

DE: DIRECCIÓN GERENCIA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO DE FUENLABRADA

A: PORTAL DE LA CONTRATACIÓN PÚBLICA DE LA COMUNIDAD DE MADRID

ASUNTO: CORRECCIÓN DE ERRORES PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS Y PLIEGO DE CLÁUSULAS ADMINISTRATIVAS PARTICULARES

CORRECCIÓN DE ERRORES DEL PLIEGO DE CLAUSULAS ADMINISTRATIVAS PARTICULARES Y PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS DEL EXPEDIENTE PA SUM 26-006 SUMINISTRO DE PRODUCTOS Y EQUIPOS NECESARIOS PARA LA REALIZACIÓN DE DETERMINACIONES ANALÍTICAS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA GENERAL Y ESPECÍFICA PARA LOS ESTUDIOS PRETRANSFUSIONALES DEL SERVICIO DE TRANSFUSIÓN DEL LABORATORIO DE ANALISIS CLÍNICOS

Habiéndose observado error en el pliego de cláusulas administrativas particulares y en el pliego de prescripciones técnicas PPT del expediente PA SUM 26-006, para el SUMINISTRO DE PRODUCTOS Y EQUIPOS NECESARIOS PARA LA REALIZACIÓN DE DETERMINACIONES ANALÍTICAS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA GENERAL Y ESPECÍFICA PARA LOS ESTUDIOS PRETRANSFUSIONALES DEL SERVICIO DE TRANSFUSIÓN DEL LABORATORIO DE ANALISIS CLÍNICOS, publicado el día 11 de mayo de 2026 en el Portal de Contratación de la Comunidad de Madrid, a continuación, se detalla la subsanación del mismo:

EN EL PLIEGO DE CLÁUSULAS ADMINISTRATIVAS PARTICULARES:

- En la página 28, en los criterios evaluables de forma automática por aplicación de fórmulas:

Donde dice:

ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
1	TÉCNICA	1	Posibilidad de realizar todas las técnicas exigidas para los grupos sanguíneos en un único soporte	No	Si
2	TÉCNICA	1	Inclusión del pocillo control en el mismo soporte en que realizamos las técnicas	No	Si
3	TÉCNICA	1	Perforación individual de cada uno de los pocillos de las tarjetas	No	Si
4	TÉCNICA	1	Reutilización completa de las tarjetas parcialmente utilizadas en el autoanalizador ofertado hasta la fecha de caducidad nominal de la misma	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
5	CARTERA	2	Caducidad antisueños suministrados es igual o superior a 9 meses	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
6	CARTERA	3	El número de viales del pack 3.2 es superior al mínimo exigido y supera los 15	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
7	TÉCNICA	4	El antisuero está validado para su uso en tubo y en tarjeta	No	Si
8	CARTERA	4	El número de antisueños automatizables es superior al mínimo exigido y supera el 70%	No	Si
9	CARTERA	4	Caducidad antisueños suministrados es igual o superior a 9 meses	No	Si
10	CARTERA	4	El Control de Calidad Externo del punto 4.22 se oferta como mejora de la oferta global sin coste	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
11	CARTERA	5	Alguna de las entregas para estudios supera los 4 casos control diferentes	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
1	TÉCNICA	1	Posibilidad de realizar todas las técnicas exigidas para los grupos sanguíneos en un único soporte	No	Si

2	TÉCNICA	1	Inclusión del pocillo control en el mismo soporte en que realizamos las técnicas	No	Si
3	TÉCNICA	1	Perforación individual de cada uno de los pocillos de las tarjetas	No	Si
4	TÉCNICA	1	Reutilización completa de las tarjetas parcialmente utilizadas en el autoanalizador ofertado hasta la fecha de caducidad nominal de la misma	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
5	CARTERA	2	Caducidad antisueños suministrados es igual o superior a 9 meses	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
6	CARTERA	3	El número de viales del pack 3.2 es superior al mínimo exigido y supera los 15	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
7	TÉCNICA	4	El antisueño está validado para su uso en tubo y en tarjeta	No	Si
8	CARTERA	4	El número de antisueños automatizables es superior al mínimo exigido y supera el 70%	No	Si
9	CARTERA	4	Caducidad antisueños suministrados es igual o superior a 9 meses	No	Si
10	CARTERA	4	El Control de Calidad Externo del punto 4.22 se oferta como mejora de la oferta global sin coste	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
11	CARTERA	5	Alguna de las entregas para estudios supera los 4 casos control diferentes	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
12	CARTERA	6	La caducidad de los productos suministrados que no lleven componentes eritrocitarios es superior a 6 meses	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
13	CARTERA	7	En caso de requerir alguna técnica de reactivos complementarios (diluyentes o similar) se suministrarán de manera gratuita	No	Si
14	TÉCNICA	7	Los estudios con los hematíes control son válidos para tarjeta y tubo	No	Si
15	CARTERA	7	La actualización del equipamiento necesario para las determinaciones manuales está incluida en la oferta	No	Si
16	TÉCNICA	7	Los hematíes sensibilizados frente al sistema complemento (lote 7.3) incluye alguna variante añadida a la exigible C3d (por ejemplo "b" o "c")	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
17	CARTERA	8	El número de variantes del antígeno D detectables es superior en al menos 2 subtipos a las exigidas	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
18	CARTERA	9	El reactivo trata directamente la muestra en plasma y no es necesario tratar hematíes	No	Si
19	CARTERA	9	Posibilidad de realizar el pretratamiento y estudio tanto en tarjeta de gel como en tubo	No	Si

Debe decir:

ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
1	TÉCNICA	1	Posibilidad de realizar todas las técnicas exigidas para los grupos sanguíneos en un único soporte	No	Si
2	TÉCNICA	1	Inclusión del pocillo control en el mismo soporte en que realizamos las técnicas	No	Si
3	TÉCNICA	1	Perforación individual de cada uno de los pocillos de las tarjetas	No	Si
4	TÉCNICA	1	Reutilización completa de las tarjetas parcialmente utilizadas en el autoanalizador ofertado hasta la fecha de caducidad nominal de la misma	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
5	CARTERA	2	Caducidad antisueños suministrados es igual o superior a 9 meses	No	Si

ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
6	CARTERA	3	El número de viales del pack 3.2 es superior al mínimo exigido y supera los 15	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
7	TÉCNICA	4	El antisuero está validado para su uso en tubo y en tarjeta	No	Si
8	CARTERA	4	El número de antisueros automatizables es superior al mínimo exigido y supera el 70%	No	Si
9	CARTERA	4	Caducidad antisueros suministrados es igual o superior a 9 meses	No	Si
10	CARTERA	4	El Control de Calidad Externo del punto 4.22 se oferta como mejora de la oferta global sin coste	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
11	CARTERA	5	Alguna de las entregas para estudios supera los 4 casos control diferentes	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
12	CARTERA	6	La caducidad de los productos suministrados que no lleven componentes eritrocitarios es superior a 6 meses	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
13	CARTERA	7	En caso de requerir alguna técnica de reactivos complementarios (diluyentes o similar) se suministrarán de manera gratuita	No	Si
14	TÉCNICA	7	Los estudios con los hematíes control son válidos para tarjeta y tubo	No	Si
15	CARTERA	7	La actualización del equipamiento necesario para las determinaciones manuales está incluida en la oferta	No	Si
16	TÉCNICA	7	Los hematíes sensibilizados frente al sistema complemento (lote 7.3) incluye alguna variante añadida a la exigible C3d (por ejemplo "b" o "c")	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
17	CARTERA	8	El número de variantes del antígeno D detectables es superior en al menos 2 subtipos a las exigidas	No	Si
ITEMS	CRITERIO	LOTE	EVIDENCIA	Mínimo (0 puntos)	Máximo ítem (40 puntos)
18	CARTERA	9	El reactivo trata directamente la muestra en plasma y no es necesario tratar hematíes	No	Si
19	CARTERA	9	Posibilidad de realizar el pretratamiento y estudio tanto en tarjeta de gel como en tubo	No	Si

EN EL PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS (PPT):

Debe incluirse lo siguiente:

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS EXIGIBLES

LOTES A LOS QUE APLICAN	CONCEPTO	CARACTERÍSTICAS
Todos	Reactivos	Compromiso de que la oferta incluye todos los costes asociados a las determinaciones solicitadas. Si existe algún reactivo o repuesto adicional necesario y no incluido en el listado, se suministrará sin coste
Todos	Reactivos	La oferta estima un rendimiento garantizado de pruebas informadas medido en las condiciones de trabajo del centro. El rendimiento será de más del 90 %. Con carácter semestral se procederá a revisar dicha garantía y se suministrarán sin coste los Reactivos adicionales ajustándolo al rendimiento obtenido.

LOTE 1 COMPLETO	Reactivos	TODAS LAS DETERMINACIONES SE HARÁN EN TARJETAS DE GEL Y LOS HEMATÍES PROPORCIONADOS DEBEN SER COMPATIBLES PARA LAS MISMAS
Lote 1.1	Reactivos	Determinaciones mínimas en pocillos independientes: Ag A, Ag B, Ag AB, Ag Rh (DVI-), Ag Rh (DVI+), Control negativo, Grupo sérico A1, Grupo sérico B
Lote 1.2	Reactivos	Determinaciones mínimas en pocillos independientes: Ag A, Ag B, Ag Rh (DVI-), Ag Rh (DVI-) (CON UN 2º CLON DIFERENTE AL ANTERIOR), Ag K (K1), Control negativo, Grupo sérico A1, Grupo sérico B
Lote 1.3	Reactivos	Determinaciones mínimas en pocillos independientes: Ag A, Ag B, Ag AB, Ag Rh (DVI-), Ag Rh (DVI-) (CON UN 2º CLON DIFERENTE AL ANTERIOR), Control negativo, Grupo sérico A1, Grupo sérico B
Lote 1.4	Reactivos	Determinaciones mínimas en pocillos independientes: Ag A, Ag B, Ag Rh (DVI-), Ag Rh (DVI-) (CON UN 2º CLON DIFERENTE AL ANTERIOR), Ag K (K1), Control negativo, Grupo sérico A1, Grupo sérico B
Lote 1.5	Reactivos	Determinaciones mínimas en pocillos independientes: Ag A, Ag B, Ag AB, Ag Rh (DVI-), Ag Rh (DVI+), Control negativo, DAT (AHG: poliespecífico, IgG+C3d), DAT monoespecífico (IgG)
Lote 1.6	Reactivos	Determinación mínima en pocillos independientes de los antígenos E, e, C, c por duplicado con distintos clones en la 2ª determinación
Lote 1.7	Reactivos	Determinación mínima en pocillos independientes del antígeno D con la variante DVI+, Control negativo
Lote 1.8	Reactivos	Determinaciones mínimas en pocillos independientes: Ag A, Ag B, Ag Rh (DVI+), Control negativo
Lote 1.9	Reactivos	Determinaciones mínimas en pocillos independientes: Ag A, Ag B, Ag Rh (DVI-), Control negativo
Lote 1.10	Reactivos	Cada pocillo debe contener reactivo de Coombs poliespecífico (AHG: IgG+C3d) en una solución tampón de baja fuerza iónica (LISS)
Lote 1.11	Reactivos	Soporte neutro que permita la determinación de antígenos/anticuerpos no sensibles a Coombs, uso de medio enzimático y determinación de crioglutininas
Lote 1.12	Reactivos	Cada determinación debe incluir al menos los siguientes estudios en pocillos independientes: AHG (Anti-IgG + Anti-C3d), Anti-IgG, Anti-C3d, Control negativo
Lote 1.13	Reactivos	Cada determinación debe incluir al menos los siguientes estudios en pocillos independientes: AHG (Anti-IgG + Anti-C3d), Anti-IgG, Anti-IgA, Anti-IgM, Anti-C3c, Anti-C3d, Control negativo
Lote 1.14	Reactivos	Composición por pack en 2 viales independientes de al menos 10 ml (o presentación equivalente igual o superior): Hematíes A1 y Hematíes B
Lote 1.15	Reactivos	Pack compuesto por al menos 4 viales independientes de al menos 10 mL (o presentación equivalente igual o superior). Entre los diferentes viales debe existir al menos una célula homocigota para los antígenos E, e, C, c, K, Fya, Fyb, Jka, Jkb, Lea, Leb, M, N, S, s
Lote 1.16	Reactivos	Pack compuesto por al menos 11 viales independientes de al menos 5 mL (o presentación equivalente igual o superior). Entre los diferentes viales debe existir al menos una célula homocigota para los antígenos E, e, C, c, K, Fya, Fyb, Jka, Jkb, Lea, Leb, M, N, S, s
Lote 1.17	Reactivos	Pack compuesto de al menos 6 viales independientes de al menos 4 mL (o presentación equivalente igual o superior). Los donantes deben ser diferentes a los incluidos en el lote 1.16.
Lote 1.18	Reactivos	Pack compuesto por al menos 11 viales independientes de al menos 4 mL (o presentación equivalente igual o superior). Los hematíes de los donantes deben estar papainizados o sometidos a un proceso similar
Lote 1.19	Reactivos	Pack compuesto por al menos 3 viales independientes de 10 mL (o presentación equivalente igual o superior). Entre los diferentes viales debe existir al menos una célula R2R2 y una célula homocigota para los antígenos E, e, C, c, K, Fya, Fyb, Jka, Jkb, Lea, Leb, M, N, S, s
Lote 1.20	Reactivos	Composición por pack en 4 viales independientes de al menos 10 ml (o presentación equivalente igual o superior): Hematíes A1, Hematíes A2, Hematíes B y Hematíes O
Lote 1.21	Reactivos	Hematíes de fenotipo Mi (a +)
Lote 1.22	Reactivos	Hematíes de fenotipo Di (a +)

Lote 1.23	Reactivos	Hematíes de fenotipo exclusivamente D weak
Lote 1.1 a 1.13	Reactivos	Composición de las tarjetas en soporte de gel
Lote 1.1 a 1.13	Reactivos	Reaprovechamiento de tarjetas por el autonalizador en caso de existir pocillos no usados
Lote 1.1 a 1.13	Reactivos	Caducidad mínima 6 meses
Lote 1.14 a 1.23	Reactivos	Caducidad mínima 1 mes
Lote 1.14 a 1.23	Reactivos	Entrega programada anual: mínimo 13 entregas (cada 4 semanas) con porcentajes idénticos del consumo anual en cada entrega
Lote 1	Calidad	La oferta debe incluir el/los CC internos diarios o según exija el Sistema de Calidad del Servicio para todas las técnicas sin coste adicional
Lote 1	Calidad	La oferta debe incluir un CC Externo Independiente (seleccionado por el Servicio) sin coste adicional
Lote 1	Reactivos	Todas las técnicas implicadas deben ser susceptible de realización en los equipos ofertados, tanto automáticos como manuales
Lote 1	Informática asociada	Memoria de resultados y QC ilimitados y consultables en tiempo real al menos de los últimos 6 meses desde analizador y software.
Lote 1	Informática asociada	Conexión on-line bidireccional de los equipos automatizados ofertados con el SIL del hospital con cargo al adjudicatario. Debe estar operativa en un plazo inferior a 4 meses. Si el plazo se supera, el coste en Reactivos se minorará en un 50% hasta que la conexión esté operativa. Esta minoración es independiente de la que en que se pueda incurrir por otros incumplimientos en las conexiones
Lote 1	Informática asociada	Conexión on-line con programa Transfusional del hospital con cargo al adjudicatario. Debe estar operativa en un plazo inferior a 4 meses. Si el plazo se supera, el coste en Reactivos se minorará en un 50% hasta que la conexión esté operativa. Esta minoración es independiente de la que en que se pueda incurrir por otros incumplimientos en las conexiones
Lote 1	Equipos	La oferta debe incluir 2 aparatos completamente automáticos (dispensación, incubación, centrifugación, lectura, interpretación y registro de los resultados) que permitan:● identificación automática de Reactivos, productos y muestras● identificación individual de usuarios del analizador y diferentes perfiles de acceso de los mismos● Carga continua de muestras y Reactivos. Stock "in situ" de tarjetas en el analizador para su uso● Posibilidad de priorizar muestras Urgentes● Posibilidad de realizar pruebas cruzadas automatizadas● Lector de código de barras externo para identificación de muestras, usuarios y bolsas de sangre (lectura ISBT incluida)● Posibilidad de imprimir de manera autónoma de duplicados de códigos de barras de muestras/componentes sanguíneos (codificación ISBT) mediante impresoras suministradas y disponibles en cada puesto de Trabajo (TRES -3- actualmente) (externas o internas) asociadas a los mismos● Impresión externa de informes y/o resultados. Para ello deben aportar una impresora externa con cada equipo de un modelo compatible en consumibles con las instaladas por Informática del hospital o aportar los consumibles necesarios. Alternativamente puede obviarse el suministro de dicha impresora si los autoanalizadores son conectables para la impresión en red con las existentes propias del Hospital. En este caso la configuración de las mismas es asumida por el adjudicatario
Lote 1	Equipos	La oferta debe incluir equipamiento de apoyo manual: <ul style="list-style-type: none"> • Incubadores de tarjetas (2), • Centrífugas de tarjetas (2), • Pipetas automáticas regulables de , , , , , (2), • Dispensador regulable de volumen fijo (2), • Estación de trabajo manual para colocación de muestras, tarjetas y Reactivos (1)
Lote 1	Equipos	Se debe garantizar la actualización tecnológica del hardware y software asociado a los equipos. Si el porcentaje de mantenimientos correctivos implicados (a juicio del Servicio) es excesivo, podrá plantearse la sustitución por otro equipo idéntico. En el caso de aquellos aparatos con antigüedad superior a 5 años la superación de una media de dos (2) intervenciones correctivas mensuales durante 6 meses consecutivos conllevará automáticamente su sustitución por un equipo idéntico nuevo
Lote 1	Equipos	Mantenimiento preventivo y correctivo de los equipos con valoración certificada (ISO 9001, ISO 15000) de los parámetros que correspondan (rpm y "g" de centrifugación, tiempos, temperaturas de trabajo...)

Lote 1	Equipos	Los equipos deben suministrarse junto a un SAI asociado que prolongue el tiempo suficiente el funcionamiento eléctrico del aparato para la finalización de aquellas técnicas ya montadas pendientes de finalización
Lote 1	Equipos	Los equipos automáticos deben mantener trazabilidad completa de muestra, usuario, soporte y lote de Reactivos utilizados y alarmas. Transmisión de los mismos al SIL
Lote 2.1 a 2.5	Reactivos	Antisueños monoclonales. El correspondiente al 2.4 debe incluir Ac IgG+IgM. El 2.5 es un compuesto inerte no reactivo frente al Rh Validados para uso en tubo y placa. Presentación unitaria no superior a 10 ml. Caducidad mínima 6 meses
Lote 2.6	Reactivos	Composición por pack en 2 viales independientes de 10 ml (o presentación equivalente igual o superior): Hematíes A1 y Hematíes B
Lote 2.7	Reactivos	Hematíes con positividad poliespecífica a la prueba de Coombs
Lote 2.6 - 2.8	Reactivos	Entrega programada anual: mínimo 13 entregas (cada 4 semanas) con porcentajes idénticos del consumo anual en cada entrega Caducidad mínima 1 mes. Concentración hematíes entre el 2-5%
Lote 2.9	Reactivos	El control será elegido por el Servicio entre los disponibles en el mercado
Lote 2.10 - 2.13	Reactivos	Caducidad mínima 6 meses
Lote 3.1	Reactivos	Pack compuesto por al menos 2 viales independientes de 10 ml (o presentación equivalente igual o superior)
Lote 3.2	Reactivos	Pack compuesto por al menos 11 viales independientes de al menos 3 mL (o presentación equivalente igual o superior)
Lote 3.1 y 3.2	Reactivos	Entrega programada anual: mínimo 13 entregas (cada 4 semanas) con porcentajes idénticos del consumo anual en cada entrega Caducidad mínima 1 mes. Concentración de hematíes entre el 2 - 5%
Lote 4.1 - 4.21	Reactivos	Reactivos compatibles con procesamiento en tarjetas de gel usadas por el Servicio (o suministrando otras para ello sin coste) y automatizables (al menos el 60% de lo ofertado). Cualquier reactivo coadyuvante (diluyente, potenciador...) necesario para las determinaciones será suministrado sin coste
Lote 4.1 - 4.21	Reactivos	La caducidad de los antisueños será siempre mínima de 6 meses
Lote 4.22	Reactivos	El control será elegido por el Servicio entre los disponibles en el mercado
Lote 4	Equipos	Para aquellos antisueños automatizables se deberá aportar el equipamiento necesario al igual que el equipamiento manual imprescindible (incubador, centrífuga, pipetas) para la realización de las técnicas tanto de aquellos antisueños no automatizables o como back-up de aquellos que sí lo son. Este equipamiento puede ser compartido en el caso de que el adjudicatario ya lo aporte para algún otro lote del concurso
Lote 4	Informática asociada	Conexión on-line bidireccional del equipo automatizado ofertados con el SIL del hospital y con el programa Transfusional del hospital con cargo al adjudicatario. Debe estar operativa en un plazo inferior a 4 meses. Si el plazo se supera, el coste en Reactivos se minorará en un 50% hasta que la conexión esté operativa. Esta minoración es independiente de la que en que se pueda incurrir por otros incumplimientos en las conexiones
Lote 5.1	Reactivos	Compuesto por al menos 3 viales de suero y/o células
Lote 5.2	Reactivos	Compuesto por diversos viales de suero y/o células que incluya un caso para estudio
Lote 6.1	Reactivos	Solución de Polietilenglicol

Lote 6.2	Reactivos	Elución de anticuerpos sobre las superficies de los hematíes en medio ácido
Lote 6.3	Reactivos	Elución de anticuerpos sobre las superficies de los hematíes con preservación de la integridad del mismo
Lote 6.4	Reactivos	Neutralización de crioglobulinas anti-I, H e IH en el suero de pacientes
Lote 7.1	Reactivos	Negatividad del antígeno I en la superficie del hematíe y consecuente presencia del antígeno "i"
Lote 7.2	Reactivos	Hematíes con sensibilización exclusiva a Coombs IgG
Lote 7.3	Reactivos	Hematíes con sensibilización exclusiva a Coombs C3d (complemento)
Lote 7.2 - 7.3	Reactivos	Presentación unitaria vial de 6 ml (o presentación equivalente igual o superior) con concentración de hematíes igual o superior al 10%
Lote 7.1 - 7,3	Reactivos	Entrega programada anual: mínimo 13 entregas (cada 4 semanas) con porcentajes idénticos del consumo anual en cada entrega Caducidad mínima 1 mes
Lote 7.4	Reactivos	Tarjeta de gel con determinación seriada de título al menos hasta 1:1000 de CD IgG específico
Lote 7.5	Reactivos	Tarjeta de gel con determinación y titulación de las subclases IgG1 y IgG3 del CD
Lote 8	Reactivos	Kit de antisueros que permita diferenciar entre las distintas variantes del antígeno "D" incluyendo, al menos, los tipos II, III, IV, V VI y VII
Lote 9	Reactivos	Antisuero neutralizante de los anticuerpos anti CD38 usados en tratamientos oncológicos

Lo que trasladamos para los efectos oportunos.

Fdo: Gema Sarmiento Beltrán
Directora Gerente
Hospital Universitario de Fuenlabrada

Firmado digitalmente por: SARMIENTO BELTRAN GEMA
Fecha: 2026 05 15 12:38