

ACLARACIÓN A CONSULTAS DE LICITADORES

Expediente: A/SUM-010551/2025

SUMINISTRO, INSTALACIÓN Y PUESTA EN MARCHA DE 4 EQUIPOS DE RESONANCIA MAGNÉTICA EN LA UNIDAD CENTRAL DE RADIODIAGNÓSTICO

La empresa SIEMENS HEALTHCARE, S.L.U. solicita la siguiente aclaración mediante correo electrónico de fecha 23/04/2025:

1. “...En el segundo punto del apartado 4 del Pliego de Prescripciones Técnicas se señala que se tratará siempre de productos nuevos en todos sus componentes, no usados ni remanufacturados. Se exceptúan aquellas partes que, de acuerdo con lo especificado en el presente pliego, pueden ser conservadas.
Por otro lado, en el apartado A.1 Imán, se señala que no será *necesaria la sustitución del imán siempre y cuando se cumpla con la homogeneidad mínima garantizada durante los próximos 10 años de vida del equipo.*
Por ello, se entiende que el imán es el único componente que no requiere ser nuevo en la instalación. ¿Es correcta esta interpretación? ...”

Respuesta:

Los únicos elementos que no requieren ser nuevos en la instalación son:

- El imán, siempre y cuando se cumpla con la homogeneidad mínima garantizada durante los próximos 10 años de vida del equipo.
 - La enfriadora (hoja 10 del Pliego de Prescripciones Técnicas: *Actualizar/reparar la enfriadora existente o suministro de una nueva, en el caso de que la enfriadora no sea compatible con el equipo a suministrar, o esta tenga una antigüedad superior a los 5 años*)
 - El cuadro de agua (hoja 10 del Pliego de Prescripciones Técnicas: *Actualizar/reparar el cuadro de agua existente o suministro de uno nuevo, en el caso de que sea necesario*)
 - El cuadro eléctrico (hoja 10 del Pliego de Prescripciones Técnicas: *Actualizar/reparar el cuadro eléctrico existente o suministro de uno nuevo, en el caso de que sea necesario*)
 - La jaula de Faraday (hoja 10 del Pliego de Prescripciones Técnicas: *Actualizar/reparar la jaula de Faraday existente o suministro de una nueva, en el caso de que sea necesario. En caso de que no se requiera la sustitución de la jaula de Faraday, el adjudicatario deberá emitir un informe técnico debidamente justificado, certificando que el mantenimiento de la jaula actual no generará interferencias que puedan afectar al correcto funcionamiento del nuevo equipo a instalar*)
 - El tubo de Quench (hoja 10 del Pliego de Prescripciones Técnicas: *Actualizar/reparar el tubo de Quench existente o suministro de uno nuevo, en el caso de que sea necesario*)
2. “...En el apartado C.8 del Pliego de Prescripciones Técnicas, se señala el software de biopsia como requerimiento mínimo.
¿Este software de biopsia debe estar instalado en la propia máquina para acompañar al operador dentro de la sala de examen en la realización del procedimiento? ¿O es suficiente con incluirlo en el postproceso? ...”

Respuesta:

No es suficiente con que sea un software de postproceso, sino que debe ser de utilidad antes o durante la realización de la biopsia.

3. **“...En el punto 6 del Apartado 8.1 Criterios Cualitativos del Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares, se entiende que es suficiente con alcanzar un factor de aceleración de 12 en imágenes CINE, siendo compatibles con sangre blanca en imagen. ¿Es correcta esta interpretación? ...”**

Respuesta:

Es correcta la interpretación.

4. **“...En el punto 8 del Apartado 8.1 Criterios Cualitativos del Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares, se entiende que se ha de captar el ciclo respiratorio sin ningún elemento adicional a las propias bobinas, tales como cinturones respiratorios, o cámaras externas. ¿Es correcta esta interpretación? ...”**

Respuesta:

Se debe ser capaz de captar el ciclo respiratorio sin cinturones respiratorios. Pero sí se permite capturar el mismo mediante cámaras externas.

Firmado

Firmado digitalmente por: PANIAGUA BRAVO ALVARO
Fecha: 2025.04.29 12:14

Director Técnico
Álvaro Paniagua Bravo