

**FÀRMACS**

- **Embalatges:**

- El licitador haurà de fer constar en la plica la quantitat i la forma en que aniran envasats els productes ofertats.
- A l'exterior de l'embalatge s'haurà de poder identificar clarament, mitjançant una etiqueta o imprès sobre aquest, la quantitat de producte que conté i el nom del producte.
- Els lliuraments es faran paletitzats en palet europeu de 80 x 120.
- En els productes envasats en paquets estèrils s'hi haurà d'indicar el tipus d'esterilització i la data de caducitat.
- En cas de no complir-se aquests requisits la mercaderia podrà ser retornada.

- **Lloc exclusiu de lliurament:**

**Consorci Corporació Sanitària Parc Taulí**

- Magatzem soterrani, edifici Taulí, C/ Parc del Taulí, 1, 08208 Sabadell, Barcelona

**Centres adherits a la contractació**, si s'escau: segons indicacions de les diferents comandes.

- **Terminis de lliurament:**

- Els subministres es serviran prèvia comanda tramesa per qualsevol dels centres a l'adjudicatari, on s'indicarà la data de lliurament amb 3 dies d'antelació.
- S'haurà de complir obligatòriament la data de lliurament de la comanda, en cas que no sigui possible s'haurà d'avisar amb antelació al servei de compres.

- **Lliurament de mostres per part del licitador (en cas de que així s'exigeixi al Quadre de característiques del contracte):**

- Les mostres dels productes ofertats es lliuraran a lloc indicat al quadre de característiques del contracte.
- Totes les mostres lliurades han d'anar degudament identificades amb el nom del licitador, número d'expedient, número de lot i codi intern de l'Hospital. De no ser així, no seran acceptades.

- **Disposicions generals:**

- L'adjudicatari està obligat a prestar l'assessorament tècnic i assistencial necessari per a la utilització dels productes subministrats.

- Si en la licitació hi hagués medicaments que es trobin dins del període d'exclusivitat de dades al que es refereix l'article 18 de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris, sense que, per tant, en el moment de la licitació hagi possibilitat de concurrència per no haver transcorregut tot el temps degut des de la seva autorització inicial. Respecte aquests medicaments, en cas que durant la vigència del contracte expiri aquest període d'exclusivitat, el CCSPT

es reserva la potestat de resoldre la contractació per modificació substancial de les condicions inicials de la mateixa i promoure una nova licitació per al subministrament del medicament, o continuar amb el contracte fins la finalització de la seva vigència.

- **Albarans de lliurament:**

- Cada lliurament anirà acompanyat dels seus albarans corresponents. Encara que siguin lliuraments parcials d'una comanda, cada una d'elles haurà d'anar acompanyada d'aquests.

- A l'albarà s'hi ha d'identificar clarament:

- Número de comanda.
- Referència de l'article segons el CCSPT, indicat en l'expedient.
- La quantitat servida.
- El nom i referència del producte.

- Tots els albarans han d'estar **VALORATS**.

- Tot lliurament no acompanyat dels corresponents albarans **NO** serà recepcionat.

- **Criteris de seguretat dels hemoderivats (específic únicament per aquest tipus de productes):**

El proveïdor haurà d'aportar informació en cada comanda de:

- Procedència del plasma.

- Certificat de compliment de la normativa de la Farmacopea Europea en el procés de manufacturació (o fabricació) dels productes derivats del fraccionaments del plasma.

- **Altres requeriments:**

- Es valorarà positivament d'acord amb allò establert als criteris de valoració, la presentació en Unidosis.

- Aquestes hauran d'anar identificades en cadascuna de les dosis amb les següents dades:

- 1/ Nom comercial.
- 2/ Principi actiu.
- 3/ Dosis per unitat.
- 4/ Lot i data de caducitat.
- 5/ Proveïdor.

- En cas de trencament d'estocs de fàrmacs contractats en Unidosis, s'aplicarà una penalització econòmica del 40% del cost de la comanda lliurada en altres formes de presentació.

- **Marcatge CE i/o Registre Sanitari:**

RD 1591/2009 de 16 d'octubre, de Productes Sanitaris (BOE núm.268 de 6 de novembre de 2009)

Marcatge CE – Declaració jurada o certificat de la persona que subministra el producte de l'acompliment dels requisits essencials d'acord amb l'establert al RD 1591/2009 i còpia del certificat emès per l'Organisme Notificat, si és el cas.

Acreditació dels procediments administratius d'acord amb el RD 1591/2009 de Productes Sanitaris:

- Còpia de l'anotació al Registre de la Direcció General de Farmàcia i Productes Sanitaris, en els productes de la Classe III i IIb.
- Còpia de la comunicació de responsable dels productes de la Classe I, IIa i amb mesura, segellada per la CCAA on resideixi l'empresa, (només exigible si l'empresa responsable de la comercialització està establerta a Espanya).

Quan l'objecte del contracte siguin productes sanitaris regulats pel RD 1591/2009, serà causa de nul·litat del contracte el no compliment de la inclusió en els productes adjudicats del marcatge de conformitat "CE", així com el no compliment de les demés prescripcions establertes en aquest Reial Decret.

- **Arrendament i/o cessió, manteniment i serveis de suport informàtic (només si aplica):**

La cessió i/o arrendament inclou el manteniment (preventiu i correctiu), les reparacions (mà d'obra, recanvis i transport) i els serveis de suport informàtic dels aparells ofertats.

Pel que fa referència a les reparacions d'avaries dels aparells, la seva reparació caldrà que estigui llesta el següent dia laborable a comptar dels del moment de l'avís; en el supòsit que es requereixi un temps superior, l'empresa licitadora deixarà en cessió un aparell de les mateixes característiques o superiors per tal que l'activitat assistencial no es vegi interrompuda.