

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.

**PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS QUE HAN DE REGIR EN EL CONTRATO DE SUMINISTRO DE “MATERIAL PARA LA PREVENCIÓN DE LA TROMBOSIS VENOSA PROFUNDA”, CON DESTINO A LOS HOSPITALES PERTENECIENTES AL SERVICIO MADRILEÑO DE SALUD (SERMAS), A ADJUDICAR MEDIANTE ACUERDO MARCO POR PROCEDIMIENTO ABIERTO CON PLURALIDAD DE CRITERIOS.**

Nº expediente AM PA SUM 66/2025

Índice

1.	OBJETO DEL CONTRATO .....	2
2.	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS PARTICULARES .....	2
3.	EQUIPAMIENTO, MANTENIMIENTO, PUESTA EN FUNCIONAMIENTO Y RETIRADA DEL MISMO.....	7
4.	CONSIDERACIONES GENERALES .....	8
5.	ESPECIFICACIONES COMUNES PARA TODOS LOS LOTES Y NÚMEROS DE ORDEN .....	11
6.	MUESTRAS.....	12
7.	MATERIAL EN PRÉSTAMO Y/O STOCK (EN IMPLANTES Y MATERIALES SANITARIOS SI RESULTA DE APLICACIÓN).....	12
8.	FORMACIÓN .....	13
9.	OTROS.....	13
	ANEXO I .....	14

## 1. OBJETO DEL CONTRATO

El presente contrato tiene por objeto la adquisición de MATERIAL PARA LA PREVENCIÓN DE LA TROMBOSIS VENOSA PROFUNDA, así como los equipos y accesorios necesarios para su implantación, con destino a los Hospitales perteneciente al Servicio Madrileño de Salud (SERMAS), conforme se relaciona en las descripciones técnicas y Anexo(s) contenidos en el presente pliego.

## 2. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS PARTICULARES

Deberán tenerse en cuenta las siguientes características mínimas para los materiales solicitados:

El material incluido en este pliego se utiliza en la prevención de la trombosis venosa profunda en pacientes hospitalizados, postoperatorios, con movilidad reducida o con riesgo clínico.

### A) SISTEMAS DE COMPRESIÓN NEUMÁTICA

<b>LOTE 1: MEDIAS/FUNDAS DE COMPRESION NEUMATICA COMPRESIÓN PLANTAR</b>
-------------------------------------------------------------------------

#### Nº DE ORDEN 1: Medias de compresión neumática compresión plantar

##### Indicación:

Media de compresión neumática intermitente, de compresión plantar, con cámara hinchable que comprime de forma automática e intermitente el plexo plantar para prevenir la estasis venosa y aumentar la circulación de la sangre en las extremidades inferiores.

##### Características de la media/funda:

- Fundas diseñadas específicamente para pie.
- Compresión adaptada a la anatomía.
- Fundas de un solo uso o reutilizables para el mismo paciente.
- Presión mínima de trabajo:  $\geq 100$  mmHg.
- Material hipoalergénico, libre de látex.
- Ambidiestras.
- Presentación por pares.

##### Características de las tubuladuras

- Las fundas se conectan por tubuladuras a la bomba/compresor sin que entrañe dificultad alguna. Debe tener conexiones fiables y seguras.

- Las tubuladuras de conexión a la bomba/compresor correrán a cargo del adjudicatario en caso de pérdida o rotura, durante la duración del contrato. Deberá aportar tubuladuras de diferentes longitudes.
- Incluye sistema de fijación seguro y cómodo a camas, carros, etc.
- Material resistente y fácil de limpiar, libre de látex.

<b>LOTE 2: MEDIAS/FUNDAS DE COMPRESION NEUMATICA PANTORRILLA</b>
------------------------------------------------------------------

**Nº DE ORDEN 2: Medias de compresión neumática pantorrilla Talla pequeña**

**Nº DE ORDEN 3: Medias de compresión neumática pantorrilla Talla mediana**

**Nº DE ORDEN 4: Medias de compresión neumática pantorrilla Talla grande y/o bariátrica**

Indicación:

Media de compresión neumática intermitente, para los miembros inferiores en pacientes con riesgo alto o moderado de padecer trombosis venosa profunda y/o embolismo pulmonar que no son susceptibles de tratamiento farmacológico.

Características de la media/funda:

- Fundas diseñadas específicamente para la pantorrilla.
- Hipoalergénicas, libre de látex.
- Formadas al menos por 2-3 cámaras hinchables que se adapten anatómicamente a la pierna (pantorrilla).
- Fundas de un solo uso o reutilizables para el mismo paciente.
- Confortable para el paciente, que no forme pliegues para evitar lesiones en la piel. Que produzcan mínima sudoración y que sea transpirable.
- De material resistente. Con bordes blandos sin costuras ni sellados rígidos para evitar posibles traumas o úlceras en la piel del paciente.
- Facilidad de colocación, con sistema de sujeción de la funda que se adapte al perímetro del paciente y evite que ésta se suelte.
- Ambidiestras.
- Presentación por pares.
- Disponibilidad de varias tallas. Se aceptará la presentación en centímetros que equivalgan al tallaje solicitado.

Características de las tubuladuras

- Las medias neumáticas se conectan por tubuladuras a la bomba compresor mediante un sólo anclaje por miembro y deberán de ser seguras sin riesgo de desconexión.
- Las tubuladuras de conexión a la bomba compresor deben de conectarse/desconectarse de forma rápida, con un simple "tirón". De fácil limpieza. Correrán a cargo del adjudicatario en caso de pérdida o rotura, durante la duración del contrato.
- Exento de látex

**LOTE 3: MEDIAS/FUNDAS DE COMPRESION NEUMATICA MUSLO O PIERNA COMPLETA**

**Nº DE ORDEN 5: Medias de compresión neumática pierna entera Talla pequeña**

**Nº DE ORDEN 6: Medias de compresión neumática pierna entera Talla mediana**

**Nº DE ORDEN 7: Medias de compresión neumática pierna entera Talla grande y/o bariátrica**

Indicación:

Media de compresión neumática intermitente, para los miembros inferiores en pacientes con riesgo alto o moderado de padecer trombosis venosa profunda y/o embolismo pulmonar que no son susceptibles de tratamiento farmacológico.

Características de la media/funda:

- Fundas diseñadas específicamente para la pierna completa hasta el muslo.
- Hipoalergénicas, libre de látex.
- Fundas de un solo uso o reutilizables para el mismo paciente.
- Hipoalergénicas, formadas al menos por 2-3 cámaras hinchables que se adapten anatómicamente a la pierna (pantorrilla) y al muslo.
- Confortable para el paciente, que no forme pliegues para evitar lesiones en la piel. Que produzcan mínima sudoración y que sea transpirable.
- De material resistente. Con bordes blandos sin costuras ni sellados rígidos para evitar posibles traumas o úlceras en la piel del paciente.
- Facilidad de colocación, con sistema de sujeción de la funda que se adapte al perímetro del paciente y evite que ésta se suelte.
- Ambidiestras.
- Presentación por pares.
- Disponibilidad de varias tallas. Se aceptará la presentación en centímetros que equivalgan al tallaje solicitado.

Características de las tubuladuras

- Las medias neumáticas se conectan por tubuladuras a la bomba compresor mediante un sólo anclaje por miembro y deberán de ser seguras sin riesgo de desconexión.
- Las tubuladuras de conexión a la bomba compresor deben de conectarse/desconectarse de forma rápida, con un simple “tirón”. De fácil limpieza. Correrán a cargo del adjudicatario en caso de pérdida o rotura, durante la duración del contrato.
- Exenta de látex.

**LOTE 4: MEDIAS/FUNDAS DE COMPRESION NEUMATICA PANTORRILLA/PIE (BOTA)**

**Nº DE ORDEN 8: Medias de compresión neumática pantorrilla/pie (bota)**

Indicación:

Media de compresión neumática intermitente, para los miembros inferiores en pacientes con riesgo alto o moderado de padecer trombosis venosa profunda y/o embolismo pulmonar que no son susceptibles de tratamiento farmacológico.

Características de la media/funda:

- Fundas diseñadas específicamente para pantorrilla y pie tipo bota.
- Hipoalergénicas, libre de látex.
- Fundas de un solo uso o reutilizables para el mismo paciente.
- Hipoalergénicas, formadas al menos por 2-3 cámaras hinchables que se adapten anatómicamente a la pierna (pantorrilla) y al muslo.
- Confortable para el paciente, que no forme pliegues para evitar lesiones en la piel. Que produzcan mínima sudoración y que sea transpirable.
- De material resistente. Con bordes blandos sin costuras ni sellados rígidos para evitar posibles traumas o úlceras en la piel del paciente.
- Facilidad de colocación, con sistema de sujeción de la funda que se adapte al perímetro del paciente y evite que ésta se suelte.
- Ambidiestras.
- Presentación por pares.

Características de las tubuladuras

- Las medias neumáticas se conectan por tubuladuras a la bomba compresor mediante un sólo anclaje por miembro y deberán de ser seguras sin riesgo de desconexión.
- Las tubuladuras de conexión a la bomba compresor deben de conectarse/desconectarse de forma rápida, con un simple “tirón”. De fácil limpieza. Correrán a cargo del adjudicatario en caso de pérdida o rotura, durante la duración del contrato.
- Exenta de látex.

**B) MEDIAS DE COMPRESIÓN GRADUAL**

<b>LOTE 5: MEDIAS DE COMPRESION GRADUAL PIERNA ENTERA</b>
-----------------------------------------------------------

**Nº DE ORDEN 9: Media compresion gradual pierna entera T/pequeña**

**Nº DE ORDEN 10: Media compresion gradual pierna entera T/mediana**

**Nº DE ORDEN 11: Media compresion gradual pierna entera T/grande y/o bariátrica**

- Medias de compresión antitrombosis, sin látex, tejido elástico, adaptable, con banda de silicona o similar de sujeción.
- Tejido transpirable, hipoalergénico y sin costuras.
- De compresión gradual, iniciándose en la raíz de los dedos hacia el muslo, variando en la zona pédica, maleolar, gemelar, poplítea y femoral (de 18 a 8 mm de Hg aprox.).

- Con apertura distal para la valoración de la perfusión sanguínea.
- De un tejido con elasticidad bidireccional con disminución de la presión en la zona de la vena poplítea y que prevenga el efecto torniquete en la vena femoral.
- Disponibilidad de varias tallas.
- Presenta cinta métrica y dispositivo que facilite su colocación.
- Producto sanitario: Clase I

<b>LOTE 6: MEDIAS DE COMPRESION GRADUAL HASTA LA RODILLA</b>
--------------------------------------------------------------

**Nº DE ORDEN 12: Media compresion gradual rodilla t/pequeña**

**Nº DE ORDEN 13: Media compresion gradual rodilla t/mediana**

**Nº DE ORDEN 14: Media compresion gradual rodilla t/grande y/o bariátrica**

- Medias de compresión antitrombosis, sin látex, tejido elástico, adaptable, con banda de silicona o similar de sujeción.
- De compresión gradual, iniciándose en la raíz de los dedos hacia la rodilla, variando en la zona pédica, maleolar, gemelar (de 18 a 8 mm de Hg aprox.).
- De un tejido con elasticidad bidireccional.
- Con apertura distal para la valoración de la perfusión sanguínea.
- Disponibilidad de varias tallas.
- Presenta cinta métrica y dispositivo que facilite su colocación.
- Producto sanitario: Clase I

<b>LOTE 7: MEDIAS DE COMPRESION GRADUAL HASTA LA CINTURA</b>
--------------------------------------------------------------

**Nº DE ORDEN 15: Media compresion gradual hasta cintura T/pequeña**

**Nº DE ORDEN 16: Media compresion gradual hasta cintura T/mediana**

**Nº DE ORDEN 17: Media compresion gradual hasta cintura T/grande y/o bariátrica**

- Medias de compresión antitrombosis, sin látex, tejido elástico, adaptable.
- Con sujeción a cintura y piernas separadas.
- Compresión decreciente: desde 18mmHg (en tobillo), 12-14mmHg (en pantorrilla) y 6-8mmHg (en muslo).
- Con elasticidad bidireccional (tanto transversal como longitudinalmente).
- Tejido transpirable, hipoalergénico y sin costuras.
- Talón anatómico.
- Con apertura distal para la valoración de la perfusión sanguínea.
- Resistente a sustancias grasas, cremas y aceites.
- Presentada por pares.
- Producto sanitario: Clase I
- Diferentes tallas

### 3. EQUIPAMIENTO, MANTENIMIENTO, PUESTA EN FUNCIONAMIENTO Y RETIRADA DEL MISMO.

---

El adjudicatario deberá poner a disposición los siguientes equipos relacionados con el objeto del contrato, cuyas características mínimas se describen a continuación:

Características generales y comunes a los equipos compresores:

- Unidad compresora portátil.
- Batería recargable con una duración de al menos 6h.
- Alimentación eléctrica estándar.
- Diseño ligero, peso máximo 4,5kg
- Silencioso, inferior a 40 dB.
- Detección automática del tipo de fundas conectadas
- Funcionamiento para una/dos extremidades.
- Conexiones fiables y seguras, que no se suelten e interrumpan la terapia.
- Pantalla de control con visualización de parámetros y alarmas.
- Alarmas visuales y/o sonoras de fallo de presión o desconexión.
- Conectores universales o adaptadores incluidos.
- Manual de usuario en español.
- Se admiten las diferentes modalidades de terapia existentes en el mercado: secuencial, intermitente, gradual, circunferencial.

Nº de equipos necesarios (datos aproximados, se ajustarán a las necesidades de cada Hospital):

	Nº de equipos
LOTE 1	100
LOTE 2	500
LOTE 3	800
LOTE 4	100

1. La instalación de los equipos se realizará en un plazo no superior a treinta días desde la firma del contrato. Los trabajos de instalación se realizarán bajo la supervisión y coordinación del Servicio Técnico de los Hospitales adscritos al AM y de los responsables de los Servicios donde se instale.
2. Los equipos se suministrarán con todos aquellos dispositivos o elementos de interconexión, accesorios de anclaje o fijación necesarios para un total y correcto funcionamiento.
3. Asimismo, deberán tenerse en cuenta todos los requisitos informáticos que sean de aplicación respecto a la cesión, instalación e integración de equipos y/o licencias, siendo de obligado cumplimiento para el adjudicatario.

4. Los licitadores propondrán en su oferta un plan de mantenimiento preventivo del aparato o aparatos que incluyan en su oferta.
5. El adjudicatario deberá hacerse cargo del mantenimiento preventivo y correctivo de los equipos durante la vigencia del contrato. El tiempo máximo de respuesta del servicio técnico del adjudicatario en caso de avería será de 24 horas. Para reparaciones superiores en tiempo se procederá, de forma inmediata, a la sustitución del aparato por otro de idénticas características, siendo todos los gastos a cargo de adjudicatario.
6. Los adjudicatarios se comprometen a aportar, sin costes, durante el período que dure el contrato, aquellas innovaciones que supongan una mejora sensible y repercuta sobre una mayor calidad en los resultados a criterio de la Agencia de Contratación Sanitaria de la Comunidad de Madrid.
7. El adjudicatario deberá formalizar la puesta a disposición del equipamiento en las Unidades destinadas a tal fin en cada Hospital mediante la cumplimentación de un acta de puesta a disposición.
8. Una vez resuelto el contrato, los trabajos de retirada se realizarán bajo la supervisión y directrices de los responsables de los Unidades afectadas.

#### 4. CONSIDERACIONES GENERALES

---

Durante toda la vigencia del contrato aplican las siguientes consideraciones generales:

1. Presentación e identificación de los productos: Los productos se presentarán en envase NO estéril.
2. Con objeto de garantizar la trazabilidad y el seguimiento del producto a lo largo de toda la cadena de suministro, cada envase debe venir identificado mediante código de barras o código QR, que contenga los siguientes identificadores
  - a. (01) seguido del código EAN.UCC
  - b. (17) fecha de caducidad
  - c. (10) número de lote
3. Todos los productos deberán cumplir la normativa vigente en cada caso. Se deberá aportar el certificado de marcado CE en todos los productos ofertados. Los licitadores deberán aportar una declaración responsable en la que se indique el cumplimiento de la normativa correspondiente. En cualquier caso, deben cumplir con Real Decreto 192/2023, de 21 de marzo, por el que se regulan los productos sanitarios, y con el Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 5 de abril de 2017, sobre los productos sanitarios, por el que se modifican la Directiva 2001/83/CE, el Reglamento (CE) n.º 178/2002 y el Reglamento (CE) n.º 1223/2009 y por el que se



derogan las Directivas 90/385/CEE y 93/42/CEE del Consejo. Asimismo, deberán cumplir con el RD 1591/2009 en los artículos no derogados por el RD 192/2023 y con el RD 1616/2009 por el que se regulan los productos implantables activos en los artículos no derogados por el RD 192/2023.

4. Criterios medioambientales: Las prescripciones técnicas se definen aplicando criterios de sostenibilidad y protección ambiental en la medida que tengan relación con el objeto del contrato y atendiendo a la Ley 1/2024, de 17 de abril, de Economía Circular de la Comunidad de Madrid. Por ello, y en base a esta normativa, se solicita el cumplimiento de las prescripciones relacionadas con la gestión de residuos y el reciclaje, mediante la retirada de todos los embalajes terciarios y secundarios que sea posible, y se exija, para los productos objeto del suministro, y que en la fabricación de los productos objeto del contrato no se hayan empleado sustancias tóxicas para el medio ambiente. Se exige el cumplimiento de toda la legislación medioambiental vigente que sea de aplicación al suministro, debiendo responder de cualquier incidente medioambiental por ellos causados.
5. El adjudicatario dispondrá de un servicio de atención al cliente con personas de referencia identificadas para atender cualquier reclamación, duda, o necesidad de gestión logística de pedidos y servicio técnico. Se facilitará número de teléfono y dirección de e-mail de las personas de contacto que se mantendrán actualizados, así como horarios de atención al cliente y compromisos de tiempos de respuesta/tiempos de resolución de incidencias.
6. Los pedidos al adjudicatario se realizarán directamente desde el Hospital. El suministro se efectuará en el horario y lugar establecido por dicho Hospital. La entrega de material se hará en presencia del personal que tenga asignada la tarea de su recepción.
7. El plazo de entrega será como máximo de 72 horas a contar desde la fecha de pedido y de 24 horas en caso de pedido urgente (según calificación del centro sanitario) a partir de la fecha de pedido. Los licitadores deberán manifestar de forma expresa, mediante declaración responsable, el compromiso de cumplimiento de estos plazos de entrega.
8. No se admitirá establecer cantidades ni importes mínimos para el suministro de pedidos de ninguno de los productos enumerados, ni limitaciones en el establecimiento de días de reparto fijos o kilometrajes máximos a recorrer por los transportes para la distribución de los productos.
9. En los casos en los que el adjudicatario sea conocedor de la imposibilidad de cumplir con sus compromisos contractuales de suministro en los tiempos y formas establecidos, pondrá en conocimiento dicha circunstancia de forma inmediata al órgano de

contratación, al interlocutor del contrato y a sus interlocutores habituales con los que gestiona los pedidos de suministros. Estará obligado a emitir por escrito las notificaciones que le sean solicitadas en relación con ello.

10. En caso de encontrarse en la situación indicada en el punto anterior, el adjudicatario tiene la obligación de ofrecer una alternativa de suministro de igual o superior calidad al adjudicado, previa conformidad del Hospital, sin coste adicional, y cuya pertinencia se valorará.
11. En caso de un cambio de referencia por mejora del producto, el adjudicatario tiene la obligación de ofrecer una alternativa de igual o superior calidad a la adjudicada, previa conformidad de la Agencia de Contratación Sanitaria, sin coste adicional, y cuya pertinencia se valorará siempre que la nueva referencia cumpla las características técnicas exigidas en el pliego y puntúe al menos con los mismos puntos en los criterios de valoración de la referencia a sustituir, si los hubiera.
12. Si durante el periodo de ejecución del contrato se presentaran nuevos artículos que, bien sustituyan a los inicialmente adjudicados o bien convivan con ellos, los adjudicatarios propondrán la sustitución o incorporación de estos productos, siempre que,
  - a. mejoren las prestaciones o supongan avances o innovaciones tecnológicas,
  - b. su precio no sea superior al adjudicado,
  - c. cumplan con los requisitos mínimos establecidos en el PPT,
  - d. cuenten con el VB del órgano de contratación,
13. En todo caso, el órgano de contratación, por propia iniciativa y con la conformidad del suministrador, o a instancia de éste, tendrá la facultad de incluir nuevos bienes del tipo adjudicado o similares a los adjudicados cuando concurren motivos de interés público o de nueva tecnología o configuración respecto de los adjudicados, cuya comercialización se haya iniciado con posterioridad a la fecha límite de presentación de ofertas, siempre que su precio sea igual o inferior al inicialmente adjudicado y dispongan de los requisitos legales y administrativos determinados en la contratación base
14. Todas las instrucciones de uso para profesionales y guías de uso, así como las fichas técnicas asociadas al suministro estarán en castellano, al igual que el resto de la documentación.
15. El envase y el producto de la muestra, en los casos en los que se requiera su presentación, serán idénticos a los productos que se suministrarán. Las muestras con pegatinas o etiquetado superpuesto o que no esté impreso convenientemente en cada envase individual no serán válidas.

16. Las presentaciones objeto de este contrato estarán en perfectas condiciones de uso y se ajustarán a las condiciones técnicas y de calidad exigidas.
17. Las características técnicas de los productos descritas en el presente pliego se deben entender como mínimas, por ello cualquier licitador cuyo producto no cumpla las características mínimas exigidas, será excluido del procedimiento.
18. Las empresas tendrán que ofertar a la totalidad del lote. Serán excluidas aquellas proposiciones técnicas que no incluyan la totalidad de los productos o componentes definidos en cada lote. En el supuesto de que algún licitador no oferte uno de los componentes porque la solución que ofrece no lo precisa o porque forma parte de otro componente, se indicará para que sea validado por el órgano de contratación.
19. Si en la descripción se utilizase algún nombre y/o referencia sujeta a propiedad comercial, deberá entenderse como referencia para localizar el producto en cuestión o equivalente, sin que en ningún caso sea obligatorio ofertar dicho producto.

## 5 ESPECIFICACIONES COMUNES PARA TODOS LOS LOTES Y NÚMEROS DE ORDEN

---

Los licitadores deberán presentar en el sobre número 2, para la valoración de la calidad técnica de los productos y sus prescripciones técnicas, la siguiente documentación técnica:

1. Índice numerado indicando el nombre de cada documento aportado. Cada documento deberá identificarse con el número adjudicado en el índice.
2. Listado en el que se relacione nombre de la empresa, NIF, número del/los lote/s y orden a los que licita, denominación del lote y orden, referencia comercial, nombre comercial, número de unidades indivisibles de dispensación, número de unidades indivisibles por caja, número de unidades mínimas de compra.
3. Declaración responsable firmada por el apoderado de la empresa de que el producto ofertado cumple toda la normativa indicada en el PPT, así como las prescripciones técnicas solicitadas en el PPT, y que se ha realizado la comunicación de comercialización y puesta en servicio y/o la comunicación para el Registro de Responsables de puesta en el mercado de productos sanitarios de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. No obstante, lo anterior, la validez de esta declaración quedará condicionada a la comprobación de su veracidad mediante la documentación presentada.
4. Documentación acreditativa del cumplimiento del PPT, mediante catálogos, ficha técnica de los mismos (con indicación expresa del lote y/o número de orden al que concurren) y otra

información necesaria, con la que se pueda verificar cada una de las especificaciones técnicas exigidas en el PPT. Se podrán solicitar a las empresas nuevos certificados cuando surjan dudas sobre los datos técnicos aportados en sus fichas de producto. Esta documentación deberá llevar, obligatoriamente, firma electrónica.

5. Declaración responsable firmada por el apoderado de la empresa de que el producto ofertado reúnen las condiciones exigidas en el Reglamento UE 2017/745 de 5 de abril sobre productos sanitarios y RD 192/2023 en lo que no contradiga el nuevo reglamento sobre productos sanitarios. Asimismo, en lo relativo a los plazos de validez de los certificados CE se estará a lo dispuesto en el Reglamento UE 2023/607 por el que se modifican los Reglamentos UE 2017/745 y 2017/746 en lo que respecta a las disposiciones transitorias relativas a determinados productos sanitarios y a productos sanitarios para diagnóstico in vitro.
6. Certificado del marcado CE, conforme a lo establecido en la legislación vigente reguladora de los productos sanitarios.
7. Toda la documentación aportada deberá ser documento original o fotocopia compulsada y deberá estar en castellano. De no ser así, no será tenida en cuenta. Se incluirá un índice de documentos que contendrá los números de página o ficheros.

## 6 MUESTRAS

---

Muestras: SI

- Nº de muestras mínimo: 2 unidades por cada número de orden.
- Todas las muestras deberán especificar la empresa licitadora, el nº de lote, nº de orden y procedimiento correspondiente.
- En caso de requerir un número mayor de muestras, el hospital podrá solicitar las muestras que considere necesarias para la correcta evaluación del expediente
- La entrega de muestras deberá realizarse en la Agencia de Contratación Sanitaria, indicando que se trata de muestras.
- Plazo de entrega de muestras: durante el plazo de presentación de ofertas.
- Se deberá adjuntar en la oferta técnica una copia del albarán sellado por el almacén general de la entrega de muestras.

## 7 MATERIAL EN PRÉSTAMO Y/O STOCK (EN IMPLANTES Y MATERIALES SANITARIOS SI RESULTA DE APLICACIÓN)

---

NO PROCEDE

## 8 FORMACIÓN

---

La empresa adjudicataria deberá formar, sin coste alguno para el Centro, al personal que se determine para el correcto uso de sus productos si así se requiriese. Se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación.

## 9 OTROS

---

El presente Pliego, así como el de Cláusulas Administrativas Particulares, será incorporado como parte del contrato que se suscriba con el adjudicatario.

Fdo.:

Firmado digitalmente por: MONDELO LOPEZ BENITA  
Fecha: 2026.05.08 15:01

## ANEXO I

Lote	Orden	Nombre	Uds año 1 (por pares)
1	1	Medias de compresión neumática compresión plantar	180
2	2	Medias de compresión neumática pantorrilla Talla pequeña	1.000
2	3	Medias de compresión neumática pantorrilla Talla mediana	2.900
2	4	Medias de compresión neumática pantorrilla Talla grande y/o Bariátrica	2.600
3	5	Medias de compresión neumática pierna entera Talla pequeña	3.800
3	6	Medias de compresión neumática pierna entera Talla mediana	19.200
3	7	Medias de compresión neumática pierna entera Talla grande y/o Bariátrica	7.000
4	8	Medias de compresión neumática pantorrilla/pie (bota)	350
5	9	Media compresion gradual pierna entera T/pequeña	7.000
5	10	Media compresion gradual pierna entera T/mediana	33.000
5	11	Media compresion gradual pierna entera T/grande y/o Bariátrica	28.000
6	12	Media compresion gradual rodilla t/pequeña	550
6	13	Media compresion gradual rodilla t/mediana	850
6	14	Media compresion gradual rodilla t/grande y/o Bariátrica	1.700
7	15	Media compresion gradual hasta cintura T/pequeña	250
7	16	Media compresion gradual hasta cintura T/mediana	520
7	17	Media compresion gradual hasta cintura T/grande y/o Bariátrica	800