

RESPUESTAS A LAS SOLICITUDES DE ACLARACIÓN SOBRE DIVERSAS CUESTIONES RELACIONADAS CON EL EXPEDIENTE RELATIVO AL SUMINISTRO DE INFUSORES CON DESTINO A LOS CENTROS DEPENDIENTES DE LA GERENCIA ASISTENCIAL DE ATENCIÓN PRIMARIA DEL SERVICIO MADRILEÑO DE SALUD A ADJUDICAR POR PROCEDIMIENTO ABIERTO SIMPLIFICADO CON PLURALIDAD DE CRITERIOS

EXPEDIENTE A/SUM-044093/2025

A los efectos previstos en el art. 138.3 de la LEY 9/2017, 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público - en adelante LCSP -, 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, y en relación a las consultas formuladas mediante correo electrónico, se informa:

Pregunta 1

En relación con las especificaciones técnicas del Pliego de Prescripciones Técnicas del expediente indicado en el asunto del correo, y en concreto con el requisito relativo al **“peso del infusor máximo 125 gramos”** establecido en los distintos lotes, solicitamos que se valore la posibilidad de ampliar dicho límite de peso.

Consideramos que el parámetro del peso no resulta determinante para la funcionalidad, precisión ni seguridad del dispositivo, ya que las prestaciones esenciales (flujo constante, volumen administrado, resistencia, portabilidad y esterilidad) no se ven afectadas por un incremento moderado del peso del infusor.

La limitación actual podría restringir de forma significativa la concurrencia de licitadores, dado que únicamente un modelo comercial cumple estrictamente con ese límite, quedando excluidas otras soluciones equivalentes y plenamente válidas desde el punto de vista técnico y clínico.

En aras de favorecer la igualdad de oportunidades, la concurrencia y la obtención de la mejor relación calidad-precio, proponemos que se revise la especificación, permitiendo, por ejemplo, un peso máximo de hasta 140 o 150 gramos, o en su defecto, que se precise la justificación técnica que motiva la limitación a 125 gramos.

Respuesta

El peso debe ser de 125 gramos por los siguientes motivos:

El peso determinado en las características responde a necesidades relacionadas con la autonomía y la seguridad del paciente en la administración de la medicación, según los fines previstos en Atención Primaria.

En Atención Primaria el producto va dirigido a la atención a pacientes con necesidad de cuidados paliativos que permanecen en domicilio, donde la portabilidad, el peso del dispositivo para su transporte pegado al cuerpo del paciente o colgado, y el manejo de los dispositivos es determinante para su confort. Estos pacientes, además, pueden ser portadores de otros dispositivos adicionales como sonda vesical, sonda nasogástrica o PEG, alargadera del oxígeno, varios drenajes, etc.

Pregunta 2

- (i) Respecto al lote 1.2, el Pliego de Prescripciones Técnicas señala como característica técnica mínima que dicho infusor cuente con un “*volumen nominal hasta 150 ml en 4-5 días*”, debido a que se usa el término “*hasta*” en lugar “*de*”, es decir, “*volumen nominal hasta 150 ml*” y no “*volumen nominal de 150 ml*” ¿se podría interpretar que, habida cuenta de la dicción, se admiten volúmenes nominales que lleguen hasta dicha cifra pudiendo ser por tanto inferiores, siempre y cuando se respete el volumen máximo señalado en el Pliego?
- (ii) ¿Lo señalado anteriormente sería aplicable, también, al volumen nominal del sublote 1.3?

Respuesta

Se solicita en el lote 1.2 un INFUSOR MEDICACION 1 ML/HORA 5 DIAS, que cumpla todas y cada una de las características técnicas recogidas en el pliego, entre ellas se especifica que el Volumen nominal sea de hasta 150 ml para su administración en 4-5 días a una Velocidad de infusión de 1 ml/h ($\pm 0,2$ ml) y siendo el Volumen máximo hasta 180 ml.

Se solicita en el lote 1.3. un INFUSOR MEDICACION 1,5 ML/HORA 7 DIAS el Volumen nominal sea de hasta 260 ml para su administración en 7 días a una Velocidad de infusión de 1,5 ml/h ($\pm 0,1$ ml) y siendo el Volumen máximo hasta 300 ml.

Puede ser inferior, siempre y cuando cumpla los volúmenes máximos, el tiempo y velocidad de infusión solicitado.

LA VICECONSEJERA DE SANIDAD
P.D. El Gerente Adjunto de Gestión y Servicios Generales
(Resolución 342/2021, 13 septiembre)

Firmado digitalmente por: CHACON SANCHEZ MOLINA FRANCISCO JAVIER
Fecha: 2025.11.04 14:59