

ACTA

Día: 26 de junio de 2025

Hora: 9:00 horas.

Lugar: Servicios Centrales del Servicio Navarro de Salud- Osasunbidea: Calle Tudela 20, Pamplona.

Órgano: Mesa de Contratación designada para actuar en el procedimiento de contratación APRO 64/2025: Suministro de reactivos, material fungible y cesión de equipamiento, así como su mantenimiento, continua actualización y conexión informática para la realización de pruebas de amplificación genómica del ácido nucleico de virus y de pruebas serológicas para la detección de agentes infecciosos en el Banco de Sangre y Tejidos de Navarra.

Asistentes:

- Presidenta: Minerva Ullate Fabo
- Vocal: Mendía Echeverría Arteta
- Vocal Secretario Suplente: Félix Ángel Cermeño Alonso

Objeto de la reunión: Verificar la presentación del DEUC solicitada a Grifols Movaco, valoración de los criterios de adjudicación y solicitud de documentación previa a la adjudicación

En primer lugar, se verifica que la empresa Grifols presenta correctamente el DEUC de HORUS HARDWARE S.A., que se le había sido requerido

Seguidamente se verifica el informe de valoración técnica realizado por la Dra. Alicia Aranguren Azparren, jefa de área del BSTN, que se adjunta a esta acta y se asignan las siguientes puntuaciones correspondientes a los criterios técnicos y económicos que se detallan a continuación:

LOTE 1: PRUEBAS DE AMPLIFICACIÓN GENÓMICA DEL ÁCIDO NUCLEICO					
CARACTERÍSTICA DE LA CALIDAD VALORADA	PUNTOS pliego	ROCHE DIAGNOSTICS, S.L.U.		GRIFOLS MOVACO, S.A.	
		SI, NO, DATO	PUNTOS	SI, NO, DATO	PUNTOS
1. SENSIBILIDAD DE LOS REACTIVOS (UI/ml)					
RNA del VHC	8	7 UI/mL	3,5	3 UI/ml	8
DNA del VHB	9	1,4 UI/mL	9	4,3 UI/ml	3
RNA del VIH-2	4	4 UI/mL	4	10,4 UI/ml	1,5
2. MEJORA Se oferta la posibilidad de realizar la detección del virus VHE		SI ☒ NO ☐		SI ☒ NO ☐	
Se oferta la posibilidad de realizar la detección del virus VHE en el mismo ensayo que el VIH 1, VIH2, VHB, VHC	6	SI ☐ NO ☒	0	SI ☒ NO ☐	6
Se oferta la posibilidad de realizar la detección del virus VHE en otro ensayo en el mismo tubo que el VIH 1, VIH2, VHB, VHC	4	SI ☒ NO ☐	4	SI ☐ NO ☒	0
3.1 El reactivo de detección del VIH-1 tiene la posibilidad de identificar el grupo M	1,5	SI ☒ NO ☐	1,5	SI ☒ NO ☐	1,5
3.2 El reactivo de detección del VIH-1 tiene la posibilidad de identificar el grupo 0	1,5	SI ☒ NO ☐	1,5	SI ☒ NO ☐	1,5
4. Los reactivos no están liofilizados ni congelados	1	SI ☒ NO ☐	1	SI ☐ NO ☒	0
5. Los reactivos permiten la identificación del virus en un solo paso	1	SI ☒ NO ☐	1	SI ☐ NO ☒	0
6. La técnica del Virus del Nilo puede realizarse en el mismo tubo primario al mismo tiempo que la técnica universal, sin manipulación posterior	1	SI ☒ NO ☐	1	SI ☒ NO ☐	1
7. REDUNDANCIA DE EQUIPO. Se oferta un segundo equipo	8	SI ☒ NO ☐	8	SI ☒ NO ☐	8
Número de muestras que puede procesar el segundo equipo en un turno de 8 horas	5	384	5	275	5
Número de muestras que puede procesar el segundo equipo en dos turnos de 8 horas cada uno	3	768	3	550	3
8. Volumen de muestra necesaria para realizar cada ensayo con la determinación de VIH, VHC, VHB (microlitros)	3	1.000	1,58	525	3
9. Capacidad de carga inicial del módulo automatizado (nº muestras)	3	350	3,00	120	1,03
10. Tiempo que tardan en obtenerse los primeros 96 resultados (minutos)	3	210	3,00	295	1,83
11. Agentes infecciosos se pueden determinar en el mismo equipamiento, con el mismo tubo de muestra:		SI ☒ NO ☐		SI ☒ NO ☐	
La determinación del Dengue	1	SI ☒ NO ☐	1	SI ☒ NO ☐	1
La determinación de la Malaria	1	SI ☒ NO ☐	1	SI ☐ NO ☒	0
12. GENERACIÓN DE RESIDUOS líquidos y sólidos en el procesamiento de 100 muestras en las que se realice el ensayo del VIH, VHB VHC ofertado					
Ide residuos líquidos generados	4	2 L (2 Kg)	1	0,5	4
13. El middleware ofertado permite la conexión con los equipos de					
inmunohematología	2	SI ☒ NO ☐	2	SI ☒ NO ☐	2
hemogramas	2	SI ☒ NO ☐	2	SI ☒ NO ☐	2
VALORACIÓN TÉCNICA	60		57,08		53,36
VALORACIÓN ECONÓMICA	40		28,36		40
TOTAL	100		85,44		93,36

LOTE 2: PRUEBAS SEROLÓGICAS PARA LA DETECCIÓN DE AGENTES INFECCIOSOS					
CARACTERÍSTICA VALORADA	Puntos pliego	ROCHE DIAGNOSTICS S.L.U		BBOTT LABORATORIES S.A	
		SI/ NO, DATO	PUNTOS	SI/ NO, DATO	PUNTOS
1, SENSIBILIDAD					
Anticuerpos VIH 1-2 y antígeno p24	6,5	100,00	6,50	100,00	6,50
VHBsAg	6,5	100,00	6,50	100,00	6,50
Anticuerpos VHC	6,5	100,00	6,50	100,00	6,50
Sífilis	6,5	100,00	6,50	100,00	6,50
2, ESPECIFICIDAD					
Anticuerpos VIH 1-2 y antígeno p24	4,5	99,87	1,40	99,93	2,93
VHBsAg	4,5	99,98	3,20	99,96	2,70
Anticuerpos VHC	4,5	99,85	2,25	99,92	3,30
Sífilis	4,5	99,88	1,80	99,98	4,05
Anticuerpos HTLV I/II	1	99,94	0,70	99,92	0,60
Anticuerpos Trypanosoma Cruzi (Chagas)	1	99,90	0,50	99,98	0,90
VHBcore Ac	1	99,93	0,30	99,92	0,20
3. Los reactivos no están liofilizados ni congelados	1	SI ☒ NO ☐	1	SI ☒ NO ☐	1
4. El reactivo para la detección del virus VIH tiene la capacidad de detectar dentro del grupo M el subtipo L	1	SI ☐ NO ☒	0	SI ☒ NO ☐	1
5. En la determinación de VIH por origen recombinante se incluye el core y la envoltura de los virus VIH tipo 1 y 2, subtipos O y M	1	SI ☒ NO ☐	1	SI ☒ NO ☐	1
6.El reactivo para la detección del Treponema pallidum permite la detección de los anticuerpos de sífilis estando en los reactivos presentes al menos tres antígenos treponémicos que serán detectados por anticuerpos IgG e IgM	2	SI ☒ NO ☐	2	SI ☒ NO ☐	2
7. El reactivo VHBsAg puede detectar todos los subtipos conocidos hasta la fecha (genotipos A-F, H) en suero y plasma	1	SI ☐ NO ☒	0	SI ☒ NO ☐	1
8. Nº test/ hora por módulo	2	300 test / hora	2	200	1,2
9. Posibilidad de detectar otros agentes infecciosos en el mismo equipamiento y mismo tubo el anticuerpo del parásito de la malaria	1	SI ☒ NO ☐	1	SI ☐ NO ☒	0
10. Litros de consumo de agua que se necesitan para procesar 100 muestras en las que se realicen todos los test de escrutinio general.	1	3,33 L	1	20 L	0,1665
11. GENERACION DE RESIDUOS líquidos en el procesamiento de 100 muestras en las que se realice el ensayo del VIH, VHB VHC ofertado (litros)	3	11,7l/100 muestras	0	0 por ser asimilables a	3
VALORACIÓN TÉCNICA	60		44,15		51,04
VALORACIÓN ECONÓMICA	40		4,00		26,67
TOTAL	100		48,15		77,71

En consecuencia, se declara como mejor oferta calidad-precio a la presentada por la mercantil GRIFOLS MOVACO, S.A., para el lote 1, y por la mercantil ABBOTT LABORATORIES S.A, para el lote 2 y se acuerda requerir a las mencionadas mercantiles para que, en el plazo máximo de siete días naturales, presenten la documentación previa a la adjudicación prevista en el apartado 13 del Pliego Regulador del expediente de contratación arriba referenciado.

Sin más asuntos que tratar, se levanta la sesión a las 9:30 horas, en el lugar y fecha señalados en el encabezamiento, de la cual se redacta la presente Acta, que firman la Presidenta y la Vocal-Secretaria en señal de conformidad.

LA PRESIDENTA

EL VOCAL-SECRETARIO

Minerva Ullate Fabo

Félix Ángel Cermeño Alonso