

Documentació a incorporar en els apartats de l'aplicació sobre digital

Annexos:

- Annex 1 criteris d'adjudicació
- Annex 2 tècnic
- Annex 3 criteris objectius
- Annex 4 de documents a incorporar als sobres

Documents que els licitadors han d'aportar en el sobre únic

Mirar clàusula 14.1 del PCAP: Presentació d'ofertes electrònicament mitjançant l'aplicació del "Sobre Digital"

1. Índex
2. Dades complementàries (Model 1)
3. Declaració de confidencialitat (Model 2)
4. Si s'escau, compromís de constituir-se formalment en una Unió Temporal d'Empreses (Model 3)
5. Declaració Responsable (Model 4)
6. Declaració acreditativa d'estar inscrits al RELI o al ROLECE (Models 5.1 o 5.2) o si l'empresa no està inscrita en cap d'aquests Registres haurà d'acreditar haver presentat la sol·licitud d'inscripció en el corresponent Registre amb data anterior a la data final de presentació de les ofertes. Aquesta circumstància s'acreditarà mitjançant aportació de l'acusament de rebut de la sol·licitud emès pel corresponent Registre i una declaració responsable d'haver aportat la documentació preceptiva i de no haver rebut requeriment d'esmena. En el cas de recaure la proposta d'adjudicació al seu favor i de no haver-se produït l'acte d'inscripció al Registre, l'empresa haurà d'aportar tots els documents acreditatius de la personalitat jurídica, capacitat d'obrar i solvència que li siguin requerits.
7. Model 9: Declaració econòmic
8. Declaració d'absència de conflicte d'interessos
9. Annex 2 tècnic a complimentar segons instruccions recollides al propi annex i al Plec de Prescripcions tècniques
10. Annex 3 de criteris objectius a complimentar segons instruccions recollides al propi annex i al Plec de Prescripcions tècniques
11. Fitxa descriptiva de les característiques tècniques i referència
12. Foto/Dibuix del producte
13. Descripció de l'embalatge: unitat de consum i quantitat d'unitats per embalatge

14. Documentació acreditativa referent al reglament (UE) 2017/745 i al reglament (UE) 2023/307 del 15 de març de 2023 sobre productes sanitaris:

- ✓ ***En el cas que el producte ofert compleixi amb la normativa MDR, s'haurà d'adjuntar el Certificat UE de l'Organisme Notificat referent al MDR.***
- ✓ ***En el cas que el producte ofert compleixi amb la normativa MDD (Marcat CE), s'haurà d'adjuntar l'extensió de certificat CE i l'acord amb l'Organisme Notificat (obligatori en ofertes presentades a partir del 26/09/2024)***

15. Qualsevol altra documentació acreditativa requerida al Plec de Prescripcions Tècniques