

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

### EXPEDIENTE A/SUM-050223/2025

A los efectos previstos en el art. 138.3 de la LEY 9/2017, 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, - en adelante LCSP - y en relación a las consultas formuladas:

Consulta formulada por SMITH AND NEPHEW S.A. mediante correo electrónico de 17 de diciembre de 2025

#### **Pregunta:**

En relación con el lote 4 entendemos que, al señalarse que el envasado unitario debe ser de 5 a 10 tiras, el precio unitario que se señala en el PCAP se refiere al sobre, ¿es correcto?

#### **Respuesta:**

El precio unitario de licitación es por tira no por envase.

Consulta formulada por MEDCOMTECH GROUP mediante correo electrónico de 18 de diciembre de 2025

#### **Pregunta:**

En relación a la presentación de muestras de este expediente, les queremos realizar las siguientes consideraciones:

-En cuanto a la cantidad de muestras: debemos de remitirles nuestra unidad mínima de venta, es decir, la caja. De modo que cumplimos con el mínimo de unidades que nos solicitan (3 unidades)

-La identificación de las muestras debe de ser realizada en la propia caja, es decir, no se puede realizar de forma unitaria, dado que, si se hace de ese modo, se rompe la esterilidad del producto y no estamos autorizados por el fabricante a la manipulación de la caja (unidad mínima de venta).

Consulta formulada por MEDCOMTECH GROUP mediante correo electrónico de 18 de diciembre de 2025

**Pregunta:**

Solicitan 3 muestras de cada uno de los artículos, también indican que las 3 unidades tienen que ir introducidas en su envase original y contenidas en su caja.

¿Quieren una caja, sólo una caja para cada lote? Para que puedan valorar la caja.

Y tres muestras de cada una de las referencias ofertadas, pero caja sólo 1 por cada lote, ¿esto es así?

**Respuesta a ambas preguntas:**

En relación con varias preguntas efectuadas sobre la presentación de las muestras, en los pliegos se solicita:

*“MUESTRAS de los productos a suministrar que permita verificar el cumplimiento de todas las características técnicas mínimas exigidas en el pliego de prescripciones técnicas: Los licitadores presentaran:*

*Muestras: Al menos 3 unidades introducidas en su envase original y contenidas en su caja, debidamente relacionadas en un ALBARÁN. Identificadas cada una con el nombre de la empresa, referencia, y número de lote al que se presentan.*

*La referencia del artículo presentado como muestra debe estar correctamente identificada y debe coincidir con la ficha técnica presentada, el albarán, y la oferta realizada (la referencia será la misma en todos los documentos y coincidirá con la muestra).*

*Cuando se oferten lotes con distintas medidas del mismo artículo, se presentarán muestras de todas las medidas ofertadas.*

*Las muestras irán con su envase original con objeto de poder observar otros aspectos requeridos del envase.”*

El objetivo de estas condiciones de identificación de las muestras está en relación a la identificación de cada producto individual al extraerlo de la caja que lo contiene para su valoración, y valorar también el formato en que se suministrará para su almacenaje y conservación. Por tanto:

Como mínimo se deben presentar 3 unidades de consumo final (por ejemplo 3 suturas en su envase individual estéril o 3 sobres estériles de tira adhesiva cutánea). Estas unidades estériles deben presentarse en la caja o envase que las contiene para su conservación, dispensación o almacenamiento, ya que el objetivo es valorar el envase en el que se suministrará cada artículo, por lo que no sirve cualquier caja que las contenga, sino la caja o envase propio del producto, del que se valorarán sus características.

Así, cada unidad de consumo final estéril y en envase unitario debe corresponder inequívocamente a la caja que lo contiene, y por tanto, todo debe corresponder con la oferta en la documentación técnica y económica.

La caja que contiene a cada envase individual debe estar identificada con los datos de la empresa, referencia, número de lote al que se presenta, y debe asegurarse que cada unidad individual puede ser identificada con ella una vez extraída de la caja.

Sin valorar el producto presentado y su formato o unidad mínima de venta no puede responderse a priori si la forma de presentación de cada uno de ellos se aceptará como muestra válida (y en cualquier caso, todo ello estará condicionado a que se cumpla lo que se indica en el PPT respecto al producto y no solo respecto a la muestra “etiquetado en envase individual en el que figure descripción, referencia, fecha de caducidad.....”, “estéril”).

En lo referente exclusivamente a la presentación de la muestra para poder proceder a su valoración, serán aceptadas las opciones que dan respuesta a la motivación de las exigencias y las preguntas efectuadas:

- Pueden presentarse al menos tres muestras (suturas/tiras en su sobre estéril) en la caja que las contiene por cada sublote/lote. Por tanto, también es válido enviar una caja completa que contenga más unidades por cada sublote/lote.

- Si se desprecinta la caja y la unidad mínima de venta pierde la esterilidad, se puede indicar aportando con la muestra una nota que así lo indique. En cualquier caso, el envasado debe ser individual y estéril según se indica en el PPT y esto condicionará la validez del producto.

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: 2025.12.22 10:13