



01. INFORME RAZONADO JUSTIFICATIVO DE LA NECESIDAD DEL CONTRATO

TÍTULO DEL CONTRATO: SUMINISTRO DE REACTIVOS DE EXTRACCIÓN DE ÁCIDOS NUCLEICOS Y DE AMPLIFICACIÓN MOLECULAR MEDIANTE PCR DE METAPNEUMOVIRUS HUMANO (hMPV) DESTINADOS A LA UNIDAD DE MICROBIOLOGÍA CLÍNICA DEL LABORATORIO REGIONAL DE SALUD PÚBLICA DE LA COMUNIDAD DE MADRID DURANTE EL AÑO 2026.

De conformidad con lo que establece el artículo 28 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 2014/23/UE y 2014/24/UE, de 26 de febrero de 2014, se exponen a continuación las necesidades que se tratan de satisfacer, así como las características de las prestaciones objeto del contrato de referencia:

El objeto de esta contratación es la adquisición de reactivos de extracción de ácidos nucleicos y de amplificación molecular mediante PCR, para el diagnóstico microbiológico de Metapneumovirus humano (hMPV), a partir de muestras clínicas respiratorias, en la Unidad de Microbiología Clínica del Laboratorio Regional de Salud Pública de la Comunidad de Madrid, en el contexto del Sistema de Vigilancia Epidemiológica de Infección Respiratoria Aguda en la Comunidad de Madrid (VIRAs) desarrollado por la Subdirección General de Vigilancia en Salud Pública de la Dirección General de Salud Pública.

El Metapneumovirus humano (hMPV) es un virus ARN perteneciente al género Metapneumovirus, que a su vez se incluye en la subfamilia Pneumoviridae y, por tanto, relacionado con el Virus Respiratorio Sincitial (VRS), considerado un patógeno respiratorio emergente de grandes implicaciones en Salud Pública. Se ha destacado su importante papel tanto en la infección respiratoria aguda de niños como en adultos. Sin embargo, a pesar de ser un agente de gran relevancia clínica en la infección del tracto respiratorio, hasta el presente no se ha llevado una Vigilancia Epidemiológica por parte de la Comunidad de Madrid.

Esta actividad da respuesta a las actividades de control y vigilancia sanitaria establecidas en los programas de Salud Pública de la Dirección General de Salud Pública de la Comunidad de Madrid, en concreto a los programas de Vigilancia en Salud Pública.

Dentro de las competencias asignadas a la Dirección General de Salud Pública, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 55.1 de la Ley 12/2001, de 21 de diciembre, de Ordenación Sanitaria de la Comunidad de Madrid, y en relación con los apartados g) y h) del artículo 10 del Decreto 245/2023, de 4 de octubre, del Consejo de Gobierno por el que

se establece la estructura orgánica de la Consejería de Sanidad, se hacen referencia a las siguientes:

g) La vigilancia, análisis y control de las condiciones de salud y sus determinantes, así como de las enfermedades transmisibles y no transmisibles y su distribución en los distintos grupos de población, incluyendo los brotes epidémicos de cualquier etiología, la vigilancia microbiológica y control de microorganismos multirresistentes o de especial relevancia clínico epidemiológica.

h) El control de las enfermedades y riesgos para la salud en situaciones de emergencia sanitaria, la organización de la respuesta ante situaciones de alertas y crisis sanitarias, así como la gestión del Sistema de Alerta Rápida en Salud Pública de la Comunidad de Madrid y su coordinación con el Servicio Madrileño de Salud, con centros sanitarios privados, con otras redes nacionales o de comunidades autónomas.

Como Laboratorio de referencia en el ámbito de la vigilancia epidemiológica el Laboratorio Regional de Salud Pública da el apoyo analítico necesario a los Programas Anuales de la Subdirección General de Vigilancia en Salud Pública de la Dirección General de Salud Pública en los que se establecen las actividades necesarias para dar cumplimiento a las competencias citadas anteriormente.

El cálculo de unidades se ha estimado para que permita procesar las muestras de la Vigilancia de la infección Respiratoria Aguda (VIRAs) en atención Primaria en la Comunidad de Madrid.

Por otro lado, teniendo en cuenta esta situación epidemiológica es importante desde el punto de vista del diagnóstico contar con reactivos que permitan el diagnóstico microbiológico de Metapneumovirus humano (hMPV)

Las especificaciones técnicas de dichos productos se ajustan a lo establecido en los procedimientos de ensayo del área de microbiología clínica, garantizando de esta manera la fiabilidad, consistencia y solidez de los resultados emitidos y su validez jurídica.

Por todo lo anterior, se considera necesario el inicio de un expediente de contratación que tenga por objeto la adquisición de reactivos de extracción de ácidos nucleicos y de amplificación molecular mediante PCR de metapneumovirus humano (hMPV), en la Unidad de Microbiología Clínica del Laboratorio Regional de Salud Pública de la Comunidad de Madrid.

Madrid, (en la fecha que consta en la huella digital de la firma electrónica)

Directora del Laboratorio Regional de Salud Pública

Firmado digitalmente por: CARRETERO GÓMEZ MARÍA MAR
Fecha: 2025.07.21 14:45

María del Mar Carretero Gómez