

DIVISIÓN DE CONTRATACIÓN

Exp.: 21LT/2025 (A/SUM-016165/2025)

RGM/MRA/mts

CUESTIONES PLANTEADAS EN LA LICITACIÓN DEL CONTRATO DE SUMINISTRO A ADJUDICAR POR PROCEDIMIENTO ABIERTO MEDIANTE CRITERIO ÚNICO DENOMINADO: SUMINISTRO DE REACTIVOS DE EXTRACCIÓN DE ÁCIDOS NUCLEICOS Y DE AMPLIFICACIÓN MOLECULAR Y SEROLOGÍA PARA BORDETELLA (TOSFERINA) Y PARVOVIRUS EN LA UNIDAD DE MICROBIOLOGÍA CLÍNICA DEL LABORATORIO REGIONAL DE SALUD PÚBLICA DE LA COMUNIDAD DE MADRID PARA EL PERIODO 2025-2027 (2 Lotes)

1. En el punto 1.5 del PPT se indica *“El adjudicatario se compromete al cambio de suministro por otro equivalente en el caso de que, por alguna razón, éste sea incompatible con los métodos analíticos implantados en el Laboratorio dentro de su Sistema de Calidad acreditado, sin modificación del precio de adjudicación”* En este caso, nosotros presentaríamos nuestra solución, incluyendo el equipo para extracción, amplificación y lectura de resultados (equipo único). ¿Cómo podemos saber si dicho equipo es compatible con sus métodos analíticos?

Si el equipo da una solución integral, habrá que valorar en la fase de Solvencia Técnica, si esta solución es compatible con los flujos de trabajo del laboratorio.

2. Entendemos que, con los productos ofertados, se pueden ofertar equipos asociados a los mismos, para la realización de las determinaciones ¿Es así?
Los pliegos no se pronuncian respecto a los equipos, pero siempre que los reactivos ofertados lo precisen serán necesarios los equipos correspondientes para su uso, que son cedidos para el consumo sin coste adicional alguno.

3. ¿La detección de Parvovirus B19 puede ser cuantitativa?
Si, puede ser cuantitativa.

4. ¿La presentación del kit (N.º de test) puede ser distinta a la descrita en los pliegos? Por ejemplo, se pueden presentar kit de 96 test, en vez de kits de 24 test.
Si, la presentación puede ser diferente, de 96 test.

5. ¿Se requiere conexión al Sistema Informático de laboratorio (SIL) del equipo ofertado?
Si, se requerirá conexión al Sistema Informático de laboratorio para volcar los resultados.

6. ¿Nos pueden por favor confirmar qué documentación técnica tenemos que aportar en esta fase de la licitación y en qué sobre?

Los productos ofertados deben cumplir **estrictamente y en su totalidad las características técnicas** (incluyendo metodología, dianas genéticas etc.) que vienen claramente especificadas en el apartado “Descripción” en cada lote dentro del pliego de prescripciones técnicas, lo que debe quedar reflejado en la documentación técnica del producto proporcionada por el fabricante o proveedor correspondiente, o recabada por el licitador por el medio que estime necesario (página web...). Dicha documentación será requerida solo al licitador que haya quedado mejor clasificado en el proceso de licitación.