

RESPUESTAS A LAS SOLICITUDES DE ACLARACIÓN SOBRE DIVERSAS CUESTIONES RELACIONADAS CON EL ACUERDO MARCO PARA EL CONTRATO MIXTO DE SUMINISTRO DE REACTIVOS, ACCESORIOS Y PUESTA A DISPOSICIÓN DEL EQUIPAMIENTO NECESARIO PARA LA REALIZACIÓN DE PRUEBAS DE DETECCIÓN RÁPIDA PARA LAS DETERMINACIONES DE HEMOGLOBINA GLICADA (HBA1C) Y PROTEÍNA C REACTIVA A ADJUDICAR POR PROCEDIMIENTO ABIERTO SIMPLIFICADO CON PLURALIDAD DE CRITERIOS

EXPEDIENTE A/SUM-017228/2026

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 Roche Diagnostics, S.L., mediante correo electrónico de 12 de mayo de 2026, se informa:

Pregunta

En el PPT, en el **Apartado 3, Consideraciones Generales**, en el sexto párrafo se indica literalmente: "Los equipos tendrán todas las partes originales, no reacondicionados"

Entendemos que solo los equipos nuevos (sin anterior uso) cumplen con este requisito. ¿Es así?

Respuesta

No, no es así. Se indica que los equipos a entregar, específicos para este expediente, tengan sus partes originales, no reacondicionadas. No se solicitan equipos nuevos o sin anterior uso, sino equipos que no estén compuestos de piezas no originales o sean equipos reparados o reacondicionados (por avería u otros motivos).

La Viceconsejera de Sanidad
P.D. El Gerente Adjunto de Gestión y Servicios Generales
(Resolución 342/2021 de 13 de septiembre)
P.S. Directora Técnico de Compras, Suministros y
Gestión Económica
(Resolución 27/04/2026)

Firmado digitalmente por: GUTIERREZ VICENTE MATILDE
Fecha: 2026.05.21 11:14

La autenticidad de este documento se puede comprobar en <https://gestiona.comunidad.madrid/csv> mediante el siguiente código seguro de verificación: