

## ORDEN DE INICIO

Exp.: SUMINISTRO DE MATERIAL PARA CITOLOGIA LIQUIDA Y PARA DETERMINACIÓN DEL VIRUS DEL PAPILOMA HUMANO (HPV-AR) PARA EL HOSPITAL UNIVERSITARIO DE GETAFE. PAPC 2025-1-22 CIT

*Este documento es copia del original firmado. Se han ocultado datos personales en aplicación de la normativa vigente.*

**D<sup>a</sup>. MARIA ZITA QUINTELA GONZALEZ, DIRECTORA GERENTE DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO DE GETAFE**, en virtud de las atribuciones conferidas según Resolución 342/2021 de 13 de septiembre de 2021, de la Viceconsejería de Asistencia Sanitaria y Salud Pública y Dirección General del Servicio Madrileño de Salud, de delegación del ejercicio de determinadas competencias en materia de contratación y gestión económico-presupuestaria en los Gerentes de los Centros de Atención Hospitalaria, (B.O.C.M. nº 222 de fecha 17 de septiembre de 2021)

### CONSIDERANDO:

La Memoria Justificativa para la adquisición de MATERIAL PARA CITOLOGIA LIQUIDA Y PARA DETERMINACIÓN DEL VIRUS DEL PAPILOMA HUMANO (HPV-AR) emitida por la Jefa de Contratación, como unidad tramitadora del mismo, con fecha 4 de abril de 2025

### ORDENA:

EL INICIO DEL EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 116 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 2014/23UE y 2014/24/UE, de 26 de febrero de 2014, de acuerdo a las siguientes características:

### OBJETO DEL CONTRATO:

Adquisición de DIVERSO MATERIAL PARA CITOLOGÍA LÍQUIDA Y TÉCNICAS MOLECULARES PARA LA DETERMINACIÓN DEL mRNA MENSAJERO VÍRICO E6/E7 PROCEDENTE DE LOS 14 TIPOS DE VIRUS DEL PAPILOMA HUMANO (HPV) DE ALTO RIESGO ONCOGÉNICO EN MUESTRA GINECOLÓGICA para el Hospital Universitario de Getafe, así como el equipamiento necesario para dichas técnicas, sus trabajos de instalación, integración, su mantenimiento, el soporte y formación y los medios de aseguramiento de la calidad de los resultados en el Laboratorio del Servicio de Anatomía Patológica del Hospital Universitario de Getafe. De acuerdo a lo estipulado en el artículo 99 de la LCSP.

### PROCEDIMIENTO DE ADJUDICACIÓN:

Se estima la forma de tramitación y el procedimiento más adecuados para este contrato según los artículos 131.2 y 156 de la LCSP.

Tramitación: ordinaria

Procedimiento: ABIERTO, PLURALIDAD DE CRITERIOS

### CLASIFICACIÓN QUE SE EXIGE A LOS PARTICIPANTES:

No se exige clasificación empresarial.

### CRITERIOS DE SOLVENCIA

#### **Acreditación de la solvencia económica y financiera:**

Artículo 87 de la LCSP, apartado/s: 1.a) o 1.c)

#### Medios de acreditación:

1.a) "Volumen anual de negocios, o bien volumen anual de negocios en el ámbito al que se refiera el contrato, referido al mejor ejercicio dentro de los tres últimos años disponibles en función de las fechas de constitución o de inicio de actividades del empresario y de presentación de las ofertas por importe igual o superior al exigido en el anuncio de licitación o en la invitación a participar en el procedimiento y en los pliegos del contrato o, en su defecto,

al establecido reglamentariamente. El volumen de negocios mínimo anual exigido no excederá de una vez y media el valor estimado del contrato...”.

En caso de que la firma licitadora se haya constituido dentro de los tres años inmediatamente anteriores a la convocatoria de este procedimiento o ausencia de actividad en todos o algunos de los últimos tres años fiscales:

1.c): “Patrimonio neto, o bien ratio entre activos y pasivos, al cierre del último ejercicio económico para el que este vencida la obligación de aprobación de cuentas anuales por importe igual o superior.....” excederá de una vez y media el valor estimado del contrato.

Criterios de selección:

- El volumen anual de negocios del licitador o candidato se acreditará por medio de sus cuentas anuales aprobadas y depositadas en el Registro Mercantil, si el empresario estuviera inscrito en dicho registro, y en caso contrario por las depositadas en el Registro oficial en que deba estar inscrito. Los empresarios individuales no inscritos en el Registro Mercantil acreditarán su volumen anual de negocios mediante sus libros de inventarios y cuentas anuales legalizadas por el Registro Mercantil.
- Los licitadores deberán acreditar un volumen anual de negocios en el ámbito del contrato, en alguno de los 3 últimos años, de al menos una vez y media el valor estimado del contrato.
- El medio por el que los licitadores acreditarán este extremo será mediante presentación de las cuentas anuales aprobadas y depositadas en el Registro oficial en el que deba estar inscrito (en concreto, Balance de Situación, Cuenta de Pérdidas y Ganancias y Estado de cambios de patrimonio neto depositadas en el Registro oficial pertinente).
- En caso de que la firma licitadora se haya constituido dentro de los tres años inmediatamente anteriores a la convocatoria de este procedimiento o ausencia de actividad en todos o algunos de los últimos tres años fiscales, podrá acreditar la solvencia mediante el patrimonio neto al cierre del último ejercicio económico para el que esté vencida la obligación de aprobación de cuentas anuales por importe igual o superior a una anualidad del presupuesto máximo de licitación.

**Acreditación de la solvencia técnica:**

Artículo 89 de la LCSP, apartado/s: 1.a) o 1.b)

Medios de acreditación:

1.a) “Una relación de los principales suministros realizados de igual o similar naturaleza que los que constituyen el objeto del contrato en el curso de como máximo, los tres últimos años, en la que se indique el importe, la fecha y el destinatario, público o privado de los mismos....Cuando le sea requerido por los servicios dependientes del órgano de contratación, los suministros efectuados se acreditarán mediante certificados expedidos o visados por el órgano competente, cuando el destinatario sea una entidad del sector público; cuando el destinatario sea un sujeto privado, mediante un certificado expedido por éste o, a falta de este certificado, mediante una declaración del empresario.....”

Para el supuesto de empresa de nueva creación o ausencia de actividad en todos o algunos de los tres últimos ejercicios, no será de aplicación el apartado 1.a) y se aplicará apartado:

1.b):” Indicación del personal técnico o unidades técnicas, integradas o no en la empresa, de los que se disponga para la ejecución del contrato, especialmente los encargados del control de calidad”.

Criterios de selección:

- 1) Relación de los principales suministros efectuados en los tres últimos años, de igual o similar naturaleza que los que constituyen el objeto del contrato,
- 2) Presentación de al menos dos certificados de buena ejecución de suministro de material, de naturaleza análoga al objeto del contrato, suministrado en los últimos tres años, siendo al menos en alguno de ellos el importe anual acumulado en el año de mayor ejecución igual o superior al 70% de la anualidad media del contrato.

Para el supuesto de empresa de nueva creación o ausencia de actividad en todos o algunos de los tres últimos ejercicios los apartados 1 y 2 serán sustituidos por: Indicación del personal técnico o unidades técnicas, integradas o no en la empresa, de los que se disponga para la ejecución del contrato, especialmente los encargados del control de calidad según Art. 89 de la LCSP apartado 1b).

**PROCEDIMIENTO Y CRITERIOS DE ADJUDICACIÓN DEL CONTRATO**

Persiguiendo obtener la oferta con mejor relación calidad precio, se propone como más conveniente y adecuado, el sistema de adjudicación: PROCEDIMIENTO ABIERTO CON PLURALIDAD DE CRITERIOS para la selección del contratista, con el fin de garantizar que la contratación del presente expediente se ajuste a los principios de libertad de acceso a las licitaciones, de publicidad y transparencia, y de garantizar la no discriminación e igualdad de trato de los licitadores, con la salvaguarda del

cumplimiento de condiciones especiales de formación de personal y las orientaciones medioambientales con el objetivo de realizar una eficiente utilización de los recursos económicos, salvaguardar la libre competencia y garantizar la elección de la oferta con mejor relación calidad precio, y los siguientes criterios de valoración:

- Criterios relacionados con los costes:  
Precio de los productos: 70%

$$P = M \times ((A-B)/(A-C))^{(1/6)}$$

M: Máxima puntuación del criterio.  
A: Presupuesto Base Licitación.  
B: Presupuesto Ofertado  
C: Presupuesto Ofertado más bajo.  
P: Puntuación de la oferta

La fórmula económica que se ha propuesto en el criterio precio de este expediente valora las ofertas económicas cumpliendo los siguientes requisitos: recibirá la mayor puntuación la oferta que contenga el precio inferior y la menor puntuación la oferta que contenga el precio superior, recibiendo 0 puntos la oferta que iguale al precio de licitación; el resto de los puntos se repartirá atendiendo proporcionalmente al ahorro que cada proposición, suponga para el órgano de contratación (se obtendrá mayor puntuación, cuanto menor sea el importe de la oferta).

Por tanto, el modelo propuesto permite adecuarse eficazmente al cumplimiento de los principios de transparencia, no discriminación e igualdad de trato, y, a su vez, contribuir al de control de gasto y de eficiencia de los fondos públicos

- Criterios cualitativos, evaluables de forma automática por aplicación de fórmulas: 30 %

### **LOTE 1**

**1.- Tiempo de viabilidad de la muestra en el líquido conservador a temperatura ambiente para la realización de la citología.....hasta 12 puntos (este criterio posibilita que se puedan realizar más pruebas con la misma muestra)**

Tiempo de la viabilidad a temperatura ambiente de la oferta a valorar  
12 X-----  
Mayor tiempo viabilidad a temperatura ambiente de las ofertadas

**2.- ¿El sistema de prescreening es capaz de almacenar las coordenadas seleccionadas por muestra durante todo el plazo de ejecución del contrato?.....7 puntos (este criterio permite la evaluación posterior de los casos si fuese necesario)**

Sí cumple criterio (Acreditado mediante presentación de documentación que lo justifique).....7 puntos  
No cumple criterio/no acredita..... 0 puntos

**3.- Procesamiento automático en un único equipo que no implicará manipulación de la muestra por parte del usuario (apertura y cierre del vial y transferencia del vial al porta totalmente automatizado).....11 puntos (se persigue disminuir el número de equipos y el tiempo de trabajo)**

Sí cumple criterio (Acreditado mediante presentación de documentación que lo justifique).....11 puntos  
No cumple criterio/no acredita..... 0 puntos

### **LOTE 2**

**1 Sistema automatizado de procesamiento desde la introducción de la muestra y durante las fases de extracción, amplificación, detección y lectura.....8 puntos (permite restringir el número de manipulaciones)**

Sí cumple criterio (Acreditado mediante presentación de documentación que lo justifique).....8 puntos  
No cumple criterio/no acredita..... 0 puntos

**2. Carga y procesamiento continuo con una capacidad de trabajo que permita carga de forma continua y aleatoria.....6 puntos (permite optimizar el funcionamiento del equipo)**

Sí cumple criterio (Acreditado mediante presentación de documentación que lo justifique).....6 puntos  
No cumple criterio/no acredita..... 0 puntos

**3. Preparación de la alícuota: el equipo destapa y tapa de forma automática los viales y tubos de modo que no haya nunca más de una muestra abierta al mismo tiempo para evitar riesgo de contaminación.....4 puntos**

Sí cumple criterio (Acreditado mediante presentación de documentación que lo justifique).....4 puntos  
No cumple criterio/no acredita..... 0 puntos

**4. Control de contaminación de la alícuota: que los tubos utilicen tapones penetrables para evitar la manipulación y disminuir el riesgo de**

contaminación durante el análisis de la muestra.....4 puntos

Si cumple criterio (Acreditado mediante presentación de documentación que lo justifique).....4 puntos  
No cumple criterio/no acredita..... 0 puntos

**5. Posibilidad de genotipado parcial: que el sistema permita la realización de genotipado parcial 16 y 18 o 16 y 18/45 simultáneamente o de forma refleja a la detección de HPV-AR en diferentes muestras.....4 puntos**  
(consiguiendo detectar los virus de mayor riesgo oncogénico)

Si cumple criterio (Acreditado mediante presentación de documentación que lo justifique).....4 puntos  
No cumple criterio/no acredita..... 0 puntos

**6- El equipo de alicuotado identificará de forma automática los tubos para la determinación de HPV.....4 puntos**  
(lo que disminuye errores analíticos de las muestras)

Si cumple criterio (Acreditado mediante presentación de documentación que lo justifique).....4 puntos  
No cumple criterio/no acredita..... 0 puntos

### **CONDICIONES ESPECIALES DE EJECUCIÓN DEL CONTRATO**

Los licitadores propuestos para la adjudicación deberán presentar declaración responsable, en el momento de requerimiento de documentación por parte del centro, del compromiso de cumplimiento, durante la ejecución del contrato de alguna de las condiciones siguientes, relacionadas con el objeto del contrato, de acuerdo con el artículo 202 en el sentido del artículo 145.6 de la LCSP:

- Que la empresa cuenta, o va a contar, en su plantilla con trabajadores con discapacidad en un porcentaje superior al que exige la legislación nacional.
- Que la empresa tiene adoptadas, o va a adoptar, medidas para la promoción de reciclado de productos y el uso de envases reutilizables.
- Que la empresa, en la fabricación de los productos objeto del contrato ha adoptado medidas, o las va a adoptar, para la eliminación o reducción de sustancias nocivas para el medio ambiente.
- Que la empresa va a realizar un curso de formación a personal de la propia empresa en su lugar de trabajo durante la vigencia del contrato.

No procederá la adjudicación al licitador que no presente dicha declaración.

Presentación antes del transcurso de 6 meses desde la fecha de inicio de ejecución del contrato, de documentación acreditativa del cumplimiento de la condición especial elegida.

Si no se presenta dicha documentación en el plazo estipulado, se procederá a la resolución del contrato, por tener éstas la consideración de característica esencial del contrato.

### **VALOR ESTIMADO DEL CONTRATO:**

El Valor estimado del contrato se ha calculado teniendo en cuenta el presupuesto inicial del expediente, las opciones y modificaciones del presupuesto inicial y el importe de las posibles prorrogas previstas del mismo (IVA excluido).

Base imponible: 311.725,20 euros  
Importe del I.V.A.: 65.462,29 euros  
Importe total: 377.187,49 euros

Valor estimado del contrato: 1.620.971,04 euros

### **PLAZO DE EJECUCIÓN:**

La duración del mismo debería ser de 12 meses, prorrogable 48 meses, para que permita la concurrencia periódica, y la reducción de costes, dado que la naturaleza de los productos, las características de su financiación y su importe lo posibilitan, todo ello conforme con el art. 29 de la LCSP.

### **NECESIDAD DE LA ADMINISTRACIÓN:**

En virtud de la previsión de actividad y de las patologías a tratar en el Servicio de Anatomía Patológica para el periodo 2025-2026, se ha determinado la necesidad adquirir DIVERSO MATERIAL PARA CITOLOGÍA LÍQUIDA Y TÉCNICAS MOLECULARES PARA LA DETERMINACIÓN DEL mRNA MENSAJERO VÍRICO E6/E7 PROCEDENTE DE LOS 14 TIPOS DE VIRUS DEL PAPILOMA HUMANO (HPV) DE ALTO RIESGO ONCOGÉNICO EN MUESTRA GINECOLÓGICA para el Hospital Universitario de Getafe, así como el equipamiento necesario para dichas técnicas, sus trabajos de instalación, integración, su mantenimiento, el soporte y formación y los medios de aseguramiento de la calidad de los resultados en el Laboratorio del Servicio de Anatomía Patológica del Hospital Universitario de Getafe.

Incluye los reactivos necesarios para la recogida, procesamiento e interpretación de la citología en medio líquido, así como para la detección cualitativa in vitro del RNA mensajero (mRNA) vírico E6/E7 procedente de los 14 tipos del HPV de alto riesgo y estudio posterior de genotipado de los tipos 16 y 18/45 en muestra ginecológica de citología en medio líquido, así como la puesta a disposición del equipamiento de uso necesario e indispensable para la realización de estas técnicas.

#### **DIVISIÓN EN LOTES:**

De acuerdo con el art. 99 de la LCSP, el expediente se divide en 2 lotes, ya que en el lote 1 se han agrupado materiales y reactivos necesarios para la realización de técnicas citológicas que comparten la misma metodología, material fungible y equipos y que en la práctica asistencial se solicitan de forma conjunta muchas de ellas para la misma muestra biológica. El procesamiento en un mismo analizador de un proveedor único, permite optimizar el trabajo técnico y garantiza una mejor calidad de la interpretación microscópica.

Por otro lado, la determinación del HPV-AR y del HPV-GT se recogen en el lote 2 porque la metodología y equipamiento es diferente.

#### **Y DESIGNA**

Como responsable del contrato de referencia a la Jefa del Servicio de Anatomía Patológica que promueve la contratación del suministro objeto del presente expediente, teniendo en cuenta que ha manifestado no estar incurso en ningún conflicto de competencias y que no tiene ni directa ni indirectamente ningún interés financiero, económico o personal que pueda comprometer la imparcialidad e independencia en el procedimiento de licitación, y que, por lo tanto, se cumplen los requisitos recogidos en el artículo 64 de la Ley 9/2017 de Contratos del Sector Público.

Getafe  
DIRECTORA GERENTE

Firmado digitalmente por: QUINTELA GONZALEZ MARIA ZITA  
Fecha: 2025.04.04 15:59