

EXPEDIENTE PAAM 58/2020

PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS PARA LA CONTRATACIÓN DEL EXPEDIENTE DE SUMINISTRO DE MATERIAL DE VENTILACIÓN Y MONITORIZACIÓN, CON CESIÓN DE USO DE EQUIPAMIENTO NECESARIO PARA LA UTILIZACIÓN DEL MATERIAL.

- DEFINICIÓN DEL OBJETO DEL CONTRATO.
- Objeto del contrato.

El presente Pliego de Prescripciones Técnicas tiene por objeto regular y definir las condiciones que se deberán cumplir para el suministro de material de ventilación y monitorización, con cesión de uso de equipamiento necesario para la utilización del material, de conformidad con lo previsto en el Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares, complementando lo dispuesto en éste y en su Cuadro Resumen.

- Denominación y especificaciones técnicas de los artículos:

SEGÚN ANEXO I DEL PPT.

1.2.1 Otras especificaciones técnicas de los artículos:

Agrupación I.- Lotes del 1 al 7.- SU.PC.SANI.01.10.04.110000/SU.PC.SANI.01.10.04.113000: **MASCARILLA VENTILACIÓN MANUAL;**

Condiciones para todos los lotes de la agrupación I:

La mascarilla debe tener forma anatómica, debe ser transparente.
En caso de tener almohadilla debe ir pre-hinchada, con agarre ergonómico que facilite el sellado.
Debe contar con un anillo de fijación con código de color por tamaños.
Con adaptador para conexión al ventilador de 15mm macho.
Sin ftalatos.

Agrupación II.- Lotes del 8 al 13.- SU.PC.SANI. 01.10.04.200007.- **MASCARILLA LARINGEA DOBLE VIA DESECHABLE;**

Condiciones para todos los lotes de la agrupación II:

La mascarilla debe tener doble tubo: uno respiratorio reforzado y otro de drenaje digestivo. Se valorará positivamente que cuente en su estructura con curvatura anatómica para asegurar una inserción fácil.
El dispositivo debe mostrar la talla y una indicación táctil del grado de inflado.
Sin ftalatos.
Se valorará positivamente que proporcione la posibilidad de intubación.



Debe proporcionar altas presiones de sellado.

Agrupación III.- Lotes del 14 al 19.- SU.PC.SANI.01.10.04.300006: CÁNULA SUPRAGLÓTICA;

Condiciones para todos los lotes de la agrupación III:

El dispositivo debe contar con almohadilla no inflable anatómica.

Canal gástrico.

Posibilidad de intubar a través.

Bloque mordedor.

Retentor epiglotis.

Libre de ftalatos y PVC.

Agrupación IV.- Lotes del 20 al 26.- SU.PC.SANI.01.10.06.312000.- TUBO ENDOTRAQUEAL REFORZADO CON BALON;

Condiciones para todos los lotes de la agrupación IV:

La guía debe permitir mantener la angulación adecuada.

Debe tener protección en la punta.

Agrupación V.- Lotes del 27 al 35.- SU.PC.SANI.01.10.07.100001.- TUBO ENDOTRAQUEAL SELECTIVO BRONQUIO;

Condiciones para todos los lotes de la agrupación V:

Los tubos deben ser maleables.

Con curva preformada que permita la entrada preferencial al bronquio.

**Agrupación IX.- Lotes del 44 al 52.- SU.PC.SANI.01.10.05.000001/
SU.PC.SANI.01.10.05.011000/ SU.PC.SANI.01.10.05.013000.- TUBO OROFARINGEO
AIREACIÓN;**

Condiciones para todos los lotes de la agrupación IX:

El tubo debe incorporar dispositivo antimordisco, debe estar fabricado en una sola pieza.

Los licitadores deben disponer de un certificado de producto en vigor, conforme a la norma UNE-EN 5364:2016, Equipo Respiratorio y de Anestesia. Cánulas Orofaríngeas.

Lote 59.- GC B44630.- SU.PC.SANI.01.10.09.000000.- CIRCUITO RESPIRADOR ESTÁNDAR C/BOLSA- Tipo de conexión: 22f (máquina-22m/15f(paciente); Balón: sí;

Los licitadores deben disponer de un certificado de producto en vigor, conforme a la norma UNE-EN 5356-1:2015 Equipo Respiratorio y de Anestesia. Conectores cónicos. Parte 1: conectores macho y hembra. La UNE-EN 5367:2015 Equipo Respiratorio y de Anestesia. Elementos del circuito respiratorio y conectores.

Lote 61.- GC D83766.- SU.PC.SANI.01.10.04.600001.- CIRCUITO VENTILACION MANUAL CON BALON / adultos-Longitud del tubo:[180-200];Volumen del balón:[1000-1000];

Circuito con válvula APL de seguridad.
Limitación de la presión de 40 a 60 cm H₂O – Conexión al paciente acodada.
Los licitadores deben disponer de un certificado de producto en vigor, conforme a la norma UNE-EN 5356-1:2015 Equipo Respiratorio y de Anestesia. Conectores cónicos. Parte 1: conectores macho y hembra. La UNE-EN 5367:2015 Equipo Respiratorio y de Anestesia. Elementos del circuito respiratorio y conectores.

Libre de ftalatos.

Lote 62.- GC B48171.- SU.PC.SANI.01.10.04.600001.- CIRCUITO VENTILACIÓN MANUAL CON BALÓN / adultos-Longitud del tubo:[180-200];Volumen del balón:[2000-2000];

Circuito con válvula APL de seguridad.
Limitación de la presión de 40 a 60 cm H₂O – Conexión al paciente acodada .

Los licitadores deben disponer de un certificado de producto en vigor, conforme a la norma UNE-EN 5356-1:2015 Equipo Respiratorio y de Anestesia. Conectores cónicos. Parte 1: conectores macho y hembra. La UNE-EN 5367:2015 Equipo Respiratorio y de Anestesia. Elementos del circuito respiratorio y conectores.

Libre de ftalatos.

Lote 67.- GC C25661.- SU.PC.SANI.01.10.20.200004.- ELECTRODO DIAGNOSTICO P / EKG / adulto-Tamaño:adulto;Radiotransparente:si;TIPO DE CONEXION ELECTRODO:lengüeta;

La empresa adjudicataria deberá suministrar las pinzas de conexión para lengüeta-banana.

Lote 71.- GC B40779.- SU.PC.SANI.01.10.21.000002.- EQ. MONITORIZAR PRESIONES 1 LINEA 2 TRANSDUCTORES – GC

Debe ser compatible con monitor VIGILEO, plataforma de monitorización EV1000 y plataforma HEMOSPHERE.

Lote 72.- GC C25424.- SU.PC.SANI.01.10.10.210000.- FILTRO BACTERIAS-VIRUS CON HUMIDIFICADOR Y TUBO COARRUGADO RECTO-Tamaño:adulto;

Eficacia de filtración validada mínimo 99,99% de eficacia .

Los licitadores deben disponer de un certificado de producto en vigor, conforme a la norma UNE-EN 23328-1:2008 filtros de sistema respiratorio para utilización anestésica y respiratoria. Parte 1: método de ensayo con una solución salina para evaluar los parámetros de filtración.

Se valorará positivamente que aporte mecanismo de seguridad que evite el bloqueo del filtro por fluidos. Debe incluir puerto de capnografía con tapón fijo de seguridad.

Los licitadores deben disponer de un certificado de producto en vigor, conforme a la norma UNE-EN 9360-1:2009 Equipo Respiratorio y de Anestesia. Intercambiadores de calor y humedad (ich) para humidificar gases respirados por humanos. Parte 1: ich para su utilización con volúmenes de respiración mínimos de 250 ml.

Con codo giratorio, intercambio de calor y humedad mayor de 30mg H₂O/l.

Debe tener carcasa transparente, baja resistencia.

Debe ser hidrofóbico, bajo peso y tamaño adecuado para reducir los espacios muertos y retención de CO₂.

Lote 74.- GC C26232.- SU.PC.SANI.01.10.15.000002.- INSPIROMETRO DE INCENTIVO C/ REGULADOR PRESION-Volumen:(1500-3000);

Debe contar con regulador de flujo.

Lote 75.- SU.PC.SANI.01.10.00.100001.- MASCARILLA OXÍGENO CONCENTRACIÓN VARIABLE / adultos;

El dispositivo debe ofrecer concentraciones de oxígeno entre 26% y 50% como mínimo. Debe contar con selector de rango de concentración en una sola pieza, en el selector debe aparecer el flujo de oxígeno óptimo recomendado para cada concentración en l/min.

Se valorará positivamente que la goma elástica libre de látex se coloque por debajo de la oreja minimizando el riesgo de daños por rozamiento.

Se valorará positivamente que el ajuste nasal sea adecuado para evitar fuga de aire hacia los ojos.

Los licitadores deben disponer de un certificado de producto en vigor, conforme a la norma UNE-EN 13544-3:2001+A1:2010 Equipos de Terapia Respiratoria. Parte 3: dispositivos de arrastre de aire.

Lote 76.- GC B41690.- SU.PC.SANI.01.10.00.210000.- NEBULIZADOR CON MASCARILLA/ adultos- GC;

El tamaño de partículas debe ser el óptimo para depósito traqueobronquial (2-5 micras). Se valorará positivamente que las bandas elásticas se coloquen por debajo de las orejas para reducir el riesgo de daños por rozamiento.

Alargadera de oxígeno de 1,80 a 2 metros. Con luz interna diseñada para evitar el colapso.

Debe nebulizar en posición horizontal. Con conexiones estándar 22mm macho en la mascarilla y 22mm hembra en el nebulizador.

Los licitadores deben disponer de un certificado de producto en vigor, conforme a la norma UNE-EN 13544-1:2007+A1:2010 Equipos de Terapia Respiratoria. Parte 3: dispositivos de arrastre de aire.

Lote 77.- GC B41607.- SU.PC.SANI.01.10.00.211000.- NEBULIZADOR CON MASCARILLA / pediátrico – GC;

El tamaño de partículas debe ser el óptimo para depósito traqueobronquial (2-5 micras). Se valorará positivamente que las bandas elásticas se coloquen por debajo de las orejas para reducir el riesgo de daños por rozamiento.

Alargadera de oxígeno de 1,80 a 2 metros. Con luz interna diseñada para evitar el colapso.

Debe nebulizar en posición horizontal con conexiones estándar 22mm macho en la mascarilla y 22mm hembra en el nebulizador.

Los licitadores deben disponer de un certificado de producto en vigor, conforme a la norma UNE-EN 13544-1:2007+A1:2010 Equipos de Terapia Respiratoria. Parte 3: dispositivos de arrastre de aire.

Lote 78.- GC E89608.- SU.PC.SANI.01.10.00.200002.- NEBULIZADOR DE MALLA VIBRATORIA- Látex:no;

El adjudicatario deberá proporcionar la conexión en T.

Lote 79.- GC E99531.-SU.PC.SANI.01.10.08.300007.- PALA C/ CAMARA PARA VIDEOLARINGOSCOPIO-Anchura de la pala:(0-11];

Deberá ser compatible con sistema GLIDESCOPE.

Lote 80.- GC E99447.- SU.PC.SANI.01.10.08.300007.- PALA C/ CAMARA PARA VIDEOLARINGOSCOPIO-Anchura de la pala:(11-12];

Deberá ser compatible con sistema GLIDESCOPE.

Lote 81.-GC F29064.-SU.PC.SANI.01.10.08.300008.- PALA HIPER ANGULADA P/VIDEOLARINGOSCOPIO-Tamaño de la pala:[3-3];

El mango deberá ser compatible con equipo MCGRATH.

Lote 82.- GC D39077.-SU.PC.SANI.01.10.08.300005.- PALA PARA VIDEOLARINGOSCOPIO-Tipo de pala:mackinson (curva);Tamaño:4;

El mango deberá ser compatible con equipo MCGRATH.

Lote 86.- C26208.- SU.PC.SANI.01.10.12.021000.- SENSOR PULSIOXIMETRIA TIPO TIRA ADHESIVA DIGITAL / adulto-Equipo compatible:Tecnología DATEX-OHMEDA;

La empresa adjudicataria cederá en uso todos los equipos de sobremesa necesarios para la actividad asistencial de los centros, así mismo la empresa adjudicataria será la responsable del adecuado mantenimiento de los equipos entregando obligatoriamente un certificado anual de revisión a los respectivos servicios técnicos que incluya el listado de equipos inventariados hasta ese momento con su fecha de revisión preventiva y certificado de buen estado.

Por otro lado las empresas ofertantes deberán acreditar la solvencia técnica mediante certificados de fabricante para asumir el mantenimiento de dichos equipos.

Lote 89.- D36183.- SU.PC.SANI.01.10.12.021000.- SENSOR PULSIOXIMETRIA TIPO TIRA ADHESIVA DIGITAL / adulto-Equipo compatible:Tecnología NELLCOR;

La empresa adjudicataria cederá en uso todos los equipos de sobremesa necesarios para la actividad asistencial de los centros, así mismo la empresa adjudicataria será la responsable del adecuado mantenimiento de los equipos entregando obligatoriamente un certificado anual de revisión a los respectivos servicios técnicos que incluya el listado de equipos inventariados hasta ese momento con su fecha de revisión preventiva y certificado de buen estado.

Por otro lado las empresas ofertantes deberán acreditar la solvencia técnica mediante certificados de fabricante para asumir el mantenimiento de dichos equipos.

Así mismo los sensores destinados a equipos con tecnología Oximax deberán cumplir con las siguientes características como mínimo, la cual se demostrará adjuntando en la oferta certificado emitido por Organismo Nacional o internacional de reconocida solvencia.

- a) Para saturaciones (valor del SPO2)) de entre el 70% y 100% el sensor debe poseer una exactitud de +/-2 dígitos para neonatos, pediátricos y adultos. En caso de baja saturación entre el 60% y 80% con exactitud de +/-3 dígitos para neonatos, pediátricos y adultos.
- b) Sensores estériles que permita su uso en pacientes inmunodeprimidos.
- c) Debe cumplir la norma internacional UNE-EN-ISO 80601-2-61:2019 Equipos electromédicos. Parte 2-61: Requisitos particulares para la seguridad básica y



características de funcionamiento esenciales de pulsioxímetros para uso médico.

Lote 93.- GC B39513.- SU.PC.SANI.01.10.00.401000.- SONDA NASAL OXIGENO TIPO GAFA / adultos-Conexión distal:luer;Longitud de la alargadera:[0-300];

Debe tener una estructura interior anticolapso. Los vástagos deben estar fabricados con textura siliconada.
Libre de ftalatos.

Todos los artículos relacionados en este expediente deben ir libre de látex

Requisitos básicos.

Cada uno de los productos que se oferten dispondrá del Código de Identificación del Producto (CIP), en caso de que se trate de productos correspondientes a Códigos del Catálogo de Bienes y Servicios del Servicio Andaluz de Salud, para cuya adquisición se haya declarado la obligatoriedad del mismo, correspondiente al lote (artículo) para el que presente oferta.

No serán consideradas las ofertas de productos con Código de Identificación del Producto (CIP), emitidos con arreglo a especificaciones técnicas correspondientes a otros artículos del Catálogo.

Toda aquella empresa cuya oferta sea considerada la más ventajosa económicamente y antes de la resolución de adjudicación, deberá actualizar el FACTOR DE EQUIVALENCIA en el Catálogo de Bienes y Servicios del SAS, de cada CIP propuesto para adjudicación.

- Identificación de los productos ofertados

Para la presentación de ofertas y en general en todas y cada una de las transacciones de las que sean objeto a lo largo de la vigencia del presente contrato, los productos se identificarán por su denominación, e inseparablemente asociados, la referencia comercial.

- Normativa en materia de Riesgos Laborales

Las empresas contratistas deberán cumplir con la legislación en materia de seguridad y salud aplicables a la adquisición de bienes objeto de este procedimiento (R.D. 1591/2009, de 16 de octubre), por lo que se regulan los productos sanitarios.

- Los bienes objeto de esta contratación podrán ser ofertados por:

Por la totalidad	
Por lotes	
Por agrupación de lotes	
Por lotes y agrupaciones de lotes	X

- CONDICIONES GENERALES DE COMPRA

El adjudicatario se someterá en la ejecución de su contrato a las condiciones generales de compra y logística siguientes:

- Proceso de comercialización

Para las transacciones comerciales, el adjudicatario deberá operar a través del portal de compras en Internet que, en su caso, implante el Servicio Andaluz de Salud. En su defecto los canales de comercialización derivados de la ejecución del presente contrato serán los ordinarios.

- Logística, distribución y entrega de los productos.

Serán por cuenta del adjudicatario los gastos derivados de la aplicación de los criterios de logística, distribución y entrega de los productos, que se fijen en el presente contrato.

En el albarán de entrega del pedido, y en su caso en el envase y/o embalaje del producto, además de los preceptivos, deberán figurar obligatoriamente los datos de identificación que se citan en el apartado 'Identificación de los productos ofertados' del presente pliego (denominación y referencia comercial del producto suministrado), en el formato que se determine por el Servicio Andaluz de Salud.

No se aceptarán albaranes que no se ajusten a lo especificado en los Pliegos y anexos que rigen el presente contrato.

- Facturación.

Durante el transcurso del contrato el adjudicatario adaptará su sistema de facturación a los criterios que determine el Servicio Andaluz de Salud.

Además de los preceptivos, en la factura deberán figurar obligatoriamente los datos de identificación que se citan en el apartado 'Identificación de los productos ofertados' del presente pliego (denominación y referencia comercial del producto suministrado), en el formato que se determine por el Servicio Andaluz de Salud.

No se aceptarán las facturas que no se ajusten a lo especificado en los Pliegos y anexos que rigen el presente contrato.

2.4 Condiciones de embalaje de la mercancía.

El proveedor indicará el tipo de envase o embalaje de transporte empleado, que, con carácter general, se basarán en Unidades de Envío/Recepción normalizadas y homogéneas.

Las unidades de Envío/Recepción paletizadas utilizarán la paleta estándar "europaleta" de 800 x 1200 mm.

Las alturas máximas admisibles (altura de la paleta incluida) para las unidades de carga sobre paleta 800 x 1200 mm. Son 1,15 metros, 1,45 metros y 1,80 metros. Para las unidades de carga sobre media paleta de 800 x 600 mm. La altura máxima admisible es de 1,30 metros.

- DOCUMENTACIÓN TÉCNICA.

En todo momento durante el contrato el producto deberá mantener la vigencia de su Código de Identificación del Producto (CIP).

- ASPECTOS AMBIENTALES.

El adjudicatario adoptará las medidas oportunas para el estricto cumplimiento de la legislación ambiental comunitaria, estatal, autonómica y local vigente que sea de aplicación a los trabajos contratados.

El adjudicatario deberá cumplir los procedimientos y protocolos de **cualquiera de los centros peticionarios adscritos a la Plataforma de Logística Sanitaria de Sevilla (en adelante el Centro)**, que le sean aplicables.

El adjudicatario responderá de cualquier incidente por él causado. El Centro se reserva el derecho a repercutir sobre el adjudicatario las acciones y gastos que se originen por el incumplimiento de sus obligaciones de carácter ambiental.

Para evitar tales incidentes, el adjudicatario adoptará las medidas preventivas oportunas que dictan las buenas prácticas de gestión, en especial las relativas a evitar vertidos líquidos indeseados, emisiones contaminantes a la atmósfera y el abandono de cualquier tipo de residuo, con extrema atención a la correcta manipulación de los residuos peligrosos.

Sobre la persona designada por el adjudicatario recaerá la responsabilidad de la observación de estas condiciones de carácter ambiental. Dicho responsable podrá ser requerido por el Centro ante cualquier incidencia de carácter ambiental.

- OBLIGACIONES MEDIOAMBIENTALES DEL ADJUDICATARIO

Estas obligaciones se incluyen al amparo de lo establecido en el Sistema Integrado de Gestión Ambiental del Servicio Andaluz de Salud, en particular el procedimiento **PGA 8.1.1. "PROCEDIMIENTO DE CONTROL OPERACIONAL"**, cuyo objeto es establecer las pautas a seguir por el SIGA-SAS a nivel corporativo y a nivel del Centro, para la minimización de los aspectos ambientales derivados de los bienes y servicios utilizados así como la comunicación de los procedimientos y requisitos aplicables a los proveedores, incluyendo a los contratistas.

El adjudicatario deberá cumplir los procedimientos y protocolos del Centro que le sean aplicables así como aquellos requisitos específicos definidos por el Centro. Dichos documentos les podrán ser entregados directamente o bien deberán hacer la descarga del "Área del Hospital-Estructura y organización-Gestión ambiental" de la página web del Hospital U. Virgen del Rocío (www.huvr.es), donde se encuentran actualizados y accesibles para permitir su conocimiento y su cumplimiento.

Además, el adjudicatario se hace responsable de cualquier incidente medioambiental por él producido, quedando el Centro liberado de toda la responsabilidad que del mismo se derive. En consecuencia, el adjudicatario, con carácter general, adoptará las medidas preventivas exigidas en cada caso; en especial las relativas al vertido de líquidos indeseados, emisiones contaminantes a la atmósfera, abandono de cualquier clase de residuos; muy en especial prestará extrema atención a la correcta gestión y manipulación de los clasificados como peligrosos.

En razón de lo anteriormente expuesto, el adjudicatario adoptará cuantas medidas exija el estricto cumplimiento de las prescripciones establecidas en la vigente legislación medioambiental, que sean de aplicación.

La Dirección del Centro se reserva el derecho de recabar del adjudicatario la demostración de que el personal de su plantilla cuenta con la cualificación exigible para el eficaz desarrollo de sus funciones.

Las prácticas a las que se compromete el adjudicatario, sin ánimo de exhaustividad ni carácter excluyente de otras que pudieran señalarse, serán las siguientes:

- I.- Recoger, Segregar, no Mezclar y Gestionar con Gestor Autorizado conforme a la legislación vigente aquellos residuos producidos, especialmente los Residuos Peligrosos.
- II.- Mantener limpia la zona de trabajo.
- III.- Prevenir las fugas, derrames y contaminación del suelo, arquetas o cauces, con prohibición de la realización de cualquier vertido no autorizado.
- IV.- No hacer fuegos, baldeos o limpiezas fuera de los lugares establecidos.
- V.- Suministrar información inmediata al personal del Centro sobre cualquier incidente ambiental que se produzca en el curso de la obra o trabajo que se le confía.

El adjudicatario queda responsabilizado y comprometido a facilitar al Centro inmediata información sobre cualquier incidente medioambiental que pudiera producirse durante el desarrollo de los trabajos y funciones que le quedan confiados.

En caso de incumplimiento de cualquiera de las condiciones medioambientales exigidas, la Dirección del Centro, conforme al contrato establecido, podrá repercutir sobre el adjudicatario el coste económico, directo o indirecto, que de tal incumplimiento se derive.

Con el fin de evidenciar la correcta gestión de sus residuos, debe el adjudicatario aportar copia de su Registro de Productor de Residuos, así como de aquella documentación relacionada con la recogida de los residuos producidos como consecuencia de su actividad en nuestras instalaciones (ejemplo: residuos peligrosos de envases, aceites minerales, filtros contaminados, trapos contaminados, etc.), en caso de que proceda.

• REQUISITOS AMBIENTALES.

PRODUCTO	REQUISITOS AMBIENTALES
Adquisición de sustancias químicas	<p>Se evaluará y controlará:</p> <ul style="list-style-type: none"> • El contenido en sustancias peligrosas de los productos suministrados. • La posibilidad de suministrar productos concentrados, ya que supone la utilización de envases de menor volumen, lo que conlleva una reducción en la generación de residuos. • La posibilidad de proveer productos sustitutivos de carácter biodegradable. • La posibilidad de retirada de los residuos de envases por parte del proveedor. • La forma de suministro de los productos y los residuos de envases que como consecuencia se generen. • La necesidad de enviar las Fichas de Seguridad del Producto para una correcta manipulación y almacenamiento de los mismos así como las Especificaciones Técnicas y Composición. <p>De todos los reactivos o productos químicos, debe facilitarse:</p> <ul style="list-style-type: none"> • La "Ficha de datos de seguridad", así como indicación de la inocuidad o peligrosidad de los productos generados y de los residuos de desecho y recomendaciones de la empresa en cuanto a su eliminación, tratamiento o reciclaje.

	<ul style="list-style-type: none"> • Si el residuo generado está catalogado como peligroso, la empresa ofertante deberá proceder a su caracterización • Si por el contrario, los residuos no estuviesen catalogados como peligrosos según la normativa aplicable, la empresa ofertante indicará cómo reconducirlo a la red, previa certificación del organismo que tenga asignada esa competencia en el ámbito local. • Consideraciones relativas a la eliminación de los productos y en su caso de los envases. • Informaciones relativas al transporte. • Información de la reglamentación vigente en relación con el producto. • Cualquier otra información de interés.
Adquisición de productos envasados	<p>Posibilidad de aportar los productos:</p> <ul style="list-style-type: none"> • En envases retornables, de gran capacidad. • Sin envases ni embalajes superfluos. • Con envases fácilmente segregables, reciclables y que no deriven en residuos peligrosos.
En la compra de equipos	<p>Se evaluará y controlará:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Si se han tenido en cuenta criterios ambientales en su diseño (eco-etiqueta, estudio ciclo de vida, etc.). • El nivel de eficiencia energética del equipo / instalación en condiciones normales. • Las posibles medidas de ahorro de que dispone (apagado automático, modo bajo consumo, hibernación, etc.). • La compra de equipos modulares o reparables, que se puedan reparar o sustituir módulos en lugar de tener que adquirir equipos nuevos. • Los residuos que genera la instalación / equipo y sus características. <p>Posibilidad de aportar información sobre:</p>

	<ul style="list-style-type: none">• Los aspectos ambientales asociados al equipo / instalación.• Las medidas correctivas aplicadas para disminuir el impacto ambiental del equipo / instalación.• Los potenciales accidentes, averías, funcionamiento en condiciones anormales (parada / arranque) y sus efectos sobre el medio ambiente.• El mantenimiento a llevar a cabo sobre la instalación.
--	--

Conocido y aceptado por la empresa licitadora