

PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS QUE HA DE REGIR EN EL CONTRATO PARA EL SUMINISTRO, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE UN SISTEMA CENTRALIZADO DE MONITORIZACIÓN OBSTÉTRICO Y FETAL EN EL PARITORIO DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO DE FUENLABRADA, A ADJUDICAR POR PROCEDIMIENTO ABIERTO SIMPLIFICADO CON PLURALIDAD DE CRITERIOS – PA SUM 25-016

1. OBJETIVO Y ALCANCE:

El presente pliego regula las condiciones técnicas mínimas exigibles que deberán cumplir los equipos objeto de esta licitación para atender las necesidades asistenciales de los Paritorios del Hospital Universitario de Fuenlabrada.

En este sentido, es importante destacar que dicho objeto incluye:

- Sistema de vigilancia, almacenamiento y gestión obstétrica, para cubrir las necesidades de monitorización y gestión de la información en el entorno de cuidados obstétricos del Hospital (Salas de Dilatación, Paritorios y Sala de Monitores).
- El sistema permitirá, visualizar, recoger y mostrar toda la información del paciente, con los objetivos de vigilancia, alerta, ayuda al diagnóstico médico, y almacenamiento seguro de toda la información integrada con los sistemas de Historia Clínica Electrónica del Hospital.

2. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS PARTICULARES DEL SISTEMA:

Conforme a lo dispuesto en el Artículo 126.5.a) de la Ley 9/2017 de 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público, por la que se transponen al ordenamiento jurídico español las Directivas del Parlamento Europeo y del Consejo 2014/23/UE y 2014/24/UE de 26 de febrero de 2014, los sistemas ofertados por los distintos licitadores deberán contener y cumplir las siguientes características técnicas mínimas:

- Registro clínico completo de la atención materno-fetal. Las funciones de vigilancia deben presentar información que es transmitida desde los monitores fetales y fetales/maternos, debe generar alertas para eventos críticos y a su vez almacenar todos los datos en el sistema.
- Debe permitir la configuración como un sistema simple de prueba de Test No Estresante (NST), como una solución de vigilancia de departamento centralizada y como una solución completa de departamento de vigilancia en el punto de atención y de historiales, que permite la elaboración de historiales fetales, maternos y de recién nacidos en cada pie de cama.
- Visualización simultánea en pantalla de los monitores fetales, con todas sus trazas y de los parámetros maternos que puedan recogerse por los Cardiotocógrafos.
- Visualización en tiempo real del resumen y estado de las pacientes en una ventana pizarra materna.
- La central de monitorización contara con un monitor de 24" incluida, así como cuatro monitores adicionales instalados en las siguientes ubicaciones:
 1. Paritorio (2 uds): control y office de enfermería.
 2. Urgencias Obstétricas: control y office de enfermería.
- El número de accesos mínimo, a la central, será de 20 clientes. Estos clientes podrán estar instalados en cualquier punto dentro de la red del hospital y tendrán acceso completo al sistema.
- La partograma debe ser configurable e individualizable (campo a campo), permitiendo que el mismo sea el principal punto de entrada de datos durante el parto.
- El licitador deberá realizar la personalización completa de la partograma.

- Gestión de traza de 1, 2 y hasta 3 fetos simultáneamente, además de la frecuencia cardiaca materna.
- Exportación del informe del partograma electrónico en formato PDF al HIS (CGM Selene) del hospital, mediante mensajería HL7 estándar
- Gestión de usuarios con conexión con Directorio Activo corporativo mediante Servicios Web.
- El sistema permitirá todo tipo de anotaciones sobre cada traza, así como las realizadas por el mismo cardiotocógrafo.
- Impresión de los CTG's con calidad diagnóstica.
- Mostrará el partograma los valores de NIBP y SpO2 recogidos por los monitores fetales.
- Desde la Historia Clínica del paciente, se deberá disponer del partograma, datos clínicos del partograma, notas, trazas, y cualquier otra información relacionada que se considere de interés. El acceso a esta visualización se realizará desde el HIS (SELENE) mediante un enlace (URL) que deberá recibir parámetros (al menos NHC y Usuario) y mediante Single Sign On (SSO) muestra estos datos sin necesidad de que el usuario inicie sesión.
- El software de servidor deberá instalarse en una máquina o varias virtuales con SO Windows (2019 o posterior) que proporcionará el Hospital, junto con la licencia de Sistema Operativo. El resto de licencias de software y/o base de datos serán por cuenta del adjudicatario
- El software cliente deberá ser compatible con equipos informáticos con sistema operativo Windows 10 o Windows 11. Este software deberá ejecutarse con los mínimos privilegios posibles (sin privilegios de administrador).
- El software permitirá la gestión de diferentes roles de usuarios con perfiles diferenciados para cada grupo profesional.
- El área de Sistemas de Información tendrá acceso libre y sin restricciones (con las debidas medidas de seguridad) a los servidores y a la base de datos, de la que el proveedor deberá entregar un esquema detallado.
- El sistema incluirá la posibilidad de realizar múltiples filtros sobre los que pivotar los datos a visualizar.
- La pantalla del monitor debe reflejar los datos demográficos del paciente que ha sido admitido en la central de partos, información imprescindible a la hora de cotejar que la parturienta monitorizada es la correcta.
- Los monitores podrán ser trasladados fácilmente de una ubicación a otra sin necesidad de realizar modificaciones de configuración en el sistema.
- Se debe garantizar que la hora del monitor siempre sea la correcta y esté sincronizada con la central de monitorización, de modo que las trazas fetales siempre serán coherentes con lo acontecido.
- El sistema permitirá la sincronización horaria de todos los monitores fetales.

Características de infraestructura de red mínimas requeridas de la solución:

- No se permitirá la utilización de "broadcast" en la red de monitorización, salvo que esta red esté aislada desde el punto de vista físico o lógico (mediante un firewall)
- El direccionamiento Multicast se adaptará a los esquemas del hospital.
- Los componentes de electrónica de red que se incluyan en la oferta deben ser de uso empresarial y no doméstico (switches HP o Cisco).

Conectividad e interoperabilidad de la solución:

- Los equipos ofertados deben cumplir estándar HL7 (adjuntar documento de conformidad con estándar HL7). Se incluirán todos los elementos (software y hardware) necesarios para permitir la exportación de datos en este formato a la Historia Clínica Electrónica del Hospital (SELENE).

- La exportación de datos en formato HL7 se hará directamente desde la central de monitorización.
- Incorporará motor de integración para su integración con el sistema hospitalario del hospital para la descarga de datos demográficos de paciente (ADT)
- Incorporará motor de integración para la exportación de datos de monitorización en tiempo real a los sistemas de información del Hospital (SELENE)
- Si se necesita hardware o software adicional, será dotado por el adjudicatario. El coste de las licencias y los trabajos necesarios de otros proveedores para realizar la conexión con los sistemas de información serán por cuenta del adjudicatario
- Los licitantes deberán entregar la documentación técnica detallada de la mensajería HL7 que soporta su producto y una relación de integraciones realizadas con sistemas de información hospitalarios de similares características a las del Hospital de Fuenlabrada

2.1. Características técnicas mínimas de los distintos componentes del Sistema de Monitorización:

2.1.1. Monitor fetal intraparto (4 Unidades)

- Pantalla táctil de mínimo 6".
- Con parámetros y visualización en pantalla de:
 - Frecuencia cardíaca fetal.
 - Frecuencia cardíaca materna.
 - ECG MATERNO
 - Pulsioximetría
 - Tensión arterial
- Perfil de movimiento fetal automático
- Carro de transporte completo con cesta.
- Transductores incluidos para medición TOCO (4 unidades) y Ultrasonidos fetal (8 unidades).
- Los equipos intrapartos deberán incluir 2 unidades de transductores de ultrasonidos para la monitorización de partos gemelares.
- Manguito PNI (8 unidades, 4 normales y 4 para paciente obesa) y pulsioxímetro de dedo libre de látex (4 unidades).
- Control independiente del volumen y seleccionable por feto, en caso de parto múltiple.
- Detección de coincidencia de frecuencia cardíaca fetal.
- Función offset para la separación de latidos mediante introducción de 20 LPM en uno de los registros.
- Alarmas acústicas.
- Conectividad LAN (RJ45) para su conexión a la central de monitorización.
- Transductor con sistema de procesamiento de las mediciones de forma interna, con tarjeta de procesamiento de señales (al pulsar pantalla debe distinguir lo que está midiendo cada transductor).
- Monitorización de trillizos
- Cualquier anotación registrada en el monitor deberá reflejarse en la traza de la central.
- Conexión a sistemas de telemetría inalámbrica.

2.1.2. Sistema de telemetría para cardiotocógrafos intraparto (2 unidades)

- Módulo de telemetría con transductores fetales inalámbricos para monitorización de los siguientes parámetros fetales externos, compatible con los cardiotocógrafos ofertados:
 - Monitorización de la frecuencia cardíaca fetal por transductor de ultrasonido US1.
 - Monitorización gemelar con segundo transductor de ultrasonidos US2.

- Monitorización de la actividad uterina y del pulso materno por transductor de toco externo.
- Perfil del movimiento fetal.
- Transductores inalámbricos, sumergibles, ligeros y fáciles de limpiar.
- Calidad de la señal fiable, con rango de funcionamiento de hasta 100 metros.
- Baterías recargables de larga duración (mínimo 8 horas) y tiempo reducido de carga (máximo 3 horas., se incluirán los cargadores necesarios).
- Alarmas acústicas de bajo nivel de batería y de señal fuera de alcance del área de funcionamiento.
- Capacidad de medición a través de un sistema inalámbrico de transductores con parches desechables y sin cinturones que permita a las pacientes ducharse o caminar durante el trabajo del parto
- Los transductores de ultrasonidos deberán transmitir usando la tecnología por radio y ser intercambiables entre las diferentes bases de telemetría sin necesidad de ninguna configuración adicional.
- Que permita monitorizar gemelos y trillizos, con herramientas software que permitan identificar la coincidencia de los parámetros de un feto con otro.
- Visualización del porcentaje de batería directamente en la pantalla del monitor fetal.

Accesorios incluidos por equipo:

- Estación base para carga de los transductores.
- Transductor ultrasonidos inalámbrico para monitorización frecuencia cardiaca fetal (2 unidades)
- Tocotransductor inalámbrico para monitorización actividad uterina (1 unidad)
- Cable/módulo de interface de telemetría.

ALCANCE DE LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS ELEMENTOS

Los equipos a suministrar tendrán que cumplir con las especificaciones, composición y características establecidas como mínimas y deberá ser de nueva fabricación en todos y cada uno de sus componentes.

Se entiende por equipo el conjunto completo del equipo, máquina o aparato con todos los accesorios necesarios para un correcto funcionamiento y utilización, incluyendo, sin limitarse a ello, accesorios y fungibles que requiera el equipo para su funcionamiento, así como todo el hardware y software necesario para el funcionamiento adecuado del equipo, que deben ser suministrados en su última versión en el momento de la entrega definitiva de los equipos y que pasaran a ser propiedad del Hospital tras el acta de recepción.

Se entiende como parte inherente del equipo la actualización del software cuando fuera necesaria durante la vigencia del contrato, así como las licencias para su uso. Se deberá poner a disposición del Hospital el número de licencias que sean necesarias sin que esto suponga en ningún caso un gasto añadido

Con objeto de facilitar el proceso de evaluación y selección deberá proporcionarse de manera obligatoria la máxima descripción, hojas de datos técnicos de producto (Product Data), productos e información que permita realizar un completo análisis de las diferentes ofertas presentadas. La falta de información, ausencia de hojas de datos de producto de los componentes ofertados o respuesta a las cuestiones técnicas planteadas que no pueda ser debidamente contrastada podrá ser motivo de que la oferta no sea valorada.

Es de cumplimiento obligatorio presentar una lista de equipos similares a los ofertados que se hayan instalado en los últimos 3 años en España, clasificados por modelo, año de instalación y centro.

Se deberá garantizar la existencia de servicio de mantenimiento y repuestos durante al menos un periodo de vida de 10 años, desde su puesta en marcha en el Hospital, que es el ciclo mínimo de vida que se estima para este tipo de equipos.

LEGISLACIÓN

Los productos presentados a este concurso deberán cumplir la legislación vigente relativa a productos sanitarios de acuerdo al nuevo Real Decreto 192/2023 de 21 de marzo, en vigor el 23 de Marzo del 2023 y que transpone la directiva 2017/745/CE del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 abril de 2017 por el que se regulan los productos sanitarios que les sea de aplicación llevando el marcado CE en donde corresponda, acompañado del número de identificación del organismo notificado (con excepción en los productos de Clase I). Se incluirá documento acreditativo del cumplimiento de los requisitos establecidos en la legislación vigente.

Asimismo, cuando corresponda, se acreditará cualquier otra legislación que sea de aplicación.

CONDICIONES DE SUMINISTRO Y ENTREGA DEL EQUIPO

El plazo de entrega de los equipos será inferior a 30 días y contado en días naturales a partir de la formalización del contrato. Por razones de obra, logística o determinación del Hospital, este plazo de entrega podrá alargarse y se deberá coordinar con el Hospital.

Al tratarse de un Hospital la entrega debe estar en estrecha relación con el Hospital. Si por las razones anteriores el Hospital se viese en la obligación de retrasar la entrega del material ofertado y adjudicado en la oferta, el adjudicatario deberá suministrar el equipo y sus componentes actualizados a la nueva fecha de entrega al equivalente al hardware y software al ofertado incluso actualizando el modelo si este hubiese cambiado.

El adjudicatario estará dispuesto a suministrar todas aquellas piezas de repuesto, despieces, etc. que le pudieran ser requeridas indicando el tiempo máximo de compromiso de suministro. Debe garantizar que van a existir piezas de repuesto durante un período de 10 años, desde la puesta en marcha en el Hospital. Deberá indicar para cada modelo de equipo ofertado la fecha de comercialización, además la fecha de fabricación del equipo será como máximo del año anterior a la fecha de adjudicación.

GARANTÍA

El plazo de garantía equipo incluidos sus componentes y accesorios, será como mínimo de 24 meses, en la que deberá constar la conformidad de su instalación, funcionamiento y haber superado el test de aceptación realizado en presencia de las personas designadas por el Hospital y el proveedor y comenzará a contar desde el acta de recepción del equipo.

Lote /Orden	PERIODO GARANTÍA MÍNIMO (meses)
1 / 1	24

La garantía incluirá la sustitución completa del artículo o de sus componentes en caso de vicios o defectos de fabricación y funcionamiento, incluyendo los trabajo y materiales necesarios para realizarlo. La garantía total incluirá todos los componentes del equipo, elementos auxiliares, instalaciones y piezas de repuestos, mano de obra, desplazamientos, dietas y demás costes que puedan derivarse del cumplimiento de la misma con unos plazos de intervención en la asistencia técnica iguales a los ofertados para los contratos de mantenimiento.

Durante el periodo de garantía, se pondrá a disposición del Hospital, con la disponibilidad que las necesidades del servicio requieran, un servicio de asistencia técnico presencial para atender todas las anomalías (defecto de fabricación o funcionamiento) que se puedan producir.

De igual forma, la garantía incluirá las revisiones preventivas de acuerdo al fabricante y correctivas. A tal efecto, en la documentación técnica, se deberá incluir el número y alcance de las revisiones.

En caso de avería, si el equipo se tuviera que retirar o no se pudiera solucionar en un plazo máximo de 48 horas y siempre que el Servicio lo solicite, el adjudicatario deberá prestar un equipo igual o de similares características para no interrumpir la actividad del Servicio

CONDICIONES DE INSTALACIÓN Y ACEPTACIÓN DEL EQUIPO

Los equipos ofertados se suministran con todos aquellos dispositivos o elementos de interconexión, accesorios de anclaje o fijación necesarios para un total y correcto funcionamiento y obtención de los correspondientes permisos y autorizaciones requeridos por la legislación vigente y, si fuera el caso, debidamente integrados con los Sistemas de Información de que disponga el Hospital.

Se tendrá en cuenta la retirada de elementos de embalaje o cualquier otro residuo que se produzca en el montaje, comprometiéndose a dejar la zona libre de obstáculos y en buen estado de limpieza.

La instalación y puesta en funcionamiento de los equipos se realizará de forma coordinada con el Hospital y en presencia del personal del Servicio al que va dirigido y de un técnico de la Sección de Electromedicina. El Hospital autorizará y supervisará la instalación del mismo (en coordinación con el Servicio de Ingeniería y mantenimiento, Sección de Electromedicina).

La fecha de instalación deberá ser comunicada a dicho Servicio y al que vaya dirigido con antelación suficiente, mediante documento escrito (carta, fax o correo electrónico) con el correspondiente calendario de actuaciones.

El tiempo de instalación del equipo será inferior al indicado en la tabla, entendido como el tiempo desde que el equipo entra en el Hospital hasta que está en disposición de hacer el test de aceptación del equipo:

LOTE/ ORDEN	Tiempo de instalación (días naturales)
1 /1	7

También proporcionará formación, si procede, tanto al personal facultativo como al personal técnico de Electromedicina para proveer de soporte de primer nivel sobre este equipamiento.

La empresa adjudicataria, una vez instalados los equipos, realizará la prueba o test de aceptación técnica correspondiente. Estas pruebas se realizarán en presencia del personal, técnicamente cualificado, autorizado por la Institución. En un periodo no superior a 8 días naturales se entregará en el Departamento de Electromedicina, un informe escrito en el que consten los resultados de la prueba efectuada, y que servirá de referencia para establecer el nivel de calidad base de rendimiento. Se entregarán dos copias, una al Servicio Obstetricia y Ginecología y otra al Servicio de Ingeniería y Mantenimiento (Sección de Electromedicina). En la documentación técnica del Concurso, se incluirá el protocolo a realizar para la prueba de aceptación técnica del equipo. Posteriormente se realizará el acta de recepción, desde el punto de vista técnico y funcional.

Se considera condición imprescindible para cumplir las especificaciones técnicas, a la recepción del material adjudicado, la entrega de la documentación o manuales de usuario en castellano (2 juegos) y la documentación técnica o manuales de servicio técnico con inclusión de despieces, planos o esquemas, identificación de componentes, métodos de calibraciones externas o internas, resolución de averías, configuración técnica, etc.; así como las recomendaciones de mantenimientos preventivo, predictivo y correctivo a realizar.

FORMACIÓN CONTINUA.

Se adjuntará un programa de formación continua donde se incluya una completa formación en el manejo de los equipos, en su más óptima utilización, tanto desde el punto de vista operativo como funcional, y que comprenderá como mínimo los módulos de:

- Aprendizaje.
- Asesoramiento.
- Actualizaciones.

Esta formación deberá ir dirigida a los usuarios del Sistema de Monitorización y personal técnico para utilizar el equipo en la forma prevista por el fabricante y efectuar las rutinas de servicio.

En caso de que el equipo suministrado forme parte de un sistema, la instrucción del personal se extenderá a las funciones del sistema afectadas por el equipo suministrado.

La formación se iniciará antes de que el equipo empiece a dar servicio efectivo y en los locales donde esté ubicado el equipo.

Asimismo, el adjudicatario deberá aportar la documentación e información necesaria para facilitar la formación del personal que efectuará las inspecciones periódicas y el mantenimiento preventivo necesarios una vez transcurrido el plazo de garantía. Deberá expresar su compromiso de impartir, caso de ser requerido, un curso de formación técnica para el personal de electromedicina que designe el hospital destinatario del equipo.

Deberá incluirse el programa específico de los cursos, profesorado y planificación prevista de los mismos. Su duración (en días/semana) y el número de técnicos asistentes se adecuará al coste, complejidad del sistema o equipo y en cualquier caso deberá conseguir el pleno rendimiento funcional del equipo con los profesionales usuarios del mismo.

Cualquier modificación/actualización conllevará un periodo de formación del personal en los mismos términos señalados anteriormente, lo que garantiza la formación continuada del personal usuario del sistema.

CONTRATO/SERVICIO TÉCNICO

Indicar localidad, dirección y teléfono del Servicio Técnico más cercano, detallando personal técnico y cualificación profesional, así como el resto de la organización del servicio técnico en el ámbito nacional.

El licitador ofrecerá la posibilidad de establecer un Contrato de Mantenimiento integral sin exclusión alguna, una vez finalizado el periodo de garantía. Describir detalladamente y de forma independiente para cada uno de los equipos ofertados las diferentes modalidades posibles indicando sus coberturas y precios. El importe del mismo, **en ningún caso sobrepasará** el porcentaje indicado en la tabla siguiente:

LOTE / ORDEN	% (IVA incluido) (*)
1 / 1	7%

(*) Valores para un Contrato de Mantenimiento Integral sin ningún tipo de exclusión.

Se deberá especificar para las diferentes opciones de mantenimiento el precio anual total, expresado en porcentaje sobre el precio unitario del equipo a suministrar (IVA incluido). Las opciones a considerar serán, como mínimo, las siguientes:

- Tipo A: Mantenimiento integral de tipo “a todo riesgo”, en la que estarían incluidos todos los gastos, sin ninguna restricción, que se deriven de la reparación del aparato averiado, incluyendo el mantenimiento preventivo, el correctivo, el técnico legal y todos los materiales y repuestos.
- Tipo B: Mantenimiento a todo riesgo con algún tipo de restricción o exclusión. Similar al anterior, pero con exclusión de algún elemento o componente que el ofertante considere oportuno. Esta modalidad especificará claramente qué incluye el contrato, con determinación expresa de las piezas que quedan excluidas y su valoración con IVA.
- Tipo C: Mantenimiento preventivo, limitado a las labores de mantenimiento preventivo y en las condiciones que el ofertante especifique.

Todas las actualizaciones de software de los productos ofertados durante el periodo de garantía y/o durante el contrato de mantenimiento integral estarán incluidas sin coste para el centro.

Indicar el **tiempo de respuesta con presencia física del Servicio Técnico**, en caso de avería. Definir el horario de la cobertura. El tiempo de respuesta no será superior al indicado en el cuadro adjunto. Especificar condiciones del mismo.

LOTE / ORDEN	Tiempo Respuesta Servicio Técnico (horas)
1 / 1	≤ 8 horas

Especificar **período de operatividad (uptime)** del tiempo útil de funcionamiento. Se contabiliza éste en base a **365 días anuales** menos el tiempo empleado en la realización del mantenimiento preventivo. Será como mínimo el indicado en el cuadro adjunto

LOTE / ORDEN	Periodo Operatividad (uptime)
1 / 1	96%

CONSUMO DE MATERIAL FUNGIBLE Y/O REACTIVOS.

Cuando para la utilización del bien objeto de contrato sea necesario el consumo de material fungible, en la oferta técnica deberá incluirse al menos la siguiente información complementaria:

- Consumo de unidades por tratamiento (precio IVA incluido). Se indicará la diferencia económica (€) cuando exista la posibilidad de ceder el equipo contra consumo.
- Identificación del fungible.
- Si el fungible utilizado es exclusivo del equipo ofertado y de la casa comercial ofertante.
- Si es posible su reutilización y medios de reutilización necesarios, así como el número de veces que puede reutilizarse con plena eficacia.
- En caso que los materiales fungibles tengan caducidad, habrá de indicarse los plazos medios de la misma.
- Listado de precios de material fungible necesario para el normal funcionamiento del equipo.

OTRAS

Las propuestas y ofertas incluirán dentro del proceso de instalación del equipamiento las tareas de implementación de la conectividad e integración con los sistemas e infraestructura corporativa.

En caso de ser necesario, Incluirá todos los elementos necesarios para su conexión a red Ethernet. La velocidad de transmisión de datos será de al menos 100 Mb/-

El ofertante indicará si ofrece al Hospital Universitario de Fuenlabrada la posibilidad de firmar un convenio de colaboración indicando una breve descripción del mismo (periodo, alcance, contenido, beneficios para el Hospital, obligaciones,).

PROTECCIÓN DEL MEDIO AMBIENTE

Dentro de las actividades del Hospital Universitario de Fuenlabrada, ocupa un lugar destacado la protección del Medio Ambiente y pasa a ser un importante objetivo más allá de la propia actividad. Por este motivo, es fundamental que las empresas que nos ofrecen sus productos y / o servicios adquieran el compromiso de prevenir y reducir los impactos ambientales con una actitud responsable frente al Medio Ambiente.

PROHIBICIONES Y OBLIGACIONES:

- Prohibido realizar cualquier tipo de vertido de productos peligrosos que no esté autorizado.
- Obligación de cumplir con los Requisitos Legales aplicables en el desarrollo de la actividad.
- Obligación de Informar de todos los incidentes con repercusión ambiental que tengan lugar en el desarrollo de la actividad al Hospital Universitario de Fuenlabrada.
- Evitar las emisiones al aire, suelo y agua.
- Reducción de ruidos y olores.
- Realizar un uso controlado de la energía y optimizar el consumo de recursos naturales no renovables.
- Minimizar y gestionar adecuadamente los residuos manteniendo un cuidado ambiental durante el manejo, transporte, preparación, utilización y eliminación final de los mismos fundamentalmente cuando se trate de residuos peligrosos.
- Reducir en lo posible y de forma continua los impactos ambientales importantes que genere su actividad haciendo uso de unas buenas prácticas ambientales.

CONDICIONES PARTICULARES SOBRE RESIDUOS:

- Los residuos serán segregados en origen, los contenedores que los contienen estarán perfectamente identificados y etiquetados.
- Los residuos urbanos (papel, cartón, orgánicos, etc.) serán gestionados en los contenedores municipales o a través de gestores autorizados.
- Promover el uso racional de los recursos naturales (agua, energía, etc.) y la minimización, reutilización, reciclado de los residuos. (p.e. no malgastar el agua, apagar las luces de aquellas instalaciones que no vayan a ser utilizadas).
- No utilizar, en la medida de lo posible, productos de limpieza que estén considerados como peligrosos (si son peligrosos, viene indicado en la etiqueta del envase mediante un pictograma).
- En caso de utilizar productos peligrosos de limpieza, no realizar vertidos de los mismos a la red de saneamiento que no esté autorizado en las especificaciones del producto.

BUENAS PRÁCTICAS AMBIENTALES:

- Retirada y adecuada gestión de los residuos generados en el desarrollo de la actividad, prestando especial atención a los residuos peligrosos que pudieran generarse, como: Envases de los productos químicos utilizados que puedan ser peligrosos (productos de limpieza).
- No malgastar el agua.

- Apagar las luces de aquellas instalaciones que no van a ser utilizadas y de aquellas donde se terminan las tareas de limpieza.

CONSIDERACIONES SOCIALES

- Las empresas adjudicatarias no deben practicar o apoyar la discriminación en la contratación, remuneración, acceso a la capacitación, promoción, despido o jubilación basada en la raza, origen social o nacional, casta, nacimiento, religión, discapacidad, género, orientación sexual, responsabilidad familiar, estado civil, afiliación a sindicatos, opiniones políticas, edad o cualquier otra condición que pueda dar origen a la discriminación.
- Las empresas adjudicatarias no deben interferir en el ejercicio de los derechos de su personal para observar sus creencias o prácticas o para satisfacer sus necesidades relacionadas con la raza, origen social o nacional, religión, discapacidad, género orientación sexual, responsabilidad familiar, estado civil, afiliación a sindicatos, opiniones políticas o cualquier otra condición que pueda dar origen a la discriminación.
- Las empresas adjudicatarias no deben permitir ningún comportamiento que sea amenazador, abusivo, explotador o sexualmente coercitivo, incluyendo gestos, lenguajes, y contacto físico en el lugar de trabajo, y donde sea aplicable, en residencias y otras instalaciones para el uso de sus empleados, ofrecidas por la empresa adjudicataria.

INCORPORACIÓN AL CONTRATO.

El presente Pliego, así como el de Cláusulas Administrativas Particulares, será incorporado como estipulación al contrato que se suscriba con el adjudicatario.

NEIRA SANCHEZ
ALICIA -
[Redacted]
Firmado digitalmente
por NEIRA SANCHEZ
ALICIA - [Redacted]
Fecha: 2025.05.05
14:18:01 +02'00'

[Redacted] Alicia Neira Sánchez
Supervisora del Área de Cuidados de la Mujer

CONFORME:

EL ADJUDICATARIO

FECHA Y FIRMA