

# MEMORIA DE NECESIDAD DEL CONTRATO DE SUMINISTRO DE ANALIZADOR GENÉTICO DE SECUENCIACIÓN Y ANÁLISIS DE FRAGMENTOS POR ELECTROFORESIS CAPILAR, A ADJUDICAR POR LA FUNDACIÓN PARA LA INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO PRINCESA, MEDIANTE PROCEDIMIENTO ABIERTO SIMPLIFICADO POR PLURALIDAD DE CRITERIOS. PLAN DE RECUPERACIÓN, TRANSFORMACIÓN Y RESILIENCIA – FINANCIADO POR LA UNIÓN EUROPEA-NEXT GENERATION EU. PAS 4/2025

Por parte de la Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario de la Princesa (en adelante la FIBHLPR) se promueve la contratación referida al presente expediente. De conformidad con lo previsto en el artículo 318 de la LCSP, el presente expediente se tramitará mediante procedimiento abierto simplificado por ser este uno de los procedimientos previstos en la Sección 2.ª del Capítulo I del Título I del Libro Segundo de la LCSP.

## 1. Necesidad del contrato.

La Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario de La Princesa (en adelante la FIBHLPR) tiene entre sus fines fundacionales la gestión y promoción de programas y proyectos de investigación científica aplicada a la Biomedicina y a las Ciencias de la Salud. La actividad de investigación de la FIBHLPR se lleva a cabo bajo la estructura del Instituto de Investigación Sanitaria del Hospital de La Princesa (en adelante IIS Princesa).

El IIS Princesa, consolidado como una entidad de referencia en el ámbito de la investigación clínica y biomédica, encuentra bajo su ámbito de actuación tres hospitales principales: el Hospital Universitario de La Princesa, el Hospital Infantil del Niño Jesús, y el Universitario de Santa Cristina; además del área de Influencia de Atención Primaria del Hospital Universitario de La Princesa; y la integración de los grupos de investigación la Universidad Autónoma de Madrid.

Entre las Unidades que integran el IIS Princesa, encontramos la **Unidad de Apoyo a la Investigación Clínica (UAIC)**. La UAIC se constituye como un órgano esencial de soporte a la investigación clínica dentro de la estructura del IIS Princesa. La UAIC ofrece soporte y servicios a los centros integrados en el IIS Princesa, así como a dos unidades adicionales, el Hospital de Burgos y el Hospital de Tomelloso.

La UAIC por tanto desempeña un papel fundamental en el soporte de ensayos clínicos. Su colaboración con diversos centros refuerza su capacidad operativa, posicionándola como un elemento clave en la gestión y coordinación de investigaciones clínicas. Además, con su actividad la UAIC garantiza el cumplimiento de los más altos estándares éticos y científicos, lo que contribuye al avance de tratamientos innovadores en beneficio de la salud pública.

La Convocatoria “*Concesión de ayudas para el desarrollo de Unidades de Investigación Clínica, bajo el PERTE para la salud de vanguardia y en el marco del Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia, y convocatoria año 2024*” (en adelante Convocatoria UIC) tiene por objeto la concesión de subvenciones para la mejora y fortalecimiento de las Unidades de Investigación Clínica, con el objetivo de garantizar el acceso equitativo a la investigación clínica, sin discriminación por lugar de residencia, edad o género, y promover el desarrollo de un polo de atracción para la investigación clínica pública y privada.

La UAIC ha resultado adjudicataria Convocatoria UIC con el proyecto número de expediente **UICM24/00017 Mejora de la Unidad de Apoyo a la Investigación Clínica (UAIC) del Instituto de Investigación Sanitaria del Hospital Universitario de La Princesa**, bajo la dirección y coordinación del Dr. Francisco Abad Santos.

El presente contrato tiene por objeto el suministro de un equipo de Analizador Genético de Secuenciación y Análisis de Fragmentos por Electroforesis Capilar, que se integrará en los equipos que forman parte de la “Mejora de la Unidad de Apoyo a la Investigación Clínica (UAIC) del Instituto de Investigación Sanitaria del Hospital Universitario de La Princesa”, expediente UICM24/00017.

Este suministro contribuirá activamente a la mejora de las instalaciones del IIS Princesa, y por tanto a la promoción y avance de su actividad científica.

## **2. Naturaleza y objeto.**

**Objeto:** El presente contrato tiene por objeto el suministro de un equipo de Analizador Genético de Secuenciación y Análisis de Fragmentos por Electroforesis Capilar, que se integrará en los equipos que forman parte de la “Mejora de la Unidad de Apoyo a la Investigación Clínica (UAIC) del Instituto de Investigación Sanitaria del Hospital Universitario de La Princesa”, expediente UICM24/00017.

### **Código CPV:**

38000000-5. Equipo de laboratorio, óptico y de precisión (excepto gafas).

33100000-1 Equipamiento médico.

**Naturaleza:** Se incluyen prestaciones propias de la modalidad contractual de suministros. Se entiende como contrato de suministros conforme al criterio enunciado en el artículo 16 de la LCSP.

**Lotes:** No procede la división en lotes, en atención al objeto y la finalidad del presente contrato. El suministro tiene por objeto la adquisición del Analizador Genético de Secuenciación y Análisis de Fragmentos por Electroforesis Capilar, equipos que forman parte de la “Mejora de la Unidad de Apoyo a la Investigación Clínica (UAIC) del Instituto de Investigación Sanitaria del Hospital Universitario de La Princesa”, expediente UICM24/00017. La naturaleza de la prestación no permite la división en lotes por cuanto se trata de una prestación de suministro única.

**Plazo de ejecución:** La entrega del suministro se realizará, en un plazo máximo de 30 días, a contar desde la firma del contrato.

El contrato NO está sujeto a regulación armonizada según las cantidades establecidas en el artículo 21 de la LCSP en relación con los dispuesto en el artículo 318.

## **3. Justificación del procedimiento**

El procedimiento a seguir en la presente licitación es un procedimiento abierto simplificado con pluralidad de criterios al hallarse dentro del ámbito de aplicación de los artículos 156 y ss. LCSP.

## **4. Presupuesto base de licitación y crédito en que se ampara.**

El valor estimado del contrato, de conformidad con los criterios establecidos en el artículo 101 de

la LCSP, asciende a **OCHENTA Y DOS MIL CUATROCIENTOS SETENTA EUROS (82.470,00 €)** IVA NO incluido.

Método de cálculo aplicado para calcular el valor estimado: Se ha calculado teniendo en cuenta el presupuesto base de licitación, sin incluir la partida del IVA. La determinación del valor estimado se ha establecido, a partir de precios de mercado en el momento del cálculo, así como teniendo en cuenta, las necesidades básicas para el desarrollo de la actividad científico/técnica del grupo de investigación y características técnicas mínimas necesarias No se han previsto ni modificados, ni prórrogas en el presente contrato.

PRESUPUESTO BASE DE LICITACIÓN	
<b>EQUIPO REALIZACIÓN TÉCNICA DE SUMINISTRO DE ANALIZADOR GENÉTICO DE SECUENCIACIÓN Y ANÁLISIS DE FRAGMENTOS POR ELECTROFORESIS CAPILAR</b>	<b>82.470,00 €</b>
<b>TOTAL</b>	<b>82.470,00 €</b>
<b>IVA (21%)</b>	<b>17.318,70 €</b>
<b>TOTAL+ IVA</b>	<b>99.788,70 €</b>

Costes directos e indirectos y otros eventuales gastos calculados para su determinación:

- Costes directos: **82.470,00 €**
- Costes indirectos: No aplica.
- Costes salariales: No aplica.
- Otros eventuales gastos: No aplica.

Conforme a lo previsto en el art. 100 de la LCSP el presupuesto base de licitación asciende a la cantidad de **CINCUENTA Y NUEVE MIL CIENTO NOVENTA Y OCHO EUROS (59.198,00 €)**, IVA NO incluido.

PRESUPUESTO BASE DE LICITACIÓN	
<b>EQUIPO REALIZACIÓN TÉCNICA DE SUMINISTRO DE ANALIZADOR GENÉTICO DE SECUENCIACIÓN Y ANÁLISIS DE FRAGMENTOS POR ELECTROFORESIS CAPILAR</b>	<b>82.470,00 €</b>
<b>TOTAL</b>	<b>82.470,00 €</b>
<b>IVA (21%)</b>	<b>17.318,70 €</b>
<b>TOTAL+ IVA</b>	<b>99.788,70 €</b>

**El contrato se financia con el Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia: SI**

**Crédito en el que se ampara:** Este suministro se adquiere en el marco del proyecto con número de expediente de concesión UICM24/00017. Financiado a través del Instituto de Salud Carlos III. Financiado por FONDOS EUROPEOS DEL PLAN DE RECUPERACIÓN, TRANSFORMACIÓN Y RESILIENCIA. UNIÓN EUROPEA-NEXT GENERATION EU.

Esta ayuda se enmarca dentro de las ayudas para el desarrollo de Unidades de Investigación Clínica, bajo el PERTE para la Salud de Vanguardia y en el marco del Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia, regulada mediante la Orden CNU/709/2024, de 1 de julio (BOE nº 164, de 08/07/2024), de bases reguladoras (Extracto publicado en el BOE 09/07/2024 - código BDNS 773473).

**Código de referencia único del proyecto:** UICM24/00017

**Remuneración:** Íntegra por la FIBHLPR.

Estos importes incluyen todas las prestaciones detalladas en el Pliego de Prescripciones Técnicas correspondiente a este procedimiento.

**Posibles modificaciones:** NO.

## 5. Criterios de solvencia.

Se han considerado como medios de solvencia económica, financiera, técnica o profesional proporcionales al objeto del contrato los que, a continuación, se exponen.

### a) **Artículo 87.1 de la LCSP, apartado: a). Los criterios para la acreditación de la solvencia económica y financiera son los siguientes:**

El volumen anual de negocios del licitador o candidato se acreditará por medio de declaración sobre el volumen de negocios de la empresa en el ámbito de actividades correspondiente al objeto del contrato, referido a los tres últimos años que, en el año de mayor volumen de negocio de los tres últimos, deberá ser, al menos, una vez y media el valor estimado del contrato, es decir, en este caso 123.705,00 euros.

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 legalizados por el Registro Mercantil.

En todo caso, no se admitirán a efectos de acreditación de la solvencia económica y financiera las declaraciones o autoliquidaciones tributarias (sociedades, IRPF) del empresario (societario o individual), debiendo estarse a sus cuentas anuales aprobadas y depositadas en el Registro Mercantil o en Registro oficial correspondiente o, para empresarios individuales, a sus libros de inventarios y cuentas anuales debidamente legalizadas.

En el supuesto de empresas de nueva creación que carezcan de cuentas anuales registradas, deberán aportar declaración censal de comienzo de actividad, así como, un informe emitido por una institución financiera que acredite la solvencia económica de la empresa. Deberá constar expresamente que, el

banco o entidad financiera que emite el informe, conoce las condiciones del contrato y considera solvente a la empresa para responder de las obligaciones económicas derivadas del mismo.

**b) Artículo 89 de la LCSP, apartado 1, a):**

- ❖ Experiencia en la realización de suministros del mismo tipo o naturaleza que los que constituyen el objeto del contrato en el curso de, como máximo, los tres últimos años, que se acreditará mediante la relación de los trabajos o suministros efectuados por el interesado en el curso de los tres últimos años, indicando su importe, fechas y destinatario público o privado de los mismos, siendo el requisito mínimo que, el importe anual acumulado en el año de mayor ejecución, sea igual, o superior, al 70% de la anualidad media del contrato, esto es, 57.729,00 €

Cuando el contratista sea una empresa de nueva creación, entendiéndose por tal aquella que tenga una antigüedad inferior a cinco años, su solvencia técnica se acreditará por medio de certificado de cumplimiento por parte de la empresa licitadora de la normativa de gestión de la calidad UNE-ES-ISO 9001, o equivalente.

Compromiso de adscripción a la ejecución del contrato de medios personales y/o materiales:  
NO.

**6. Criterios de adjudicación.**

Los criterios de adjudicación, evaluables mediante fórmulas, escogidos para este procedimiento están concebidos para lograr la mejor efectividad y calidad en relación con las prestaciones científico/ técnicas del suministro, así como, para la obtención del precio más competitivo que puedan ofertar los licitadores.

**Máxima puntuación: 100 puntos.**

**a. Oferta económica: 50 puntos.**

Se otorgará 50 puntos a la oferta económica más baja.

En cuanto a las demás ofertas, se les asignará puntuación proporcional, mediante la aplicación de la siguiente fórmula:

$$PX = (A * 50) / XP$$

Donde:

- XP= oferta económica del licitador
- A= oferta económica más baja
- PX= puntuación del licitador.

La aplicación de la fórmula anterior penalizará proporcionalmente en la puntuación obtenida a las ofertas menos ventajosas económicamente.

Cualquier oferta que supere el presupuesto base de licitación no será tomada en consideración en el procedimiento de adjudicación.

**b. Otros criterios de valoración automática. 50 puntos.**

CRITERIOS EVALUABLES MEDIANTE FORMULA		PUNTUACIÓN MÁXIMA	
CAPACIDADES EXTRA			
CONCEPTO	PUNTUACIÓN:		P.MÁXIMA
8.2.1. Cartucho Integrado con Consumibles Ensamblados en Cuerpo Único sin Conexiones Accesorias	NO DISPONIBILIDAD	0 PUNTOS	15 PUNTOS
	SI DISPONIBILIDAD	15 PUNTOS	
8.2.2. Sistema de autocalibración óptica totalmente automatizado, diseñado para realizar ajustes y compensaciones internas de calibración sin requerir intervención manual periódica por parte del usuario.	NO DISPONIBILIDAD	0 PUNTOS	5 PUNTOS
	SI DISPONIBILIDAD	5 PUNTOS	
8.2.3. Sistema de trazabilidad de consumibles integrado. HASTA 5 PUNTOS	NO DISPONIBILIDAD	0 PUNTOS	5 PUNTOS
	SI DISPONIBILIDAD	5 PUNTOS	
8.2.4. Análisis de muestras de parafina mediante secuenciación Sanger.	NO DISPONIBILIDAD	0 PUNTOS	5 PUNTOS
	SI DISPONIBILIDAD	5 PUNTOS	
8.2.7. Funcionamiento atónomo.	NO DISPONIBILIDAD	0 PUNTOS	5 PUNTOS
	SI DISPONIBILIDAD	5 PUNTOS	

8.2.8. - Conectividad y Acceso a la Nube.	NO DISPONIBILIDAD	0 PUNTOS	5 PUNTOS
	SI DISPONIBILIDAD	5 PUNTOS	
MEJORA RANGOS			
CONCEPTO	RANGO		PUNTUACIÓN MÁXIMA
8.2.5. Número de inyecciones polímero carga única.	149 inyecciones de cuatro muestras.	0 PUNTOS	5 PUNTOS
	150 inyecciones de cuatro muestras.	2 PUNTOS	
	200 inyecciones de cuatro muestras.	3 PUNTOS	
	250 o más inyecciones de cuatro muestras.	5 PUNTOS	
8.2.6. - Estabilidad Polímeros.	2 meses estabilidad dentro del equipo	0 PUNTOS	5 PUNTOS
	3 meses estabilidad dentro del equipo	2 PUNTOS	
	4 meses estabilidad dentro del equipo	3 PUNTOS	
	5 meses estabilidad dentro del equipo	4 PUNTOS	
	6 o más meses estabilidad dentro del equipo	5 PUNTOS	
TOTAL		50	

En todos los casos previstos en este apartado:

- La disponibilidad y características exigidas de cada uno de los criterios evaluables mediante fórmulas se acreditará mediante **LA PRESENTACIÓN DE LA CORRESPONDIENTE DOCUMENTACIÓN ESPECÍFICA, QUE JUSTIFIQUE FEHACIENTEMENTE**, la disponibilidad y características indicadas. Manual producto y memoria técnica resumida; certificaciones exigidas; y restante documentación.
- En caso de no poder acreditar fehacientemente mediante documentación la existencia de alguna de las características descritas, se considerarán ausentes.

**1. - Cartucho Integrado con Consumibles Ensamblados en Cuerpo Único sin Conexiones Accesorias. HASTA 15 PUNTOS.**



El equipo ofertado esta equiparado por un sistema de consumibles integrado en un **cartucho único e intercambiable**, el cual incluye de forma **ensamblada en un solo cuerpo físico** y sin necesidad de conexiones accesorias:

- Los **cuatro (4) capilares** necesarios para el funcionamiento del equipo,
- El **polímero de separación** en volumen predefinido y estandarizado,
- La **bomba o sistema de impulsión asociado al polímero** (si aplica),
- El **tampón del ánodo** en volumen estanco y en configuración lista para su uso.

#### Condiciones de evaluación:

- La sustitución o instalación del cartucho debe realizarse **en una única acción física**, sin requerir ajustes, acoplamiento múltiples, purgas, cebados ni manipulaciones técnicas adicionales.
- Se verificará la existencia de documentación técnica o manual de usuario que indique de forma explícita esta funcionalidad en los términos aquí descritos.

Este criterio tiene por finalidad **garantizar facilidad de uso, seguridad operativa**.

La puntuación se asignará del siguiente modo:

- Si el producto cumple con el requisito de sistema de consumibles integrado en un **cartucho único e intercambiable** descrito se otorgará la siguiente puntuación:

Dispone de la funcionalidad descrita, en los 15 PUNTOS  
términos descritos.

NO Dispone de la funcionalidad descrita, en los 0 PUNTOS  
términos descritos.

## 2. Sistema de autocalibración óptica totalmente automatizado, diseñado para realizar ajustes y compensaciones internas de calibración sin requerir intervención manual periódica por parte del usuario. HASTA 5 PUNTOS

Este sistema deberá cumplir, al menos, con los siguientes requisitos técnicos:

- Realización de calibraciones automáticas programadas o basadas en eventos.
- Compensación dinámica de desviaciones o derivas ópticas, térmicas o mecánicas, que puedan afectar a la precisión metrológica del equipo.
- Ausencia de necesidad de intervención manual o calibración externa regular para mantener los parámetros de funcionamiento dentro de los rangos validados por el fabricante.
- Generación de registros o logs que documenten las acciones de autocalibración realizadas, accesibles desde el software o interfaz de usuario.

Este criterio tiene por objetivo garantizar la precisión y estabilidad del equipo, eliminando la necesidad de intervenciones manuales periódicas, reduciendo errores humanos, mejorando la fiabilidad de los resultados y optimizando la operatividad y el mantenimiento del sistema.

La puntuación se asignará del siguiente modo:



Dispone de la funcionalidad descrita, en los 5 PUNTOS  
términos descritos.

NO Dispone de la funcionalidad descrita, en los 0 PUNTOS  
términos descritos.

### 3. Sistema de trazabilidad de consumibles integrado. HASTA 5 PUNTOS

El equipo ofertado dispone de un sistema de trazabilidad de consumibles totalmente integrado en el instrumento, sin necesidad de módulos externos o registros manuales, que permita la identificación, registro, control y seguimiento automatizado de los materiales utilizados en cada análisis.

El sistema deberá registrar y mostrar, como mínimo, la siguiente información para cada consumible empleado:

- Número de lote o código de identificación único del fabricante.
- Fecha de instalación en el equipo.
- Fecha de caducidad del consumible.
- Número de usos restantes o estado de consumo en tiempo real.

La puntuación se asignará del siguiente modo:

Dispone de la funcionalidad descrita, en los 5 PUNTOS  
términos descritos.

NO Dispone de la funcionalidad descrita, en los 0 PUNTOS  
términos descritos.

### 4. Análisis de muestras de parafina mediante secuenciación Sanger. HASTA 5 PUNTOS

El equipo ofertado dispone de **software específico y validado para el análisis de muestras embebidas en parafina (FFPE)**, diseñado para procesar datos obtenidos mediante secuenciación Sanger y orientado a la detección de variantes somáticas con una sensibilidad analítica igual o superior al 5% de frecuencia alélica.

La puntuación se asignará del siguiente modo:

Dispone de la funcionalidad descrita, en los 5 PUNTOS  
términos descritos.

NO Dispone de la funcionalidad descrita, en los 0 PUNTOS  
términos descritos.

### 5. Funcionamiento Autónomo. HASTA 5 PUNTOS

El equipo deberá operar de manera completamente autónoma sin necesidad de un ordenador externo. No obstante, deberá ser posible su control mediante un ordenador de sobremesa o portátil, permitiendo su operación y supervisión mediante un dispositivo externo en caso de ser necesario.

La puntuación se asignará del siguiente modo:

Dispone de la funcionalidad descrita, en los 5 PUNTOS  
términos descritos.

NO Dispone de la funcionalidad descrita, en los 0 PUNTOS  
términos descritos.

#### 6. - Conectividad y Acceso a la Nube. HASTA 5 PUNTOS

El secuenciador deberá ofrecer acceso a la nube, permitiendo la monitorización de las carreras y el análisis de las muestras desde cualquier ordenador mediante aplicaciones basadas en la nube. Este sistema debe ofrecer flexibilidad y accesibilidad remota.

La puntuación se asignará del siguiente modo:

Dispone de la funcionalidad descrita, en los 5 PUNTOS  
términos descritos.

NO Dispone de la funcionalidad descrita, en los 0 PUNTOS  
términos descritos.

#### 7. Número de inyecciones polímero carga única. HASTA 5 PUNTOS

El equipo ofertado dispone de capacidad de realizar de más (>)149 inyecciones con una única instalación de polímero, sin pérdida significativa de rendimiento.

La puntuación se asignará del siguiente modo según capacidad de inyecciones en una única instalación de polímero:

149 inyecciones de cuatro muestras.	0 PUNTOS
150 inyecciones de cuatro muestras.	2 PUNTOS
200 inyecciones de cuatro muestras.	3 PUNTOS
250 o más inyecciones de cuatro muestras.	5 PUNTOS

#### 8. - Estabilidad Polímeros. HASTA 5 PUNTOS

El equipo ofertado dispone de capacidad de mantenimiento estable de polímeros estables y operativos dentro del equipo por un período superior a dos meses.

La puntuación se asignará del siguiente modo según incremento de capacidad:

2 meses estabilidad dentro del equipo	0 PUNTOS
3 meses estabilidad dentro del equipo	2 PUNTOS
4 meses estabilidad dentro del equipo	3 PUNTOS
5 meses estabilidad dentro del equipo	4 PUNTOS
6 o más meses estabilidad dentro del equipo	5 PUNTOS

### CRITERIOS PARA DETERMINAR QUE LA PROPOSICIÓN NO PUEDE CUMPLIRSE

## COMO CONSECUENCIA DE LA INCLUSIÓN DE VALORES ANORMALES:

De los criterios objetivos establecidos anteriormente, se tomarán en consideración a efectos de apreciar, en su caso, que la proposición no puede ser cumplida como consecuencia de la inclusión de valores anormales, el criterio de adjudicación: el criterio precio, siendo los límites para apreciar que se dan en aquella dicha circunstancia, los siguientes:

- Si se presentase un único licitador, se considerará que incurre en presunción de anormalidad si su oferta es inferior al presupuesto base de licitación en más de 25 unidades porcentuales.
- En el caso de que sean varias las ofertas, se considerará, como anormalmente baja, toda proposición económica cuyo porcentaje exceda de 20 unidades, por lo menos, a la media aritmética de los porcentajes de baja de todas las proposiciones presentadas.

En el caso de empresas concurrentes que, pertenezcan al mismo grupo, se estará al artículo 86 del Reglamento de Contratos.

**Plazo para la justificación de la anormalidad de la oferta:** 6 días.

### 7. Condiciones especiales de ejecución.

#### - Social

El adjudicatario deberá favorecer la formación y garantizar la seguridad y la protección de la salud en el lugar de trabajo y el cumplimiento de la normativa laboral, convenios colectivos sectoriales y territoriales aplicables.

El contratante podrá requerir al contratista, en cualquier momento durante la vigencia del contrato, para que acredite el cumplimiento de la condición descrita.

#### - Medio Ambiente.

El adjudicatario se compromete a aplicar los procedimientos oportunos para la correcta gestión medioambiental que se derive de la realización de los trabajos, acatando la normativa interna sobre reciclaje de papel y cualquier otra que repercuta en una mejor utilización de los recursos respetuosa con el medio ambiente

La empresa adjudicataria del contrato cumplirá en todo momento con la legislación medioambiental vigente relacionada con la prestación de sus servicios. Comprometiéndose a una correcta segregación y gestión de los residuos que su actividad genere.

Las condiciones especiales de ejecución del presente procedimiento se solicitarán para dar cumplimiento a lo establecido en la Ley 2/2011, de 4 de marzo, de Economía Sostenible, así como para la mejora de los valores medioambientales y una gestión racional de los recursos naturales.

El incumplimiento de esta condición durante la vida del contrato conllevará las consecuencias previstas en el artículo 192.1 y concordantes LCSP.

#### 8. **Subcontratación.**

Prestaciones no susceptibles de subcontratación: NO

Indicación en la oferta de la parte del contrato que se pretenda subcontratar: SÍ.

#### 9. **Lugar de ejecución del contrato.**

Unidad de Ensayos Clínicos. Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario de La Princesa. Fundación para la Investigación Biomédica Hospital Universitario de la Princesa C/ Diego de León 62, 7ª planta 28006 Madrid.

Madrid, a 31 de julio de 2025.

POR EL ÓRGANO DE CONTRATACIÓN.

DIRECTORA FIBHLPR
Dña. Rosario Ortiz de Urbina Barba

NOTA: Por la presente se hace saber que el presente documento asociado al expediente referenciado, y que se corresponde con el que ha sido publicado en el Portal de la Contratación de la Comunidad de Madrid, ha sido efectivamente firmado se encuentra dentro del expediente sito en las instalaciones de la Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario La Princesa.