

**PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS PARA EL SUMINISTRO DE
DESFIBRILADOR EXTRAVASCULAR INTRATORÁCICO AUTOMÁTICO
IMPLANTABLE Y ELECTRODO ESPECÍFICO PARA EL SERVICIO DE
CARDIOLOGÍA, CON EL FIN DE CUBRIR LAS NECESIDADES
ASISTENCIALES DEL HOSPITAL GENERAL UNIVERSITARIO GREGORIO
MARAÑÓN.**



1. JUSTIFICACIÓN DE LA NECESIDAD

El Hospital General Universitario Gregorio Marañón realiza de forma continuada procedimientos de prevención, diagnóstico y tratamiento de arritmias ventriculares potencialmente letales que requieren la implantación de dispositivos desfibriladores automáticos. Estas terapias constituyen un elemento esencial dentro del abordaje integral del riesgo de muerte súbita cardíaca en pacientes con cardiopatías estructurales, antecedentes de arritmias malignas o deterioro severo de la función ventricular, formando parte de la actividad asistencial habitual de la Unidad de Arritmias y Electrofisiología del centro.

En este contexto clínico, y atendiendo a la evolución tecnológica y a la evidencia científica disponible, los sistemas de desfibrilación extravascular intratorácicos han adquirido una relevancia creciente al ofrecer una alternativa avanzada y segura respecto a los desfibriladores implantables transvenosos tradicionales. Dichos sistemas permiten evitar el acceso vascular y la presencia de electrodos intracardiácos, reduciendo de forma significativa complicaciones asociadas a infecciones sistémicas, estenosis u oclusión venosa, trombosis, daño valvular y dificultades derivadas de la extracción y recambio de cables endovenosos a lo largo de la vida útil del implante.

Si bien existen otros tipos de desfibriladores implantables en el mercado, como los sistemas transvenosos convencionales y los dispositivos subcutáneos, estas alternativas presentan limitaciones clínicas relevantes en relación con las necesidades asistenciales del centro. En particular, los sistemas subcutáneos, aun evitando el acceso endovenoso, carecen de capacidad de estimulación antitaquicardia (ATP) y de soporte de bradicardia, lo que conlleva un mayor número de terapias de choque, menor carácter fisiológico del tratamiento y una



limitación significativa en pacientes con taquicardias ventriculares susceptibles de resolución mediante estimulación programada.

Por su parte, los desfibriladores transvenosos, aunque funcionalmente completos, implican riesgos estructurales y de infección que resultan especialmente relevantes en pacientes con larga expectativa de vida, comorbilidades, antecedentes de infección asociada a dispositivos implantables o necesidad de preservar el capital venoso para tratamientos futuros.

El sistema de desfibrilación extravascular intratorácico automático implantable permite superar estas limitaciones al combinar las ventajas funcionales de los desfibriladores transvenosos —incluyendo desfibrilación, estimulación antitaquicardia y soporte de bradicardia— con los beneficios de seguridad derivados de la ausencia de acceso endovascular, ofreciendo una solución clínica más completa, equilibrada y segura para las indicaciones tratadas en este centro.

Para garantizar la máxima seguridad del paciente y la eficacia clínica de los procedimientos realizados, resulta imprescindible disponer de un sistema completo e integrado, compuesto por generador, electrodo extravascular específico con bobinas de desfibrilación y sensado, distintos vectores de estimulación y las herramientas de tunelización e implante diseñadas específicamente para esta técnica. Se trata de material sanitario de alta complejidad y elevado grado de especialización, indispensable para mantener los estándares de calidad asistencial exigibles en terapias avanzadas de prevención de muerte súbita cardíaca.

Dado que estos dispositivos son de uso estrictamente implantable, constituyen material crítico y no sustituible por otros productos que no reúnan las mismas prestaciones clínicas, compatibilidades técnicas y certificaciones regulatorias como productos sanitarios implantables activos. La utilización de sistemas alternativos que no cumplan de forma simultánea estos requisitos supondría una merma objetiva de la seguridad del paciente o de



la eficacia terapéutica, resultando clínicamente inadecuada para el perfil asistencial del Hospital.

Asimismo, la disponibilidad permanente de este tipo de desfibriladores resulta imprescindible tanto para procedimientos programados como para situaciones de urgencia clínica, cuya demora podría comprometer gravemente la seguridad del paciente. En este sentido, el Hospital debe asegurar una dotación adecuada, continua y homogénea de este equipamiento, considerado material sanitario esencial para la práctica clínica de la Unidad de Arritmias y Electrofisiología.

La adquisición propuesta permitirá mantener la actividad asistencial en condiciones de plena eficacia, seguridad y eficiencia, garantizando la conformidad con los requerimientos técnicos establecidos por la normativa vigente en materia de productos sanitarios implantables activos, así como con los estándares clínicos y organizativos propios del Hospital General Universitario Gregorio Marañón.

2.- OBJETO DEL CONTRATO.

El presente contrato tiene por objeto el suministro de desfibriladores extravasculares intratorácicos automáticos implantables y sus electrodos específicos, destinados a cubrir las necesidades asistenciales del Hospital General Universitario Gregorio Marañón durante un **período de 12 meses.**

El suministro comprenderá todos los elementos necesarios para la implantación, funcionamiento y mantenimiento clínico del sistema, incluyendo el generador extravascular, el electrodo compatible, las herramientas de tunelización, los accesorios de implante y la documentación técnica requerida. Se trata de un lote único, dado que la compatibilidad técnica entre el generador y su electrodo específico exige la adjudicación a un único proveedor, en cumplimiento de lo establecido en el artículo 99.3 de la LCSP.



Lotes: LOTE ÚNICO

Justificación Lote Único. El contrato se estructurará en UN LOTE ÚNICO de conformidad con el artículo 99.3 de la LCSP, al entender que la adjudicación a una pluralidad de empresas dificultaría la correcta ejecución técnica y la homogeneidad del suministro, por lo que resulta necesaria la adjudicación a un único proveedor.

LOTE Nº	Descripción del lote
ÚNICO	DESFIBRILADOR EXTRAVASCULAR INTRATORÁCICO AUTOMÁTICO IMPLANTABLE Y ELECTRODO ESPECÍFICO

CÓDIGO CPV: 33182100-0 — Desfibriladores cardíacos

Número máximo de lotes a los que se podrá licitar: La oferta deberá realizarse para el lote completo.

El número de unidades estimado (4 unidades anuales) se emplea exclusivamente a efectos de valoración y planificación presupuestaria, quedando su consumo real condicionado a las necesidades asistenciales del Centro.

3.- DOCUMENTACIÓN TÉCNICA GENERAL

Toda la documentación técnica presentada por los licitadores deberá ser documento original o copia compulsada, conforme a lo dispuesto en la normativa aplicable en materia de contratación pública. La totalidad de los documentos deberá estar redactada íntegramente en castellano; en caso contrario, no serán valorados ni considerados durante el proceso de evaluación.

La oferta técnica deberá presentarse estructurada y acompañada de un índice detallado, en el que se especifique la relación completa de documentos aportados y su correspondiente



paginado o denominación de archivos electrónicos, con el fin de garantizar su correcta trazabilidad durante la fase de análisis.

Deberá aportarse, como mínimo, la siguiente documentación:

- Relación detallada de los productos ofertados.

Listado completo, ordenado y codificado, de todos los productos incluidos en la oferta, indicando denominación comercial, referencia de catálogo, fabricante, clasificación por lote y número de orden al que concurren, de forma que se asegure la correspondencia unívoca entre cada referencia y los requisitos técnicos exigidos.

- Documentación técnica acreditativa de las características de los productos.

Se incluirán catálogos oficiales, fichas técnicas, “inserts” del fabricante y cualquier información técnica adicional necesaria para verificar el cumplimiento de todas las especificaciones técnicas mínimas y obligatorias establecidas en el pliego.

Cada documento deberá identificar de forma expresa:

- El lote y el número de orden al que corresponde.
 - Las prestaciones técnicas, dimensiones, materiales, compatibilidades, indicaciones de uso y demás parámetros relevantes.
 - La evidencia objetiva que demuestre que el producto cumple los requisitos establecidos en el presente expediente.
- Si en la descripción se utilizase algún nombre o referencia sujeto a propiedad comercial, se entenderá como referencia técnica sin obligación de ofertar dicha marca.
 - Todos los artículos deberán cumplir la normativa vigente en cada caso. Los licitadores aportarán declaración responsable del cumplimiento normativo. En cualquier caso, los artículos ofertados deberán cumplir lo establecido en el Real Decreto 192/2023, de 21 de marzo, por el que se regulan los productos sanitarios.
 - Certificación vigente del marcado CE de producto sanitario.



Se aportará la documentación acreditativa del marcado CE, emitida conforme al Reglamento (UE) 2017/745 relativo a los productos sanitarios (MDR), o la normativa vigente que resulte aplicable.

La certificación deberá incluir:

- Identificación del organismo notificado.
- Clase de producto sanitario.
- Declaración UE de conformidad.
- Alcance y validez del certificado.

Esta documentación es obligatoria para todos los productos objeto de suministro, siendo requisito indispensable para su aceptación.

- Embalaje y etiquetado: La propuesta técnica deberá describir detalladamente las condiciones de embalaje de los productos ofertados, especificando la cantidad por unidad de envase, el tipo de material de embalaje utilizado, la configuración del empaquetado y cualquier otra característica relevante para garantizar la integridad, conservación y trazabilidad del producto.
- Requisitos obligatorios de etiquetado:
Todos los productos deberán presentarse con un etiquetado legible, indeleble y conforme a la normativa europea vigente en materia de producto sanitario. El etiquetado incluirá, como mínimo, la siguiente información:

- a) Identificación y datos del producto (nombre comercial y referencia).
- b) Fabricante (nombre y dirección).
- c) Importador (nombre y dirección) si fuese el caso.
- d) Número de lote de fabricación.
- e) Período de validez (caducidad)



- f) Fecha y método de esterilización (cuando proceda)
- g) Identificación de material no reutilizable.
- h) Marcado CE/MDR de producto sanitario.

4.- ESPECIFICACIONES TÉCNICAS PARTICULARES

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS PRODUCTOS QUE INTEGRAN EL OBJETO DEL CONTRATO.

DESFIBRILADOR EXTRAVASCULAR INTRATORÁCICO AUTOMÁTICO IMPLANTABLE Y ELECTRODO ESPECÍFICO.

El suministro comprenderá un sistema completo específicamente diseñado para la detección, análisis y tratamiento de taquiarritmias ventriculares potencialmente letales, mediante un dispositivo desfibrilador implantable en posición extravascular intratorácica, sin acceso transvenoso, garantizando la máxima seguridad del paciente y la plena compatibilidad con los procedimientos clínicos de la Unidad de Electrofisiología del Hospital General Universitario Gregorio Marañón.

El sistema deberá asegurar la correcta identificación de arritmias ventriculares, la administración precisa de terapias de choque o no-desfibrilatorias y el mantenimiento de la integridad funcional del dispositivo durante toda su vida útil, así como la compatibilidad técnica entre el generador, el electrodo y las herramientas de implantación suministradas.

4.1. Características técnicas mínimas del generador

El generador del sistema de desfibrilación deberá cumplir, como mínimo, las siguientes características:



Funcionalidad terapéutica y diagnóstica:

- Sistema de detección avanzada de taquicardias ventriculares y fibrilación ventricular, con algoritmos específicos que permitan la discriminación frente a taquicardias supraventriculares.
- Estimulación antitaquicardia (ATP) programable en amplitud, anchura de impulso y número de secuencias.
- Disponibilidad de vectores de estimulación alternativos que permitan optimizar la eficacia terapéutica.
- Terapia de bradicardia temporal, según indicación clínica y en situaciones de soporte transitorio.

Seguridad, integridad y monitorización del Sistema:

- Monitorización permanente del estado del dispositivo: batería, impedancias de circuito, integridad del electrodo y fiabilidad del sensado.
- Sistema de alertas técnicas y clínicas, visibles en el programador y compatibles con los sistemas de monitorización remota aprobados por la marca.
- Capacidad de almacenamiento estructurado de episodios arrítmicos, con electrogramas y datos técnicos para interpretación clínica.

Requisitos generales del dispositivo:

- Longevidad conforme a estándares clínicos para implantes extravasculares (superior a 7 años deseable).
- Compatibilidad garantizada con el programador y el software de interrogación homologados por el fabricante.
- Marcado CE de implantable activo, en conformidad con el Reglamento (UE) 2017/745.



4.2. Características técnicas mínimas del electrodo extravascular intratorácico

El electrodo deberá cumplir como mínimo:

- Diseño específico para implantación extravascular intratorácica, sin paso transvenoso.
- Bobinas integradas de desfibrilación y sensado, garantizando la adecuada transmisión eléctrica durante la terapia.
- Disponibilidad de múltiples longitudes que permitan su adaptación a la anatomía torácica del paciente.
- Material biocompatible, de alta resistencia mecánica y con aislamiento reforzado frente a fricción o compresión.
- Conector compatible con el generador ofertado, perteneciendo ambos al mismo fabricante para asegurar uniformidad técnica.
- Inclusión obligatoria de las herramientas de tunelización clínica necesarias para el implante del electrodo.
- Marcado CE y cumplimiento de normativa para productos implantables activos.

4.3. Contenido del suministro y elementos complementarios

Cada unidad suministrada deberá incluir:

- Generador completo con batería en estado óptimo de implantación.
- Electrodo extravascular intratorácico en la longitud indicada.
- Herramientas y accesorios clínicos necesarios para la implantación.
- Manuales técnicos y de usuario en castellano.
- Información sobre compatibilidades, versionado de software y actualizaciones.

4.4. Compatibilidad, integración y operatividad clínica



- Todos los componentes deberán pertenecer al mismo fabricante, garantizando la compatibilidad integral del sistema.
- El sistema deberá permitir su integración con los equipos de programación y monitorización existentes en el Centro.
- Se garantizará el mantenimiento de la operatividad, calibración y verificación funcional durante el periodo de garantía.
- El adjudicatario deberá garantizar disponibilidad de asistencia técnica especializada.

5.- ESPECIFICACIONES TÉCNICAS COMUNES:

- En el caso de que la descripción de los productos incluya nombres, marcas registradas o referencias sujetas a propiedad comercial, dichos datos se considerarán exclusivamente como elementos orientativos para la correcta identificación del producto. En ningún caso será obligatorio presentar exactamente la marca o referencia citada, siempre que la alternativa ofertada cumpla, como mínimo, con las especificaciones técnicas requeridas en este Pliego.
- Embalaje y etiquetado: La propuesta técnica deberá describir detalladamente las condiciones de embalaje de los productos ofertados, especificando la cantidad por unidad de envase, el tipo de material de embalaje utilizado, la configuración del empaquetado y cualquier otra característica relevante para garantizar la integridad, conservación y trazabilidad del producto.
- Requisitos obligatorios de etiquetado:
Todos los productos deberán presentarse con un etiquetado legible, indeleble y conforme a la normativa europea vigente en materia de producto sanitario. El etiquetado incluirá, como mínimo, la siguiente información:



- a. Identificación y datos del producto (nombre comercial y referencia).
 - b. Fabricante (nombre y dirección).
 - c. Importador (nombre y dirección) si fuese el caso.
 - d. Número de lote de fabricación.
 - e. Período de validez (caducidad)
 - f. Fecha y método de esterilización (cuando proceda)
 - g. Identificación de material no reutilizable.
 - h. Marcado CE de producto sanitario.
- Conformidad con los requisitos mínimos:

Todos los bienes suministrados deberán ajustarse estrictamente a las especificaciones, composición, prestaciones y características que se establecen como requisitos mínimos en el presente Pliego. La empresa adjudicataria asumirá el compromiso de garantizar dicho cumplimiento, incluso cuando algunos aspectos no se encuentren explícitamente desarrollados en su oferta, considerándose implícita la aceptación de las condiciones técnicas aquí descritas.
 - Rechazo de ofertas no conformes: El Órgano de Contratación descartará automáticamente toda oferta que no cumpla íntegramente con los requisitos técnicos mínimos exigidos. No se admitirán productos con prestaciones inferiores o características que difieran sustancialmente de las solicitadas.

6.- NORMATIVA

Todos los productos incluidos en la oferta deberán cumplir estrictamente la normativa vigente que les sea aplicable en cada caso. A tal efecto, los licitadores deberán presentar una declaración responsable en la que se haga constar el pleno cumplimiento de toda la legislación, reglamentación y estándares técnicos que correspondan al tipo de producto ofertado.



En cualquier circunstancia, y con carácter mínimo e indispensable, los productos deberán cumplir con lo dispuesto en el Real Decreto 192/2023, de 21 de marzo, por el que se regulan los productos sanitarios, así como con las obligaciones derivadas del Reglamento (UE) 2017/745 (MDR), en lo relativo a clasificación, seguridad, prestaciones, vigilancia postcomercialización y marcado CE.

8.- INFORMACIÓN DE ROTURA DE STOCK

El adjudicatario mantendrá existencias que garanticen la continuidad del abastecimiento. En caso de desabastecimiento, comunicará de inmediato al Departamento de Compras el plan de continuidad. Si no hubiese alternativa de suministro en el mercado, gestionará las medidas necesarias para suministrar el producto en las condiciones pactadas. Deberá compensar económicamente el sobre coste derivado de compras alternativas.

9.- COMPROMISO DE CALIDAD Y MEJORA TECNOLÓGICA

En caso de renovación tecnológica o evolución de la gama durante la vigencia del contrato, los modelos adjudicados se actualizarán manteniendo, como mínimo, el nivel tecnológico y los precios.

Los licitadores ofertarán un sistema de aseguramiento de la calidad que incluya la revisión de los procesos tanto técnicamente como de gestión, necesarios para asegurar la calidad, y un compromiso de que en el caso de que se produzcan mejoras tecnológicas en el mercado, inmediatamente deben ser incorporadas previa autorización del Centro. El licitador debe acreditar el cumplimiento de estos extremos mediante una declaración responsable.



10.- CONDICIONES DE ENTREGA

Se suministrará el material bajo pedido del centro según las necesidades. Los plazos de entrega para los pedidos con tramitación ordinaria serán de tres días contados a partir de la fecha de notificación de la solicitud de entrega. En demandas urgentes el plazo no será superior a veinticuatro horas. Se deberá cumplir obligatoriamente la fecha de entrega del pedido, en caso de que no sea posible se deberá avisar con antelación suficiente al servicio de compras. El no cumplimiento llevará consigo las penalizaciones estipuladas en el presente contrato.

En caso de detectarse defectos en los productos suministrados, el adjudicatario sustituirá en el plazo de 24 horas dichos productos por otros del mismo tipo y con la calidad adjudicada.

- Horario y días de entrega: Se entregará en el Almacén General del Hospital General Universitario Gregorio Marañón en horario de lunes a viernes de 8:15 a 13:00 horas .

Los adjudicatarios están obligados a mantener durante toda la vigencia del contrato la presentación del producto indicada en su oferta.

- Albarán de entrega: Será imprescindible para la recepción del material que cada entrega (parcial o total) vaya acompañada del correspondiente albarán de entrega, en el cual se especificará la fecha de entrega, la cantidad y tipo de producto entregado, y la partida de IVA incluida. El albarán de entrega será validado por el personal de recepción de almacén que verificará que los datos consignados en dicho albarán son ciertos.

Los adjudicatarios están obligados a mantener durante toda la vigencia del contrato la presentación del producto indicada en su oferta.

Las empresas adjudicatarias se comprometen a mantener las existencias que garanticen una adecuada continuidad del abastecimiento. En caso de que por parte de la empresa adjudicataria se produjera un desabastecimiento del objeto del contrato, deberán comunicarlo al departamento de compras. El adjudicatario deberá compensar económicamente el gasto generado por la compra a otras empresas de ese producto. Sin



embargo, en el caso de que no haya alternativa de suministro en el mercado, la empresa adjudicataria se encargará de hacer las gestiones pertinentes para poder suministrar ese producto en las condiciones pactadas.

11.- MUESTRAS: NO

No obstante, y durante el periodo de evaluación técnica de los productos ofertados, se podrán solicitar muestras en aquellos casos que se considere necesario, requisito imprescindible para poder valorar la calidad del producto.

12.- CADUCIDAD

No se admitirá la entrega de productos cuya fecha de caducidad sea inferior a doce meses. El intento de entrega de los mismos no se tendrá en cuenta a efectos de considerar el cumplimiento de plazos de entrega.

13.- CONDICIONES DE LOS EMBALAJES

Identificación exterior del embalaje con cantidad y nombre del producto; en su caso, incluirá tipo de esterilización y caducidad. La envoltura final deberá reflejar nº de lote/serie y referencia. Preferencia por cajas/paquetes con asas para facilitar la manipulación.

14.- CONDICIÓN ESPECIAL DE EJECUCIÓN DEL CONTRATO (ART. 202 LCSP)

En cumplimiento de lo regulado en el art. 202.2 de la Ley 9/2017, de 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público, el adjudicatario deberá adoptar medidas concretas para favorecer la formación de los trabajadores en el lugar de trabajo que mejoren la cualificación de los recursos humanos vinculados al objeto del contrato en cualquiera de sus fases de



ejecución (fabricación, distribución, comercialización etc..), favoreciendo con ello sus derechos laborales y la calidad de la ejecución del objeto del contrato. Para ello el adjudicatario, antes de formalizar el contrato, deberá presentar compromiso de adopción de estas medidas durante la ejecución del contrato.

Deberá cumplir con al menos una de las siguientes condiciones:

14.1.1. Consideraciones Sociales:

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.

14.1.2. Consideraciones Medioambientales

Dentro de las actividades del Hospital General Universitario Gregorio Marañón, ocupa un lugar destacado la protección del Medio Ambiente. Por este motivo, es fundamental que las empresas que nos ofrecen sus productos y/o servicios, adquieran el compromiso de prevenir y reducir los impactos ambientales con una actitud responsable frente al Medio Ambiente. El adjudicatario deberá acreditar mediante declaración responsable que la empresa tiene adoptadas al menos una de las siguientes medidas:

- La retirada y reciclado o reutilización de todo el embalaje que se genere en desempeño de las tareas derivadas del servicio.



- Reducción del volumen de residuos depositados en vertederos.
- El uso de envases reutilizables, especificando dichas medidas.

Tal y como se regula en el apartado séptimo 3. a) del Acuerdo de 3 de mayo de 2018, del Consejo de Gobierno de la Comunidad de Madrid, por el que se establece la reserva de contratos públicos a favor de ciertas entidades de la economía social y se impulsa la utilización de cláusulas sociales y medioambientales en la contratación pública de la Comunidad de Madrid, las condiciones especiales de ejecución de carácter medioambiental, social y de innovación, se consideran condiciones esenciales de ejecución y su incumplimiento constituirá causa de resolución del contrato.

15.- CLÁUSULA DE PROGRESO

El adjudicatario prestará asesoramiento técnico y asistencial para la correcta utilización de los productos y se obliga a incorporar actualizaciones y mejoras durante la vigencia del contrato, en los términos del Pliego y normativa aplicable.

16.- DECLARACIÓN DE CONFIDENCIALIDAD DE DOCUMENTOS Y DATOS DE LOS LICITADORES

De conformidad con lo establecido en el artículo 133 de la LCSP, las empresas licitadoras tendrán que indicar motivadamente, de forma expresa y precisa, mediante memoria o informe técnico razonado, suscritos ambos por técnico competente, qué información o documentos presentados referidos a secretos técnicos o comerciales y aspectos confidenciales de las ofertas, conforme los criterios establecidos por el Tribunal de Justicia de la Unión Europea sobre el alcance de confidencialidad del “know-how” o secretos empresariales cuya difusión a terceros pueda ser contraria a sus intereses comerciales legítimos, perjudicar la leal competencia entre las empresas del sector o bien estén



comprendidas en las prohibiciones establecidas en la Ley de Protección de Datos de Carácter Personal, conforme a su parecer, son constitutivos de ser considerados confidenciales, y en el caso, de estar sometida la información al régimen de Propiedad Intelectual o de Propiedad industrial, además, deberán aportarse las referencias acreditativas de su inscripción y reconocimiento en los correspondientes registros.

Por ello, no serán admisibles declaraciones genéricas de confidencialidad, ni que declaren confidencialidad la totalidad de la oferta técnica y/o información que aparezca publicada en cualquier medio.

Además de la justificación anteriormente referida, la documentación que sea declarada confidencial deberá presentarse en **DOCUMENTO SEPARADO** indicándose claramente en el propio documento el carácter confidencial del mismo. En el caso de que la información confidencial se presente junto con otra información que no sea confidencial en un mismo documento, se publicará el documento en su integridad. Igualmente deberá indicarse en la plataforma electrónica el carácter confidencial del documento.

De no aportarse la declaración de confidencialidad, así como la información declarada confidencial, en los términos y en la forma arriba descritos, se considerará que ningún documento o dato posee el carácter confidencial, procediéndose a la publicación de la totalidad de la documentación aportada.

En Madrid, a 15 de abril de 2026

Fdo.: Dr. Javier Bermejo Thomas

Jefe de Servicio Cardiología del HGGUM

