

PLEC DE PRESCRIPCIONS TÈCNIQUES PARTICULARS CORRESPONENTS AL CONTRACTE PER A L'ADQUISICIÓ DEL MATERIAL NECESSARI PER LA DISTRIBUCIÓ DEL MATERIAL D'ACTUACIÓ DAVANT LES SOBREDOSIS VINCULAT AL PROGRAMA DE PREVENCIÓ DE SOBREDOSI DE L'ANY 2024

1. OBJECTE DE LA CONTRACTACIÓ

El present plec té per objecte regular tècnicament l'adquisició de vials de naloxona, xeringues de seguretat, tovallolletes antisèptiques, guants, protectors pel boca a boca, per tal de distribuir-los en els diferents serveis que ofereixen formació en prevenció i actuació davant les sobredosis per opiacis dirigida a persones consumidores de drogues i altres persones properes (familiars o amics), i que aquestes puguin actuar en cas de presenciar-ne una.

El subministrament inclou la seva distribució a la Subdirecció General d'Addiccions, VIH, Infeccions de Transmissió Sexual i Hepatitis Víriques (d'ara en endavant, SGA) del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya, així com també la seva distribució a l'empresa que resulti adjudicatària de l'expedient SA-2023-559 encarregada del muntatge dels kits, (veure detall a cada lot).

- Lot 1: Adquisició de 2.350 unitats de vials de naloxona 0,4mg/ml d'1ml.
- Lot 2: Adquisició de 1.600 unitats de guants.
- Lot 3: Adquisició de 1.600 unitats de tovallolletes antisèptiques.
- Lot 4: Adquisició de 800 unitats de protectors pel boca a boca
- Lot 5: Adquisició de 1.800 unitats de xeringues de seguretat

En aquest expedient no s'inclou l'adquisició dels estoigs que contenen els components del kits atès que la SGA compta amb estoc suficient per cobrir el muntatge dels kits per l'any 2024.

2. DETALL DELS LOTS

LOT 1: ADQUISICIÓ DE 2.350 UNITATS DE VIALS DE NALOXONA 0,4MG/ML D'1ML.

A) DESCRIPCIÓ TÈCNICA DEL PRODUCTE

A.1) Generals

Ampolles de 1 ml de clorhidrat de naloxona de 0,4mg/ml de concentració injectable.

A.2) Etiquetatge

El proposat adjudicatari ha d'acreditar que l'etiquetatge de l'envàs del producte s'ajusta als requisits establerts al Reial Decret 1345/2007, de 11 d'octubre, pel qual es regula el procediment d'autorització, registre i condicions de dispensació dels medicaments d'ús humà fabricats industrialment.





A.3) Paràmetres de qualitat

Per a l'acreditació de què el producte objecte de subministrament compleix amb els paràmetres de qualitat establerts, cal que el proposat adjudicatari presenti la documentació següent:

- En cas que el fabricant sigui de l'Estat Espanyol cal aportar documentació acreditativa conforme disposa de l'autorització com a laboratori farmacèutic, d'acord amb el que s'estableix al Reial Decret 824/2010, de 25 de juny, pel qual es regulen els laboratoris farmacèutics, els fabricants de principis actius de l'ús farmacèutic i el comerç exterior de medicaments i medicaments d'investigació.
- Certificat de compliment de les normes de correcta fabricació de medicaments de la Unió Europea vigent, que inclogui la fabricació de medicaments estèrils, emès per l'autoritat sanitària competent del país on està ubicat el fabricant.
- Autorització de comercialització atorgada per l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris.

A.4) Fitxa tècnica

Cal presentar una fitxa tècnica aprovada per l'AEMPS, la qual ha d'incloure la informació d'acord amb l'establert al Reial Decret 1345/2007.

A.5) Caducitat

La caducitat del material subministrat haurà de ser, com a mínim, de 2 anys des de la data d'entrega del material.

A.6) Presentació de mostres

El licitador haurà de presentar dues mostres del producte per a la seva valoració.

B) LLOCS D'ENTREGA DEL SUBMINISTRAMENT

Els vials de naloxona es subministraran en un únic enviament anual a l'adreces següents:

- **Quantitat a subministrar: 750 vials**

Subdirecció General d'Addiccions, VIH, Infeccions de Transmissió Sexual i Hepatitis Víriques
Edifici Salvany
C. Roc Boronat 81-95
08005 Barcelona
Horari de 8h a 15h de dilluns a divendres

- **Quantitat a subministrar: 1.600 vials**

Empresa encarregada del muntatge dels kits. La SGA serà l'encarregada de facilitar les dades per realitzar l'enviament.

**C) PREU UNITARI MÀXIM**

El preu unitari màxim del vial de naloxona d'1ml de solució injectable de 0,4mg/ml serà de 1,36€.

En el preu es consideraran inclosos els tributs, les taxes, els cànon de qualsevol tipus que siguin d'aplicació, així com despeses de distribució i 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.

Lot 2: ADQUISICIÓ 1.600 UNITATS DE GUANTS**A) DESCRIPCIÓ TÈCNICA DELS GUANTS****A.1) Generals**

Guants de làtex d'ús mèdic, sense pols, talla mitjana, necessaris per preservar les condicions d'higiene durant la injecció de la naloxona.

A.2) Característiques

- Guants de talla mitjana
- De làtex d'ús mèdic
- Sense pols en el seu interior
- Presentació dels guants: caixes de màxim 100 unitats

A.3) Etiquetatge**A.3.1) Requisits de l'etiquetatge**

El proposat adjudicatari ha d'acreditar que l'etiquetatge de l'envàs del producte s'ajusta al Reial Decret 192/2023, de 21 de març, pel qual es regulen els productes sanitaris, redactat en espanyol.

A.4) Paràmetres de qualitat

El proposat adjudicatari haurà de presentar la següent documentació acreditativa de la qualitat del producte:

- Declaració de conformitat emesa pel fabricant en la qual el producte objecte de subministrament compleix amb els requisits essencials establerts a la Directiva 93/42/CE del Consell de 14 de juny de 1993, relativa als productes sanitaris, o al Reglament (EU) 2017/745 del Parlament Europeu i del Consell, sobre els productes sanitaris.
- Acreditació de la comunicació de posada en el mercat del producte davant de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris, d'acord amb els articles 22, 23 i 24 del Reial Decret 1591/2009, pel qual es regulen els productes sanitaris.



Generalitat de Catalunya
Departament de Salut

- En cas que l'empresa sigui distribuïdora del producte objecte de subministrament, cal acreditar que ha fet la comunicació de l'activitat de distribució a la Comunitat Autònoma on està ubicada, d'acord amb l'article 27 del Reial Decret 1591/2009 o amb l'article 24 de Reial Decret 192/2023, pel qual es regulen els productes sanitaris.
- Si l'empresa subministradora del producte és importadora, o bé és el fabricant ubicat a l'Estat Espanyol, caldrà que acrediti disposar de la llicència prèvia de funcionament que s'estableix a l'article 9 del Reial Decret 1591/2009 o l'article 7 del Reial Decret 192/2023, pel qual es regulen els productes sanitaris.
- Certificació que acrediti que el fabricant compleix la norma ISO 13485:2018 de productes sanitaris, sistemes de gestió de la qualitat, requisits per a finalitats reglamentaris.

A.5) Fitxa tècnica

Cal presentar una fitxa tècnica, la qual ha d'incloure la informació següent:

- Dades del fabricant (nom i denominació comercial del producte).
- Descripció bàsica i composició del producte, en la qual cal especificar el compliment de les característiques requerides als punts A1 i A2 del lot 2.
- Especificacions de qualitat aprovades pel fabricant.

A.6) Caducitat

La caducitat del material subministrat haurà de ser, com a mínim, de 2 anys des de la data d'entrega del material.

A.7) Presentació de mostres

El licitador haurà de presentar dues mostres del producte per a la seva valoració.

B) LLOCS D'ENTREGA DEL SUBMINISTRAMENT

Els 1.600 guants es subministraran en un únic enviament anual a l'empresa que resulti adjudicatària de l'expedient SA-2023-559 relacionat amb aquest contracte, i que serà l'encarregada del muntatge dels kits. La SGA serà la responsable de realitzar la comanda única i de facilitar les dades per realitzar l'enviament.

C) PREU UNITARI MÀXIM

El preu unitari màxim de cada guant serà de 0,08€.

En el preu es consideraran inclosos els tributs, les taxes, els cànon de qualsevol tipus que siguin d'aplicació, així com despeses de distribució i 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.

Doc. original signat per:
Joan Colom Farran 23/11/2023Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 11/12/2026

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



06NJD3F1TGWK0UA6HFJ92APP20ILI7HD

Data creació còpia:
11/12/2023 13:33:52

Pàgina 4 de 13

**Lot 3: ADQUISICIÓ 1.600 UNITATS DE TOVALLOLETES ANTISÈPTIQUES****A) DESCRIPCIÓ TÈCNICA DEL PRODUCTE****A.1) Generals**

Tovallolletes d'un sol ús per a la desinfecció de la pell sana prèviament a la injecció.

A.2) Característiques

- Les tovalloletes han d'estar impregnades d'una solució antisèptica incolora.
- Envàs flexible en sobres que incloguin una tovalloleta per sobre. L'envasat ha de garantir el manteniment de les característiques de la tovalloleta.
- La mida del sobre que conté la tovalloleta ha de ser com a màxim de 6 cm x 9 cm.
- Presentació: caixes d'entre 100 i 500 unitats.

A.3) Etiquetatge**A.3.1) Requisits de l'etiquetatge****A.3.1. Requisits de l'etiquetatge en cas d'acreditació del producte com a medicament**

En cas de què el producte presentat tingui la condició de medicament, el proposat adjudicatari ha d'acreditar que l'etiquetatge de l'envàs del producte s'ajusta als requisits establerts al 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.

A.3.2. Requisits de l'etiquetatge en cas d'acreditació del producte com a biocida

En cas de què el producte presentat tingui la condició de biocida, el proposat adjudicatari ha d'acreditar que l'etiquetatge de l'envàs del producte s'ajusta al Reial Decret 1054/2002, d'11 d'octubre, pel qual es regula el procés d'avaluació per al registre, autorització i comercialització de biocides.

A.4) Paràmetres de qualitat**A.4.1) Requisits de qualitat en cas d'acreditació del producte com a medicament**

En cas de què el producte presentat tingui la condició de medicament, per a l'acreditació de que compleix els paràmetres de qualitat establerts, el proposat adjudicatari ha de presentar la documentació següent:

- En cas que el fabricant sigui de l'Estat Espanyol, documentació acreditativa conforme disposa de l'autorització com a laboratori farmacèutic, d'acord amb el que s'estableix al Reial Decret 824/2010, de 25 de juny, pel qual es regulen els laboratoris farmacèutics, els fabricants de principis actius de l'ús farmacèutic i el comerç exterior de medicaments i medicaments d'investigació.
- Certificat de compliment de les normes de correcta fabricació de medicaments de la Unió Europea vigent, que inclogui la fabricació de solucions o suports impregnats, emès per l'autoritat sanitària competent del país on està ubicat el fabricant.





- Autorització de comercialització atorgada per l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris.

A.4.2) Requisits de qualitat en cas d'acreditació del producte com a biocida

En cas de què el producte presentat tingui la condició de biocida, per a l'acreditació de què compleix els paràmetres de qualitat establerts, el proposat adjudicatari ha de presentar la documentació següent:

- Document conforme el producte objecte del subministrament compleix amb Reial Decret 1054/2002, d'11 d'octubre, pel qual es regula el procés d'avaluació per al registre, autorització i comercialització de biocides de tipologia 1 (biocides per a la higiene humana).
- Document acreditatiu conforme el producte ha estat autoritzat per a la seva comercialització a l'Estat Espanyol per l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris com antisèptic per a pell sana.
- Acreditació de què l'empresa fabricant tingui autorització de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris com a fabricant de biocides.

A.5) Fitxa tècnica

A.5.1) Fitxa tècnica en cas d'acreditació del producte com a medicament

Cal presentar una fitxa tècnica aprovada per l'AEMPS, la qual ha d'incloure la informació d'acord amb l'establert al 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.

A.5.2) Fitxa tècnica en cas d'acreditació del producte com a biocida

Cal presentar una fitxa tècnica, en castellà i/o català, la qual ha d'incloure la informació següent:

- Dades del fabricant (nom i denominació comercial del producte).
- Descripció bàsica i composició del producte, en la qual cal especificar el compliment de les característiques requerides als punts A1 i A2 del lot 3.
- Especificacions de qualitat aprovades pel fabricant.

A.6) Caducitat

La caducitat del material subministrat haurà de ser, com a mínim, de 2 anys des de la data d'entrega del material.

A.7) Presentació de mostres

El licitador haurà de presentar dues mostres del producte per a la seva valoració.

A.8) Presentació dels sobres: es valorarà amb 2 punts la presentació dels sobres de 2 en 2 amb unió pretallada.



B) LLOCS D'ENTREGA DEL SUBMINISTRAMENT

Les 1.600 tovalloletes es subministraran en un únic enviament anual a l'empresa que resulti adjudicatària de l'expedient SA-2023-559 relacionat amb aquest contracte, i que serà l'encarregada del muntatge dels kits. La SGA serà la responsable de realitzar la comanda única i de facilitar les dades per realitzar l'enviament.

C) PREU UNITARI MÀXIM

El preu unitari màxim de la tovalloleta serà de 0,06€.

En el preu es consideraran inclosos els tributs, les taxes, els cànon de qualsevol tipus que siguin d'aplicació, així com despeses de distribució i 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.

Lot 4: ADQUISICIÓ DE 800 UNITATS PROTECTORS PEL BOCA A BOCA

A) DESCRIPCIÓ TÈCNICA DEL PRODUCTE

A.1) Generals

Protectors individuals de plàstic transparent per realitzar la maniobra boca a boca, que eviti el contacte directe entre la boca, el nas i la cara de la víctima i del reanimador. Resistent a l'aigua i la saliva, però que permeti el pas de l'aire.

A.2) Característiques

Aquests protectors hauran de reunir les característiques següents:

- Plàstic transparent.
- Vàlvula teixida que permeti el flux d'aire bidireccional
- Lliures de làtex.
- Envasats individualment en bosses que puguin caber en un estoig de 12,5x8x5,5 cm.
- En caixes d'entre 50-100 unitats.

A.3) Etiquetatge

El proposat adjudicatari ha d'acreditar que l'etiquetatge de l'envàs del producte s'ajusta al Reial Decret 192/2023, de 21 de març, pel qual es regulen els productes sanitaris, redactat en espanyol.

A.4) Paràmetres de qualitat

L'empresa adjudicatària haurà de presentar la següent documentació acreditativa de la qualitat del producte:

- Declaració de conformitat emesa pel fabricant en la qual el producte objecte de subministrament compleix amb els requisits essencials establerts a la Directiva 93/42/CE del Consell de 14 de juny de 1993, relativa als productes sanitaris, o al Reglament (EU) 2017/745 del Parlament Europeu i del Consell, sobre els productes sanitaris.





- Acreditació de la comunicació de posada en el mercat del producte davant de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris, d'acord amb els articles 22, 23 i 24 del Reial Decret 1591/2009, pel qual es regulen els productes sanitaris.
- En cas que l'empresa sigui distribuïdora del producte objecte de subministrament, cal acreditar que ha fet la comunicació de l'activitat de distribució a la Comunitat Autònoma on està ubicada, d'acord amb l'article 27 del Reial Decret 1591/2009 o amb l'article 24 de Reial Decret 192/2023, pel qual es regulen els productes sanitaris.
- Si l'empresa subministradora del producte és importadora, o bé és el fabricant ubicat a l'Estat Espanyol, caldrà que acrediti disposar de la llicència prèvia de funcionament que s'estableix a l'article 9 del Reial Decret 1591/2009 o l'article 7 del Reial Decret 192/2023, pel qual es regulen els productes sanitaris.
- Certificació que acrediti que el fabricant compleix la norma ISO 13485:2018 de productes sanitaris, sistemes de gestió de la qualitat, requisits per a finalitats reglamentaris.

A.5) Fitxa tècnica

Cal presentar una fitxa tècnica, la qual ha d'incloure la informació següent:

- Dades del fabricant (nom i denominació comercial del producte).
- Descripció bàsica i composició del producte, en la qual cal especificar el compliment de les característiques requerides als punts A1 i A2 del Lot 4.
- Especificacions de qualitat aprovades pel fabricant.

A.6) Caducitat

La caducitat del material subministrat haurà de ser, com a mínim, de 2 anys des de la data d'entrega del material.

A.7) Presentació de mostres

El licitador haurà de presentar dues mostres del producte per a la seva valoració.

B) LLOCS D'ENTREGA DEL SUBMINISTRAMENT

Els 800 protectors pel boca a boca es subministraran en un únic enviament anual a l'empresa que resulti adjudicatària de l'expedient SA-2023-559 relacionat amb aquest contracte, i que serà l'encarregada del muntatge dels kits. La SGA serà la responsable de realitzar la comanda única i de facilitar les dades per realitzar l'enviament.

C) PREU UNITARI MÀXIM

El preu unitari màxim del protector serà de 1,63€.

En el preu es consideraran inclosos els tributs, les taxes, els cànon de qualsevol tipus que siguin d'aplicació, així com despeses de distribució i 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



**Lot 5: ADQUISICIÓ 1.800 UNITATS DE XERINGUES DE SEURETAT****A) DESCRIPCIÓ TÈCNICA DEL PRODUCTE****A.1) Generals**

Xeringues amb agulla hipodèrmica intramuscular i dispositiu de seguretat integrat i irreversible que s'activi amb una sola ma. Lliures de làtex.

A.2) Característiques

Aquestes xeringues hauran de reunir les característiques següents:

- Cilindre de la xeringa transparent.
- Les xeringues han de portar gravades en l'exterior de forma indeleble, una sola escala graduada en unitats del Sistema Internacional. La capacitat màxima total ha d'indicar-se en cm³ o en ml.
- Lliures de làtex.
- Estèrils.
- Capacitat de la xeringa: mínima d'1ml i màxima de 3 ml.
- Agulla hipodèrmica intramuscular de 22Gx1^{1/2}" - 0,7x40mm.
- Agulla amb dispositiu de seguretat integrat i irreversible que s'activi amb una sola ma.
- Envasades en blisters individuals que hi càpiguen en un estoig de 12,5x8x5,5 cm.

A.3) Etiquetatge

L'adjudicatari ha d'acreditar que l'etiquetatge de l'envàs del producte s'ajusta al Reial Decret 192/2023, de 21 de març, pel qual es regulen els productes sanitaris redactat en espanyol.

A.4) Paràmetres de qualitat

Per a l'acreditació de què el producte objecte de subministrament compleix amb els paràmetres de qualitat establerts, cal que l'adjudicatari presenti la documentació següent:

- Declaració de conformitat emesa pel fabricant en la qual el producte objecte de subministrament compleix amb els requisits essencials establerts a la Directiva 93/42/CE del Consell de 14 de juny de 1993 relativa als productes sanitaris o al Reglament (EU) 2017/745 del Parlament Europeu i del Consell, sobre els productes sanitaris.
- Acreditació de què el producte disposa del marcatge CE, aportant els certificats vigents corresponents emesos per un organisme notificat.
- Acreditació de la comunicació de posada en el mercat del producte davant de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris, d'acord amb els articles 22, 23 i 24 del Reial Decret 1591/2009, pel qual es regulen els productes sanitaris.
- En cas que l'empresa sigui distribuïdora del producte objecte de subministrament, cal acreditar que ha fet la comunicació de l'activitat de distribució a la Comunitat Autònoma on està ubicada, d'acord amb l'article 27 del Reial Decret 1591/2009 o amb l'article 24 de Reial Decret 192/2023, pel qual es regulen els productes sanitaris.
- Si l'empresa subministradora del producte és importadora, o bé és el fabricant ubicat a l'Estat Espanyol, caldrà que acrediti disposar de la llicència prèvia de funcionament que s'estableix a l'article 9 del Reial Decret 1591/2009 o l'article 7 del Reial Decret 192/2023, pel qual es regulen els productes sanitaris.





- Certificació que acrediti que el fabricant compleix la norma ISO 13485:2018 de productes sanitaris, sistemes de gestió de la qualitat, requisits per a finalitats reglamentaris.

A.5) Fitxa tècnica

Cal presentar una fitxa tècnica, la qual ha d'incloure la informació següent:

- Dades del fabricant (nom i denominació comercial del producte).
- Descripció bàsica i composició del producte, en la qual cal especificar el compliment de les característiques requerides als punts A1 i A2 del Lot 5.

A.6) Caducitat

La caducitat del material subministrat haurà de ser, com a mínim, de 2 anys des de la data d'entrega del material.

A.7) Presentació de mostres

El licitador haurà de presentar dues mostres del producte per a la seva valoració.

B) LLOCS D'ENTREGA DEL SUBMINISTRAMENT

Les xeringues de seguretat es subministraran en un únic enviament a l'adreces següents:

- **Quantitat a subministrar: 200 xeringues**

Subdirecció General d'Addiccions, VIH, Infeccions de Transmissió Sexual i Hepatitis Víriques
Edifici Salvany
C. Roc Boronat 81-95
08005 Barcelona
Horari de 8h a 15h de dilluns a divendres

- **Quantitat a subministrar: 1.600 xeringues**

Empresa encarregada del muntatge. La SGA serà l'encarregada de facilitar les dades per realitzar l'enviament.

C) PREU UNITARI MÀXIM

Preu unitari màxim per les xeringues de seguretat (xeringa i agulla) serà de 0,35€.

En el preu es consideraran inclosos els tributs, les taxes, els cànon de qualsevol tipus que siguin d'aplicació, així com despeses de distribució i 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.



3. RESUM DEL NOMBRE D'UNITATS I PREUS UNITARIS

Lot	Unitats a comprar	Preu màxim unitari	Import s/IVA	% IVA	Import IVA	Import total amb IVA
LOT 1 – Vials de naloxona	2.350	1,36 €	3.196,00 €	4%	127,84 €	3.323,84 €
LOT 2 – Guants	1.600	0,08 €	128,00 €	21%	26,88 €	154,88 €
LOT 3 – Tovallolletes	1.600	0,06 €	96,00 €	4%	3,84 €	99,84 €
LOT 4 – Protectors boca a boca	800	1,63 €	1.304,00 €	21%	273,84 €	1.577,84 €
LOT 5 – X. Seguretat	1.800	0,35 €	630,00 €	21%	132,30 €	762,30 €
TOTAL			5.354,00 €		564,70 €	5.918,70 €

4. CONDICIONS GENERALS PER A TOTS ELS LOTS

4.1.- Termini d'entrega per a tots els lots

El termini màxim d'entrega de les comandes serà de 10 dies naturals, a comptar des de la data de petició per la SGA.

En cas d'impossibilitat de subministrament:

- Hauran de comunicar-ho urgentment a la Subdirecció General d'Addiccions, VIH, Infeccions de Transmissió Sexual i Hepatitis Víriques.
- Facilitaran una alternativa pròpia amb la suficient antelació per tal de comprovar la seva idoneïtat i ser aprovada per la Subdirecció General d'Addiccions, VIH, Infeccions de Transmissió Sexual i Hepatitis Víriques.

4.2.- Despeses de lliurament i recepció

Les despeses del lliurament i transport dels béns objecte del subministrament al lloc convingut seran a càrrec del contractista.

4.3.- Certificació del lliurament i facturació

Un cop lliurat el material a la SGA i a l'empresa adjudicatària de l'expedient SA-2023-559 encarregada del muntatge dels kits, la persona encarregada de rebre el material procedirà a la seva comprovació i, en cas de conformitat, signarà l'albarà corresponent especificant el seu nom, cognom, DNI i data de recepció.

Si els béns no es troben en estat de ser rebuts, es farà constar així en l'acta de recepció i es donaran les instruccions precises al contractista perquè esmeni els defectes observats i procedeixi a un nou subministrament de conformitat amb l'encàrrec efectuat. En cas de no ser possible aquesta reposició, l'Administració podrà rebutjar els béns deixant-los de compte del contractista i quedant exempt de l'obligació de pagament o tenint dret, si escau, a la recuperació del preu satisfet.





Amb caràcter previ a la tramesa de la factura per al seu pagament, l'empresa adjudicatària haurà d'acreditar documentalment, davant l'Administració, haver executat el lliurament, mitjançant la relació d'albarans ordinaris del lliurament, on figurarà el nom i adreça del destinatari, relació del material lliurat, data d'entrega, nom, cognom, DNI i la signatura de la persona receptora del material.

El proveïdor emetrà una factura per la totalitat dels subministraments lliurats, facilitant a la SGA els albarans signats i amb la informació que s'especifica en el paràgraf anterior.

El Subdirector General de d'Addiccions, VIH, Infeccions de Transmissió Sexual i Hepatitis Víriques signarà el certificat de conformitat de la prestació del servei, en funció de les unitats subministrades, i es gestionarà el pagament de conformitat amb el que preveu la legislació de contractes del sector públic.

4.4.- Compliment defectuós

L'adjudicatari s'ha de fer responsable que els subministraments es prestin dins del termini previst, en el lloc acordat i d'acord amb les condicions d'aquest PPT. 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.

Si en el moment de l'obertura de les caixes que contenen el material s'acredités l'existència de vici o defectes en els béns subministrats, l'Administració podrà reclamar al contractista la reposició de les unitats que resultin inadequades o la seva reparació, si fos suficient. En cas de no ser possible aquesta reposició abans d'expirar el termini de garantia (punt 4.5), l'Administració podrà rebutjar els béns deixant-los de compte del contractista i quedant exempt de l'obligació de pagament o tenint dret, si escau, a la recuperació del preu satisfet.

Si l'empresa incorre en qualsevol incompliment de les obligacions a càrrec del contractista, s'aplicaran penalitats i, si escau, la resolució del contracte, d'acord amb la normativa vigent en matèria de contractació pública.

4.5.- Termini de garantia

Les empreses han de presentar garantia de la totalitat del material a subministrar i de substitució dels béns defectuosos per d'altres en condicions adients. El termini de garantia és de 2 anys des de la recepció del material que és objecte del contracte.

Si durant el termini de garantia s'acredités l'existència de vici o defectes en els béns subministrats, l'Administració podrà reclamar del contractista la reposició dels que resultin inadequats o la reparació dels mateixos, si fos suficient.

Si els béns no són aptes per a la seva finalitat, com a conseqüència dels vici o defectes observats i imputables a l'empresa contractista, i hi ha la presumpció que la reparació o reposició no és suficient, l'òrgan de contractació pot rebutjar els béns i deixar-los a compte de l'empresa contractista, sense que aquesta tingui el dret al pagament dels béns o, si s'escau, a què se li reclami el preu que l'Administració hagi abonat.

	Doc. original signat per: Joan Colom Farran 23/11/2023	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 11/12/2026	Data creació còpia: 11/12/2023 13:33:52 Pàgina 12 de 13
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ  06NJD3F1TGWK0UA6HFJ92APP20ILI7HD	



4.6.- Formes de contacte amb l'empresa

Les empreses subministradores hauran de disposar d'un telèfon i correu electrònic de contacte per poder tenir assegurat el subministrament o per resoldre qualsevol consulta.

Joan Colom Farran
Subdirecció General d'Addiccions, VIH, Infeccions de Transmissió Sexual i Hepatitis Víriques

	Doc.original signat per: Joan Colom Farran 23/11/2023	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 11/12/2026	Data creació còpia: 11/12/2023 13:33:52 Pàgina 13 de 13
		Original electrònic / Còpia electrònica autèntica CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ  06NJD3F1TGWK0UA6HFJ92APP20ILI7HD	