

INFORME JUSTIFICATIVO DE LA NECESIDAD E IDONEIDAD DEL CONTRATO DE SUMINISTRO TITULADO: “ADQUISICIÓN DE MATERIAL FUNGIBLE Y CESIÓN DEL EQUIPAMIENTO NECESARIO DESTINADO AL DIAGNÓSTICO MEDIANTE CITOLOGÍA EN MEDIO LÍQUIDO DE LOS PACIENTES DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO INFANTA LEONOR”.

De conformidad con lo que establece el artículo 28 de la Ley 9/2017, de 8 noviembre, de Contratos del Sector Público, se exponen a continuación las necesidades que se tratan de satisfacer.

El servicio de Anatomía patológica del HUIL realiza de forma habitual técnicas de citología líquida, para el adecuado diagnóstico de sus pacientes, tanto en el ámbito hospitalario como en los Centros de Atención primaria adscritos al hospital.

En comparación con la citología convencional, la citología en medio líquido conlleva las siguientes ventajas:

- Supone mejoras importantes en la calidad de las muestras y en el diagnóstico de todo tipo de citologías (ginecológicas y no ginecológicas).
- Provisiona una monocapa celular de las preparaciones que facilita su valoración por el patólogo al reducir la superposición celular, facilitando un número superior de células valorables.
- Facilita la digitalización de las preparaciones por un escáner de alta resolución.
- Automatiza los flujos de trabajo y reduce los tiempos empleados por el personal técnico del servicio.
- Aprovecha la totalidad de las células en el proceso de la toma de muestras y reduce elementos que interfieren en la calidad de la muestra, lo que reduce el número de citologías insatisfactorias y la repetición de citologías frente a la citología convencional.

- Mejora la sensibilidad en la detección de lesiones preneoplásicas y neoplásicas, reduciendo los tiempos de diagnóstico y los costes de los tratamientos en estados avanzados de la enfermedad.
- Provisiona un medio de conservación óptimo de la muestra, sobre la cual se pueden realizar técnicas complementarias de inmunocitoquímica o moleculares, ya que la muestra no queda agotada después de su valoración citológica.
- Permite realizar un diagnóstico citológico de rescate sin obtener una nueva muestra, en los casos en los que se haya realizado previamente una técnica analítica o molecular previa sobre dicho material (como se recoge en el programa de cribado de cáncer de cérvix de la Comunidad de Madrid).

Es por ello que, para cubrir las necesidades de dichos productos y asegurar el mantenimiento de esta prestación asistencial dentro de los niveles de calidad exigidos a nivel institucional, se hace necesaria su adquisición a través del procedimiento legalmente previsto en la LCSP y dando cumplimiento por ende a los principios establecidos en artículo 1 de dicha Ley.

Madrid, a día de la fecha
LA DIRECTORA GERENTE

Firmado digitalmente por: PANTOJA ZARZA MARIA DEL CARMEN
Fecha: 2025.02.19 10:51

Fdo.: M^a del Carmen Pantoja Zarza