

Este documento se ha obtenido directamente del original que contenía la firma auténtica y, para evitar el acceso a datos personales protegidos, se ha ocultado el código que permitiría acceder al original

Expediente: SARA-SUM 073/25
Presupuesto de licitación: 301.246,00 euros,
Plazo de ejecución: 12 meses

MEMORIA Y RESOLUCIÓN DE INICIO

CONTRATO DE SUMINISTRO DE MATERIAL DE FLUIDOTERAPIA PARA EL HOSPITAL UNIVERSITARIO FUNDACIÓN ALCORCÓN A ADJUDICAR POR PROCEDIMIENTO ABIERTO SUJETO A REGULACIÓN ARMONIZADA CON PLURALIDAD DE CRITERIOS.(SARA-SUM 073/25).

Visto el informe de necesidad emitido por el Jefe del Área de Farmacia, siendo además responsable de este contrato, se pone de manifiesto la necesidad de iniciar la tramitación del expediente arriba referenciado de acuerdo a las siguientes consideraciones y características:

1. Objeto detallado del contrato.

Esta contratación tiene por objeto el suministro de material de Fluidoterapia con las características que se especifican en el Pliego de Prescripciones Técnicas Particulares. En la ejecución del contrato se podrán tener en consideración las condiciones medioambientales y sociales que se seleccionen para la correcta ejecución del mismo.

2. Motivación de la necesidad del contrato.

Los Estatutos que rigen el Hospital Universitario Fundación Alcorcón establecen en su artículo 5 que el objeto de la Fundación es la realización, en la zona de influencia del Hospital Alcorcón, de actividades de promoción, prestación y gestión directa o indirecta de recursos y servicios sanitarios; la docencia e investigación de las ciencias de la salud y la promoción de la salud individual y colectiva de la Comunidad en cualquiera de sus vertientes, así como la realización de otras actividades que puedan coadyuvar a la consecución del objeto fundacional. Entre los fines de interés general que debe cumplir y realizar la Fundación se encuentran la prestación de servicios sanitarios, la promoción de la salud y la prevención de la enfermedad.

La contratación objeto de este expediente es esencial para garantizar la adecuada atención sanitaria y el mantenimiento de la salubridad e higiene de pacientes, profesionales e instalaciones, mediante la administración de fluidos intravenosos. Estos productos permiten restaurar o mantener la volemia y el equilibrio de líquidos y electrolitos en pacientes que no pueden ingerir alimentos por vía digestiva y no requieren nutrición parenteral. De este modo, se cubren necesidades básicas y se compensan pérdidas anormales, adaptándose a las características y situación clínica de cada paciente.

Además, a través de este contrato se pretende regular el suministro de un producto de consumo habitual para el Hospital.

3. Justificación e idoneidad del procedimiento de licitación.

El Hospital decide tramitar el contrato de suministros mediante procedimiento abierto en base a los siguientes argumentos:

- El procedimiento abierto es uno de los procedimientos ordinarios de adjudicación de los contratos de las administraciones públicas (artículo 131 de la LCSP).
- Los órganos de contratación darán a los licitadores y candidatos un tratamiento igualitario y no discriminatorio y ajustarán su actuación al principio de transparencia (artículo 132 de la LCSP).
- Se considera más adecuado el procedimiento abierto por estimar conveniente que todo empresario interesado pueda presentar una proposición y quede excluida toda negociación de los términos del contrato con los licitadores (artículo 156 de la LCSP).

El contrato es adecuado y apropiado para asegurar la continuidad de la actividad sanitaria propia del HUFA, mediante la ejecución de este suministro en las condiciones de seguridad y calidad que se establecerán en el Pliego de Prescripciones Técnicas.

Por todo ello, este Órgano de Contratación entiende que para atender las necesidades objeto del contrato de referencia resulta necesario tramitar un expediente de contratación de conformidad con los artículos 316 a 320 de la Ley 9/2017, de 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público, de cuya aplicación resulta un contrato de suministro abierto con pluralidad de criterios de adjudicación cuantificables mediante la mera aplicación de las fórmulas establecidas en los pliegos.

El expediente es abierto con una pluralidad de criterios de adjudicación.

4. División en lotes

El suministro se licita en 13 lotes con la siguiente distribución.:

LOTE	Nº ORDEN	DESCRIPCIÓN
1	1.1	CLORURO SÓDICO 0,9%. Composición centesimal: 0,9 g de cloruro sódico en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en <u>plástico semirrígido</u> de poliolefinas (I bre de DEHP), colgador integrado, de 50 ml y en envase clínico.
	1.2	CLORURO SÓDICO 0,9%. Composición centesimal: 0,9 g de cloruro sódico en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en <u>plástico semirrígido</u> de poliolefinas (I bre de DEHP), colgador integrado, de 100 ml y en envase clínico.
	1.3	CLORURO SÓDICO 0,9%. Composición centesimal: 0,9 g de cloruro sódico en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en <u>plástico semirrígido</u> de poliolefinas (I bre de DEHP), colgador integrado, de 250 ml y en envase clínico.
	1.4	CLORURO SÓDICO 0,9%. Composición centesimal: 0,9 g de cloruro sódico en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en <u>plástico semirrígido</u> de poliolefinas (I bre de DEHP), colgador integrado, de 500 ml y en envase clínico.
2	2.1	GLUCOSA 5%. Composición centesimal: 5 g de glucosa en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en <u>plástico semirrígido</u> de poliolefinas (I bre de DEHP), colgador integrado, de 50 ml y en envase clínico.
	2.2	GLUCOSA 5%. Composición centesimal: 5 g de glucosa en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en <u>plástico semirrígido</u> de poliolefinas (libre de DEHP), colgador integrado, de 100 ml y en envase clínico.
	2.3	GLUCOSA 5%. Composición centesimal: 5 g de glucosa en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en <u>plástico semirrígido</u> de poliolefinas (libre de DEHP), colgador integrado, de 250 ml y en envase clínico.
	2.4	GLUCOSA 5%. Composición centesimal: 5 g de glucosa en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en <u>plástico semirrígido</u> de poliolefinas (libre de DEHP), colgador integrado, de 500 ml y en envase clínico.

LOTE	Nº ORDEN	DESCRIPCIÓN
3	3.1	GLUCOSA 10%. Composición centesimal: 10 g de glucosa en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en <u>plástico semirrígido</u> de poliolefinas (libre de DEHP), colgador integrado, de 500 ml y en envase clínico.
4	4.1	CLORURO SÓDICO 0,9%. Composición centesimal: 0,9 g de cloruro sódico en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 50 ml y en envase clínico.
	4.2	CLORURO SÓDICO 0,9%. Composición centesimal: 0,9 g de <u>cloruro</u> sódico en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 100 ml y en envase clínico.
	4.3	CLORURO SÓDICO 0,9%. Composición centesimal: 0,9 g de cloruro sódico en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 250 ml y en envase clínico.
	4.4	CLORURO SÓDICO 0,9%. Composición centesimal: 0,9 g de cloruro sódico en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 500 ml y en envase clínico.
	4.5	CLORURO SÓDICO 0,9%. Composición centesimal: 0,9 g de cloruro sódico en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 1000 ml y en envase clínico.
5	5.1	GLUCOSA 5%. Composición centesimal: 5 g de glucosa en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 50 ml y en envase clínico.
	5.2	GLUCOSA 5%. Composición centesimal: 5 g de glucosa en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 100 ml y en envase clínico.
	5.3	GLUCOSA 5%. Composición centesimal: 5 g de glucosa en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 250 ml y en envase clínico.
	5.4	GLUCOSA 5%. Composición centesimal: 5 g de glucosa en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 500 ml y en envase clínico.
	5.5	GLUCOSA 5%. Composición centesimal: 5 g de glucosa en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 1000 ml y en envase clínico.
6	6.1	GLUCOSA 10%. Composición centesimal: 10 g de glucosa en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 250 ml y en envase clínico.
7	7.1	GLUCOSALINO. Composición centesimal: glucosa 3,3-3,6 g; cloruro sódico 0,3 g-0,35 g en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en <u>plástico semirrígido</u> de poliolefinas (libre de DEHP), colgador integrado, de 500 ml y en envase clínico.
8	8.1	GLUCOSALINO. Composición centesimal: glucosa 3,3-3,6 g; cloruro sódico 0,3 g-0,35 g en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 1000 ml y en envase clínico.
9	9.1	GLUCOSALINO. Composición centesimal: 5 g de glucosa y 0,9 g de cloruro de sodio en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 500 ml y en envase clínico.

LOTE	Nº ORDEN	DESCRIPCIÓN
10	10.1	POTASIO CLORURO (KCl) 10 mEq en CLORURO SÓDICO 0,9% 500 ml. Composición centesimal: 0,745 g de cloruro potásico y 4,5 g de cloruro sódico en agua para inyección csp 500 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de 500 ml, y en envase clínico.
	10.2	POTASIO CLORURO (KCl) 20 mEq en CLORURO SÓDICO 0,9% 500 ml. Composición centesimal: 1,49 g de cloruro potásico y 4,5 g de cloruro sódico en agua para inyección csp 500 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de 500 ml, y en envase clínico.
11	11.1	POTASIO CLORURO (KCl) 10 mEq en GLUCOSA 5% 500 ml. Composición centesimal: 0,745 g de cloruro potásico y 25 g de glucosa en agua para inyección csp 500 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de 500 ml, y en envase clínico.
	11.2	POTASIO CLORURO (KCl) 20 mEq en GLUCOSA 5% 500 ml. Composición centesimal: 1,49 g de cloruro potásico y 25 g de glucosa en agua para inyección csp 500 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de 500 ml, y en envase clínico.
12	12.1	POTASIO CLORURO (KCl) 10 mEq en GLUCOSA 3,3% y CLORURO SÓDICO 0,3% 500 ml. Composición centesimal: 0,745 g de cloruro potásico; 16,5 g de glucosa y 1,5 g de cloruro sódico en agua para inyección csp 500 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de 500 ml, y en envase clínico.
13	13.1	RINGER LACTATO. Composición centesimal: 20-27 mg de cloruro cálcico; 40 mg de cloruro potásico; 600 mg de cloruro sódico y 305-320 mg de lactato sódico en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 500 ml y en envase clínico.
	13.2	RINGER LACTATO. Composición centesimal: 20-27 mg de cloruro cálcico; 40 mg de cloruro potásico; 600 mg de cloruro sódico y 305-320 mg de lactato sódico en agua para inyección en csp 100 ml. Presentación en bolsa de <u>plástico flexible</u> de poliolefinas (libre de PVC), con un puerto de infusión y otro de inyección separados, colgador integrado, de 1000 ml y en envase clínico.

Esta separación en lotes no supone ninguna restricción a la competencia, ya que los suministros incluidos en cada lote son perfectamente diferenciables, de forma que cualquiera de las empresas especializadas del sector con solvencia suficiente tiene capacidad para su realización independiente.

5. Presupuesto base de licitación.

El importe del presupuesto base de licitación se corresponde con los precios unitarios del producto a suministrar para la estimación aproximada de cantidades y para el periodo inicial establecido.

Es por ello por lo que el presupuesto base de licitación que se propone es de 301.246,00 euros (IVA 21 % incluido).

6. Valor estimado del contrato.

El valor estimado del contrato lo constituye el importe total pagadero según las estimaciones del órgano de contratación, sin incluir el IVA. En el cálculo del valor estimado se ha tenido en cuenta la opción de prórroga del contrato, como mínimo, además de los costes derivados de la aplicación de las normativas laborales vigentes, otros costes que se deriven de la ejecución material de los suministros, los gastos generales, de estructura y el beneficio industrial, cualquier forma de opción eventual, las eventuales prórrogas del contrato y las modificaciones al alza previsibles.

De esta manera, el valor estimado del contrato, es de 1.424.072,00 euros.

7. Regulación armonizada.

El presente contrato está sujeto a regulación armonizada por sobrepasar su valor estimado los límites previstos en el art. 19 de la Ley 9/2017, que para los contratos de suministro y de servicios es de 221.000 euros, y para los de obras 5.538.000 euros, a partir del 1 de enero de 2024, conforme a la Orden HFP/1352/2023, de 15 de diciembre, por la que se publican los límites de los distintos tipos de contratos a efectos de la contratación del sector público.

8. Clasificación que se exige a los participantes.

No aplica, por ser un contrato de suministros por lo que no estar incluido el objeto del contrato en el Anexo II del Reglamento General de la Ley de Contratos de las Administraciones Públicas (RGLCAP) modificado por Real Decreto 773/2015, de 28 de agosto.

9. Justificación de los criterios de solvencia exigidos

Las condiciones mínimas de solvencia económica y financiera y profesional o técnica que debe reunir el empresario y la documentación requerida para acreditar los mismos se indican en el anuncio de licitación y se especifican en el pliego de cláusulas administrativas particulares, están vinculadas al objeto del contrato y son proporcionales al mismo. Es posible su acreditación con medios de otras entidades, siempre que durante toda la duración de la ejecución del contrato, el adjudicatario disponga efectivamente de esa solvencia y medios, y la entidad a la que recurra no esté incurso en una prohibición de contratar. Por la criticidad del suministro objeto de este contrato y su relevancia en la calidad percibida por los usuarios, se opta por exigir a los licitadores solvencias altas, dentro los márgenes indicados por la legislación.

Acreditación de la solvencia económica y financiera:

Artículo 87 de la LCSP, apartado: nº 1, apartado a)

Criterios de selección: Esta solvencia se considerará acreditada por las entidades cuyo volumen anual de negocio en el ámbito al que se refiere el contrato, es igual o superior, en uno de los tres últimos ejercicios, a **una vez y media del valor** anual medio del contrato

Medio de acreditación: 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.

Acreditación de la solvencia técnica:

Artículo 89.1.a de la LCSP) Relación responsable de los principales suministros realizados de igual o similar naturaleza que los que constituyen el objeto del contrato en el curso de los tres últimos años, con el requisito mínimo de que el importe anual acumulado en el año de mayor ejecución sea igual o superior al **70%** del valor anual medio del contrato.

Criterio de selección: Los licitadores, tanto españoles como no españoles de Estados miembros de la Unión Europea, deberán acreditar la solvencia técnica y profesional mediante una relación de los principales suministros realizados de igual o similar naturaleza que los que constituyen el objeto del contrato en el curso de como máximo, los tres últimos años, en la que se indique el importe, la fecha y el destinatario, público o privado de los mismos.

Medio de acreditación: Los suministros efectuados se acreditarán mediante certificados expedidos o visados por el órgano competente, cuando el destinatario sea una entidad del sector público; cuando el destinatario sea un sujeto privado, mediante un certificado expedido por este o, a falta de este certificado, mediante una declaración del empresario acompañado de los documentos obrantes en poder del mismo que acrediten la realización de la prestación.

Lote	Solvencia Económica	Solvencia Técnica
1	230.490,00	107.562,00
2	10.108,80	4.717,44
3	8.190,00	3.822,00
4	85.776,60	40.029,08
5	14.937,00	6.970,60
6	17.784,00	8.299,20
7	10.608,00	4.950,40
8	6.115,20	2.853,76
9	2.745,60	1.281,28
10	10.140,00	4.732,00
11	7.800,00	3.640,00
12	2.246,40	1.048,32
13	20.280,00	9.464,00
Total	427.221,60	199.370,08

Artículo 89.1.e) de la LCSP,

Criterios de selección: Los licitadores deberán aportar muestras de los productos a suministrar, cuando así lo solicite el órgano de contratación

Medio de acreditación: Las muestras aportadas deberán cumplir el Pliego de especificaciones técnicas y ser funcionalmente aptas para el objeto al que se destinan.

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

10. Duración del contrato y de ejecución de la prestación:

El suministro se contrata por un periodo de 12 meses desde la firma del contrato con cuatro prórrogas anuales. Plazo total de 5 años que se enmarca dentro de los marcos legales establecidos para un contrato de suministro.

11. Modificaciones posibles previstas.

Si se prevén modificaciones, de hasta 20 %, con referencia a la estimación del primer año, por incremento de actividad, si las necesidades reales fuesen superiores a las estimadas inicialmente o por los cálculos derivados de la acumulación de periodos adicionales de servicio al incluir pacientes en fechas posteriores a la inicial del contrato.

El procedimiento para ejecutar la modificación es la comunicación del aumento de las cantidades de material necesarias por el Responsable del Contrato al representante del adjudicatario

Las modificaciones no previstas en el Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares, o que, siendo previstas, no se ajusten a lo inicialmente previsto, se regulan en el art. 205 de la LCSP. El valor estimado del contrato incluye el efecto de las modificaciones

12. Licitación electrónica.

Es obligatoria la licitación electrónica.

13. Justificación de los criterios de adjudicación

El art. 145.3.f de LCSP indica cuando procede aplicar más de un criterio de adjudicación, que en el caso específico de contratos de suministros, procede salvo que los productos estén perfectamente definidos y no sea posible variar los plazos de entrega ni introducir modificaciones de ninguna clase en el contrato, siendo por consiguiente el precio el único factor determinante de la adjudicación.

Los órganos de contratación velarán por que se establezcan criterios de adjudicación que permitan obtener obras, suministros y servicios de gran calidad que respondan lo mejor posible a sus necesidades, por lo que se considere adecuada la utilización de una pluralidad de criterios de valoración para la adecuada adjudicación del contrato, ya que los empresarios no se seleccionarán exclusivamente en atención a la oferta de precio más bajo.

Entre los criterios de adjudicación, el peso del criterio relacionado con los costes, (Oferta económica) es del 60 % con la fórmula objetiva de uso común en los centros dependientes del Servicio Madrileño de Salud, fórmula en la que las diferencias económicas entre las ofertas se reflejan razonablemente, y la oferta más baja obtiene siempre la máxima puntuación. Las diferencias de precio quedan manifiestas en la puntuación, pero de una forma matizada y permiten que la calidad precio sea considerada, especialmente en el caso de que la participación sea reducida, o con ofertas económicas dispersas, circunstancias en la que normalmente la fórmula que considera directamente la proporcionalidad de la baja suele ser discriminatoria.

El resto del peso de los criterios de adjudicación (criterios cualitativos) es del 40%.

8.2.1 Evaluables de forma automática por aplicación de fórmulas

PARA TODOS LOS LOTES:

Criterio 8.2.1.1.1.

Descripción del criterio: Disponibilidad de trazabilidad completa en el envase unitario con sistema de identificación (código de barras y/o Datamatrix) además de presentar CN, lote de fabricación y fecha de caducidad.

- Incluye código Datamatrix: 10 puntos
- Incluye código de barras: 5 puntos

- Sin sistema de identificación: 0 puntos

Ponderación: hasta 10 puntos

Justificación: El uso de sistemas de identificación permite una trazabilidad precisa desde la recepción hasta la administración, facilitando la gestión del stock, la trazabilidad en caso de alertas o retiradas, aumentando la seguridad en todos sus procesos.

Criterio nº8.2.1.1.2:

Descripción del criterio: Disponer del certificado de huella de carbono de producto conforme a la norma UNE-EN ISO 14067:2019, emitida por entidad acreditada, referida explícitamente al envase ofertado.

Se valorará la menor emisión (g CO2 eq) por envase conforme certificado presentado, mediante la siguiente fórmula proporcional:

Donde:

$$P = \frac{PL_{menor}}{PL} \times 5$$

- PLmenor: Menor emisión generada por el envase licitado entre todas las ofertas presentadas (g CO2 eq), según certificado válido.
- PL: Emisión generada por el envase ofertado por el licitador, según certificado.
- P: Puntos obtenidos (hasta 5 puntos máximo).

Ponderación: hasta 5 puntos.

Justificación del criterio: La valoración de la huella de carbono conforme UNE-EN ISO 14067:2019 permite cuantificar de forma verificable las emisiones de gases de efecto invernadero generadas durante el ciclo de vida completo del producto (Análisis de Ciclo de Vida, ACV), y refleja el compromiso con la sostenibilidad, en línea con la LCSP y el estándar internacionalmente reconocido.

PARA LOTES CON PRESENTACIÓN EN ENVASE SEMIRRÍGIDO: 1, 2, 3 Y 7

Criterio 8.2.1.1.3.:

Descripción del criterio: Tapón con un puerto de infusión y otro de inyección diferenciado.
Cumple: 15 puntos; No cumple: 0 puntos

Ponderación: hasta 15 puntos

Justificación del criterio: La diferenciación clara entre puertos minimiza errores en la administración, evita manipulaciones inadecuadas y mejora la seguridad del paciente.

PARA LOTES CON PRESENTACIONES EN BOLSA FLEXIBLE: 4, 5, 6, 8, 9, 10, 11, 12 Y 13**Criterio 8.2.1.1.3.:**

Descripción del criterio: Bolsa con ambos puertos (infusión e inyección) cerrados o protegidos, que mantenga la esterilidad hasta el momento de su utilización mediante un cierre o pestaña que se rompa antes de su uso.

Cumple: 5 puntos; No cumple: 0 puntos

Ponderación: hasta 5 puntos

Justificación del criterio: La diferenciación clara entre puertos y preservando la esterilidad, minimiza errores en la administración, evita manipulaciones inadecuadas y mejora la seguridad del paciente reduciendo el riesgo de contaminación

Criterio 8.2.1.1.4.:

Descripción del criterio: Membrana autosellable de seguridad para evitar vertidos en caso de desconexión accidental del equipo.

Cumple: 10 puntos; No cumple: 0 puntos

Ponderación: hasta 10 puntos

Justificación del criterio: Prevenir fugas accidentales o derrames si se desconecta el equipo de perfusión, lo que aporta una barrera adicional de seguridad.

8.2.2 Criterios cuya cuantificación dependa de un juicio de valor**PARA TODOS LOS LOTES:**

Descripción del criterio: Facilidad en la manipulación de los envases: valorar integración y comodidad de colgadores, adaptación de agujas y punzones

Ponderación: hasta 10 puntos

Justificación del criterio: La manipulación ágil y segura de los envases de fluidoterapia es un factor determinante para la seguridad del paciente, la prevención de errores y la optimización del tiempo de trabajo del personal sanitario. Un diseño ergonómico del envase facilita su preparación, conexión y colgado en los sistemas de perfusión, reduciendo el

riesgo de contaminación y pinchazos accidentales, y mejorando la eficiencia y calidad asistencial.

En aquellos casos en los que **un mismo criterio de valoración por aplicación de fórmulas afecte a varios números de orden** se procederá del siguiente modo para determinar la puntuación final:

1. Aplicación de las fórmulas a cada número de orden: Cada número de orden relacionado con el criterio será valorado individualmente, aplicando la fórmula correspondiente según lo establecido en el presente pliego.

2. Cálculo de la media aritmética: Una vez obtenidos los valores individuales para cada número de orden, se calculará la media aritmética de dichos valores. Este resultado será el dato final que se utilizará para asignar los puntos correspondientes al criterio en cuestión.

Este método garantiza una valoración equilibrada y proporcional, considerando todos los números de orden afectados por el criterio. La media aritmética permite integrar los datos aportados por el licitador en cada uno de los apartados, asegurando un tratamiento homogéneo y equitativo

14. Justificación de los criterios de desempate

En el PCAP se incluyen como criterios de desempate las medidas de carácter social establecidas en el art. 147.1.a), b) y e) como criterios de adjudicación preferente. Tendrán preferencia en caso de empate las proposiciones que reúnan más una característica de entre los tres apartados. Los eventuales empates se resolverán a favor de la oferta que según el orden de prioridad establecido tenga mejor puntuación en el criterio de adjudicación preferente. En último caso, sorteo.

15. Justificación de condiciones especiales de ejecución

Conforme al apartado 2 del artículo 202 de la LCSP, se consideran condiciones especiales de tipo social o medioambiental para este contrato.

Las condiciones especiales de ejecución están vinculadas al objeto del contrato, no son discriminatorias, son compatibles con el derecho comunitario. Su finalidad es el mantenimiento o mejora de los valores medioambientales que puedan verse afectados por la ejecución del mismo, de conformidad con lo establecido en el art. 202 LCSP.

La especial incidencia que los servicios objeto de este contrato tienen en la actividad sanitario-asistencial del Hospital Universitario Fundación Alcorcón en régimen de 24 horas/día, los 365 días del año, hace necesario establecer un régimen particular de evaluación y control en la ejecución del presente contrato, así como establecer un régimen especial de penalizaciones y sanciones, que se detallan y explicitan en el Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares para su aplicación en aquellos supuestos en que las prestaciones exigidas sean ejecutadas defectuosamente.

16. Garantía provisional. Garantía definitiva.

No se considera necesario solicitar la constitución de una garantía provisional para garantizar la no retirada de las proposiciones hasta el momento de la adjudicación y formalización del contrato, porque no tendría efectos negativos en el desarrollo de la actividad asistencial de difícil reparación.

Procede solicitar la constitución de una garantía definitiva por un importe del 5 % del precio final ofertado sin IVA, para cubrir las responsabilidades a las que está afecta (art.110 LCSP).

17. Responsable del contrato.

El órgano de contratación nombra como Responsable del Contrato al Jefa del Área de Farmacia para supervisar su ejecución y adoptar las decisiones y dictar las instrucciones necesarias con el fin de asegurar la correcta realización de la prestación pactada.

La Unidad Encargada del seguimiento y ejecución ordinaria del contrato es la Subdirección Logística y Aprovisionamiento del Hospital.

18. Conflicto de intereses.

El responsable del contrato designado por el órgano de contratación no tiene ningún conflicto de competencias y, por tanto, no tiene ni directa ni indirectamente ningún interés financiero, económico o personal que pueda comprometer la imparcialidad e independencia en el procedimiento de licitación, y que por tanto se cumplen los requisitos recogidos en el artículo 64 de la Ley 9/2017 de Contratos del Sector Público.

Por todo lo indicado anteriormente, 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 que se me atribuyen en virtud de los artículos 15,l) y 17 i) de los Estatutos del Hospital Universitario Fundación Alcorcón que establecen entre las funciones del Director Gerente realizar la adquisición de bienes y servicios, y contratar las obras y servicios dentro de las cuantías y límites que hayan sido aprobados por el Patronato a este respecto, y de la escritura de apoderamiento de 14 de diciembre de 2011 protocolizada con el número de protocolo 2.251 por el Notario del Madrid y de su Ilustre Colegio, D.José Luis López de Garayo y Gallardo, resuelve:

ORDENAR EL INICIO

del expediente de contratación para el **“SUMINISTRO DE MATERIAL DE FLUIDOTERAPIA PARA EL HOSPITAL UNIVERSITARIO FUNDACIÓN ALCORCÓN” A ADJUDICAR POR PROCEDIMIENTO ABIERTO SUJETO A REGULACIÓN ARMONIZADA CON PLURALIDAD DE CRITERIOS.(SARA-SUM 073/25)** para atender las necesidades objeto del contrato de referencia, de conformidad con lo dispuesto en el art 116 de la Ley 9/2017 de 8 de noviembre, de la Ley 9/2017, por un periodo de **12 meses** más cuatro prórrogas anuales, por un importe máximo de **301.246,00 €**, IVA 21 % incluido.

Alcorcón, en la fecha de la firma,

Firmado digitalmente por: MODOALDO GARRIDO MARTÍN **
Fecha: 01.11.2017 13:09

Director Gerente