

A. Objecte

A.1. Descripció: L'objecte d'aquesta contractació és l'adquisició de 65.000 dosis de l'anticòs monoclonal Nirsevimab per a la prevenció de la malaltia produïda pel Virus Respiratori Sincitial (VRS) en infants que no hagin estat en contacte amb el virus (nascuts entre els mesos d'abril a setembre de 2024 i els que neixen durant els mesos d'octubre-24 a març-25).

També s'immunitzarà als infants d'alt risc durant la seva segona temporada epidemiològica.

A.2. Lots: L'adquisició de l'anticòs monoclonal Nirsevimab es divideix en dos lots:

Lot	Producte	Nº dosis
1	Anticòs monoclonal Nirsevimab 50 mg	40.000
2	Anticòs monoclonal Nirsevimab 100 mg	25.000

Atès que el producte objecte del contracte disposa en fitxa tècnica de dues presentacions segons el pes corporal del lactant: una presentació de 50 mg i una l'altra de 100 mg, essent la dosi recomanada una dosi única de 50 mg als lactants amb pes corporal <5 Kg i una dosi única de 100 mg als lactants amb pes corporal ≥5 kg, es liciten dos lots, un lot per adquirir 40.000 dosis per administrar als lactants amb pes corporal <5 Kg i un altre lot per adquirir 25.000 dosis per administrar als lactants amb pes corporal ≥5 kg.

A.3. Codi CPV: 33651500-3 Immunoserums i immunoglobulines

A.4. Ampliació a un major nombre d'unitats per la baixa d'adjudicació, en els termes que estableix l'article 16.3.a) LCSP :

Sí No

B. Dades econòmiques

B.1 Determinació del preu: el sistema de determinació del preu és per preus unitaris.

B.2 Valor estimat del contracte i mètode aplicat per al seu càlcul:

El valor estimat del contracte és de **16.302.000,00 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, d'acord amb el següent desglossament:

Lot	Producte	Nº dosis	Import licitació (sense IVA)	Increment 20%	Valor Estimat del Contracte
1	Anticòs monoclonal Nirsevimab 50 mg	40.000	8.360.000,00 €	1.672.000,00 €	10.032.000,00 €
2	Anticòs monoclonal Nirsevimab 100 mg	25.000	5.225.000,00 €	1.045.000,00 €	6.270.000,00 €
			13.585.000,00 €	2.717.000,00 €	16.302.000,00 €

B.3 Pressupost base de licitació:

El pressupost de licitació s'ha determinat a partir de les necessitats previstes per a l'any 2024, segons el nombre d'unitats previstes 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. Es considera que els preus esmentats són ajustats a preus de mercat, tal i com disposa l'article 102 de la LCSP.

S'estima un pressupost de licitació del present contracte de **14.128.400,00 euros**, dels quals **13.585.000,00 euros** corresponen al preu del contracte i **543.400,00 euros** corresponen al 4% d'IVA, d'acord amb el desglossament següent:

Lot	Producte	Nº dosis	Preu unitari (sense IVA)	Import licitació (sense IVA)	Import IVA (4%)	Import total licitació (amb IVA)
1	Anticòs monoclonal Nirsevimab 50 mg	40.000	209,00 €	8.360.000,00 €	334.400,00	8.694.400,00 €
2	Anticòs monoclonal Nirsevimab 100 mg	25.000	209,00 €	5.225.000,00 €	209.000,00 €	5.434.000,00 €
				13.585.000,00 €	543.400,00 €	14.128.400,00 €

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.

B.4 Pagament amb altres béns: No s'estableix



C. Existència de crèdit

C.1 Partida pressupostària: SA1403D/489000200/4140/0000 (vacunes sistemàtiques)

C.2 Expedient d'abast plurianual:

Sí No

C.3 Tramitació anticipada:

Sí No

D. Termini de durada del contracte

D. 1. Termini de durada:

Des de la data de formalització del contracte fins al 31 de desembre de 2024.

D.2 Possibilitat de pròrroques i durada d'aquestes (si escau):

Sí No

Aquesta previsió s'ha d'entendre sens perjudici del supòsit específic de pròrroga del contracte inicial previst a l'article 29.4 LCSP per garantir la continuïtat de la prestació a realitzar pel contractista, d'acord amb allò que estableix la clàusula 5.8 d'aquest plec de clàusules administratives particulars.

E. Variants

Sí No

F. Tramitació de l'expedient i procediment d'adjudicació

F.1 Tramitació: Ordinària

F.2 Supòsit legal de procediment negociat sense publicitat:

Es tramita mitjançant **procediment negociat sense publicitat per exclusivitat**, d'acord amb allò que disposa l'article 168.a) 2n de la LCSP, atès que concorren en aquest cas raons tècniques i de protecció de drets exclusius que impossibiliten la concurrència, ja que el subministrament només es pot encomanar a una empresa determinada.

En aquest sentit, l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris (AEMPS) ha emès certificat de data 13 de febrer de 2024 on fa costar que, actualment, els únics medicaments d'ús humà que inclouen en la seva composició Nirsevumab com a principi actiu, autoritzats per a la seva comercialització a Espanya, són:

BEYFORTUS 50 mg i BEYFORTUS 100 mg:

- Titular autorització comercialització: SANOFI WINTHROP INDUSTRIE
- Representant local a Espanya: SANOFI AVENTIS, S.A.

Es convidarà, per tal que presenti oferta, la següent empresa:

- SANOFI-AVENTIS,S.A. – NIF: A08163586

Aquest procediment es troba **subjecte a regulació harmonitzada**, atès que la quantia del Valor Estimat del Contracte és superior a 221.000 euros, segons l'establert a l'art. 21 de la LCSP.

F.3 Contracte reservat

- Sí No

G. Terminis i lloc de lliurament

G.1. Termini i lloc de lliurament:

L'empresa adjudicatària procedirà al subministrament prèvia sol·licitud de la Secretaria de Salut Pública (mitjançant e-mail o altres sistemes electrònics) en la data especificada per Secretaria de Salut Pública.

El subministrament es farà en entregues prèvia petició de la Secretaria de Salut Pública, amb el compromís de fer efectives les peticions puntuals que puguin ser necessàries en un termini que no podrà excedir de 48 hores.

El lliurament de les comandes s'efectuarà en els centres de destí prèvia autorització de la Secretaria de Salut Pública, els matins dels dies laborables, de 9 a 13,30 hores, de dilluns a dijous (mai divendres ni vigílies de festa, excepte en els casos en que la Secretaria de Salut Pública així ho indiqui). Les despeses de transports i lliuraments en destí aniran a càrrec de l'adjudicatari.

El temps de transport no podrà excedir de 48 hores, comptades des de que el producte surti del laboratori fins que sigui lliurat als centres de destí.

G.2. Lloc de recepció: Els centres de destí de les comandes seran:

Centre	Adreça	CP	Localitat
Logaritme	C/Moli d'en Guineu 18-22, Polígon Moli del Racó	08770	Sant Sadurní d'Anoia
Tarragona	Dr. Mallafre i Guasch 4, Edifici D, Planta 6, P1	43007	Tarragona
Costa Ponent	Gran Via, 201 Magatzem general (Hospital. Durant i Reynals)	08907	L'Hospitalet de Llobregat
Consorti Terrassa	Crta. Torrebonica s/n (Ed. Atenció Primària)	08227	Terrassa
Mútua Terrassa	Rambla Egara, 386	08221	Terrassa
Edifici Salvany	Roc Boronat, 81-95	08005	Barcelona

La Secretaria de Salut Pública podrà demanar el dipòsit de tots o una part dels productes a subministrar, en els termes que estableix l'apartat 5 del Plec de prescripcions tècniques (d'ara en endavant PPT).

H. Solvència econòmica i financera i tècnica o professional

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.

H.1. Criteris objectius de solvència, d'entre els assenyalats als articles 87 a 91 de la LCSP, vinculats al seu objecte i proporcionals al mateix, són els següents:

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 dels lots als quals es licita:

- Lot 1: 10.032.000,00 €
- Lot 2: 6.270.000,00 €

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 del lot o lots als quals es liciti:

- Lot 1: 7.022.400,00 €, és a dir el 70% de 10.032.000,00.
- Lot 2: 4.389.000,00 €, és a dir el 70% de 6.270.000,00.

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 asseguren 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.

H.2. Adscripció de mitjans materials i/o personals a l'execució del contracte

Sí No

Obligació essencial:

Sí No

H.3. Altres documents i/o requisits

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.

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 conforme 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.

I. Garantia provisional

Sí No

J. Garantia definitiva

Sí No

Import: D'acord amb l'article 107.3 LCSP, 5% de l'import de licitació (IVA exclòs)

Forma de constitució:

La garantia es pot constituir en qualsevol de les formes previstes en la clàusula 27 del plec de clàusules administratives particulars.

En cas que el licitador opti per constituir la garantia mitjançant retenció en el preu del contracte, la retenció serà practicada sobre l'import de la primera factura o, si no fos suficient amb la primera factura, es faria la retenció en les factures següents fins a retenir l'import total de la garantia. Per a això, serà necessari que l'adjudicatari sol·liciti la retenció en el preu mitjançant la presentació de l'**Annex 6** d'aquest plec en el moment equivalent al de la constitució de la garantia definitiva, identificant clarament el títol, el número d'expedient i l'import de la garantia definitiva.

K. Criteris d'adjudicació

Per raó de l'objecte del contracte i la modalitat de procediment, s'estableix com a criteri d'adjudicació només **el preu**.

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

Atès que concorre únicament una empresa licitadora, es considera anormalment baixa l'oferta econòmica un 25% més baixa que el pressupost de licitació.

M. Altra documentació a presentar per les empreses licitadores o per les empreses proposades com adjudicatàries

1. L'empresa licitadora ha d'aportar tota la documentació que es relaciona a la clàusula 17.1 del plec de clàusules administratives particulars. A més, ha d'aportar la documentació addicional següent, d'acord amb el que descriu l'apartat 3 de "Requisits tècnics" del PPT:

1.1. L'autorització i el registre de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris referent al medicament objecte de licitació.



En cas que el medicament encara 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 conforme 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.

1.2. Acreditació mitjançant documents oficials de complir amb les disposicions legals establertes per l'Administració Sanitària de l'Estat pel que fa a controls de fabricació, conservació, distribució i formalitats.

1.3. Pel que fa a les especialitats importades, es requereix el registre actualitzat de les autoritats sanitàries del país d'origen. A més, en el cas d'importacions, prèviament a la distribució, cal que tingui autoritzada la importació per part de *l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris del Ministeri de Sanitat*.

1.4. Certificat que especifiqui la compatibilitat del producte amb la resta de vacunes del calendari vacunal.

1.5. Documentació tècnica de producte.

1.6. Catàleg d'agrupacions i productes, i relació de les mides de totes les caixes.

1.7. Certificat oficial de compliment del sistema d'identificació estàndard GS1-128 a les etiquetes identificatives de cada unitat d'agrupació de productes, expedit per l'autoritat competent, a fi d'aconseguir una traçabilitat total dels productes des del seu origen.

1.8. Capacitat del laboratori per intercanviar documents comercials mitjançant el sistema EDI (Electronic Data Interchange).

1.9. Certificat on acrediti que té capacitat per a intercanviar dades en format electrònic dins d'un sistema logístic integral, en cas de no disposar del sistema EDI.

1.10. Certificat que acrediti que el transport del producte s'efectuarà mitjançant camions frigorífics i l'ús de materials que assegurin la correcta conservació durant el temps de transport.

2. L'empresa proposada adjudicatària ha d'aportar la documentació que es relaciona a la clàusula 26.3 del plec de clàusules administratives particulars.

D'acord amb la clàusula 15.5 del PCAP, les empreses estrangeres que contractin a Espanya han de presentar la documentació traduïda de forma oficial al castellà o, si s'escau, a la llengua de la comunitat autònoma en el territori de la qual tingui la seva seu l'òrgan de contractació.

N. Condicions especials d'execució

Tenen la consideració de condicions especials d'execució del contracte:

1. Totes les obligacions i compromisos que s'enumeren a la clàusula ètica (clàusula

39) del plec de clàusules administratives particulars.

2. 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.

En tot cas, són condicions especials d'execució del contracte les que s'assenyalen com a tals en el plec de clàusules administratives particulars d'aquest expedient.

O. Tractament de dades de caràcter personal

L'execució del contracte requereix el tractament pel contractista de dades de caràcter personal per compte del Departament de Salut (responsable del tractament):

- Sí No

P. Cessió del contracte

- Sí No

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

Q. Revisió de preus

- Sí No

R. Modificacions del contracte previstes

- Sí No

D'acord amb l'article 204 en relació amb la DA 33^a de la LCSP, es preveu la possibilitat de modificar el contracte 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 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.

S. Termini de garantia

- Sí No

Termini: El termini de garantia és de 2 anys des del lliurament de les vacunes objecte del contracte.

T. Programa de treball

- Sí No



U. Penalitats

Sí No

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

1. 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.
2. En cas d'incompliment de les condicions d'execució de caràcter obligatori previstes en el plec de prescripcions tècniques, s'estableix el següent règim de penalitats (incompliment greu):
 - 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 dels productes objecte de les comandes que no puguin fer-se efectives en els terminis del requisit 4.3 del PPT que regeix aquesta contractació.
 - 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 resoldre 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.

V. Obligacions essencials del contracte

Sí No

W. Responsable del contracte

Responsable del contracte: La Subdirectora general de Promoció de la Salut de la Secretaria de Salut Pública del Departament de Salut.



Òrgan de contractació: La Secretària General del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya.

X. 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.

Y. Subcontractació

Sí No

Z. Aspectes objecte de negociació i procediment de les rondes negociadores

Els òrgans de contractació negociaran amb les empreses licitadores les ofertes que aquestes hagin presentat en aquells aspectes i en la forma assenyalats en aquest apartat:

1. Aspectes objecte de negociació: el preu.
2. Constitució de Mesa de Contractació:

Sí No



OBSERVACIONS

1. Resum del contingut del sobre o arxiu electrònic (clàusula 17.1 PCAP)

- Document europeu únic de contractació (annex 1)
- Declaració de confidencialitat (annex 2)
- Oferta econòmica (annex 3)
- Declaració de grup empresarial (annex 4)
- Altra documentació indicada a l'apartat M.1. del QC:
 - L'autorització i el registre de *l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris* referent al medicament objecte de licitació.
 - Acreditació mitjançant documents oficials de complir amb les disposicions legals establertes per l'Administració Sanitària de l'Estat pel que fa a controls de fabricació, conservació, distribució i formalitats.
 - Pel que fa a les especialitats importades, es requereix el registre actualitzat de les autoritats sanitàries del país d'origen. A més, en el cas d'importacions, prèviament a la distribució, cal que tingui autoritzada la importació per part de *l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris del Ministeri de Sanitat*.
 - Certificat que especifiqui la compatibilitat del producte amb la resta de vacunes del calendari vacunal.
 - Documentació tècnica de producte.
 - Catàleg d'agrupacions i productes, i relació de les mides de totes les caixes.
 - Certificat oficial de compliment del sistema d'identificació estàndard GS1-128.
 - Capacitat del laboratori per intercanviar documents comercials mitjançant el sistema EDI (Electronic Data Interchange)
 - Certificat on acrediti que té capacitat per a intercanviar dades en format electrònic dins d'un sistema logístic integral, en cas de no disposar del sistema EDI.
 - Certificat que acrediti que el transport del producte s'efectuarà mitjançant camions frigorífics i l'ús de materials que assegurin la correcta conservació durant el temps de transport.

2. Certificació del lliurament i facturació

L'empresa emetrà la facturació una vegada realitzi el lliurament efectiu de les quantitats sol·licitades. La facturació es farà de forma centralitzada, sempre sobre el material lliurat i un cop comprovada i registrada, la seva idoneïtat pel que fa a condicions d'entrega.

Per comprovar el compliment de les condicions exigides en aquest contracte, la persona responsable del Servei de Medicina Preventiva realitzarà les comprovacions que considerin adients per assegurar la correcta execució del contracte.

En els albarans d'entrega es farà constar la data de caducitat del producte. Tal i com estableix el punt 3.6 del PPT, en el moment del subministrament s'exigirà una caducitat igual a l'aprovada en fitxa tècnica, s'admetrà com a màxim una desviació no superior al 25%. Es reserva la possibilitat de retornar la totalitat o part de les dosis entregades que no compleixin amb aquest requisit.

El Departament de Salut emetrà certificat de conformitat de la factura rebuda, una vegada acreditat el lliurament efectiu del producte mitjançant els albarans d'entrada, que confirmen la recepció del producte als centres de destí. Aquesta certificació de conformitat serà requisit previ per al pagament de la factura.

3. Consultes sobre la licitació

Les consultes, tant administratives com tècniques, es poden formular a través de l'apartat "Dubtes i preguntes" del Tauler d'anuncis de l'espai d'aquesta licitació del perfil del contractant del Departament.

Perfil del contractant: <https://contractaciopublica.gencat.cat/perfil/salut>

Per tal de rebre comunicacions automàtiques mitjançant correu electrònic de totes les publicacions que es facin sobre aquest expedient en el perfil del contractant, els licitadors s'hauran d'inscriure accedint a l'enllaç "Voleu que us informem de les novetats?" que trobaran a la pàgina corresponent a l'anunci de licitació que es publiqui en el perfil.

En el cas que el sol·licitat per les empreses licitadores siguin aclariments a l'establert en els plecs o en la resta de documentació, les respostes tindran caràcter vinculant i es publicaran en el perfil del contractant, d'acord amb el que disposa l'article 138.2 de la LCSP.

Per a consultes de caire administratiu, també us podeu adreçar a:

contractacions.salut@gencat.cat