

RESOLUCIÓN DE RECTIFICACIÓN

Unidad administrativa:
**Unidad de Contratación Administrativa
del Hospital Universitario de Móstoles.**

Expediente N°: A/SUM-015652/2025

Con fecha 17 de julio de 2025 se publica en el Portal de Contratación de la Comunidad de Madrid anuncio de licitación del expediente de **SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA LA TINCIÓN BÁSICA DE HEMATOXILINA-EOSINA Y LA DETERMINACIÓN DE PRUEBAS DE HISTOQUÍMICA, INMUNOHISTOQUÍMICA, INMUNOFLUORESCENCIA, FARMACODIAGNÓSTICO POR INMUNOHISTOQUÍMICA E HIBRIDACIÓN IN SITU EN EL LABORATORIO DE ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO DE MÓSTOLES** a adjudicar por procedimiento abierto con pluralidad de criterios.

Dentro del plazo de presentación de ofertas, se reciben varias consultas sobre las diferencias entre criterios técnicos de valoración reflejados en el PCAP y los contenidos en el Informe de criterios de valoración. Por consiguiente, se decide modificar dicho Pliego para subsanar estas diferencias. Se hace constar que dicha modificación no supone ningún efecto desfavorable para ningún licitador, ni se vulneran los principios rectores de la contratación pública, puesto que se trata de una rectificación material, de hecho o aritmética de las descripciones técnicas del expediente para la compra del material, y por otro lado, es de interés público continuar con el procedimiento una vez solventado el error, en base a los principios de eficiencia y celeridad.

En virtud de lo establecido en el apartado 2 del artículo 109 de la Ley 39/2015, de Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, éstas podrán rectificar en cualquier momento, de oficio o a instancia de los interesados, los errores materiales, de hecho o aritméticos existentes en sus actos y, todo ello de conformidad con lo establecido en el artículo 124 de la Ley 9/2017, de 8 de noviembre de Contratos del Sector Público.

Mediante la presente Resolución se procede a **rectificar el Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares del expediente, que establece lo siguiente:**

- 1. En los “criterios de valoración relativos al Lote 3: INMUNOHISTOQUÍMICA, INMUNOFLUORESCENCIA E HIBRIDACIÓN IN SITU”:**

- Se valorarán positivamente aquellas ofertas con capacidad para mayor número de determinaciones en un mismo ciclo de trabajo del equipo, evitando la necesidad de trabajo nocturno. Con un máximo de 15 puntos.
 - 50 o más posiciones..... 15 puntos
 - 40 a 49 posiciones..... 12 puntos
 - 35 a 39 posiciones..... 8 puntos
 - 30 a 34 posiciones..... 2 puntos

Forma de acreditación: Declaración responsable, indicando en qué lugar de la ficha técnica o manual de uso queda descrita esta prestación (pág, párrafo)

Debe decir:

- Se valorarán positivamente aquellas ofertas con capacidad para mayor número de determinaciones en un mismo ciclo de trabajo **por equipo**. Con un máximo de 15 puntos
 - 50 o más posiciones 15 puntos
 - 40 a 49 posiciones 12 puntos
 - 35 a 39 posiciones..... 8 puntos
 - 30 a 34 posiciones 2 puntos

Forma de acreditación: Declaración responsable, indicando en qué lugar de la ficha técnica o manual de uso queda descrita esta prestación (pág. Párrafo).

2. En los “criterios de valoración relativos al Lote 3: INMUNOHISTOQUÍMICA, INMUNOFLUORESCENCIA E HIBRIDACIÓN IN SITU”:

- Se puntuará favorablemente aquella oferta que facilite la posibilidad de utilizar un cromógeno color diferente al marrón (rojo, magenta...) y que precise un medio de montado acuoso. Con un máximo de **5 puntos**.
 - SI5 puntos
 - NO 0 puntos

Forma de acreditación: Declaración responsable, indicando en qué lugar de la ficha técnica o manual de uso queda descrita esta prestación (pág, párrafo).

Debe decir:

- Se puntuará favorablemente aquella oferta que facilite la posibilidad de determinación de HER2 mediante SISH. Con un máximo **de 5 puntos**.
 - SI.....5 puntos
 - NO.....0 puntos

Forma de acreditación: Declaración responsable, indicando en qué lugar de la ficha técnica o manual de uso queda descrita esta prestación (pág, párrafo).

3. En los “criterios de valoración relativos al Lote 4: FARMACODIAGNÓSTICO (HER2, PDL1)”:

Aunque hay estudios consolidados de equivalencia entre clones, dado que en origen cada clon de PDL1 ha sido aprobado para el uso posterior de un fármaco concreto y su interpretación es diferente en función de la localización anatómica de la neoplasia. Considerando las opciones terapéuticas disponibles en el Hospital de Móstoles, valoraremos positivamente la disponibilidad de 2 clones. Con un máximo de 40 puntos

Se ofrece el clon 22C3 y SP142 40 puntos
 Se ofrece el clon 22C3 20 puntos

Se ofrece el clon SP142 20 puntos
 Se ofrecen clones diferentes a 22C3 y SP142 0 puntos

Debe decir:

Aunque hay estudios consolidados de equivalencia entre clones, dado que en origen cada clon de PDL1 ha sido aprobado para el uso posterior de un fármaco concreto y su interpretación es diferente en función de la localización anatómica de la neoplasia. Considerando las opciones terapéuticas disponibles en el Hospital de Móstoles, valoraremos positivamente la disponibilidad de 2 clones. Con un máximo de **20 puntos**.

o Se ofrece el clon 22C3 y SP142 20 puntos
 o Se ofrece el clon 22C3 10 puntos
 o Se ofrece el clon SP14210 puntos
 o Se ofrecen clones diferentes a 22C3 y SP1420 puntos

Forma de acreditación: Declaración responsable, indicando en qué lugar de la ficha técnica o manual de uso queda descrita esta prestación (pág, párrafo).

Esta Dirección Gerencia, de conformidad con lo establecido en el art. 116 de la Ley 9/2017 y, en virtud de las competencias atribuidas en materia de Contratación Administrativa por Resolución 342/2021, de 13 de septiembre de la Viceconsejería de Asistencia Sanitaria y Salud Pública y Dirección General del Servicio Madrileño de Salud, de Delegación de Competencias en materia de contratación y gestión económico-presupuestaria, en los Directores Gerentes de los Centros de Atención Hospitalaria adscritos al Servicio Madrileño de Salud (BOCM.17-09-21),

RESUELVE

Rectificar de oficio, conforme al art. 109.2 de la Ley 39/2015, de 1 de octubre, de Procedimiento Administrativo Común, y artículo 124 de la Ley 9/2017 de Contratos del Sector Público, **los errores detectados en el Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares relativos a los criterios de valoración de los lotes nº 3 INMUNOHISTOQUÍMICA, INMUNOFLUORESCENCIA E HIBRIDACIÓN IN SITU, y nº 4: FARMACODIAGNÓSTICO (HER2, PDL1) anteriormente** descritos.

Se considera que, dados los plazos actuales, no es necesaria la ampliación de plazo de presentación de ofertas, por lo que se mantienen igual todos los plazos del procedimiento.

Asimismo, **se ordena la publicación** de la Resolución de Rectificación del Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares en el Portal de Contratación Pública de la Comunidad de Madrid – Perfil del Contratante.

Contra el presente acto podrá interponerse con carácter potestativo recurso especial en materia de contratación, en el plazo de quince días hábiles contados desde el día siguiente a aquel en que se remita la notificación, ante el Tribunal Administrativo de

Contratación Pública de la Comunidad de Madrid, o bien, directamente, recurso contencioso-administrativo en el plazo de dos meses contados desde el día siguiente al de la recepción de la notificación, ante los Juzgados de lo Contencioso-Administrativo de Madrid, sin perjuicio de cualquier otro recurso que se estime procedente interponer. Todo ello conforme a lo dispuesto en los artículos 44 y siguientes de la Ley 9/2017, de 8 de noviembre de Contratos del Sector Público y artículos 8 al 12 de la Ley 29/1988, de 13 de julio, reguladora de la Jurisdicción Contencioso-Administrativa.

EL DIRECTOR GERENTE,

Firmado digitalmente por: GALINDO GALLEGO MANUEL
Fecha: 2025.08.01 10:24

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