



RESPUESTAS A LAS SOLICITUDES DE ACLARACIÓN SOBRE DIVERSAS CUESTIONES RELACIONADAS CON EL EXPEDIENTE RELATIVO AL SUMINISTRO DE MASCARILLA QUIRÚRGICA PROTECCIÓN RESPIRATORIA 3 CAPAS (TIPO IIR) CON DESTINO A LOS CENTROS DEPENDIENTES DE LA GERENCIA ASISTENCIAL DE ATENCIÓN PRIMARIA DEL SERVICIO MADRILEÑO DE SALUD A ADJUDICAR POR PROCEDIMIENTO ABIERTO SIMPLIFICADO ABREVIADO.

EXPEDIENTE A/SUM-005901/2026

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 Omare S.L. mediante correo electrónico el 16/02/2026:

Pregunta:

Consulta en relación a la obligación de recogida, reciclado y/o reutilización de los embalajes asociados al suministro, para asegurar el correcto cumplimiento de la condición especial de ejecución.

Agradeceríamos si pudieran aclararnos algunas dudas con el fin de garantizar una correcta ejecución:

- Si se requiere que la retirada se realice de forma inmediata tras cada suministro o si puede agruparse por entregas.
- El tipo de acreditación documental que necesitan, ya sea justificante de retirada, certificado de tratamiento, etc.
- Cómo se prevé que se encuentren los residuos en el momento de la recogida (por ejemplo, si estarán previamente agrupados en un punto determinado, clasificados por tipología o si se deben recoger desde las distintas ubicaciones).

Respuesta:

Según la memoria enviada y en relación a las condiciones especiales de ejecución, se requiere:

- Aportar declaración responsable sobre el compromiso de la recogida, reciclado y/o reutilización de todo el embalaje que traiga el material que comprende el expediente y del que se solicite su retirada. Este documento explicita el compromiso de retirada del material de embalaje desde los diversos almacenes/punto logístico que constan en los pliegos. A efectos prácticos, esta cuestión dependerá del tipo y forma de embalaje que cada empresa presente en cada entrega y el momento de su desembalaje.
- Para la acreditación documental será necesario aportar toda la documentación relacionada con el desarrollo de sus actuaciones en cuanto a la recogida, reciclado y/o reutilización.
- Los puntos de recogida son las ubicaciones de los almacenes/punto logístico que se determine para la entrega.

CONSULTA formulada por la empresa SUMINISTROS HOSPITALARIOS S.A mediante correo electrónico el 17/02/2026

Pregunta:

Nos pueden aclarar en este caso a que se refiere que se suministraran en el formato en el que se comercializan, se refieren a la caja dispensadora de 50/u, con esta cantidad y viendo este envase sería correcto el envío, para probar y ver lo que necesitan?

Por otro ¿Es necesario añadir el albarán sellado de la entrega en el sobre?



Respuesta:

Se refiere, tal cual se indica, al formato en el que se comercializa el producto (mascarillas y cajas que las contienen), en su envase original, nuevo, sin alterar o desprecintar, e idéntico al producto que se suministrará.

El albarán de entrega deberá tener registro. Si se refiere a la introducción del albarán registrado en el sobre de documentación, se necesita disponer de él junto con la muestra, independientemente de si deciden introducirlo adicionalmente en el sobre de documentación.

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: 2026.02.20 08:28