

Este documento se ha obtenido directamente del original que contenía todas las firmas auténticas y se han ocultado los datos personales protegidos y los códigos que permitirían acceder al original.

RESPUESTAS A LAS SOLICITUDES DE ACLARACIÓN SOBRE DIVERSAS CUESTIONES RELACIONADAS CON EL EXPEDIENTE RELATIVO AL SUMINISTRO DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRAS Y ROTULADOR DERMATOLÓGICO 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-000440/2026

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 Biomédica División Hospitalaria SL., mediante correo electrónico de 11 de febrero de 2026, se informa:

Pregunta

Aclarar una duda que tenemos respecto a las muestras, ya que nuestros embalajes mínimos son de 100 unidades, por lo que tendríamos que enviar 100 unidades de cada sublote?, o se pueden enviar solo 100 unidades?.

Respuesta

Según se indica en los pliegos, para que la muestra resulte válida se debe presentar: Al menos tres muestras por lote/sublote. Las muestras con su envase original según se comercializa, se presentarán dentro de su caja.

Para poder valorar todos los sublotes son necesarias muestras de todos los sublotes. Sin entrar a valorar las unidades de su embalaje mínimo, enviar 100 unidades son más de las 3 unidades mínimas requeridas para cada uno de los sublotes, siempre que vayan en su caja original.

- Consulta formulada por Juvazquez SL., mediante correo electrónico de 12 de febrero de 2026, se informa:

Pregunta

Consulta relativa al Lote 4 del expediente A/SUM 000440/2026. En la descripción del producto solicitado — espátula ginecológica de Ayre de madera— no se indica si el material debe ser estéril o si se admite que sea no estéril.

¿Podrían, por favor, confirmar cuál es la condición requerida para este lote?

Respuesta

Efectivamente en el Pliego de Prescripciones Técnicas no se exige esa condición, valorándose como criterio de adjudicación cuantificable por aplicación de fórmulas el tipo de envasado, otorgando la máxima puntuación, 24 puntos, al envasado individual.

- Consulta formulada por Sumedex S.A., mediante correo electrónico de 12 de febrero de 2026, se informa:

Pregunta

Respecto al lote 6:

¿El rotulador de doble punta deben ser ambas puntas para marcar tejido del paciente?, ¿O bien es una punta para la marcación de tejido y la otra para la marcación de diferentes elementos del campo quirúrgico (etiquetas, botes de muestra, etc...)?

Por otro lado, al ser diferentes posibles almacenes para el suministro y las cajas, en nuestro caso, de 50 rotuladores como agrupación mínima de venta, ¿cómo se procedería al respecto?, ya que según pliegos son 61 unidades.

Respuesta

-El rotulador solicitado debe ser apto para su uso sobre piel, cumpliendo su función que es marcar la piel por ambas puntas sin difuminarse o borrarse en un uso quirúrgico, por lo que se solicita también estéril y en envase individual.

- Se solicitan unidades individuales, independientemente del embalaje en agrupaciones con mayor o menor número de unidades que tenga cada proveedor.

-Los puntos de entrega o almacenes son los que constan en los pliegos y se solicitarían el artículo desde cada uno de ellos en función de la necesidad y los consumos, por lo que se indica que son cantidades estimadas.

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: 2026.02.13 13:50