

QUADRE DE CARACTERISTIQUES

Exp. Núm. SA-2024-805

A. Objecte

A.1 Descripció:

L'objecte d'aquesta contractació és el subministrament de 40.000 dosis de vacuna contra l'herpes zòster per a l'any 2024

A.2 Lots: No s'estableixen

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.

A.3 Codi CPV: 33651600-4 Vacunes

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 **5.772.000,00 €**, atès que no es preveu la possibilitat de pròrroga i sí es preveu la possibilitat de modificació del contracte fins a un màxim d'un 20% del preu del contracte.

Nº dosis	Import licitació (sense IVA)	Modificació 20%	Valor Estimat del Contracte
40.000	4.810.000,00 €	962.000,00 €	5.772.000,00 €

B.3 Pressupost base de licitació: Preus unitaris

El pressupost de licitació del present contracte és de 5.002.400,00 €, dels quals 4.810.000,00€ corresponen al preu del contracte i 192.400,00 € corresponen al 4% d'IVA, d'acord amb el desglossament següent:

Any	Nº dosis	Preu unitari (sense IVA)	Import licitació (sense IVA)	Import IVA (4%)	Import total licitació (amb IVA)
2024	40.000	120,25 €	4.810.000,00 €	192.400,00 €	5.002.400,00 €

Aquest preu 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.

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 SA1403D/489000200/4140/0000, de vacunes sistemàtiques, del pressupost del Departament de Salut de l'any 2024.

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

C. Existència de crèdit

Partida pressupostària: SA1403D/489000200/4140/000 (vacunes sistemàtiques).

C.1 Expedient d'abast plurianual: Sí No

C.2 Tramitació anticipada: Sí No

D. Termini de durada del contracte

D1. 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 possibilitat de pròrroga 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: Urgent

La vacunació contra l'herpes zòster està inclosa al calendari de vacunacions a les persones als 65 anys i als 80 anys, així com a les persones amb condicions d'alt risc. Tenint en compte les complicacions que pot produir la malaltia, especialment en les persones més vulnerables, addicionalment l'any 2023 s'ha ampliat la recomanació de vacunació a les persones de més de 90 anys i a persones amb més de 2 episodis de herpes zòster i persones amb tractament immunosupressor.

Per tal de poder assumir totes les indicacions de vacunació la població contra l'herpes zòster,

és del tot necessari poder disposar de les vacunes necessàries el més aviat possible, i evitar trencaments d'estocs i casos d'herpes zòster en persones amb condicions de risc i evitar així, possibles complicacions. Cal tenir en compte, que les indicacions de vacunació en aquests col·lectius de persones és degut a que tenen una predisposició a les mateixes degut a la immunosupressió. És clau aconseguir cobertures vacunals elevades en persones grans per evitar malalties, complicacions i hospitalitzacions.

Per aquest motiu, resulta imprescindible disposar de les vacunes necessàries al més aviat possible per a poder assumir totes les indicacions de vacunació.

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

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, s'ha sol·licitat a l'Agència Espanyola de Medicaments Productes Sanitaris (AEMPS) la relació d'empreses que tenen aprovat el registre d'especialitats farmacèutiques de la vacuna inactivada contra l'herpes zòster, i l'AEMPS ha emès certificat de data 28 de juny de 2024 on fa costar que, actualment, l'única vacuna autoritzada i comercialitzada a Espanya és SHINGRIX®, essent el laboratori comercialitzador Glaxosmithkline Biologicals. S.A i el representat local a Espanya GlaxoSmithKline, S.A.

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

- GLAXOSMITHKLINE, S.A. Societat Anònima, amb NIF A28228526

A més, cal destacar que aquest procediment es troba subjecte a regulació harmonitzada, atès que la quantia del Valor Estimat del Contracte és superior a 221.000 €, 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:

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. Mallafré i Guasch 4, Edifici D, Planta 6, P1	43007	Tarragona
Costa Ponent	Avinguda de la Granvia de l'Hospitalet, 201 Magatzem general (Hospital Duran i Reynals)	08907	L'Hospitalet de Llobregat
ConSORCI Terrassa	Crta. Torrebonica s/n (Ed. Atenció Primària)	08227	Terrassa
Mútua Terrassa	Rambla Egara, 386	08221	Terrassa

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 la clàusula 15.5 del Plec de Clàusules Administratives Particulars (en endavant, 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.

H1. Criteris de selecció relatius a la solvència econòmica i financera i tècnica o professional**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 (5.772.000,00 €).

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 o professional

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

- 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.
- 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 (4.040.400,00 €, és a dir, el 70% de 5.772.000,00 €).

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 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.

H2. Adscripció de mitjans materials i/o personals a l'execució del contracte

Sí No

Obligació essencial:

Sí No

H3. Altres documents i/o requisits

Sí No

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.

L'oferta del producte ha de contemplar en la seva fitxa tècnica, les pautes i dosis establertes al calendari de vacunacions vigent de Catalunya.

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 del 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 que sigui 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

Sí No

Documentació requerida:

a) 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:

- 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: fitxa tècnica, composició complerta del producte, pautes d'administració (núm. de dosis i combinacions amb altres productes,...), immunogenicitat, seguretat, reactogenicitat, característiques de termoestabilitat a diferents temperatures de tots els productes i resistència a la congelació.
- 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 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.
- 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.
- **Mostres:** l'empresa ha de remetre un exemplar del prospecte utilitzat i una mostra d'un exemplar de presentació. S'haurà d'entregar en un sobre tancat al Registre del Departament de Salut, amb les següents indicacions:

Departament de Salut
C. Roc Boronat, 81-95
08005 Barcelona
Exp. SA-2024-805

A l'atenció de la Cap de Servei de Contractació i Patrimoni

Les mostres s'hauran de presentar dins del termini especificat en l'anunci de licitació de l'expedient publicat al Perfil del contractant del Departament de Salut.

En cas que el licitador no presenti les mostres, li seran requerides en un termini màxim per la seva entrega de 3 dies hàbils. Si passats els tres dies, i no s'ha presentat les mostres requerides, la no presentació serà causa d'exclusió del licitador del lot en el qual s'havien d'haver presentat les mostres.

- 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. En el cas d'especialitats importades, quan no es disposi d'un mostra física, l'empresa podrà presentar un certificat especificant les característiques de la presentació del producte en lloc de la mostra.
- b) L'empresa proposada adjudicatària ha d'aportar la documentació que es relaciona a la clàusula 26.3 del plec de clàusules administratives particulars. A més, haurà de presentar la documentació següent:

- 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.

N. Condicions especials d'execució

Tenen consideració de condicions especials d'execució del contracte:

1. Les contingudes a la clàusula ètica regulades al regulades a l'apartat 39.2.A del 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.

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

Causes de modificació:

D'acord amb l'art. 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:

- 1) 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.
- 2) 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:

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 tècniques.

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.

V. Obligacions essencials del contracte

Sí No

W. Responsable del contracte

Responsable del contracte: La persona titular de la subdirecció general de Promoció de la Salut de la Secretaria de Salut Pública del Departament de Salut.

Òrgan de contractació: La persona titular de la Secretaria General del Departament de Salut.

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

No procedeix, atès que el subministrament constitueix una unitat funcional i concorren raons d'exclusivitat que comporten que només l'empresa comercialitzadora pugui efectuar el subministrament.

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 PCA)

SOBRE ÚNIC

- Document europeu únic de contractació (Annex 1)
- Declaració de confidencialitat (Annex 2)
- Oferta econòmica (Annex 3)
- Declaració de grup empresarial (Annex 4)
- Altra documentació relacionada a l'apartat M.a) del quadre de característiques

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. Si els productes entregats tenen una data de caducitat inferior a la que estableix el punt 3.7 del PPT, el laboratori adjudicatari es compromet a admetre, recollir i abonar les dosis del producte no utilitzades a la campanya fins a un percentatge màxim del 20% de les dosis de producte adquirides, havent de fer-se càrrec de les despeses de transport derivades de la recollida de les dosis en els centres indicats per la Secretaria de Salut Pública.

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