

SUMINISTRO DE KITS NECESARIOS PARA LA DETECCIÓN E IDENTIFICACIÓN DE ANTICUERPOS CONTRA ANTÍGENOS PLAQUETARIOS HUMANOS (HPA) Y ANTÍGENOS HLA DE CLASE I EN MUESTRAS DE PACIENTES (Exp. PA SUM 008-2026 - A/SUM-016154/2026)

1. NECESIDAD E IDONEIDAD DEL CONTRATO

Conforme a lo previsto en el artículo 28 LCSP: "Las entidades del sector público no podrán celebrar otros contratos que aquellos que sean necesarios para el cumplimiento y realización de sus fines institucionales. En este sentido, la necesidad objeto de este procedimiento de contratación cumple este requisito, al estar configurada como necesaria para la prestación de la asistencia sanitaria, fin institucional del Centro de Trasfusión, institución sanitaria adscrita al Servicio Madrileño de Salud.

A los efectos previstos en el art. 116. 4 de la LCSP, el contrato proyectado es un contrato de suministro y su adjudicación se realizará por procedimiento abierto al ser el procedimiento de elección previsto en la LCSP, en el que todo empresario interesado podrá presentar una proposición, quedando excluida toda negociación de los términos del contrato.

En el laboratorio de Inmunohematología de pacientes del Centro de Transfusión se realizan, entre otros, estudios que se basan en la detección e identificación de anticuerpos contra antígenos plaquetarios humanos (HPA) y antígenos HLA de clase I. En aquellos pacientes con antecedentes transfusionales de concentrados de plaquetas en los que se identifica un escaso o nulo rendimiento transfusional tras descartarse causas no inmunológicas (sepsis, consumo, medicamentos, etc) es necesario realizar este estudio. También en aquellas madres cuyos fetos o recién nacidos presentan datos de sangrado y/o hemorragia sin antecedente traumático. Por último en aquellos pacientes con sospecha de trombopenia de causa inmune un estudio positivo puede aportar consistencia al diagnóstico y servir también como monitorización de algunos tratamientos.

Actualmente están centralizados en el laboratorio de Inmunohematología de pacientes del Centro de Transfusión los estudios del 100% de las siguientes patologías en la Comunidad de Madrid:

- Estudios de trombopenia feto-neonatal aloinmune.
- Estudios de refractariedad plaquetaria.
- Estudios de trombopenia inmune.

De todas las técnicas disponibles que permiten una detección e identificación de anticuerpos contra antígenos plaquetarios humanos (HPA) la metodología basada en la citometría de flujo sobre microesferas liofilizadas es la única que nos permite diferenciar entre las siguientes especificidades: HPA-1,-2,-3,-4-5, gracias a que dispone de un panel antigénico más completo para los HPA que se conjuga con las microesferas.

Se ha estimado un consumo anual de 25 kits para la realización de 375 estudios

Al objetivo de no limitar la licitación por las características específicas y singulares de la tecnología, exclusiva y propia de cada uno de los posibles licitadores, ya que esta

determinaría los materiales específicos a suministrar, se solicita que el equipamiento y la infraestructura necesaria para efectuar las pruebas sea cedido gratuitamente, en concepto de cesión de uso durante la vigencia del contrato, así como su mantenimiento durante el mismo periodo. El adjudicatario se compromete a poner a disposición del Centro las nuevas versiones de equipos incluidos en las gamas de productos y actualizaciones del sistema informático. En concreto, el adjudicatario de este lote deberá ceder al menos:

- Fluorímetro de flujo de doble laser para microesferas-beads con plataforma de carga en modo de placas de 96 pocillos y alimentación automática de fluido.
- El software de análisis.
- El soporte técnico de este equipamiento ha de prestarse en 24 horas

2. CODIFICACIÓN DEL OBJETO DEL CONTRATO

A los efectos del Reglamento (CE) N° 213/2008, de 28 de noviembre de 2007, sobre la codificación correspondiente a la nomenclatura del vocabulario Común de Contratos Públicos (CPV), le corresponde el código 33696500-6 Reactivos de laboratorio

3. DURACIÓN DEL CONTRATO

Teniendo en cuenta la naturaleza de las prestaciones, las características de su financiación y la necesidad de someter periódicamente a concurrencia la realización de las mismas el contrato proyectado tendrá una duración de 12 meses, con posibilidad de prórroga de 24 meses.

4. DIVISIÓN EN LOTES

No

5. PROCEDIMIENTO DE ADJUDICACIÓN

El contrato se adjudicará por procedimiento abierto, en aplicación del artículo 131.2 de la LCSP, conforme a los términos y requisitos establecidos en dicho texto legal (el procedimiento y justificación que proceda en cada caso). El procedimiento abierto, que debe utilizarse ordinariamente como establece el artículo citado, garantiza una mayor concurrencia y es el que menos limita la participación de los empresarios y, junto con la división en lotes, permite aumentar la competencia al posibilitar la participación de un número mayor de empresas, en particular de las pequeñas y medianas, sin obstaculizar, restringir ni falsear la competencia

Se considera más adecuado elegir el procedimiento abierto por estimar que todo empresario interesado que reúna la capacidad y solvencia exigidas puede presentar una proposición, quedando excluida toda negociación de los términos del contrato con los licitadores, cumpliéndose las condiciones indicadas en el artículo 156 de la Ley 9/2017, de 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público (en adelante LCSP).

6. CRITERIOS DE ADJUDICACIÓN

Atendiendo al contenido de los artículos 145.1 y 145.3 de la LCSP se establece el criterio económico como el más idóneo para la adjudicación del contrato a la empresa que presente la mejor oferta, dado que las prestaciones se encuentran perfectamente definidos en el momento de la licitación desde el punto de vista técnico y no requieren valoración de aspectos cualitativos adicionales.

Se considera adecuado emplear un único criterio de adjudicación: el precio, con una ponderación del 100 %, por las siguientes razones:

- Los kits objeto del suministro están normalizados y estandarizados, tanto en sus características técnicas como en su funcionalidad.
- Los requisitos técnicos mínimos exigidos en el PPT garantizan que todos los productos ofertados satisfacen plenamente las necesidades clínicas y funcionales.
- No existen mejoras técnicas objetivamente valorables que aporten un valor añadido relevante frente a otros productos una vez cumplidas las especificaciones técnicas exigidas.
- El criterio precio permite una valoración automática, objetiva y transparente, favoreciendo la eficiencia en el uso de fondos públicos.

Por todo ello, el precio resulta ser el criterio más adecuado para identificar la mejor relación coste-eficacia.

7. GARANTIAS EXIGIBLES

Garantía definitiva: 5 % del presupuesto base de licitación, I.V.A. excluido

8. CONDICIONES ESPECIALES DE EJECUCIÓN

Condiciones especiales de ejecución:

Las condiciones especiales de ejecución del presente procedimiento se solicitarán para dar cumplimiento a lo establecido en la Ley 2/2011, de 4 de marzo, de Economía Sostenible, así como para la mejora de los valores medioambientales y una gestión racional de los recursos naturales.

El licitador presentará un compromiso de mantener o mejorar los valores medioambientales o sociales que pueden verse afectados por la ejecución del contrato. Deberá cumplir con al menos una de las siguientes condiciones:

Social.

1. Acreditar mediante declaración responsable medidas concretas que favorezcan la conciliación de la vida personal y laboral de las personas trabajadoras adscritas a la ejecución del contrato, tales como flexibilidad de horarios laborales de entrada y salida en el trabajo, etc.
2. Implantación de medidas con objeto de eliminar las desigualdades entre mujeres y hombres en el mercado laboral.
3. Igualdad salarial entre géneros, de trabajadores que realizan la misma función

Ambientales.

1. Deberá presentar compromiso de mantener o mejorar los valores medioambientales que pueden verse afectados por la ejecución del contrato, con la implantación de medidas para la reducción del uso de plásticos o el uso de envases reutilizables, especificando dichas medidas.
2. Estar en posesión de la certificación de gestión ambiental UNE-EN ISO 14000 o equivalente

No se procederá la adjudicación al licitador que no presente dicha declaración.

El Centro se reserva el derecho de solicitar documentación acreditativa (certificado) del cumplimiento de las condiciones especiales elegidas, en cualquier momento durante la vigencia del contrato. En caso de no presentarla, se resolverá el contrato por tener estas la consideración esencial del contrato

Madrid, a fecha de firma de huella
LA DIRECTORA GERENTE

Firmado digitalmente por: BAREA GARCÍA LUISA MARÍA
Fecha: 2026.04.14 15:39

Fdo.: Luisa Barea García