

Exp. PA SUM 07 2025 – A/SUM-013861/2025

CRITERIO TÉCNICOS DE VALORACIÓN DEL EXPEDIENTE DE SUMINISTRO DE REACTIVOS NECESARIOS PARA LA DETECCIÓN ACIDOS NUCLEICOS DEL VIRUS DEL NILO (VNO) EN DONANTES DE SANGRE

Puntuación máxima de criterios: Total 40 puntos

JUSTIFICACIÓN

En el pliego de prescripciones técnicas se han recogido las exigencias imprescindibles que debe cumplir el adjudicatario, dejando a valoración aquellas prestaciones añadidas que pueda ofertar el mercado que puedan suponer una mejora sobre las prestaciones base definidas en el Pliego de Prescripciones Técnicas.

La puntuación máxima atribuida a estos criterios se establece en aplicación de la “Circular de criterios de homogeneización de la actividad contractual de la Comunidad de Madrid”, remitida por el Director General de Patrimonio de Hacienda de la Comunidad de Madrid con fecha 17 de enero de 2020, donde se recomienda establecer criterios de carácter automático para la fase técnica con un peso máximo del 30% de la puntuación.

Se ha ampliado el porcentaje de los criterios de adjudicación relacionados con la calidad al 40% con el fin de establecer un equilibrio entre la calidad que se pretende y el precio. A este respecto, en el pliego de prescripciones técnicas se han recogido las exigencias imprescindibles que debe cumplir el adjudicatario, dejando a valoración aquellas prestaciones añadidas que pueda ofertar el mercado.

Se requiere el suministro de los reactivos necesarios para la realización de una técnica de detección mediante amplificación de ácidos nucleicos del virus del Nilo, mediante una única prueba en plasma, para 10.000 donaciones de sangre, cantidad estimada para 12 meses. El cómputo de la determinación se realizará por prueba efectuada completa.

Se deberá incluir la cesión, en concepto de cesión de uso, del equipamiento necesario para su procesamiento, así como su mantenimiento. El equipamiento cedido debe asegurar un rendimiento mínimo de 1120 test/ 8 horas.

CRITERIOS TÉCNICOS

Criterio	Puntuación
Facilidad de manejo de reactivos, controles, calibradores y soluciones genéricas: <ul style="list-style-type: none"> – Listos para su uso, sin manipulación previa por parte del usuario, 10 puntos – No listos, 0 puntos 	10
Estabilidad de reactivos, controles, calibradores y soluciones genéricas: <ul style="list-style-type: none"> – Estables a 4º C, su conservación no requiere congelación, 10 puntos – No estables a 4º C, requiere congelación, 0 puntos 	10
Conservación de los reactivos remanentes refrigerados tras los análisis en el equipo analítico, manteniendo su estabilidad: <ul style="list-style-type: none"> – Cumplimiento, 7 puntos – No cumplimiento, 0 puntos 	7
Equipamiento para la realización totalmente automatizada de las determinaciones en sus diferentes etapas (extracción, amplificación y detección): <ul style="list-style-type: none"> – Cumplimiento, 5 puntos – No cumplimiento, 0 puntos 	5
Integración en un solo bloque de todas las operaciones: Dispensación de muestra, dispensación de reactivos, lavados, incubaciones y lectura, evitándose cualquier manipulación y permitiendo una trazabilidad absoluta desde el tubo primario hasta los resultados obtenidos y archivados: <ul style="list-style-type: none"> – Cumplimiento, 5 puntos – No cumplimiento, 0 puntos 	5
Máxima sensibilidad y máxima especificidad: <ul style="list-style-type: none"> – Especificidad mayor o igual a 99.96% – Sensibilidad mayor o igual de 12 copias/ml para el linaje 1 y 6 copias/ml para el linaje 2 del VNO <p>Se dará 3 puntos a aquellas propuestas que cumplan con el criterio exigido, en caso contrario obtendrán 0 puntos</p>	3

En Madrid, a fecha de firma de huella

Firmado digitalmente por: BAREA GARCÍA LUISA MARÍA
Fecha: 2025.03.25 14:38

Fdo.: Luisa Barea García
DIRECTORA GERENTE DEL CENTRO DE TRANSFUSIÓN

La autenticidad de este documento se puede comprobar en
<https://gestion.comunidad.madrid/csv>
mediante el siguiente código seguro de verificación: