. y 1.6. del presente Pliego, proporcionando todo aquel material necesario para el correcto desarrollo de las técnicas.

2.9. La instalación del aparataje, instrumentación y/o dispositivos ofertados por el adjudicatario se realizará en un plazo no superior a quince días desde la firma del contrato. Los trabajos de instalación serán por cuenta del adjudicatario, incluso la adecuación de instalaciones u obras necesarias para el correcto funcionamiento del equipo. Estos trabajos se realizarán bajo la supervisión y directrices del Servicio Técnico del Hospital, entregando el adjudicatario una memoria de instalación con toda la información relevante (planos, esquemas, cálculos, etc.) a la firma del contrato.

2.10. La instalación y la puesta en marcha de los equipos serán siempre previas a la entrega del reactivo, es decir, con productos sin cargo para el Hospital.

2.11. Los licitadores propondrán en su oferta un plan de mantenimiento preventivo del aparato o aparatos que incluyan en su oferta.

2.12. El licitador deberá hacerse cargo del mantenimiento correctivo de los equipos y sistemas de información. El tiempo máximo de respuesta del servicio técnico en caso de avería será de 24 horas. Se entiende por tiempo de respuesta el que transcurre desde que se realiza una solicitud de asistencia técnica y se persona en las instalaciones del Hospital un técnico con la formación oportuna.

Deberá disponer de un sistema de soporte telefónico de lunes a viernes que asegure una atención inmediata. Además, deberá disponer, cuando sea preciso, de soporte de presencia *in situ* de lunes a viernes. El licitador también deberá proponer una solución de urgencia si la avería se produjese en periodo festivo o de fin de semana. Esta solución de urgencia tendrá que validarse por el Banco de Sangre del Hospital.

Si una avería supone la imposibilidad de realizar el tratamiento durante más de 24 horas, el licitador deberá proponer una alternativa validada por los facultativos del Banco de Sangre que podría incluir la sustitución

de los equipos, siendo por cuenta del adjudicatario los gastos derivados de dicha sustitución.

- 2.13. Una vez resuelto el contrato, los trabajos de retirada se realizarán bajo la supervisión y directrices del Servicio Técnico del Hospital.

3. MUESTRAS

Muestras: NO

- o Se deberá aportar toda la documentación necesaria para la comprensión y evaluación del producto a adquirir. Si el responsable de la evaluación lo considera necesario, podrá solicitar muestras y/o información adicional

4. FORMACIÓN

- 4.1. La empresa adjudicataria deberá formar, sin coste alguno para el Centro, al personal que se determine para el correcto uso de sus productos si así se requiriese. Se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación.

5. NORMATIVA

- 5.1. Todos los productos deberán cumplir la normativa vigente en cada caso. En cualquier **caso**, todos los productos que lo requieran deberán cumplir con el Real Decreto 192/2023, de 21 de marzo por el que se regulan los productos sanitarios. Asimismo, se deberá cumplir el Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo de 5 de abril de 2017. Permanecen en vigor los artículos del Real Decreto 1591/2009 y del Real Decreto 1616/2009 que no han sido derogados por el Real Decreto 192/2023.

Para diagnóstico in vitro deberán cumplir el Reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo de 5 de abril de 2017.

Los licitadores deberán incluir en su oferta técnica una declaración responsable en la que se indique el cumplimiento de la normativa correspondiente.

- 5.2. El licitador se compromete al estricto cumplimiento de la Legislación Medioambiental Comunitaria, Estatal, Autonómica y Local vigente, que sea de aplicación a la actividad desarrollada, así como a las normas de gestión ambiental que establezca el Hospital para la bioseguridad en la manipulación de muestras, tratamiento y eliminación de residuos generados por los equipos ofertados. De este modo deberá adjuntar en la oferta técnica toda la información precisa para verificar dicho cumplimiento.

6. VOLUMEN DE SUMINISTRO

- 6.1. El número de determinaciones que se indica para cada artículo es orientativo y a los efectos de valorar la oferta por parte de los licitadores.
- 6.2. Se establecerá un Plan de necesidades y de entregas con el adjudicatario de cada lote dependiendo de las necesidades del Centro.
- 6.3. la adjudicación que recaiga se referirá a precios unitarios, concentrándose el volumen de suministro en el Plan de necesidades del Centro anteriormente citado.

7. PLAZO DE ENTREGA

- 7.1. Desde el envío del pedido por fax/correo electrónico, el proveedor tendrá un plazo máximo de **7 días** hábiles para la entrega del suministro en los almacenes del Hospital. En caso de urgencia, el plazo será de 48 horas. Los licitadores deberán manifestar, de forma expresa, mediante declaración responsable, que se comprometen al cumplimiento de estos plazos de entrega.
- 7.2. No se admitirá establecer cantidades ni importes mínimos para el suministro de pedidos de ninguno de los productos enumerados, ni limitaciones en el establecimiento de días de reparto fijos o kilometrajes máximos a recorrer por los transportes para la distribución de los productos.
- 7.3. El adjudicatario se responsabiliza y asume frente al Hospital el compromiso de garantizar en todo momento el suministro permanente, continuo e ininterrumpido, de los bienes objeto del contrato de acuerdo con las necesidades del Hospital.

8. OTROS

- 8.1. El adjudicatario de cada lote se comprometerá a aportar, sin costes, durante el periodo que dure el Concurso, aquellas innovaciones que supongan una mejora sensible y repercuta sobre una mayor calidad en los resultados, a criterio del Hospital.
- 8.2. Si en la descripción de los lotes se utilizase alguna referencia y/o nombre sujeto a propiedad comercial,

deberá entenderse como referencia para definir los productos objeto de este contrato, por lo que en ningún caso será obligatorio ofertar ese nombre comercial o producto.

- 8.3.** El presente Pliego, así como el de Cláusulas Administrativas Particulares será incorporado como parte del contrato que se suscriba con el adjudicatario.

CONFORME,

Fdo.: Dra. Aurora Viejo Llorente.
Jefe de Sección de Hematología - Banco de Sangre.