

SEGUNDAS PREGUNTAS DE EMPRESAS Y ACLARACIONES
--

A efectos de transparencia e igualdad de oportunidades, se procede a la publicación de las diferentes preguntas emitidas por las empresas durante el período de presentación de ofertas, así como de las contestaciones elaboradas por los responsables del contrato:

PREGUNTA 16

En la página 12 del PPT se menciona la siguiente característica del inmunotecnidor: "Debe ser compatible con el sistema integral de gestión de la unidad." Entendemos que esta referencia al sistema integral de gestión corresponde al sistema informático del laboratorio. ¿Podrían confirmarnos si esta interpretación es correcta?

CONTESTACIÓN PREGUNTA 16:

SÍ ES CORRECTO

PREGUNTA 17

*En el PPT para el lote 3 del, se indica lo siguiente: "Se incluirán con cargo los Kits de visualización que permitan obtener la máxima calidad en sensibilidad y amplificación y sin cargo el resto de componentes necesarios para la realización de cada una de las técnicas, desde el desparafinado hasta el resultado final."
¿Entendemos que esto solo aplica en el punto 3.1 Inmunohistoquímica?*

CONTESTACIÓN PREGUNTA 17

NO. SE APLICA A TODOS LOS COMPONENTES ESPECÍFICOS DEL LOTE 3: INMUNOHISTOQUÍMICA, INMUNOFLUORESCENCIA E HIBRIDACIÓN IN SITU. SE INCLUIRÁN TODOS LOS COMPONENTES ESPECÍFICOS PROPIOS DE LA TÉCNICA, QUEDANDO EXCLUIDOS LOS GENÉRICOS, COMO, POR EJEMPLO, EL AGUA DESTILADA.

PREGUNTA 18

Lote 3 - PPT (Página 13) Necesitamos que nos aclaren el punto C del lote 3, donde se indica que debe incluirse **hardware y software**.

C) Sistema de trazabilidad:

Que incluya los equipos necesarios (hardware y software) para la completa trazabilidad de las muestras en el laboratorio, desde su registro hasta el archivo, con las siguientes especificaciones:

- Generar un único código para cada tipo de estado de la muestra (hoja de notificación, envase

2

CONTESTACIÓN PREGUNTA 18

EN BASE A LO ESTABLECIDO EN EL EXPEDIENTE DE HOMOGENIZACIÓN DEL SISTEMA DE INFORMACIÓN Y LA NORMALIZACIÓN DE CATÁLOGOS EN EL ÁMBITO DE ANATOMÍA PATOLÓGICA PARA LOS HOSPITALES DEPENDIENTES DEL SERVICIO MADRILEÑO DE SALUD DE LA COMUNIDAD DE MADRID RECIENTEMENTE ADJUDICADO (A/SER-024984/2024), LOS REQUERIMIENTOS DEL HOSPITAL DE MÓSTOLES PARA LA COMPLETA TRAZABILIDAD DE LAS MUESTRAS DE LABORATORIO SE REFIEREN A LA INTEGRACIÓN DE LOS EQUIPOS DEL LICITADOR CON EL SISTEMA CORPORATIVO (SISTEMA DE INFORMACIÓN DE LABORATORIO Y TRAZABILIDAD) Y SU COSTE. RESPECTO AL HARDWARE, EL HOSPITAL CONTARÁ CON DOTACIÓN CORPORATIVA

PREGUNTA 19

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**.

- o SI 5 puntos
- o 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**.

- o SI 5 puntos
- o 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).

*La pregunta sería, dado que el laboratorio quiere una técnica de hibridación ISH **NO BASADA** en fluorescencia y aunque la rectificación hable explícitamente de la técnica SISH, basada en plata ¿Sería posible ofertar una técnica ISH basada en otro tipo de cromógeno, visible con microscopía óptica normal, que no sea la plata?*

CONTESTACIÓN PREGUNTA 19

SE ACEPTARÁN COMO VÁLIDAS EXCLUSIVAMENTE AQUELLAS OFERTAS QUE SE AJUSTEN A LOS REQUISITOS REFLEJADOS EN EL PPT.