

PLEC DE PRESCRIPCIONS TÈCNIQUES

**ACORD MARC OBERT AMB UNA ÚNICA PROVEÏDORA, PER AL
SUBMINISTRAMENT D'EQUIPS ESTÈRILS PER AFÈRESI TERAPÈUTICA I
ACCESSORIS, AMB DESTÍ A L'INSTITUT CLÍNIC DE NEFROLOGIA I
UROLOGIA DE L'HOSPITAL CLÍNIC DE BARCELONA (HCB)**

EXP.: 2024-102

1. OBJECTE

L'objecte d'aquest plec és establir les condicions de la contractació per al subministrament de material fungible i per a afèresi terapèutica i fotoafèresi, equips estèrils per afèresi terapèutica i accessoris, amb destí a l'Institut Clínic de Nefrologia i Urologia (ICNU) de l'Hospital Clínic de Barcelona (HCB), que es detallen a l'**annex 1 (ACO1_PPT_OT) del Plec de Prescripcions Tècniques (PPT)**.

La present contractació s'articula en **4 lots** corresponents als diferents productes a subministrar. **Les empreses licitadores han de presentar oferta per a la totalitat del lot (articles i gammes incloses)**. Per tant, quedaran excloses automàticament de la licitació del lot les empreses que no presentin oferta a tots els articles i gammes que integren el lot o, tot i que presenten oferta a la totalitat, hagin de resultar excloses d'un dels articles del lot. **L'adjudicació és per lot.**

Els articles i les quantitats establertes a l'**Annex 3 (ACO_3_PCAP_OE) del Plec de Clàusules Administratives Particulars (PCAP)** són aproximades, tenint en compte els volums de subministrament requerits en l'exercici anterior per l'HCB. Les empreses adjudicatàries es comprometen a subministrar el nombre de productes que l'HCB necessiti en cada moment, sense que les quantitats expressades a l'**Annex 3 (ACO_3_PCAP_OE)** suposin un compromís de contractació per part de l'HCB, que podrà incrementar o reduir les necessitats de subministrament expressades sense que les empreses adjudicatàries puguin reclamar cap mena d'indemnització o compensació per aquest fet. El PCAP preveu un percentatge de modificació prevista.

2. REQUERIMENTS TÈCNICS

Els requeriments tècnics dels articles licitats són els descrits a l'**annex 1** del PPT.

En cas que alguna de les descripcions tècniques d'alguns materials d'aquest expedient incloguin referències específiques de productes, marques, o models, es podran presentar ofertes amb referències equivalents, sempre i quan tinguin la mateixa funcionalitat i compleixin les descripcions tècniques indicades en el present plec.

Si alguna de les descripcions tècniques dels productes d'aquest expedient preveuen valors o mides específiques, s'han d'interpretar en el sentit que s'admetrà una tolerància del +/- cinc per cent (+/- 5%) sobre el valor que s'especifica en la pròpia descripció tècnica. Aplica a totes les mides de tots els productes.

A més, tots els materials han de complir amb les especificacions, composició i característiques establertes com a mínimes a l'apartat 3 de "Requeriments tècnics". L'incompliment d'alguna de les especificacions tècniques mínimes suposarà l'exclusió de l'oferta del procediment de licitació o la resolució del contracte. A més, han de complir amb els requeriments tècnics i de qualitat expressament exigits per la normativa nacional i internacional.

Si al llarg de la vigència del contracte, el material adjudicat sofreix evolució tecnològica, millores, variació o substitució en els seus components, aquests seran subministrats en les mateixes condicions econòmiques del contracte.

Les empreses adjudicatàries estaran obligades a prestar, de manera continuada, l'assessorament tècnic i assistencial per la utilització dels productes subministrats.

Juntament amb els requeriments tècnics descrits a l'annex 1 del PPT, les licitadores hauran de complir amb les següents obligacions:

A les fitxes tècniques, les licitadores hauran de reflectir tots els extrems/requeriments tècnics que es detallen a l'Annex ACO1 del PPT per a cadascun dels productes/lots als quals es licita.

A banda de les descripcions detallades a l'ACO 1 del present PPT, s'amplia la informació d'alguns articles:

Article 4:

Equip estèril, d'un sol ús per a la realització de recanvis plasmàtic a través de dues punxions. El sistema ha de permetre el control del volum recanviat mitjançant el control de balances de les solucions utilitzades a més de les bombes peristàltiques.

Article 9:

L'equip ha de ser estèril d'un sol ús per a la realització d'un recanvi plasmàtic a través de dos accessos venosos amb dos punxons per a la resolució de reposició. Ha de ser també adaptable per la realització de tractament de plasma mitjançant columnes. L'equip ha de comptar amb connexió segura per l'ACD-A.

Article 10:

Equip de recol·lecció de cèl·lules mononucleades en processos d'afèresi terapèutica, sistema tancat. Estèril. L'equip ha de comptar amb:

- Una bossa per a poder recollir plasma del pacient durant el procediment.
- Una bossa en la línia d'entrada que permeti desviar els primers mil·lilitres de sang de l'extracció.
- Dos punts de mostreig a la bossa de recollida del producte.
- Filtres antibacterians a les línies de solució salina i de l'anticoagulant.
- El flux d'entrada de la sang durant la recollida ha de permetre velocitats de fins a 120 ml/min.
- L'equip ha de comptar amb connexió segura per l'ACD-A

Article 11:

Bossa estèril única per extracció de sang total. Ha de portar un protector d'agulla contra la punció accidental i una bossa per a la derivació dels primers mil·lilitres de sang de l'extracció. Sense làtex.

Article 15:

El present material ha de complir com a mínim amb les següents característiques:

- Sistema de filtració necessari per realitzar una afèresi LDL sobre plasma prèviament separat en un separador cel·lular existent en Afèresi Terapèutica.
- Sistema estèril i d'un sol ús.

- El sistema ha de ser capaç de reduir el colesterol LDL i la lipoproteïna A, en almenys un 60%.

Cal tenir en compte que alguns dels articles que es liciten han de ser compatibles amb els equips que disposa l'Hospital, com són:

Article 6: Equip AstoTherm

Article 7: Equip TSCD II

3. CESSIÓ D'EQUIPS

En cas que determinats articles requereixin la cessió per part de l'empresa adjudicatària de l'equipament necessari per a l'ús del material fungible, aquesta cessió serà sense cap cost econòmic addicional per a l'HCB. Les característiques d'aquests equipaments s'hauran d'adjuntar a l'oferta tècnica del fungible, en el sobre B de criteris de judici de valor, ja que al anar indefectiblement associats al fungible també formaran part de la valoració. Aquests equipaments seran cedits per les empreses adjudicatàries i el seu cost ha d'estar inclòs en el preu final de l'article licitat. No s'acceptarà cap cost addicional.

Concretament, en els següents lots es requereix equip en cessió:

a) Lot 1 :

3 sistemes d'afèresi i 1 màquina de fotoafèresi, amb les següents característiques:

- Separació dels components per centrifugació amb flux continu, fàcilment transportable.
- Pantalla tàctil amb una interfase pel control dels processos.
- Control dels volums ha de ser per duplicat, mitjançant balances i bombes peristàltiques.
- Possibilitat de realitzar recollides de cèl·lules mononucleades de sang perifèrica de forma automatitzada amb escàs contingut de plaquetes en el producte final.
- L'il·luminador per la fotoafèresi ha poder-se connectar al sistema d'afèresis de forma tancada.

b) Lot 2 (articles 9 i 10)

Els articles han d'anar acompanyats de la cessió de 5 separadors d'afèresi amb les següents característiques:

- Separació per centrifugació amb flux continu, fàcilment transportable. (amb rodes, pes inferior a 100 kg i espai inferior a 0,5 m2)
- Possibilitat de realitzar altres tipus d'afèresi terapèutiques com: recanvis d'hematies, recollida de cèl·lules mononucleades, leucoafèresi i plaquetoafèresi terapèutica.
- Control d'interfase automatitzat.
- Sensor de pressió per a controlar el tractament de plasma mitjançant columnes (LDL, reoafèresi, etc.).
- Pantalla tàctil amb una interfase gràfica pel control dels processos.

c) Lot 3 (article 12):

El material fungible de l'article 12 haurà d'anar acompanyat de la cessió d'un equip d'il·luminació amb registre i traçabilitat incorporada.

En relació al manteniment dels equips en règim de cessió: Per a tots els lots: Les empreses adjudicatària es farà càrrec del manteniment correctiu i preventiu de tots els equips subjectes a cessió.

Manteniment preventiu (revisió periòdica de seguretat i control de funcionament, ajustos, calibratges i greixatge dels equips), mitjançant visites programades / preventives per tipus d'aparell, pel correcte funcionament.

Manteniment correctiu que inclourà la mà d'obra i materials necessaris per la reparació d'avaries i defectes causats per l'ús, aportació d'eines especials, aparells de mesura i control necessari pel manteniment dels equips.

- Per les avaries urgents, el temps de resposta no serà superior a 6 hores des del moment de l'avís, i per les avaries no urgents el termini serà de 24 hores. En tots els casos el manteniment inclourà el cost del temps dels tècnics, desplaçaments i les peces de recanvi.

4.- CONDICIONS DEL SUBMINISTRAMENT

Els productes a subministrar han de complir els requisits tècnics descrits a l'**Annex 1** (ACO1_PPT_OT) del PPT.

En cas que el material fungible objecte de la licitació tingui equips associats en règim de cessió, l'adjudicatària serà la responsable del manteniment complert garantint el perfecte estat de funcionament, així com la substitució immediata de l'equip en cas de parada, per qualsevol causa. No s'acceptarà cap cost addicional per aquests conceptes.

En cas que durant la vigència del concurs, hi hagués canvis de les característiques tècniques orientades a augmentar la seguretat del pacient, l'empresa proveïdora s'ha de comprometre a incorporar-les sense cap cost addicional per l'Hospital Clínic.

L'adjudicatària està obligada a prestar, de manera continuada, l'assessorament tècnic i assistencial per la utilització dels productes subministrats.

Si l'adjudicatària hagués d'aportar al seu càrrec equipament informàtic de caràcter estàndard, les característiques, marca i model seran necessàriament les determinades per l'HCB a fi d'homogeneïtzar aquest tipus d'equipament.

L'inici del subministrament haurà d'efectuar-se un cop formalitzat el contracte en el termini estipulat en el PCAP.

Les caducitats dels productes no seran inferiors en cap cas al 50% de la vida útil del producte, ni inferiors als 60 dies. En aquells productes on la vida útil dels quals sigui inferior als 60 dies no es lliuraran productes amb caducitats inferiors al 75% de la vida útil.

L'adjudicatari proporcionarà, sense càrrec, l'instrumental necessari per a la implantació del producte de manera fàcil i precisa.

5. TERMINI I LLOC DE LLIURAMENT

El material objecte del present contracte haurà de ser lliurat en el Magatzem General de l'Hospital Clínic de Barcelona, o lloc que s'estipuli a la comanda. Les comandes ordinàries es serviran en un **termini màxim de 5 dies laborables i les urgents en 24 hores** o en el seu cas en els compromesos per l'adjudicatari en la seva oferta si les millorés (SOBRE C de l'oferta).

El lliurament de qualsevol tipus de producte, a excepció dels dipòsits autoritzats al proveïdor, haurà de ser cursada per comanda oficial. No s'acceptaran lliuraments si no existeix la comanda corresponent, ni s'acceptarà el lliurament de més unitats de les sol·licitades a la comanda.

La comanda mínima serà d'una unitat de l'embalatge mínim adjudicat.

En cas de desviament tant en data com en quantitat respecte a la comanda rebuda, el subministrador ho comunicarà amb el màxim d'antelació possible a l'HCB. Els incompliments dels lliuraments, totals o parcials, seran registrats i penalitzats conforme l'apartat 3l del quadre de característiques del PCAP.

L'empresa adjudicatària retirarà els productes defectuosos i els substituirà per altres de nous en les condicions adequades sense cap càrrec.

El transport dels productes fins el seu punt de destinació va a càrrec de l'empresa subministradora. Els proveïdors han d'emballar convenientment els seus productes per tal que aquests arribin en les millors condicions. Qualsevol desperfecte dels productes, ocasionat durant el seu trasllat, va a càrrec dels proveïdors.

El lliurament no s'entén realitzat fins el subministrament en el termini i lloc indicat a la comanda. Els embalatges i el cost de transport es consideren inclosos en el preu ofert.

El lloc i horari es reflecteix a l'apartat: DIRECCIÓ DE SUBMINISTRAMENTS de la comanda i, excepte indicació contrària i expressa a la comanda, serà:

MAGATZEM GENERAL DE L'HOSPITAL CLÍNIC DE BARCELONA

Carrer IGNASI IGLESIAS, núm. 13, NAU núm. 9

CORNELLÀ DE LLOBREGAT – 08940 - (Barcelona)

Horari de recepció de materials: De 7.00 h a 14.00 h. de dilluns a divendres no festius.

Per a lliuraments al Magatzem General de l'HCB (Cornellà) no s'acceptaran lliuraments fora de l'horari o dia de comanda. Els proveïdors amb dia fix setmanal de lliurament assignat hauran de respectar la planificació. En cas d'incompliment de lliurament previsible o ja incorregut, subministraran el més ràpidament possible coordinant el lliurament de manera explícita amb el responsable de Magatzem per a que autoritzi el seu lliurament fora del dia planificat.

6. CONDICIONS DE PRESENTACIÓ DEL MATERIAL LLIURAT

Cada comanda cursada s'haurà de subministrar complint amb els requeriments que a continuació es descriuen:

6.1 Condicions dels paquets que es lliurin:

L'els albarà/ns haurà/n d'anar a L'EXTERIOR DELS PAQUETS.

Cada comanda haurà d'anar en un paquet.

Els paquets hauran d'estar identificats individualment amb el NÚMERO D'ALBARÀ, NÚMERO DE COMANDA I PROVEÏDOR.

Les etiquetes adhesives, si n'hi hagués, dels operadors logístics no hauran d'anular les identificacions del proveïdor.

Las mercaderies es lliuraran en cas de ser paletitzades en palets normalitzats segons estàndard europeu i precintades de manera que permetin la inspecció visual de la mercaderia sense obrir-les (precinte transparent, etc). **NOMÉS S'ACCEPTARAN PALETS D'ESTÀNDARD EUROPEU.**

La descàrrega de qualsevol tipus de mercaderia estigui o no paletitzada anirà **SEMPRE** a càrrec del proveïdor o del seu operador logístic amb els seus propis mitjans tant tècnics com humans i es col·locarà en el recinte del magatzem en el lloc que determini el personal de la recepció del l'HCB.

Les empreses indicaran obligatòriament als envasos i embalatges de les unitats oferides el sistema d'identificació per codi de barres basat en la norma GTIN-13/14 (antic EAN-13/14) i GS1-EAN-128 (antic EAN-128) tant a la unitat mínima de compra/comanda, com a la unitat mínima d'envasat/distribució.

Per reforçar el control, gestió i traçabilitat dels materials fungibles, es recomanable que l'empresa adjudicatària identifiqui i col·loqui en cada unitat dels productes a lliurar (l'envàs primari) etiquetes RFID. En aquest cas, l'etiquetatge RFID ha de complir amb els següents requisits:

- Operi a UHF: Overview Operating Frequency 860 - 960 MHz
- Operi amb: International Standards } EPC Class 1 Gen 2 ISO 18000-6C
- Mida de 97 mm x 15 mm o similars.
- Si escau, per a productes que es dificulti la lectura d'etiquetes planes, la utilització d'etiquetes tipus banderola.
- Pre-codificades amb dades del producte segons EPC Tag Data Standard que defineix l'EPC™, i també especifica els continguts de la memòria dels Tags RFID Gen 2. La pre-codificació ha de contenir informació de la unitat a consumir, o bé, identificador RFID unívoc de gestió de materials de l'Hospital Clínic de Barcelona.
- Integració compatible amb la plataforma de gestió de materials RFID.
- Incorporar tota la informació del producte en un arxiu Excel (s'adjunta annex) on consti la següent informació: codi EAN, proveïdor, descripció material, referència proveïdor, descripció referència proveïdor, nombre fabricant, adreça fabricant, referència fabricant.
- Identificació de la caixa d'entrega i en els albarans amb anotació: conté RFID o similar.

Els productes sanitaris objecte del contracte han de disposar del **marcat CE** de conformitat amb el Reglamento (UE) 2017/745 (MDR). Els productes que disposin el marcat CE de conformitat amb la Directiva 93/42/CEE (MDD) o Directiva 90/385/CEE (AIMDD) s'admetran durant el període de transició que estableix el Reglament (UE)

2017/745, segons l'esmena efectuada pel Reglament 2023/607, sempre i quan compleixen amb els requisits i les condicions establerts en l'article 120 d'aquest Reglament per a la seva posada en el mercat. En el sobre B s'inclourà el marcat CE vigent i vàlid de conformitat amb la normativa esmentada.

6.2 Condicions de la documentació necessària pel lliurament.

El lliurament del material haurà d'anar acompanyat de l'albarà original i la seva copia.

Un albarà quedarà en poder del servei sol·licitant de 'HCB, i l'altre albarà signat se li retornarà al proveïdor segellat amb la "CONFORMITAT LLEVAT EXAMEN".

A l'albarà signat haurà de constar necessàriament les següents dades:

- El codi intern de l'HCB de l'article, número de comanda, número d'albarà i número d'expedient; no acceptant aquells albarans i factures que no s'ajustin a l'especificat.
- Les devolucions es notificaran Les devolucions de material es notificaran al proveïdor per correu electrònic i hauran de ser retirats del Magatzem General en un termini màxim de 15 dies després de l'acceptació per part del proveïdor.

Ara bé, passat el termini de 15 dies després de l'acceptació per part del proveïdor, i per recuperar el material, s'haurà de fer càrrec de les despeses d'emmagatzematge.

7. CONDICIONS LOGÍSTIQUES DELS LLIURAMENTS DE MATERIALS AL MAGATZEM GENERAL DE L'HOSPITAL CLÍNIC DE BARCELONA.

7.1 Lloc i horari de lliurament

El Magatzem General de l'Hospital Clínic de Barcelona està ubicat al carrer Ignasi Iglesias, núm. 13, Nau núm. 9 de Cornellà de Llobregat, 08940 - Barcelona.

En cas d'un canvi d'ubicació del magatzem, es comunicaria prèviament amb la deguda antelació i es mantindrien totes les condicions que és relacionen en aquest document.

La recepció de materials al magatzem es realitza de dilluns a divendres no festius, en horari de 7h a 14h, a excepció del material refrigerat que és de 7h a 10h.

Cada proveïdor té un dia setmanal assignat per realitzar els seus lliuraments, que haurà de respectar, doncs no es permetrà cap entrega fora d'aquest dia sense previ avís, amb una antelació mínima de 72 hores, als departaments d'Aprovisionament, Compres i Logística.

El proveïdor que no respecti el seu dia de lliurament, sense previ avís per causes justificades, se li aplicarà una penalització del 5% de l'import total de l'albarà si existeix un incompliment successiu de tres entregues en un període de 6 mesos.

En cas d'incidència, s'haurà de comunicar al responsable del magatzem, amb qui s'haurà de pactar un dia alternatiu per realitzar el lliurament d'acord amb les necessitats

del servei de Logística. Cap d'Equip de Magatzem: Carlos Sánchez, telèfon 648 21 98 84, mail: csanche2@clinic.cat

7.2 Recepció i lliurament físic dels materials

Per dur a terme la recepció física, el material haurà d'anar acompanyat de la documentació necessària i suficient.

No s'acceptarà cap lliurament si no té assignat un número de comanda oficial de l'HCB.

Tampoc s'acceptarà cap lliurament de materials en dipòsit, com pròtesi i implants, així com de materials radioactius, doncs el lliurament s'ha de fer directament al servei sol·licitant.

L'albarà haurà d'anar a l'exterior del paquet. Ara bé, si estigués a l'interior, serà el transportista qui haurà d'obrir-lo per presentar-lo a la recepció de proveïdors del magatzem.

En qualsevol cas, l'albarà haurà de ser llegible i presentar-se en suport paper i en correctes condicions per al seu processament. Es probable que durant la vigència del contracte s'implementi obligatòriament l'albarà electrònic, què es notificaria prèviament amb antelació.

Cada albarà correspondrà a un únic número de comanda i cada paquet contindrà el material corresponent a un únic albarà.

A l'albarà valorat haurà de constar necessàriament les següents dades de l' HCB: El número de codi intern de l'article, número de comanda, número d'albarà i número d'expedient.

L'albarà original es quedarà en poder del magatzem. Si el proveïdor subministra una còpia, se li retornarà segellada amb un "Conforme llevat examen".

Els paquets hauran d'estar correctament identificats amb el número d'albarà i de comanda, a més del nom del proveïdor.

Els envasos i embalatges aniran amb el sistema d'identificació per codi de barres basat en la Norma GS1-13/14 (antic EAN-13/14) i GS1 -128 (antic EAN-128), com a mínim constarà el material, la quantitat inclosa, lot i data de caducitat. A més, l' HCB podrà sol·licitar que aquesta identificació estigui implementada en etiquetes RFID passives a nivell de palet , caixa i unitat. En qualsevol cas, hauran de poder-se llegir pels dispositius lectors de l'HCB.

Les etiquetes adhesives dels operadors logístics en cap cas anul·laran les identificacions del fabricant i/o proveïdor.

Els materials es lliuraran, en cas d'anar paletitzats, en palets normalitzats segons l'estàndard europeu (80 cm x 120 cm) i precintats de manera que permetin l' inspecció visual de la mercaderia sense obrir-los (precinte transparent). Només s'acceptaran palets d'estàndard europeu i presentats en les degudes condicions de seguretat i higiene. L'alçada màxima de cada palet ha de ser de 160 cm, incloent mercaderia i palet.

El material, quan la seva quantitat equivalgui a un palet sencer i sempre que sigui del mateix lot, s'haurà de presentar en un únic palet estàndard europeu, sense cap fraccionament.

La descàrrega de qualsevol tipus de material estigui o no paletitzada anirà sempre a càrrec del proveïdor o del seu operador logístic amb els seus propis mitjans tant tècnics com humans i es col·locarà dintre del magatzem en el lloc que determini el personal de la recepció del l'HCB.

Els vehicles utilitzats en el lliurament de mercaderies a l'HCB hauran de mantenir l'adequada neteja interior.

Les empreses adjudicatàries hauran de retirar els palets de fusta que serveixen pel transport de material lliurat a DIRAC.

8. CONDICIONS DE FACTURACIÓ

Les condicions i requisits establerts per l'HCB per a l'abonament de factures es troben previstos al Plec de Clàusules Administratives Particulars, i seran d'obligat compliment.

9. MOSTRES

Les mostres s'hauran de presentar obligatòriament abans del termini de finalització de presentació d'ofertes, segons els termes previstos al PCAP. La quantitat que es sol·licitarà serà ajustada i la necessària per poder avaluar tècnicament les ofertes i per emetre el judici de valor.

Barcelona, 4 de novembre de 2024

Dra. Rosa Ramos

Directora de l'Institut Clínic
de Nefrologia i Urologia (ICNU)

ANNEX DE COMPLIMENTACIÓ OBLIGATÒRIA 1 PPT D'OFERTA TÈCNICA (ACO1_PPT_OT)

Ompli en aquest annex EN UN ÚNIC FITXER EXCEL, LES OFERTES A TOTS ELS LOTS A QUÈ ES PRESENTI.
En cas que la plataforma electrònica li requereixi pujar un fitxer d'oferta per cada lot, pugi EL MATEIX FITXER TANTES VEGADES COM A LOTS ofereixi.
Presentació obligatòria d'aquest annex en format EXCEL no protegit.

TÍTOL DE L'EXPEDIENT:	EQUIPS ESTÈRILS PER AFÈRESI TERAPÈUTICA I ACCESSORIS		
NÚMERO D'EXPEDIENT:	2024/102		

LICITADOR I IDENTIFICACIÓ DE L'OFERTA:						
EMPRESA		DATA				
MAIL		MAIL comandes				
PERSONA DE CONTACTE (COMERCIAL)	TELÈFON	DIRECCIÓ MAIL CONTACTE (No comandes)	TELÈFON comandes			
			FAX COMANDES			

IDENTIFICACIÓ ARTICLE LICITAT					IDENTIFICACIÓ ARTICLE OFERTAT LICITADOR											
LOT	ARTICLE	CODI HCB	DENOMINACIÓ I REQUERIMENTS TÈCNICS	UNITAT DE MESURA LICITADA (UML)	DENOMINACIÓ ARTICLE LICITADOR	DESCRIPCIÓ ARTICLE LICITADOR	REFERÈNCIA MATERIAL LICITADOR (***)	FORMAT DE PRESENTACIÓ	UNITATS UML EN PRESENTACIÓ (**)	FORMAT PRESENTACIÓ UNITAT MÍNIMA DE COMANDA	UNITATS UML EN PRESENTACIÓ DE COMANDA (**)	ALTRE FORMAT DE PRESENTACIÓ MENOR CONTINGUTS (***)	UNITATS UML EN ALTRE FORMAT MENOR (**)	NOM DEL FABRICANT	MARCA	REF. MATERIAL DEL FABRICANT
1	1 al 4		EQUIPS ESTERILS PER AFERESIS TERAPEUTICA I ACCESSORIS													
1	1	196779	Bossa de transferència de PVC grau mèdic, amb connexió Luer. Capacitat 1000ml. Estèril. Un sol ús. Sense làtex.	UND												
1	2	207746	Kit d'afèresi per a fotoafèresi extracorpòrea de volum 163ml amb: 2 agulles 17G, filtres, connexions tipus punxó perforat, bosses i línies. Estèril. Ha d'incloure la cessió de 3 sistemes d'afèresi i una màquina de fotoafèresi.	KIT												
1	3	186835	Equip per a recol·lecció de cèl·lules mononuclears en processos d'afèresi terapèutica amb devolució de plaquetes, sistema tancat, bipunció. Estèril.	UND												

IDENTIFICACIÓ ARTICLE LICITAT					IDENTIFICACIÓ ARTICLE OFERTAT LICITADOR											
LOT	ARTICLE	CODI HCB	DENOMINACIÓ I REQUERIMENTS TÈCNICS	UNITAT DE MESURA LICITADA (UML)	DENOMINACIÓ ARTICLE LICITADOR	DESCRIPCIÓ ARTICLE LICITADOR	REFERÈNCIA MATERIAL LICITADOR (***)	FORMAT DE PRESENTACIÓ	UNITATS UML EN PRESENTACIÓ (**)	FORMAT PRESENTACIÓ UNITAT MÍNIMA DE COMANDA	UNITATS UML EN PRESENTACIÓ DE COMANDA (**)	ALTRE FORMAT DE PRESENTACIÓ MENOR CONTINGUTS (***)	UNITATS UML EN ALTRE FORMAT MENOR (**)	NOM DEL FABRICANT	MARCA	REF. MATERIAL DEL FABRICANT
1	4	186849	Sistema d'afèresi terapèutica per intercanvi de plasma, obert, bipunció. Inclou bossa de plasma de capacitat 5000cm3 i bossa de rebuig de capacitat 5000ml. Estèril. Un sol ús. Sense làtex.	UND												
2	5 al 11		EQUIPS ESTERILS PER AFERESIS TERAPEUTICA I ACCESSORIS													
2	5	186830	Bossa de transferència de PVC grau mèdic, amb doble connexió, trocar atraumàtic sense presa d'aire. Capacitat 600ml. Estèril. Un sol ús. Sense làtex.	UND												
2	6	186831	Escalfador de sang i fluids amb baix volum extracorpòri per equip d'afèresi. Compatible amb equip ASTOTHERM.	UND												
2	7	186846	Làmina fonedora compatible amb equip TSCD II. Estèril. Un sol ús. Sense làtex.	UND												
2	8	202012	Solució anticoagulant ACD-A en bossa flexible de PVC/DEHP de capacitat de 500-750ml. Connexió segura per equip d'afèresi. Estèril.	ML												
2	9	186845	Kit de recanvi plasmàtic i hematies en processos d'afèresi: línies, col·lectors, pinça, restrictor de flux anticoagulant, cambra d'entrada, sensors, bosses. Volum extracorpòri inferior a 200ml. Estèril.	KIT												
2	10	186836	Equip per a recol·lecció de cèl·lules mononuclears en processos d'afèresi terapèutica, sistema tancat. Estèril.	UND												
2	11	186828	Bossa de sang doble CPD-ADENINA KS-AT, per a un total de 450ml de sang, amb kit de seguretat (protector d'agulla). Sense làtex.	UND												
3	12 al 14		BOSSA PER PROCEDIMENTS D'AFÈRESI													
3	12	210477	Bossa EVA per a congelació cel·lular, temperatures de -20°C a -196°C, tubular múltiple amb 3 clamps, 1 punxó, connexió Luer mascle i 2 connectors. Volum d'emplenat recomanat 40-160ml. Estèril. Un sol ús.	UND												
3	13	188781	Bossa EVA per a fotoafèresi extracorpòria. Estèril. Un sol ús. Ha d'anar acompanyat de la cessió d'un equip d'il·luminació amb registre i traçabilitat incorporada.	UND												
3	14	197825	Solució anticoagulant ACD-A per afèresi. Bossa de capacitat 800ml. Estèril.	UND												
4			FILTRE CAPIL·LAR RETENCIÓ COLESTEROL LDL													
4	15	186837	Filtre capil·lar per retenció del colesterol LDL i lipoproteïnes plasmàtiques en processos d'afèresi amb plasma, diàmetre 57mm, llargària 280mm, superfície de membrana 2,0m2, volum d'encebament 150ml. Estèril. Un sol ús.	UND												

IDENTIFICACIÓ ARTICLE LICITAT					IDENTIFICACIÓ ARTICLE OFERTAT LICITADOR											
LOT	ARTICLE	CODI HCB	DENOMINACIÓ I REQUERIMENTS TÈCNICS	UNITAT DE MESURA LICITADA (UML)	DENOMINACIÓ ARTICLE LICITADOR	DESCRIPCIÓ ARTICLE LICITADOR	REFERÈNCIA MATERIAL LICITADOR (***)	FORMAT DE PRESENTACIÓ	UNITATS UML EN PRESENTACIÓ (**)	FORMAT PRESENTACIÓ UNITAT MÍNIMA DE COMANDA	UNITATS UML EN PRESENTACIÓ DE COMANDA (**)	ALTRE FORMAT DE PRESENTACIÓ MENOR CONTINGUTS (***)	UNITATS UML EN ALTRE FORMAT MENOR (**)	NOM DEL FABRICANT	MARCA	REF. MATERIAL DEL FABRICANT
Aquest document d'oferta no s'ha de signar atès que, en el moment de fer l'enviament de la proposició a través de l'eina de Sobre Digital, la persona o persones que tenen la deguda representació de l'empresa han de signar el document "resum" de l'oferta presentada que comporta la signatura de tots els documents que la integren, sense perjudici d'haver de signar el DEUC de conformitat amb l'article 140 de la LCSP																

*Trobareu les instruccions a la pestanya "Instruccions complimentació"

ANEXO DE CUMPLIMENTACIÓN OBLIGATORIA 1 PPT DE OFERTA TÉCNICA (ACO1_PPT_OT)

Cumplimente en este anexo, EN UN ÚNICO FICHERO EXCEL, LAS OFERTAS A TODOS LOS LOTES A LOS QUE SE PRESENTE.
En caso de que la plataforma electrónica le requiera subir un fichero de oferta por cada lote, suba EL MISMO FICHERO TANTAS VECES COMO A LOTES OFERTE.
Presentación obligatoria de este anexo en formato EXCEL no protegido.

TITULO EXPEDIENTE:		EQUIPOS ESTÉRILES PARA AFÉRESIS TERAPÉUTICA Y ACCESORIOS																
NUMERO EXPEDIENTE:		2024/102																
LICITADOR E IDENTIFICACIÓN DE LA OFERTA:																		
EMPRESA						FECHA												
MAIL						MAIL PEDIDOS												
PERSONA DE CONTACTO (COMERCIAL)		TELÉFONO		DIRECCIÓN MAIL CONTACTO (No pedidos)		TELÉFONO PEDIDOS												
						FAX PEDIDOS												
IDENTIFICACIÓN ARTICULO LICITADO					IDENTIFICACIÓN ARTICULO OFERTADO LICITADOR													
LOTE	ARTÍCULO	CÓDIGO HCB	DENOMINACIÓN Y REQUISITOS TÉCNICOS	UNIDAD DE MEDIDA LICITADA (UML)	DENOMINACIÓN ARTÍCULO LICITADOR	DESCRIPCIÓN ARTÍCULO LICITADOR	REFERENCIA MATERIAL LICITADOR (***)	FORMATO DE PRESENTACIÓN UNIDADES UML EN PRESENTACIÓN (**)	FORMATO PRESENTACIÓN UNIDAD MÍNIMA DE PEDIDO	UNIDADES UML EN PRESENTACIÓN DE PEDIDO (**)	OTRO FORMATO DE PRESENTACIÓN MENOR CONTENIDOS (***)	UNIDADES UML EN OTRO FORMATO MENOR (**)	NOMBRE DEL FABRICANTE	MARCA	REF. MATERIAL DEL FABRICANTE			
1	1 al 4		EQUIPOS ESTERILES PARA AFERESIS TERAPEUTICA Y ACCESORIOS															
1	1	196779	Bolsa de transferencia de PVC grado médico, con conexión Luer. Capacidad 1000ml. Estéril. Un solo uso. Sin látex.	UND														
1	2	207746	Kit de aféresis para fotoaféresis extracorpórea de volumen 163ml con: 2 agujas 17G, filtros, conexiones tipo punzón perforador, bolsas y líneas. Estéril. Ha de incluir la cesión de 3 sistemas de aféresis y una máquina de fotoaféresis.	KIT														
1	3	186835	Equipo para recolección de células mononucleares en procesos de aféresis terapéutica con devolución de plaquetas, sistema cerrado, bipunción. Estéril.	UND														
1	4	186849	Sistema de aféresis terapéutica para intercambio de plasma, abierto, bipunción. Incluye bolsa de plasma de capacidad 5000cm3 y bolsa de desecho de capacidad 5000ml. Estéril. Un solo uso.	UND														

IDENTIFICACIÓN ARTICULO LICITADO					IDENTIFICACIÓN ARTICULO OFERTADO LICITADOR											
LOTE	ARTÍCULO	CÓDIGO HCB	DENOMINACIÓN Y REQUISITOS TÉCNICOS	UNIDAD DE MEDIDA LICITADA (UML)	DENOMINACIÓN ARTÍCULO LICITADOR	DESCRIPCIÓN ARTÍCULO LICITADOR	REFERENCIA MATERIAL LICITADOR (***)	FORMATO DE PRESENTACIÓN	UNIDADES UML EN PRESENTACIÓN (**)	FORMATO PRESENTACIÓN UNIDAD MÍNIMA DE PEDIDO	UNIDADES UML EN PRESENTACIÓN DE PEDIDO (*)	OTRO FORMATO DE PRESENTACIÓN MENOR CONTENIDOS (***)	UNIDADES UML EN OTRO FORMATO MENOR (**)	NOMBRE DEL FABRICANTE	MARCA	REF. MATERIAL DEL FABRICANTE
2	5 al 11		EQUIPOS ESTERILES PARA AFERESIS TERAPEUTICA Y ACCESORIOS													
2	5	186830	Bolsa de transferencia de PVC grado médico, con doble conexión, trocar atraumático sin toma de aire. Capacidad 600ml. Estéril. Un solo uso. Sin látex.	UND												
2	6	186831	Calentador de sangre y fluidos con bajo volumen extracorpóreo para equipo de aféresis. Compatible con equipo ASTOTHERM.	UND												
2	7	186846	Lámina fundidora compatible con equipo TSCD II. Estéril. Un solo uso. Sin látex.	UND												
2	8	202012	Solución anticoagulante ACD-A en bolsa flexible de PVC/DEHP de capacidad 500-750ml. Conexión segura para equipo de aféresis. Estéril.	ML												
2	9	186845	Kit de recambio plasmático y hematíes en procesos de aféresis: líneas, colectores, pinza, restrictor de flujo anticoagulante, cámara de entrada, sensores, bolsas. Volumen extracorpóreo inferior a 200ml. Estéril.	KIT												
2	10	186836	Equipo para recolección de células mononucleares en procesos de aféresis terapéutica, sistema cerrado. Estéril.	UND												
2	11	186828	Bolsa de sangre doble CPD-ADENINA KS-AT, para un total de 450ml de sangre, con kit de seguridad (protector de aguja). Sin látex.	UND												
3	12 al 14		BOLSA PARA PROCEDIMIENTOS DE AFÉRESIS													
3	12	210477	Bolsa EVA para congelación celular, temperaturas de -20°C a -196°C, tubular múltiple con 3 clamps, 1 punzón, conexión Luer macho y 2 conectores. Volumen de llenado recomendado 40-160ml. Estéril. Un solo uso.	UND												
3	13	188781	Bolsa EVA para fotoaféresis extracorporea. Estéril. Un solo uso. Ha de ir acompañado de la cesión de un equipo de iluminación con registro y trazabilidad incorporada.	UND												
3	14	197825	Solución anticoagulante ACD-A para aféresis. Bolsa de capacidad 800ml. Estéril.	UND												
4			FILTRO CAPILAR RETENCIÓN COLESTEROL LDL													
4	15	186837	Filtro capilar para retención del colesterol LDL y lipoproteínas plasmáticas en procesos de aféresis con plasma, diámetro 57mm, longitud 280mm, superficie de membrana 2,0m2, volumen de cebado 150ml. Estéril. Un solo uso.	UND												

Este documento de oferta no se tiene que firmar dado que, en el momento de hacer el envío de la proposición a través de la herramienta de Sobre Digital, la persona o personas que tienen la debida representación de la empresa tienen que firmar el documento "resumen" de la oferta presentada que comporta la firma de todos los documentos que la integran, sin perjuicio de tener que firmar el DEUC en conformidad con el artículo 140 de la LCSP

* Encontraréis las instrucciones en la pestaña de "Instrucciones cumplimentación"