



Expedient núm. SA-2023-407

MEMÒRIA JUSTIFICATIVA DEL CONTRACTE

La present memòria s'emet de conformitat amb l'estipulat a l'article 116 de la Llei 9/2017, de 8 de novembre, de Contractes del Sector Públic, per la qual es transposen a l'ordenament jurídic espanyol les Directives del Parlament Europeu i del Consell 2014/23/UE i 2014/24/UE, de 26 de febrer de 2014 (en endavant LCSP).

1. Objecte del contracte

L'objecte d'aquesta contractació és el subministrament de 40.000 dosis de vacuna antimeningocòccica conjugada tetravalent (MACWY) per immunitzar la cohort de 12 mesos d'edat per a l'any 2023.

CPV: 33651600-4 Vacunes

2. Justificació de la necessitat de contractació

Dins dels programes de prevenció de la malaltia mitjançant les vacunacions, el Departament de Salut duu a terme la immunització activa enfront la malaltia meningocòccica mitjançant l'administració de la vacuna antimeningocòccica C conjugada (MC) als infants als 4 i 12 mesos d'edat, la vacuna antimeningocòccica B (MenB) als 2, 4 i 12 mesos (incorporada a partir nascuts 2022) i la vacuna antimeningocòccica conjugada A, C, W i Y (MACWY) als 11-12 anys (i captació fins els 18 anys dels no vacunats amb anterioritat) segons les recomanacions del calendari de vacunacions sistemàtiques. D'aquesta manera, el calendari de vacunacions sistemàtiques a Catalunya ofereix protecció contra tots els serogrupos de meningococ per als quals es disposa de vacunes.

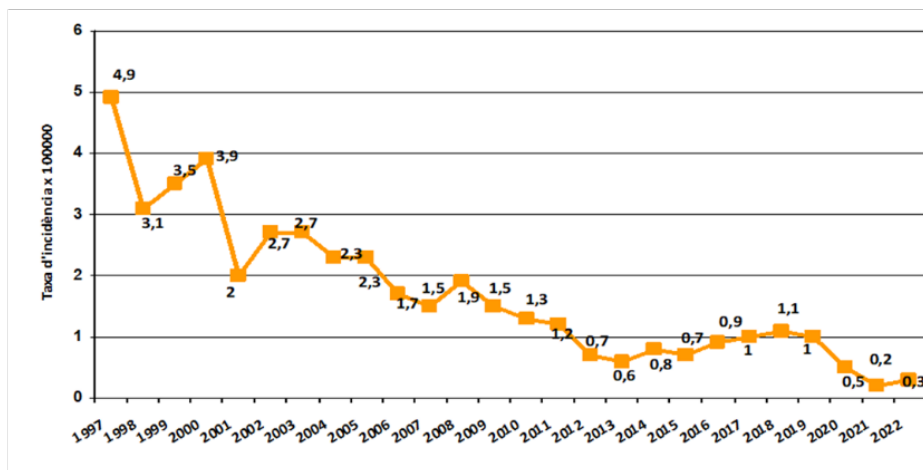
L'adquisició de vacunes sistemàtiques està justificada pel Decret 95/2014, d'1 de juliol, pel qual s'estableix el calendari de vacunacions sistemàtiques, que faculta el conseller de Salut a modificar o actualitzar les pautes vacunals que regula aquest calendari que requereixin una revisió per adaptar-se a nous requeriments científics o epidemiològics, sent la darrera actualització la realitzada per l'Ordre SLT/202/2022, de 30 d'agost.

En els darrers anys, gràcies a la incorporació al calendari de la vacuna contra el serogrup C especialment, s'ha observat un descens sostingut de malaltia meningocòccica, passant d'una taxa de 4,9 casos x 100.000 habitants l'any 1997 a 0,3 casos x 100.000 habitants l'any 2022. Informació disponible a:

<https://salutpublica.gencat.cat/ca/detalls/Article/Epidemiologia-de-la-malaltia-meningococcica-al-nostre-entorn>



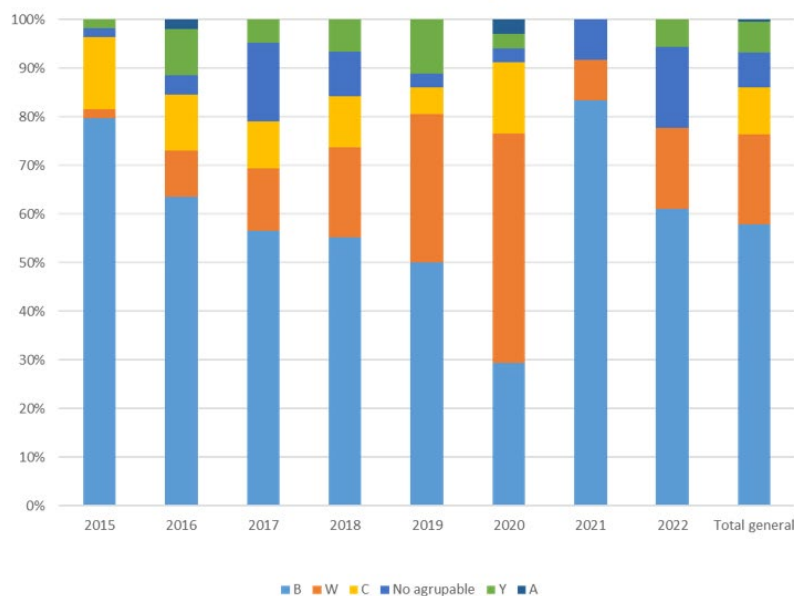
Taxa d'incidència de malaltia meningocòccica. Catalunya, 1997-2022



Font: SGVRESP

Tot i això, en els darrers anys, s'ha produït un increment de casos de malaltia meningocòccica per serogrups W i Y, tal i com es desprèn de les dades epidemiològiques d'evolució de casos confirmats de malaltia meningocòccica invasiva a Catalunya en el període 2015-2022 facilitada per la Subdirecció General de Vigilància i Resposta a Emergències de Salut Pública:

Distribució per serogrups dels casos confirmats de malaltia meningocòccica invasiva. Catalunya 2015-2022



L'any 2020 es va incorporar la vacuna MenACWY als adolescents als 11-12 anys, així com tots els adolescents i joves fins els 18 anys no vacunats amb anterioritat.



Tenint en compte la distribució de serogrupos a Catalunya, en la reunió del Consell Assessor de Vacunacions del Departament de Salut del dia 1 de març de 2023, es va aprovar la recomanació de substituir la dosi que actualment s'administra als 12 mesos de vacuna contra el meningococ C (MC) per vacuna conjugada contra els meningococs A, C, W i Y (MACWY). Amb aquesta mesura, es pretén ampliar la cobertura contra els diferents meningococs als infants menors de 11-12 anys a Catalunya. A partir de la proposta del Consell Assessor es decideix incorporar aquest canvi al calendari vacunal durant el 2023.

Per a donar compliment a aquest acord, a Catalunya s'estan duent a terme els tràmits necessaris per a modificar l'actual calendari de vacunacions i adaptar-lo a les noves recomanacions, amb la previsió que estigui aprovat el proper mes de setembre.

Actualment, existeixen tres vacunes contra el meningococ ACYW autoritzades per a la seva comercialització a Espanya:

- Menquadfi® de SANOFI, indicada a partir dels 12 mesos d'edat
- Nimenrix® de PFIZER, indicada a partir de les 6 setmanes d'edat
- Menveo® de GSK, indicada a partir dels 2 anys d'edat

No obstant, la vacuna de GSK no s'adapta al calendari de vacunacions, ja que està indicada a partir dels 2 anys d'edat, i cal l'administració de la vacuna MACWY en el calendari de vacunacions als 12 mesos d'edat.

Període a cobrir i estimació de necessitats

Les dosis necessàries per a poder fer front a aquestes indicacions, s'han calculat tenint en compte la cohort a vacunar de 12 mesos d'edat (60.000 naixements anuals aproximadament) i la data prevista d'inici de la vacunació, que és el mes de setembre 2023, una vegada s'aprovi el nou calendari de vacunacions sistemàtiques.

Les necessitats corresponen a les dosis necessàries d'aquesta vacuna per a l'any 2023: 40.000 dosis.

3. Divisió en lots

Aquesta contractació no es divideix en lots, atès que l'objecte del contracte és l'adquisició d'una única vacuna. L'objecte constitueix, per si mateix, una unitat funcional, per la qual cosa exigeix que s'executi de forma unitària i sense fraccionaments, a fi d'evitar distorsions des d'un punt de vista tècnic.

4. Pressupost de licitació i valor estimat del contracte

4.1. Pressupost de licitació:



El pressupost de licitació del present contracte és d'1.343.680,00 euros, dels quals 1.292.000,00 euros corresponen al preu del contracte i 51.680,00 euros, corresponen al 4% d'IVA, d'acord amb el desglossament següent:

Nº dosis	Preu unitari (sense IVA)	Import licitació (sense IVA)	Import IVA (4%)	Import total licitació (amb IVA)
40.000	32,30 €	1.292.000,00 €	51.680,00 €	1.343.680,00 €

Aquest preu s'ha determinat a partir de les necessitats previstes per a l'any 2023, segons el nombre d'unitats estimades i els preus unitaris que es relacionen al Plec de Prescripcions Tècniques (en endavant, PPT).

Tal com es detalla en l'apartat 2 del PPT, per a la fixació dels preus unitaris dels productes inclosos a l'objecte del present contracte, s'ha tingut en compte el preu general de mercat. Aquesta Unitat considera que els preus esmentats són ajustats a preus de mercat, tal i com disposa l'article 102 de la LCSP.

En tot cas, els imports estipulats en el quadre anterior constitueixen el límit màxim de despesa (IVA inclòs) que pot comprometre l'òrgan de contractació, i la facturació es farà sempre en funció de les unitats efectivament entregades.

En el preu es consideraran inclosos els tributs, les taxes, els cànon de qualsevol tipus que siguin d'aplicació, així com distribució, transport i la resta de despeses que s'originin com a conseqüència de les obligacions que s'han de complir durant l'execució del contracte.

El pagament d'aquest import s'imputarà a càrrec de la partida SA14D/489000200/4140/0000, de vacunes sistemàtiques, del pressupost del Departament de Salut.

4.2 Valor estimat del contracte:

El valor estimat del contracte és d'1.550.400,00 euros, atès que no es preveu la possibilitat de pròrroga i sí es preveu la possibilitat de modificació contractual fins a un màxim d'un 20% del preu del contracte.

Nº dosis	Import licitació (sense IVA)	Increment 20%	Valor Estimat del Contracte
40.000	1.292.000,00 €	258.400,00 €	1.550.400,00 €

5. Durada del contracte

Des de la data de formalització del contracte fins al 31 de desembre de 2023.

6. Pròrroga del contracte

No es preveu la possibilitat de pròrroga del contracte.



7. Procediment d'adjudicació

- **Procediment**: Es tramita un procediment obert subjecte a regulació harmonitzada atès que la quantia del Valor Estimat del Contracte és superior a 215.000 euros, segons l'establert a l'art. 21 de la LCSP.

- **Tramitació**: Urgència

Tal i com s'ha comentat anteriorment, actualment s'estan duent a terme els tràmits necessaris per a la incorporació al calendari de vacunacions de Catalunya de la vacuna antimeningocòccica tetravalent conjugada (MACWY) als 12 mesos d'edat en substitució de la vacuna antimeningocòccica C conjugada (MC). Aquesta mesura té com a objectiu augmentar la cobertura davant els serogrupos W y Y dels infants menors d'11-12 anys, ja que en els darrers anys s'ha produït un increment de casos en que la malaltia meningocòccica invasiva està produïda per aquests serogrupos.

Per aquest motiu, resulta imprescindible disposar de les dosis necessàries el més aviat possible per a poder assumir la nova indicació de vacunació als infants de 12 mesos amb vacuna antimeningocòccica tetravalent conjugada (MACWY), que es preveu estigui incorporada i aprovada en el nou calendari de vacunacions previsiblement el proper mes de setembre.

Així doncs, d'acord amb l'article 119.1 LCSP, cal accelerar l'adjudicació d'aquest contracte per les raons d'interès públic exposades.

8. Capacitat per contractar i criteris de solvència tècnica o professional i econòmica i financera

La documentació a presentar en aquest apartat ha d'estar traduïda al català o castellà.

Aptitud per contractar

D'acord amb l'article 65.2 LCSP i amb el punt 3.1 del PPT, el contractista haurà de comptar amb l'autorització i el registre de l'*Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris* referent al medicament objecte de licitació segons el text refós de la Llei de Garanties i Ús Racional dels Medicaments i Productes Sanitaris, aprovat pel Reial Decret Legislatiu 1/2015, de 24 de juliol, i Reial Decret 1345/2007, d'11 d'octubre, pel qual es regula el procediment d'autorització, registre i condicions de dispensació dels medicaments d'ús humà fabricats industrialment. En cas que el medicament encara que no estigui autoritzat i registrat per l'*Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris*, es considerarà suficient la confirmació d'autorització de comercialització o el certificat de què s'ha sol·licitat a la *Comissió Interministerial de Preus* l'adjudicació de preu, si bé la validesa i eficàcia d'una eventual adjudicació quedarà condicionada a l'obtenció de la corresponent autorització i registre per part de l'*Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris*, que caldrà presentar de forma prèvia a l'adjudicació.



En cas d'especialitats importades, es requereix el registre actualitzat de les autoritats sanitàries del país d'origen. A més, en el cas d'importacions, cal que prèviament a la distribució, tingui autoritzada la importació per part de l'*Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris*, d'acord amb el punt 3.3. del PPT.

Solvència econòmica i financera:

D'acord amb allò establert a l'article 87.1 a) de la LCSP:

Volum anual de negocis del licitador, que referit a l'any de més volum de negoci dels tres darrers exercicis finalitzats haurà de ser almenys igual a l'import del valor estimat del contracte (1.550.400,00 euros).

Forma d'acreditació:

Mitjançant els comptes anuals aprovats i dipositats al Registre Mercantil, si l'empresari està inscrit en aquest registre, i en cas contrari pels dipositats en el registre oficial en que hagi d'estar inscrit. Els empresaris individuals no inscrits al Registre Mercantil acreditaran el seu volum anual de negocis mitjançant els seus llibres d'inventaris i comptes anuals legalitzats pel Registre Mercantil.

Solvència tècnica i professional:

D'acord amb allò establert a l'article 89.1 a) i f) de la LCSP:

- a) Certificats expedits pels instituts o serveis oficials encarregats del control de qualitat, de reconeguda competència, que acreditin la conformitat de productes perfectament detallada mitjançant referències a determinades especificacions o normes tècniques.
- b) Relació dels principals subministraments del mateix tipus o naturalesa al que correspon l'objecte del contracte durant els darrers 3 anys, amb indicació del seu import, dates i destinatari públic o privat dels mateixos. El requisit mínim per acreditar la solvència serà que l'import anual acumulat en l'any de més execució sigui igual o superior al 70% del valor estimat del contracte (1.085.280,00 euros, és a dir, el 70% de 1.550.400,00 euros).

Formes d'acreditació:

Pel que fa al criteri de solvència tècnica de l'apartat a):

- Certificat acreditatiu de complir amb les GMP (Good Manufacturing Practices) o NCF (Normes Correctes de Fabricació), que assegurin que els medicaments són elaborats i controlats d'acord amb les normes de qualitat apropiades per a l'ús al que han estat destinats, controlant totes les variables que puguin afectar en la qualitat final del medicament.



- Certificat acreditatiu de complir amb les GDP (Good Distribution Practices) o NCD (Normes Correctes de Distribució), que garanteixen que la qualitat i integritat dels medicaments es mantenen durant tot el procés de distribució sense que es produeixi alteració de les seves propietats. El certificat pot ser de de la mateixa empresa o de l'empresa que faci el servei de distribució.

Pel que fa al criteri de solvència tècnica de l'apartat b):

- Els subministraments efectuats s'acreditaran mitjançant certificats expedits o visats per l'òrgan competent, quan el destinatari sigui una entitat del sector públic o quan el destinatari sigui un comprador privat, mitjançant un certificat expedit per aquest o, a manca d'aquest certificat, mitjançant una declaració de l'empresari.

Les empreses inscrites al Registre Electrònic de licitadors de la Generalitat de Catalunya (RELI) o en el Registre Oficial de Licitadors i Empreses Classificades del Sector Públic (ROLECE) no caldrà que aportin la documentació requerida per a la solvència. Tanmateix, s'haurà d'acreditar aquells mitjans de solvència específics que s'hagin demanat i que no quedin reflectits en el RELI o el ROLECE.

9. Criteris d'adjudicació

Els criteris de valoració de les ofertes, i la ponderació que se'ls atribueix, que més s'ajusten amb la finalitat del contracte i, per tant, resulten ser els més idonis a l'hora de valorar les proposicions per determinar quina és l'oferta amb millor relació qualitat-preu, seran els següents:

1) Preu:

Fins a 80,00 punts

L'oferta econòmica s'ha de formular d'acord amb el model d'oferta econòmica que s'adjunta annex al plec de clàusules administratives particulars.

Les ofertes econòmiques presentades pels licitadors es valoraran fins a un màxim de 80 punts, de la següent manera:

- a) L'oferta més econòmica rebrà la puntuació màxima.
- b) La resta d'ofertes rebran una puntuació proporcional d'acord amb la següent fórmula:



$$P_v = \left[1 - \left(\frac{O_v - O_m}{IL} \right) \times \left(\frac{1}{VP} \right) \right] \times P$$

P_v = Puntuació de l'oferta a Valorar
 P = Punts criteri econòmic
 O_m = Oferta Millor
 O_v = Oferta a Valorar
 IL = Import de Licitació
 VP = Valor de ponderació

El **valor de ponderació (VP)** s'estableix en **1**. L'objectiu d'aquest valor és assolir una major proporcionalitat entre les ofertes.

Les empreses que, en la seva oferta econòmica, superin el pressupost màxim de licitació i les empreses que no presentin una oferta econòmica quedaran excloses de la licitació.

2) Altres criteris objectius (diferents del preu):

Fins a 20,00 punts

2.1. Presentació que faciliti l'emmagatzematge:

Fins a 3,50 punts

- Volum de la caixa (menor volum a igualtat de dosis i presentació).....Fins a 2,00 punts

Es valorarà amb la màxima puntuació l'oferta amb un menor volum de la caixa, aplicant a la resta d'ofertes la puntuació que de forma inversament proporcional resulti:

$$P_i = \frac{P_m \times V_m}{V_i}$$

On P_i és la puntuació que obté l'empresa i , P_m la puntuació màxima, V_m el menor volum de la caixa ofert i V_i el volum de la caixa de l'empresa i .

Quan es presentin ofertes amb diferents presentacions (envasos monodosis o caixes amb multidosis), es valorarà la presentació comuna de totes les ofertes presentades.

En cas que no hi hagi presentació comuna entre totes les ofertes, s'aplicarà a les ofertes amb presentació multidosis la fórmula V/N , on V és el volum de la caixa i N és el número de dosis de la presentació multidosis.

Documentació: Presentació de mostres o certificat de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris.

- Oferta de subministrament flexible en envasos individuals i envasos multidosisFins a 1,50 punts

Es valoraran amb la màxima puntuació les ofertes que ofereixin flexibilitat en la disponibilitat de dosis per a la seva entrega, és a dir, que en el moment que la Secretaria de Salut Pública faci les comandes pugui sol·licitar qualsevol de



les dues presentacions, i no rebran cap puntuació aquelles ofertes que no l'ofereixin.

2.2. Presentació que faciliti l'administració

Fins a 4,00 punts

- Presentació de la vacuna en formulació líquida.....Fins a 4,00 punts
 - En vial (un únic vial).....Fins a 2,00 punts
 - En xeringa precarregadaFins a 4,00 punts

Aquest punt es valorarà d'acord a la presentació de cadascuna de les vacunes segons fitxa tècnica i mostra presentada, sempre que la presentació de les vacunes sigui líquida en un únic vial sense necessitat de reconstituïció o en xeringa precarregada (amb o sense agulla integrada) que no necessiti ser reconstituïda i no rebran cap puntuació aquelles ofertes que no l'ofereixin.

2.3. Terminis de caducitat i termoestabilitat:

Fins a 4,50 punts

- Percentatge de reposició de vacunes caducades i deteriorades, incloent-hi els incidents en la cadena de fred independentment del seu origen o causa (caldrà tenir en compte que cal complir el mínim del 10% fixat a l'apartat 7.2 del Plec de Prescripcions Tècniques).....Fins a 4,50 punts
 - A raó de 0,50 punts per cada 10% adicional de dosis reposades

Documentació: Per a la seva valoració serà necessari disposar de certificat del laboratori.

2.4. Característiques de la vacuna:

Fins a 8,00 punts

- Immunogenicitat.....Fins a 8,00 punts
 - Immunogenicitat després de la seva administració.....Fins a 4,00 punts

Es valorarà amb la màxima puntuació la vacuna que presenti major immunogenicitat aplicant a la resta d'ofertes la puntuació que de forma inversament proporcional resulti:

$$P_i = \frac{P_m \times IM_i}{IM_m}$$

On P_i és la puntuació que obté l'empresa i , P_m la puntuació màxima, IM_i la immunogenicitat després de l'administració de la vacuna de l'empresa i , i IM_m la immunogenicitat després de l'administració superior.

- Persistència de la immunogenicitat.....Fins a 4,00 punts

Es valorarà amb la màxima puntuació la vacuna que presenti dades



superiors de persistència de la resposta immune, aplicant a la resta d'ofertes la puntuació que de forma inversament proporcional resulti:

$$P_i = \frac{P_m \times PIM_i}{PIM_m}$$

On P_i és la puntuació que obté l'empresa i , P_m la puntuació màxima, PIM_i la persistència de la immunogenicitat de la vacuna de l'empresa i , i PIM_m la persistència de la immunogenicitat superior.

Aquest punt es valorarà d'acord amb la informació continguda en les fitxes tècniques corresponents.

FORMA DE VALORACIÓ DE LES OFERTES

Per a l'establiment dels criteris de valoració s'han tingut en compte aspectes com el preu i altres criteris tècnics de la vacuna a subministrar, com la facilitat d'emmagatzematge, la presentació que faciliti l'administració, la termoestabilitat i la immunogenicitat. En aquest sentit, s'ha realitzat una distribució de la puntuació entre criteris econòmics i tècnics per garantir disposar de la vacuna que ofereixi una millor relació qualitat-preu, tenint en compte que el principal objectiu de la Secretaria de Salut Pública és aconseguir l'adquisició de vacunes més eficients. Per aquest motiu, s'ha tingut en compte un criteri de proporcionalitat entre els criteris econòmics (80%) i criteris tècnics (20%).

a) Oferta econòmica

Les ofertes econòmiques es valoraran d'acord amb la Directriu 1/2020, d'aplicació de fórmules de valoració i puntuació de les proposicions econòmica i tècnica, de 23 de juny de 2020, que es troba publicada al següent enllaç:

<https://contractacio.gencat.cat/web/.content/gestionar/regulacio-supervisiu/instruccions-dgcp/directriu1-2020.pdf>

Segons s'ha exposat a l'apartat 1, per puntuar l'oferta econòmica, s'atorgarà la màxima puntuació a la millor de les ofertes presentades i es puntuaran la resta d'ofertes aplicant la fórmula següent:

$$P_v = \left[1 - \left(\frac{O_v - O_m}{IL} \right) \times \left(\frac{1}{VP} \right) \right] \times P$$

P_v = Puntuació de l'oferta a Valorar

P = Punts criteri econòmic

O_m = Oferta Millor

O_v = Oferta a Valorar

IL = Import de Licitació

VP = Valor de Ponderació

b) Altres criteris de valoració automàtica (diferents del preu)

La puntuació a atorgar en els criteris continguts a l'apartat 2 és el valor obtingut en la fase de valoració, d'acord amb els valors numèrics establerts per a cada criteri i subcriteri.



MOTIVACIÓ DELS CRITERIS D'ADJUDICACIÓ

Els criteris d'adjudicació s'han adaptat a les necessitats, objecte de contractació i a les característiques de la vacuna, 2independentment dels diferents productes disponibles de cada vacuna.

2.1) Presentació que faciliti l'emmagatzematge

Actualment, i tenint en compte la incorporació de les vacunes contra la Covid, la capacitat d'emmagatzematge que requereixen les vacunes (condicions de manteniment de cadena de fred, emmagatzematge i distribució a temperatura controlada entre 2-8°C) són molt limitades i un aspecte clau per a poder garantir la qualitat i seguretat de les vacunes. Per aquest motiu, és un element tècnic important.

Aquest punt incorpora dos aspectes que tenen un impacte important per a valorar les presentacions que faciliten i redueixen el volum necessari per a l'emmagatzematge, així com la qualitat en la manipulació i emmagatzematge de les dosis de vacunes:

- El volum de les caixes.
- Oferta de subministrament flexible d'envasos unidosis o multidosis.

2.2) Presentació que faciliti l'administració

Els diferents preparats, en alguns casos, disposen de presentacions diferents que inclouen els preparats llestos per administrar (formulació líquida) i els preparats que requereixen de la seva reconstitució o dilució per a poder-se administrar. Disposar de productes que no necessiten manipulació (reconstitució o dilució) minimitza els possibles errors i facilita la seva administració per part dels professionals sanitaris simplificant el procés.

2.3) Terminis de caducitat i termoestabilitat

Les vacunes requereixen d'unes condicions d'emmagatzematge i distribució específiques entre 2-8°C i tenen una caducitat en molts casos inferior a altres medicaments.

La seva conservació fora dels rangs establerts afecten directament en la seva qualitat i, per tant, no són aptes per a la seva administració. D'altra banda, freqüentment es produeixen incidents en el seu emmagatzematge i distribució de diversa causalitat. Per aquest motiu, es valorarà el percentatge de reposició de vacunes caducades i deteriorades, incloent-hi els incidents en la cadena de fred independentment del seu origen o causa (caldrà tenir en compte que cal complir el mínim del 10% fixat a l'apartat 7.2 del Plec de Prescripcions Tècniques).

2.4) Característiques de la vacuna

Totes les vacunes disponibles per a la seva administració a Catalunya han de complir amb els requisits tècnics establerts per les autoritats sanitàries competents. Aquest fet, implica per tant, que els productes garanteixen que són



efectius i segurs per a la protecció contra malalties immunoprevenibles segons les indicacions i pauta incloses en les fitxes tècniques dels productes. Tot i això, no totes les vacunes tenen la mateixa formulació, i per tant, poden presentar dades diferents pel que fa a la seva composició, immunogenicitat i persistència d'aquesta resposta en el temps.

Per aquest motiu, es valoraran aquests aspectes.

10. Modificació del contracte

D'acord amb l'article 204 en relació amb la DA 33^a de la LCSP, es preveu la possibilitat de modificar el contracte, a l'alça o a la baixa, i fins a un màxim del 20% del preu del contracte, quan concorri alguna de les causes següents:

- a. Quan es faci necessari incrementar el nombre d'unitats a subministrar per poder fer front a un possible increment de la demanda d'aquesta vacuna i satisfer així les necessitats vacunals de la població.
- b. Quan es faci necessari incrementar o disminuir el nombre d'unitats a subministrar per tal d'adaptar les necessitats de contractació a possibles modificacions del Calendari de Vacunacions, d'una campanya de vacunació específica o de les recomanacions del Programa de Vacunacions.

11. Cessió del contracte

Procedirà la cessió del contracte en els supòsits de transmissió dels drets de fabricació, distribució i/o comercialització de les vacunes que són objecte de contractació a una altra entitat o empresa, o bé en situacions similars o anàlogues que tinguin idèntics efectes.

La cessió del contracte es podrà efectuar en el termes que estableix l'art. 214 de la LCSP.

12. Subcontractació

Sí procedeix, d'acord amb el que estableix l'article 215 de la LCSP.

13. Revisió de preus

No procedeix.

14. Condicions especials d'execució

Tenen consideració de condicions especials d'execució del contracte:



1. Les contingudes a la clàusula ètica que consta al PCAP.
2. A més, l'empresa contractista, en l'elaboració i presentació de l'objecte del contracte, ha d'incorporar la perspectiva de gènere i evitar els elements de discriminació sexista en l'ús del llenguatge i de la imatge.

15. Obligacions essencials del contracte

No s'estableixen obligacions essencials del contracte.

16. Penalitats

S'estableixen les següents penalitats d'acord amb allò establert a l'article 192 de la LCSP:

El contractista s'ha de fer responsable que els subministraments objecte del contracte es prestin dins del termini previst, en el lloc acordat i d'acord amb les característiques i requisits establerts en els plecs reguladors. Queda exempt de responsabilitat en els casos en els que el subministrament no hagi estat possible de realitzar per causes de força major que es puguin justificar.

Es considerarà **incompliment greu** el no compliment de qualsevol de les condicions d'execució de caràcter obligatori establertes en el Plec de prescripcions.

En cas d'incompliment greu, l'òrgan de contractació podrà optar per imposar una penalització de fins a un màxim del 10% del preu del contracte.

Si la caducitat en el moment del lliurament no fos actualitzada, es podrà aplicar una penalització del 50% del cost total del producte objecte dels lliuraments que no compleixen amb el requisit establert al punt 4.8 del PPT que regeix aquesta contractació. Així mateix, l'empresa adjudicatària farà la recollida i devolució d'aquell nombre de dosis que no es puguin administrar.

En el cas de demora per manca de disponibilitat d'algun producte adjudicat de manera que no es pugui fer front a les comandes sol·licitades, es podrà penalitzar amb un 5% per dia de demora en el lliurament, del cost total de les productes objecte de les comandes que no puguin fer-se efectives en els terminis del punt 4.3 del PPT que regeix aquesta contractació.

D'acord amb els apartats 3 i 4 de l'article 193 de la LCSP, si arriba la data d'inici de la realització del subministrament, assenyalada en cada cas, i el contractista incorre en mora (en compliment d'algun dels compromisos presos) per una causa imputable a ell mateix, l'òrgan de contractació pot rescindir el contracte o imposar penalitzacions diàries en la proporció de 0,60 per 1.000,00 € del preu del contracte. D'acord amb l'article 193.4 de la LCSP, quan aquestes penalitzacions arribin al 5% de l'import,



l'òrgan de contractació quedarà facultat per a procedir a la resolució del contracte o acordar-ne la seva continuïtat amb imposició de noves penalitats.

En tot cas, el total de les penalitats no poden superar el 50% del preu del contracte i l'aplicació de les penalitats requerirà l'audiència prèvia de l'empresa contractista.

17. Tractament de dades de caràcter personal

L'execució del contracte no comporta el tractament de dades de caràcter personal per part del contractista.

18. Criteris per a la determinació de l'existència de baixes presumptament anormals

La determinació de les ofertes que presentin uns valors anormalment baixos s'ha de dur a terme en funció dels límits i els paràmetres objectius establerts a continuació.

- a. Si concorre una empresa licitadora, es considera anormalment baixa l'oferta que compleixi els dos criteris següents:
 1. Que l'oferta econòmica sigui un 25% més baixa que el pressupost de licitació.
 2. Que la puntuació que li correspongui en la resta de criteris d'adjudicació diferents del preu sigui superior al 90% de la puntuació total establerta en el plec de clàusules administratives particulars.
- b. Si concorren dues empreses licitadores, es considera anormalment baixa l'oferta que compleixi els dos criteris següents:
 1. Que la puntuació que li correspongui en l'oferta econòmica sigui superior en més d'un 20% a la de l'altra oferta.
 2. Que la puntuació que li correspongui en la resta de criteris d'adjudicació diferents del preu sigui superior en més d'un 20% a la puntuació més baixa.
- c. Si concorren tres o més empreses licitadores, es considera anormalment baixa l'oferta que compleixi els dos criteris següent:
 1. Que la puntuació que li correspongui en l'oferta econòmica sigui superior en més d'un 10% a la mitjana aritmètica de les puntuacions de totes les ofertes econòmiques presentades.
 2. Que la puntuació que li correspongui en la resta de criteris d'adjudicació diferents del preu, sigui superior a la suma de la mitjana aritmètica de les puntuacions de les ofertes i la desviació mitjana d'aquestes puntuacions.



Per calcular la desviació mitjana de les puntuacions s'obtindrà, per a cada oferta, el valor absolut de la diferència entre la seva puntuació i la mitjana aritmètica de les puntuacions de totes les ofertes. La desviació mitjana de les puntuacions és igual a la mitjana aritmètica d'aquests valors absoluts.

19. Responsable del contracte

La subdirectora general de Promoció de la Salut de la Secretaria de Salut Pública del Departament de Salut.

20. Unitat encarregada del seguiment i execució del contracte

El Servei de Medicina Preventiva de la Subdirecció general de Promoció de la Salut de la Secretaria de Salut Pública del Departament de Salut.

Ana Bocio
Subdirectora general
de Promoció de la Salut