

**PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TÉCNICAS PARA EL SUMINISTRO E INSTALACIÓN DE EQUIPAMIENTO ELECTROMÉDICO (1 COLPOSCOPIO, OTOSCOPIO, 1 ERGOESPIRÓMETRO, 1 CABINA DE AUDIOMETRÍA Y 1 SILLÓN DE EXPLORACIÓN DE OTORRINOLARINGOLOGÍA) PARA LOS SERVICIOS DE GINECOLOGÍA Y PEDIATRÍA, DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO REINA SOFÍA DE CÓRDOBA, CENTRO ADSCRITO A LA CENTRAL PROVINCIAL DE COMPRAS DE CÓRDOBA.**

**Objeto del contrato**

El presente pliego de prescripciones técnicas, en adelante PPT, tiene por objeto regular y definir el alcance y condiciones del suministro, instalación y mantenimiento durante el periodo de garantía, de equipamiento electromédico con destino a los Servicios de Ginecología y Pediatría del Hospital Universitario Reina Sofía de Córdoba.

**1.1 Prestaciones objeto del contrato**

Este contrato incluye las siguientes prestaciones comprendidas dentro del “ciclo de vida” del producto tal y como se indica en el art. 125.1.b), 126.2 y 148 de LCSP.

**Lote 1: Colposcopio**

Prestaciones principales:

- Suministro de 1 Ud colposcopio para el Servicio de Ginecología HURS

Prestaciones accesorias:

- La instalación del equipamiento en su ubicación definitiva y la asistencia técnica inicial de funcionamiento.
- El mantenimiento del equipo durante el periodo de garantía ofertado.


**Lote 2: Otoscopio**

Prestaciones principales:

- Suministro de 1 Ud otoscopio para el Servicio de Pediatría HURS

Prestaciones accesorias:

- La instalación del equipamiento en su ubicación definitiva y la asistencia técnica inicial de funcionamiento.
- El mantenimiento del equipo durante el periodo de garantía ofertado.

Puede verificar la integridad de este documento mediante la lectura del código QR adjunto o mediante el acceso a la dirección <a href="https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma">https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma</a> indicando el código de VERIFICACIÓN			
FIRMADO POR	JOAQUIN ADOLFO GAVILAN GUIRAO	30/03/2026	
VERIFICACIÓN	BndJATCEYXYKEECP3FAPARWVH6K8G5	PÁG. 1/12	

### Lote 3: Ergoespirómetro

Prestaciones principales:

- Suministro de 1 Ud Ergoespirómetro para el Servicio de Pediatría HURS

Prestaciones accesorias:

- La instalación del equipamiento en su ubicación definitiva y la asistencia técnica inicial de funcionamiento.
- El mantenimiento del equipo durante el periodo de garantía ofertado.

### Lote 4: Cabina de Audiometría

Prestaciones principales:

- Suministro de 1 Ud Cabina de Audiometría para el Servicio de Pediatría HURS

Prestaciones accesorias:

- La instalación del equipamiento en su ubicación definitiva y la asistencia técnica inicial de funcionamiento.
- El mantenimiento del equipo durante el periodo de garantía ofertado.

### Lote 5: Sillón de Exploración de Otorrinolaringología

Prestaciones principales:

- Suministro de 1 Ud Sillón de Exploración de Otorrinolaringología para el Servicio de Pediatría HURS

Prestaciones accesorias:

- La instalación del equipamiento en su ubicación definitiva y la asistencia técnica inicial de funcionamiento.
- El mantenimiento del equipo durante el periodo de garantía ofertado.


## 2 PRESCRIPCIONES TÉCNICAS RELATIVAS AL SUMINISTRO DEL EQUIPO

El equipo a suministrar tendrá que cumplir con la descripción y especificaciones técnicas mínimas indicadas en este apartado.

### 2.1 Características técnicas mínimas exigidas

#### Lote 1: Colposcopio

- Estativo rodante de 5 ruedas con frenos

Puede verificar la integridad de este documento mediante la lectura del código QR adjunto o mediante el acceso a la dirección <a href="https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma">https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma</a> indicando el código de VERIFICACIÓN			
FIRMADO POR	JOAQUIN ADOLFO GAVILAN GUIRAO	30/03/2026	
VERIFICACIÓN	BndJATCEYXYKEECP3FAPARWVH6K8G5	PÁG. 2/12	


- Fuente de luz LED
- Freno de movimiento accionable con facilidad
- Binoculares con regulación dióptrica independiente (+/- 5)
- Gama de aumentos variable en al menos 5 posiciones.
- Distancia focal entre 250 mm y 300 mm
- Filtro de color para distinción de vascularizaciones
- Sistema de captación de imagen y transformación a video para visualización en pantalla.
- Monitor de visualización de imagen Full HD de al menos 24".
- Bandeja de soporte para ordenador portátil o instrumentación diversa.
- Pedal para captación de imágenes.
- Deberá disponer de todo el hardware y software necesario para la captura de imágenes, exportación de las imágenes visualizadas en formato DICOM, así como para la recuperación de la lista de pacientes de los sistemas de información del hospital.
- Los equipos informáticos y el software instalado deberán cumplir con las condiciones indicadas en el ANEXO de Cláusulas TIC que se adjunta al PPT.

## Lote 2: Otoscopio

- Estativo rodante de 5 ruedas con frenos
- Fuente de luz LED
- Sistema de enfoque micrométrico.
- Freno de movimiento accionable con facilidad
- Cabezal estereoscópico.
- Gama de aumentos variable en al menos 5 posiciones.
- Distancia focal variable entre 200 mm y 400 mm
- Filtro de color para distinción de vascularizaciones
- Sistema de captación de imagen/video y transformación a video para visualización en pantalla.
- Monitor de visualización de imagen Full HD de al menos 24".
- Bandeja de soporte para ordenador portátil o instrumentación diversa.
- Pedal para captación de imágenes.
- Deberá disponer de todo el hardware y software necesario para la captura de imágenes, exportación de las imágenes visualizadas en formato DICOM, así como para la recuperación de la lista de pacientes de los sistemas de información del hospital.
- Los equipos informáticos y el software instalado deberán cumplir con las condiciones indicadas en el ANEXO de Cláusulas TIC que se adjunta al PPT.

## Lote 3: Ergoespirómetro

- Equipo robusto para la realización de pruebas de esfuerzo con consumo de gases, con control automático de todo tipo de ergómetros.
- Sistema totalmente sincronizado con doble pantalla que incluye análisis completo del intercambio de gases y ECG de 12 derivaciones en basal y en esfuerzo con interpretación

Puede verificar la integridad de este documento mediante la lectura del código QR adjunto o mediante el acceso a la dirección <a href="https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma">https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma</a> indicando el código de VERIFICACIÓN			
FIRMADO POR	JOAQUIN ADOLFO GAVILAN GUIRAO	30/03/2026	
VERIFICACIÓN	BndJATCEYXYKEECP3FAPARVVH6K8G5	PÁG. 3/12	

- para adultos y pediátricos.
- Sistema conectado a Red ethernet, con sistema operativo en periodo de soporte y con posibilidad de actualización.
- Plataforma de software que permita la integración de otras pruebas cardiológicas: Holter, Mapa y Electrocardiografía basal en el software cardiaco y espirometría, difusión, pletismografía en el software pulmonar.
- Cualquier equipo informático necesario para el funcionamiento de la plataforma y el software necesario ha de estar incluido en la oferta.
- El software debe ser compatible con directorio activo.
- Debe ser capaz de generar informe integrados cardiacos y pulmonares y éstos deben poder ser editables por los usuarios.
- Debe disponer de carro de transporte médico e impresora láser color.
- Deberá disponer de todo el hardware y software necesario para la exportación de informes en formato DICOM, así como para la recuperación de la lista de pacientes de los sistemas de información del hospital.
- Los equipos informáticos y el software instalado deberán cumplir con las condiciones indicadas en el ANEXO de Cláusulas TIC que se adjunta al PPT.

#### Características de la electrocardiografía de esfuerzo

- Alta frecuencia de muestreo.
- Módulo de medida inhalámblico para la electrocardiografía basal y de esfuerzo. Peso reducido de transmisor inhalámblico.
- Modo de revisión latido a latido.
- Pantalla de control del segmento ST con posibilidad de ampliar el segmento con zoom sobre posición de los todos los latidos.
- Análisis del segmento ST, de manera automática o manual, con control y comparativa del segmento ST basal y el segmento ST actual. Criterios de pendiente ST/HR.
- Ha de incluir gráficas de tendencias de los principales parámetros: frecuencia cardiaca, presión arterial no invasiva, niveles de ST
- Disponer de algoritmos de corrección línea base y algoritmos para la eliminación de ruidos.
- Detección automática de arritmias con alarmas en pantalla o impresión.
- Debe permitir análisis de las medianas post-prueba.
- Control de la impedancia eléctrica entre el electrodo y la piel indicado para obtener información de la calidad de los resultados.
- Permite Análisis post-test de la morfología del segmento ST. Almacenamiento continuo de 12 derivaciones.
- Almacenamiento de todo el informe final de la prueba, así como todos los informes de ECG y eventos almacenados durante la misma.
- Capacidad de generar múltiples protocolos de ejercicio totalmente configurables y seleccionables por el usuario.
- Integración con espirómetro. Integrado sobre mismo sistema de prueba de esfuerzo.
- Informes configurables por el usuario.
- Con protocolos para control de tapiz y cicloergómetro.


#### Características del analizador de gases:

Puede verificar la integridad de este documento mediante la lectura del código QR adjunto o mediante el acceso a la dirección <a href="https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma">https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma</a> indicando el código de VERIFICACIÓN			
FIRMADO POR	JOAQUIN ADOLFO GAVILAN GUIRAO	30/03/2026	
VERIFICACIÓN	BndJATCEYXYKEECP3FAPARWVH6K8G5	PÁG. 4/12	

- Sensor de flujo con principio de medida por presión diferencial con un rango de + 16L/s y una resolución < 1mL/s, con resistencia al flujo de <0.120kPa
- Espacio muerto sensor flujo no superior a los 32ml
- Medición de Consumo de Oxígeno BxB (respiración a respiración) con analizador de O2 con un rango de medida del 0 al 100% O2 y una resolución del 0,1%
- Medición de VCO2 BxB (respiración a respiración) mediante analizador CO2 con un rango de medida del 0 al 13% y una resolución del 0,1%
- Tiempo de respuesta de los analizadores NUNCA superior a 90 ms.
- Baja resistencia al paso del flujo.
- Sistemas de calibración incluidos: Calibración automática de analizadores de gases al comienzo de cada prueba. Calibración de sensor de flujo mediante jeringa de calibración de 3 litros incluida en el suministro.
- El sistema ha de disponer de calibración automática con control de calidad
- Posibilidad de análisis BxB y según protocolos. Es posible realizar medias de datos por tiempo o respiraciones.
- Posibilidad de marcar los gases en sangre, índice Borg, realizar una espirometría y visualizar la gráfica Flujo-Volumen y Volumen-Tiempo durante el ejercicio; visualización de umbrales y respiración corriente a tiempo real durante el transcurso de la prueba.
- Umbrales automáticos de inicio y final de consumo máximo editables por el usuario para el cálculo automatizado de los valores durante los umbrales respiratorios.
- Espirometría completa en basal y en esfuerzo (FVC, SVC, MVV, pre/post y pruebas de provocación bronquial)
- Posibilidad de utilizar equipo sincronizado ECG 12 derivaciones o medida del ritmo cardíaco.
- Cálculo automático de la pendiente de eficiencia ventilatoria y del OUES.
- Análisis de los resultados / Interpretación de acuerdo con los gráficos “Wasserman”
- Trabajo con dos umbrales (respiratorio y anaerobio): detección automática del umbral anaeróbico (AT o VT1) y el punto de compensación respiratoria (RCP o VT2). Ambos umbrales deben visualizarse en tiempo real durante la prueba. También ha de ser posible variar estos umbrales en tiempo real durante la prueba.
- Utilización de algoritmos distintos para la detección automática de los umbrales.
- Análisis de los resultados / Interpretación con visualización en tiempo real de todas las variables de análisis, umbrales, pendiente VO2 / W y OUES (Pendiente de la Eficiencia del Consumo de Oxígeno), con posibilidad de re-análisis en tiempo real)
- Posibilidad de visualizar los dos umbrales en la misma gráfica, durante la prueba y posteriormente en la edición.
- Ha de incluir mascarillas de varios tamaños y al menos dos sensores de flujo
- Sistemas de calibración incluidos: Calibración automática de analizadores de gases al comienzo de cada prueba. Calibración de sensor de flujo mediante jeringa de calibración de 3 litros incluida en el suministro
- El sistema ha de disponer de calibración automática con control de calidad

#### Lote 4: Cabina de Audiometría

- Atenuación
  - > 20 db a 125 Hz
  - > 25 db a 250 Hz
  - > 30 db a 500 Hz

Puede verificar la integridad de este documento mediante la lectura del código QR adjunto o mediante el acceso a la dirección <a href="https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma">https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma</a> indicando el código de VERIFICACIÓN			
FIRMADO POR	JOAQUIN ADOLFO GAVILAN GUIRAO	30/03/2026	
VERIFICACIÓN	BndJATCEYXYKEECP3FAPARVWH6K8G5	PÁG. 5/12	

- > 35 db a 1000 Hz
- > 37 dB a 2000 Hz
- > 45 dB a 4000 Hz
- Ventana con doble acristalamiento de al menos 55 x 55
- Mínima dimensión interior 110x110x190
- Rampa de acceso para personas con movilidad reducida
- Ventilación a través de silenciador o laberinto
- Iluminación led
- Superficies lavables
- Mesa abatible instalada en el exterior de la cabina para ubicación de audiómetro
- Placa de conexión interna y externa con 8 conexiones de la cuales al menos debe disponer de 5 jacks de 6,5 mm, 1 de 3,5 mm y 1 USB

#### Lote 5: Sillón de Exploración de Otorrinolaringología

- Equipo robusto diseñado para larga duración.
- Sistema de elevación eléctrico.
- Respaldo motorizado.
- Preparado para paciente bariátrico hasta 350 Kg
- Con al menos 6 memorias de grabación de posiciones del sillón
- Posibilidad de giro completo 360°
- Altura mínima de 480 mm para facilitar la utilización a pacientes con movilidad reducida
- Posición específica de 30° para maniobras vestibulares
- Debe permitir una posición totalmente horizontal y Tredelenburg
- Pedal de accionamiento con memorias
- Reposabrazos abatibles.
- Tapicería sin costuras.

### 3 PRESCRIPCIONES TÉCNICAS RELATIVAS A LA INSTALACIÓN Y ASISTENCIA TÉCNICA DE FUNCIONAMIENTO DE LOS EQUIPOS

#### 3.1 Planificación de la Instalación.

La empresa adjudicataria deberá coordinar con el servicio de electromedicina, al menos con una semana de antelación, la entrega y la instalación del equipamiento adjudicado. La instalación y puesta en funcionamiento de los equipos se realizará de forma coordinada con la propiedad.

El tiempo de instalación de los equipos se entiende como el tiempo desde que el equipo entra en el Hospital hasta que está en disposición de hacer el test de aceptación de los mismos.

#### 3.2 Instalación.

El suministro objeto del contrato lo integra la instalación completa de cada equipo y su puesta en marcha. La instalación comprende la entrega en el Hospital y el montaje en el destino definitivo, así como cualquier otra operación requerida para su completa puesta a disposición al usuario. Incluido el proceso de colocación de anclajes y empotramientos, la conexión de los distintos suministros (eléctricos, gases, etc.) al equipo, la conexión y puesta en marcha del equipamiento en su ubicación definitiva.

También se incluyen, en su caso, las tareas de conexión del equipo con los sistemas de

Puede verificar la integridad de este documento mediante la lectura del código QR adjunto o mediante el acceso a la dirección <a href="https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma">https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma</a> indicando el código de VERIFICACIÓN			
FIRMADO POR	JOAQUIN ADOLFO GAVILAN GUIRAO	30/03/2026	
VERIFICACIÓN	BndJATCEYXYKEECP3FAPARWVH6K8G5	PÁG. 6/12	

**información del hospital**, de forma que el equipo quede totalmente operativo.

Los productos se identificarán de acuerdo con el procedimiento de etiquetado del centro de destino y se entregarán en condiciones de funcionamiento completo.

### **3.3 Prueba de aceptación.**

El contratista, una vez instalado el equipo y en presencia de personal técnicamente cualificado autorizado por el Centro, realizará las pruebas necesarias que acrediten el funcionamiento del equipo suministrado.

### **3.4 Asistencia técnica inicial de funcionamiento**

El contratista facilitará toda la asistencia técnica necesaria para informar del funcionamiento del equipo con posterioridad a la prueba de aceptación, aportando toda la información necesaria para garantizar la transmisión del conocimiento de funcionamiento del equipo a los usuarios del este equipo mediante la utilización del medio que considere más adecuado (medios audiovisuales, videos de uso, información presencial, documentación u otros)


### **3.5 Entrega de documentación tras la instalación.**

La empresa adjudicataria de cada equipo objeto del presente expediente, a la puesta a disposición de estos en el centro de destino, entregará la siguiente documentación adicional:

- Documento INE1, proporcionado por nuestro centro.
- Manual completo de uso del equipo adjudicado en castellano.
- Manual completo de servicio del equipo adjudicado en castellano o inglés.
- Guía rápida de las reparaciones más frecuentes en castellano o inglés.
- Certificado C.E del equipamiento.
- Albarán de entrega incluyendo accesorios suministrados con el equipo.
- Hoja de instalación
- Garantía.
- Valor del contrato de mantenimiento a finalización de garantía.
- Sistema de acreditación del personal autorizado para la realización del mantenimiento, sea propio o de otras empresas.
- Protocolos de mantenimiento preventivo y técnico legal del equipo ofertado.
- Plano de detalle de la instalación cuando sea necesario.

## **4 PRESCRIPCIONES TÉCNICAS RELATIVAS AL EL PERIODO DE GARANTÍA**

Con el objeto de no invalidar las condiciones contractuales habituales de las garantías establecidas por los fabricantes en sus equipos. En concreto, en lo que se refiere a la necesidad de que el mantenimiento de estos equipos durante el periodo de garantía sea realizado por personal técnico “oficial”, autorizado u homologado por el fabricante durante el periodo de garantía, el adjudicatario realizará todas las actuaciones de mantenimiento preventivo indicadas por el fabricante para el equipamiento hasta la finalización del periodo de garantía ofertado en las condiciones que a continuación se indican. También estará obligado a realizar el mantenimiento correctivo del equipamiento en este periodo.

Puede verificar la integridad de este documento mediante la lectura del código QR adjunto o mediante el acceso a la dirección <a href="https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma">https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma</a> indicando el código de VERIFICACIÓN			
FIRMADO POR	JOAQUIN ADOLFO GAVILAN GUIRAO	30/03/2026	
VERIFICACIÓN	BndJATCEYXYKEECP3FAPARWVH6K8G5	PÁG. 7/12	

El mantenimiento preventivo y correctivo deberá ser realizado por un servicio técnico oficial autorizado por el fabricante durante el periodo de garantía ofertado con el fin de no invalidar las condiciones de la garantía de los equipos hasta la fecha de finalización de la garantía.


La cobertura de la garantía será total sin restricciones, e incluirá operaciones de mantenimiento preventivo y correctivo; mano de obra y desplazamiento de todas y cada una de las operaciones de cualquier índole realizadas sobre cualquier equipo, de sus componentes y accesorios, objeto del contrato; material necesario para llevar a cabo tanto las reparaciones necesarias y/o sustituciones, como las revisiones preventivas, sea cual fuere su importe; las modificaciones y actualizaciones necesarias a indicación del fabricante de los equipos; y soporte telefónico gratuito.

Durante el plazo de garantía la empresa contratista realizará sobre la totalidad del equipamiento, y de todos sus componentes y accesorios, las siguientes actividades que correrán por cuenta del contratista:

- a) Operaciones de mantenimiento preventivo en la que se incluirá todas las actividades de limpieza, mediciones, comprobaciones, regulaciones, chequeos, ajustes, reglaje, engrases, kits de mantenimiento preventivo, etc., y todas aquellas acciones que garanticen la adecuada utilización, durabilidad y buen conservación del equipamiento, y de todos sus componentes y accesorios, desde el punto de vista funcional, de seguridad, etc., todo ello de acuerdo con los protocolos recomendados por el fabricante de los equipos.
- b) Control, regulación y vigilancia de los parámetros funcionales que definen el buen estado de funcionamiento de los equipos, así como aquellos parámetros objeto de especial vigilancia.
- c) Acciones correctivas sobre cualquier defecto de los equipos que hagan disminuir su rendimiento y/o disponibilidad de funcionamiento, produzca un mayor gasto de energía, consumibles, etc., o pueda poner en peligro a los usuarios y/o pacientes; realizándose sobre los equipos todo tipo de actuaciones tendentes a su reparación y puesta en servicio en los plazos más exiguos posibles. Incluirá la sustitución de piezas, mano de obra, desplazamientos y dietas necesarias.
- d) Conectividad a los sistemas corporativos que sea requerida por el centro, así como los cambios o actualizaciones que esa conectividad requiera.
- e) La sustitución del equipo en caso de vicios o defectos importantes (materiales y de funcionamiento).
- f) Cualquier actividad realizada por el equipo deberá ser planificada, reportada y registrada según las normas del Centro y Corporativas respecto al uso del GMAO centralizado.
- g) Actualizaciones software equipos existentes. Durante la vigencia del presente contrato (garantía ofertada incluida), la empresa contratista deberá realizar y asumir la actualización del software y licencias necesarios a las nuevas versiones que se hayan publicado.

Tiempo de respuesta: Definido como el tiempo transcurrido entre la comunicación de una incidencia o avería hasta que un determinado equipo técnico está en disposición física para proceder a su resolución. El tiempo de respuesta ante una determinada avería o reparación, será máximo 24 horas.

El plazo de garantía de los equipos incluidos, sus sistemas adicionales, componentes y accesorios, comenzará a contar desde el acta de recepción definitiva de los equipos, en la que deberá constar la conformidad de su instalación, funcionamiento.

Puede verificar la integridad de este documento mediante la lectura del código QR adjunto o mediante el acceso a la dirección <a href="https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma">https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma</a> indicando el código de VERIFICACIÓN			
FIRMADO POR	JOAQUIN ADOLFO GAVILAN GUIRAO	30/03/2026	
VERIFICACIÓN	BndJATCEYXYKEECP3FAPARWVH6K8G5	PÁG. 8/12	



## 5 NORMATIVA.

El adjudicatario se responsabilizará de obtener toda aquella documentación exigida por la legislación vigente, de todos y cada uno de los componentes que formen parte del equipo y aportarla en el momento de la entrega del equipo.

En la fecha de la oferta, los equipos o aparatos a adquirir en el presente procedimiento contarán con marcado CE según lo prescrito en el R.D. 192/2023, de 21 de marzo, por el que se regulan los productos sanitarios.

Igualmente deberán ajustarse a la normativa que les sea de aplicación (seguridad de máquinas, compatibilidad electromagnética, emisiones radioeléctricas y similares)

Todos los componentes del sistema cumplirán la normativa española y comunitaria vigente que sea de aplicación, siendo responsabilidad del proveedor la obtención de los certificados de homologación o declaración de conformidad CE; igualmente todos los componentes cumplirán la norma CEI 601.1 (UNE 606061.1) sobre niveles de Seguridad Eléctrica, así como las disposiciones que le afecten del Real Decreto 842/2002, de 2 de agosto, por el que se aprueba el Reglamento Electrotécnico de Baja Tensión.

## 6 OBLIGACIONES DEL ADJUDICATARIO.

### 6.1 Registro de Productos Sanitarios (fungible y/o accesorios)

Los Productos Sanitarios necesarios para el uso habitual del equipo y que sean exclusivos (sin oferta de varios fabricantes) y no estén en el banco de productos del SAS deberán ser registrados conforme a las normas del catálogo del SAS en los primeros 30 días tras la contratación.

## 7 MODELO DE RELACIÓN Y ORGANIZACIÓN.

El modelo de relación del contrato tiene como objetivo establecer un marco organizativo que permita cumplir los objetivos para los cuales se contratan los suministros descritos.


El SAS designará un responsable del contrato, así como los recursos humanos que estime necesarios para la supervisión, control y comprobación de la correcta prestación del objeto del contrato.

La comunicación se establecerá principalmente entre los interlocutores nombrados por ambas partes.

## 8 GESTION MEDIOAMBIENTAL.

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 del OG que le sean aplicables, para lo cual se le harán llegar copias de los documentos oportunos. Estos procedimientos y protocolos son los siguientes:

Puede verificar la integridad de este documento mediante la lectura del código QR adjunto o mediante el acceso a la dirección <a href="https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma">https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma</a> indicando el código de VERIFICACIÓN			
FIRMADO POR	JOAQUIN ADOLFO GAVILAN GUIRAO	30/03/2026	
VERIFICACIÓN	BndJATCEYXYKEECP3FAPARVWH6K8G5	PÁG. 9/12	

- Política Ambiental
- PGA 06 – Relación con Proveedores y Contratistas.
- PO 01 – Gestión de los Residuos
- PEA – Plan de Emergencias Ambientales

El adjudicatario responderá de cualquier incidente por él causado. El OG 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 lo referido a los residuos peligrosos.

El Jefe de Obra o responsable del Servicio o Suministro designado por el adjudicatario será responsable de la vigilancia del cumplimiento de estas condiciones de carácter ambiental. Esta figura podrá ser requerida por el OG.

Los residuos generados durante los trabajos que sean de titularidad del adjudicatario deberán ser retirados de las instalaciones, bajo su responsabilidad, de acuerdo a las prescripciones legales vigentes, comunicando dicho trámite al OG. En particular, el adjudicatario se hará cargo de los siguientes residuos:


- Basura (residuos urbanos no segregables)
- Papel y Cartón
- Vidrio
- Envases ligeros
- Aceites Vegetales
- Residuos de aparatos electrónicos y electromédicos (RAEE's)
- Otros: Plásticos y flejes, palets y restos de madera, residuos de construcción y demolición, chatarra, etc.

Los residuos considerados como peligrosos generados durante la actividad del contratista, deberán ser retirados de las instalaciones por sus propios medios, bajo su responsabilidad, de acuerdo con las prescripciones legales vigentes, comunicando dicho trámite al responsable del SGA y a los distintos órganos directivos de los centros sanitarios objeto de este contrato. Así mismo se presentará evidencia documental (DI) que garantice la retirada de todos los residuos peligrosos por gestor autorizado.

El adjudicatario se compromete a informar inmediatamente al OG sobre cualquier incidente que se produzca en el curso de los trabajos. El OG podrá solicitar un informe escrito referente al hecho y a sus causas.

## 9 PREVENCIÓN DE RIESGOS LABORALES.

Además de las cuestiones generales recogidas a este respecto en el apartado de Requisitos de cumplimiento en materia de prevención de riesgos laborales Y Coordinación de Actividades Empresariales (CAE) del PCAP, se incluyen en este PPT los siguientes aspectos adicionales

Puede verificar la integridad de este documento mediante la lectura del código QR adjunto o mediante el acceso a la dirección <a href="https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma">https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma</a> indicando el código de VERIFICACIÓN			
FIRMADO POR	JOAQUIN ADOLFO GAVILAN GUIRAO	30/03/2026	
VERIFICACIÓN	BndJATCEYXYKEECP3FAPARWVH6K8G5	PÁG. 10/12	

establecidos por el Hospital Universitario Reina Sofía de Córdoba, al amparo de lo establecido en el SISTEMA DE GESTIÓN DE PREVENCIÓN DE RIESGOS LABORALES del Servicio Andaluz de Salud, en particular al “Procedimiento de contratas y coordinación de actividades empresariales”.

Como se establece en el apartado 17 referido del PCAP, la adjudicataria deberá contar con un Sistema de Gestión de la Prevención de Riesgos Laborales, de acuerdo con lo establecido en la Ley 31/1995, de Prevención de Riesgos Laborales y en el Real Decreto 39/1997, por el que se aprueba el Reglamento de los Servicios de Prevención, y con toda la normativa vigente relativa a esta materia, de manera que se garantice la seguridad y salud de los trabajadores. Así mismo velará en todo momento por el cumplimiento de lo requerido en materia de Seguridad y Salud Laboral, tanto por la legislación aplicable como por las normas internas del Servicio Andaluz de Salud.

Los requisitos en materia de seguridad y salud derivan de la identificación y análisis de las tareas a contratar.

En su oferta técnica, el licitador incluirá la descripción pormenorizada de las tareas a realizar, debiendo hacer referencia a los materiales, productos químicos y equipos a utilizar, así como el compromiso de aportar la documentación solicitada en el caso de que sea adjudicada la oferta, debiendo cumplir con las obligaciones derivadas de la coordinación preventiva con la empresa contratante.


En caso de subcontratistas y trabajadores autónomos, La Adjudicataria obligará a los anteriores al cumplimiento de los requisitos de seguridad y salud establecidos solicitándoles documento que acredite estar en disposición de lo contenido en el DOC02- 01 (“Registro del cumplimiento de la Ley de Prevención de Riesgos Laborales por empresas contratadas por el Servicio Andaluz de Salud”).

La Dirección de los centros adscritos a la CPC de Córdoba se reserva la facultad de proceder a la rescisión del contrato en caso de incumplimiento grave o incumplimientos repetidos de las normas de seguridad establecidas y consensuadas.

Una vez formalizado el contrato, la empresa adjudicataria entregará los documentos necesarios que justifiquen el cumplimiento de las exigencias del DOC02.01, entre ellos, el Plan de Prevención de Riesgos Laborales, el nombramiento, en su caso, de las personas que actúen como recurso preventivo, la relación de trabajadores y otras personas autorizadas para acceder al centro de trabajo, e información sobre equipos de trabajo que se utilizarán en la actividad contratada. Toda esta documentación deberá estar a disposición de la Unidad de Prevención de Riesgos Laborales de los centros adscritos a la CPC de Córdoba previo al inicio de la actividad. Para un eficaz control del cumplimiento de las normas de seguridad estipuladas contractualmente es recomendable que las empresas actuantes hayan designado interlocutores, que preferentemente serán miembros de los respectivos Servicios de Prevención o cualquier otro recurso preventivo, y se haya programado un calendario de reuniones ordinarias y se hayan previsto las situaciones que puedan dar lugar a reuniones extraordinarias.

En aquellos casos que la Dirección de los centros adscritos de la CPC de Córdoba lo considere oportuno se instaurará un sistema de evaluación periódica del grado de cumplimiento por parte de la adjudicataria de las normas de seguridad establecidas. Dichas evaluaciones deberán estar documentadas y serán realizadas por la Unidad de Prevención de Riesgos Laborales (U.P.R.L.)

11 de 12

Puede verificar la integridad de este documento mediante la lectura del código QR adjunto o mediante el acceso a la dirección <a href="https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma">https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma</a> indicando el código de VERIFICACIÓN			
FIRMADO POR	JOAQUIN ADOLFO GAVILAN GUIRAO	30/03/2026	
VERIFICACIÓN	BndJATCEYXYKEECP3FAPARWVH6K8G5	PÁG. 11/12	

en colaboración con los demás servicios implicados.

La prevención de riesgos laborales se realizará mediante la planificación de la acción preventiva de la empresa, para ello la adjudicataria deberá realizar la evaluación inicial de los riesgos, que tendrá en cuenta la naturaleza de la actividad, las condiciones de trabajo existentes y la posibilidad de que el trabajador sea especialmente sensible frente a determinados riesgos. Esta evaluación se deberá repetir cuando cambien cualquiera de estas condiciones. Este plan deberá ser aprobado por la Dirección de los centros adscritos a la CPC de Córdoba, estableciéndose un plazo de tres meses para su presentación, desde la fecha de inicio del contrato.

En caso de emergencia colectiva la empresa adjudicataria deberá cumplir con lo dispuesto en el Plan de Autoprotección del Centro, colaborando en las actuaciones recogidas en el citado Plan, tanto en situaciones de emergencias reales como en simulacros o ejercicios de capacitación y preparación para emergencias.

#### **10 RED ANDALUZA DE SERVICIOS SANITARIOS LIBRES DE HUMO(RASSLH).**

Los centros del Servicio Andaluz de Salud de la provincia de Córdoba se encuentran adheridos a la RASSLH, y a la ENSH (Global Network for Tobacco Free Health Service).

Conforme a lo dispuesto en la Ley 28/2005, de 26 de diciembre, de medidas sanitarias frente al tabaquismo y reguladora de la venta, suministro, consumo y la publicidad de los productos del tabaco, está prohibido el consumo de tabaco tanto en el interior de los edificios como en todo el recinto exterior de todos los centros sanitarios del Servicio Andaluz de Salud de la provincia. La misma prohibición rige respecto al uso de cigarrillos electrónicos en todas sus modalidades.

Córdoba, a fecha de la firma digital

Subdirector de Servicios Generales Área de  
Instalaciones y Equipamiento

Hospital Universitario Reina Sofía de Córdoba

Puede verificar la integridad de este documento mediante la lectura del código QR adjunto o mediante el acceso a la dirección <a href="https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma">https://ws050.juntadeandalucia.es/verificarFirma</a> indicando el código de VERIFICACIÓN			
FIRMADO POR	JOAQUIN ADOLFO GAVILAN GUIRAO	30/03/2026	
VERIFICACIÓN	BndJATCEYXYKEECP3FAPARWVH6K8G5	PÁG. 12/12	