

PLEC DE PRESCRIPCIONS TÈCNIQUES PARTICULARS CORRESPONENTS AL CONTRACTE PER A L'ADQUISICIÓ DEL MATERIAL NECESSARI PER A UN CONSUM HIGIÈNIC DE DROGUES PER VIA PARENTAL DEL PROGRAMA D'INTERCANVI DE XERINGUES (PIX) DE L'ANY 2025

1. OBJECTE DE LA CONTRACTACIÓ

El present plec té per objecte regular tècnicament l'adquisició d'ampolles d'aigua bidestil·lada, cassoletes, tovalloletes, xeringues americanes i xeringues espanyoles, així com el muntatge de kits del programa PIX, per tal de distribuir-los en els diferents punts que atenen a persones consumidores de drogues per via injectada i promoure així l'ús individual de material per al consum higiènic de drogues per via parenteral i reduir els riscos associats a la injecció.

El subministrament i el muntatge de kits inclou la seva distribució als centres col·laboradors de la Subdirecció General d'Addiccions, VIH, ITS i Hepatitis Víriques (en endavant SGAVIHV) del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya (veure detall a cada lot).

- Lot 1: Adquisició d'aigua bidestil·lada de 5 ml
- Lot 2: Adquisició de cassoletes
- Lot 3: Adquisició de tovalloletes antisèptiques
- Lot 4: Adquisició xeringues americanes
- Lot 5: Adquisició xeringues espanyoles
- Lot 6: Muntatge i distribució de kits del programa PIX

2. DETALL DELS LOTS

LOT 1: ADQUISICIÓ D'AIGUA BIDESTIL·LADA DE 5ML

A) DESCRIPCIÓ TÈCNICA DEL PRODUCTE

A.1) Generals

Ampolles de 5 ml d'aigua per a injecció per a ús parenteral indicada com a vehicle per la dilució o dissolució de medicaments parenterals.

A.2) Característiques

- Envàs de plàstic
- Elements de fàcil obertura
- Ha de contenir 5 ml d'aigua bidestil·lada
- Solució transparent i incolora

A.3) 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.





L'etiquetatge del producte ha d'estar redactat almenys en castellà i, quan sigui possible, també en català.

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 el proposat adjudicatari presenti la documentació següent:

- En cas que el fabricant sigui d'Espanya 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.5) 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 pel qual es regula el procediment d'autorització, registre i condicions de dispensació dels medicaments d'ús humà fabricats industrialment.

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.

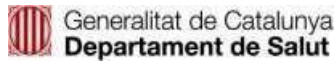
A.7) Presentació de mostres

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

B) LLOCS D'ENTREGA DEL SUBMINISTRAMENT

Veure l'apartat 3.1. *Subministrament i llocs d'entrega dels lots 1, 2, 3, 4 i 5, del punt 3. Condicions generals per a tots els lots, d'aquest plec de prescripcions tècniques.*





LOT 2: ADQUISICIÓ DE CASSOLETES

A) DESCRIPCIÓ TÈCNICA DE LES CASSOLETES

A.1) Generals

Cassoleta estèril necessària per facilitar la dissolució de la substància en condicions higièniques.

Junt amb la cassoleta s'inclourà un filtre de cotó per tal de reduir la presència de possibles impureses de la substància.

A.2) Característiques

- Estèril
- D'alumini electrolític o material que garanteixi la no toxicitat en utilitzar-lo per a l'ús previst.
- Diàmetre exterior entre 28-32 mm.
- Màneg de plàstic de longitud màxima 18 mm.
- Gruix entre 20 i 25µ.
- Capacitat màxima de la cassoleta de 2,5ml.
- Base plana per tal que la cassoleta es mantingui estable.
- Presentació de les cassoletes: envàs unitari, amb mecanisme de fàcil obertura, que contingui la cassoleta, el màneg de plàstic i el filtre de cotó.

A.3) Etiquetatge

En l'etiquetatge del producte cal fer constar com a mínim l'esterilitat del producte, que és d'un sol ús, el número de lot i la caducitat.

L'etiquetatge del producte ha d'estar redactat almenys en castellà i, quan sigui possible, també en català.

A.4) Paràmetres de qualitat

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

- Un certificat emès per l'Agència Espanyola de Normalització (AENOR) que acrediti el compliment de les indicacions establertes a la Norma ISO 9001:2015. Sistemes de gestió de qualitat, en la fabricació de les cassoletes. En cas de no disposar-ne, es podrà substituir per una declaració responsable conforme realitzarà els controls de qualitat dels subministrament efectuat de les cassoletes, a fi de garantir la seva destinació a l'ús humà en òptimes condicions d'higiene, estructura i composició. L'adjudicatari assumirà el cost d'aquests controls.
- Acreditació conforme cada lot de fabricació de cassoletes està sotmès a una assaig d'esterilitat, i presentació de la documentació tècnica següent:
 - Descripció detallada de les condicions en què es fabriquen, netegen, envasen i esterilitzen (quin mètode) les cassoletes.
 - Informe acreditatiu de validació del procés d'esterilització utilitzat.
 - Informe acreditatiu de què el material utilitzat per a l'envasat i el propi procediment d'envasat unitari de les cassoletes garanteix l'hermeticitat i estanqueïtat de l'envàs fins a la data de caducitat.





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 garantir l'esterilitat de, 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

Veure l'apartat 3.1. *Subministrament i llocs d'entrega dels lots 1, 2, 3, 4 i 5*, del punt 3. *Condicions generals per a tots els lots*, d'aquest plec de prescripcions tècniques.

LOT 3: ADQUISICIÓ 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) Requisits d'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.

L'etiquetatge del producte ha d'estar redactat almenys en castellà i, quan sigui possible, també en català.

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 què 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

5



Doc. original signat per:
Ana Isabel Ibar Fañanás
11/12/2024

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 07/01/2028

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0DP4SLGBSE3ITA5GF17HFMQKT5UFVVUE

Data creació còpia:
07/01/2025 13:23:07

Pàgina 5 de 19



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 de l'apartat 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

Veure l'apartat 3.1. *Subministrament i llocs d'entrega dels lots 1, 2, 3, 4 i 5, del punt 3. Condicions generals per a tots els lots, d'aquest plec de prescripcions tècniques.*





LOT 4: ADQUISICIÓ DE XERINGUES TIPUS "AMERICANES"

A) DESCRIPCIÓ TÈCNICA DEL PRODUCTE

A.1) Generals

Xeringues tipus "americanes", de tres peces: cos, èmbol i junta d'estanquitat amb agulla soldada.

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 cm^3 o en ml.
- Estèrils.
- De tres peces: cos, èmbol i junta d'estanquitat amb agulla soldada.
- Capacitat de la xeringa: 1 ml.
- Agulla de 26G.
- Longitud de l'agulla: mínim 12 mm i màxim 13 mm.
- Lliures de làtex.
- Dos caputxons protectors (per cada extrem de la xeringa) per mantenir l'esterilitat.
- Envasades en bosses que continguin un màxim de 20 unitats.

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.

L'etiquetatge del producte ha d'estar redactat almenys en castellà i, quan sigui possible, també en català.

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 del 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,

7



Doc. original signat per:
Ana Isabel Ibar Fañanás
11/12/2024

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 07/01/2028

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0DP4SLGBSE3ITA5GF17HFMQKT5UFVVUE

Data creació còpia:
07/01/2025 13:23:07

Pàgina 7 de 19



- 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

Veure l'apartat 3.1. *Subministrament i llocs d'entrega dels lots 1, 2, 3, 4 i 5, del punt 3. Condicions generals per a tots els lots, d'aquest plec de prescripcions tècniques.*

LOT 5: ADQUISICIÓ DE XERINGUES “ESPANYOLES”

A) DESCRIPCIÓ TÈCNICA DEL PRODUCTE

A.1) Generals

Xeringues tipus “espanyoles”, de tres peces: cos, èmbol i junta d'estanquitat amb agulla muntada.

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.
- Estèrils.
- De tres peces: cos, èmbol i junta d'estanquitat amb agulla muntada.
- Capacitat de la xeringa: 1 ml.
- Agulla de 25G.
- Longitud de l'agulla: mínim 15mm i màxim 16mm.
- Lliures de làtex.
- Envasades en blisters individuals.

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.

L'etiquetatge del producte ha d'estar redactat almenys en castellà i, quan sigui possible, també en català.

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:

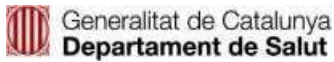
- Declaració de conformitat emesa pel fabricant en la qual el producte objecte de subministrament compleix amb els requisits essencials establerts a la Directiva 93/42/CE del Consell de 14 de juny de 1993 relativa als productes sanitaris o al Reglament (EU) 2017/745 del Parlament Europeu i del Consell,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

Veure l'apartat 3.1. *Subministrament i llocs d'entrega dels lots 1, 2, 3, 4 i 5*, del punt 3. *Condicions generals per a tots els lots*, d'aquest plec de prescripcions tècniques.

LOT 6: MUNTATGE I DISTRIBUCIÓ DE KITS PROGRAMA PIX

A) DESCRIPCIÓ TÈCNICA DEL PRODUCTE

A.1) Generals

Muntatge i subministrament de kits del Programa d'Intercanvi de Xeringues.

Es distribueixen tres tipus de kits: kit estàndard, kit amb contenidor i kit en caixa. Es preveu la producció de 371.500 unitats del model kit estàndard, 11.600 unitats del model kit amb contenidor i 3.900 unitats del model kit en caixa.

A.1.1) El kit estàndard es compon del següent material:

- **Una xeringa estèril.** Hi ha de dos tipus: americana i espanyola. S'inclourà en el kit una o l'altra, en funció de la petició del centre. Presentació del producte: generalment les xeringues es presenten en caixes d'entre 100 unitats i 120 unitats.
- **Una ampolla d'aigua bidestil·lada de 5 ml.** Format de plàstic. Presentació del producte: generalment en caixes de 500 unitats.
- **Dues tovalloletes antisèptiques.** Presentació del producte: generalment les caixes contenen d'entre 100 i 500 unitats.
- **Una cassoleta amb mànec de plàstic i filtre, tot en un únic envàs.** Forma de presentació: habitualment en caixes de 2.500 unitats.
- **Embolcall individual.** S'inclourà el material anterior citat en aquest embolcall. Les característiques generals de l'embolcall són:





- Bossa de polietilè de baixa intensitat transparent.
- Gramatge de 200 grams (50 micres).
- Mides: 8cm x 21cm.
- Impresa a 5 tintes per una cara. Hi ha dos models gràfics de l'embolcall per diferenciar el tipus de xeringa que conté el kit. La Subdirecció General d'Addiccions, VIH, ITS i Hepatitis Víriques, facilitarà les imatges a imprimir: kits de xeringa americana i kits de xeringa espanyola. (s'adjunten imatges).

Imatge 1. Model gràfic de kit amb xeringa tipus "americana"



Imatge 2. Model gràfic de kit amb xeringa tipus "espanyola"



A.1.2) El kit amb contenidor es compon del mateix material que el kit estàndard però, a més, incorpora un contenidor porta-xeringues de plàstic rígid de mides 14,5cm x 2,3cm. El contenidor porta-xeringues serà subministrat per l'entitat adjudicatària.

A.1.3) El kit en caixa es compon del mateix material que el kit estàndard, excepte l'embolcall, que no és de plàstic, sinó una caixa de cartró de les següents característiques:

- Caixa de cartró de 250 gr.
- Mides: 12cm x 7cm x 2cm.
- Impresa a 1 tinta per les dues cares. La Subdirecció General de d'Addiccions, VIH, ITS i Hepatitis Víriques (SGAVIHV) facilitarà la imatge a imprimir (s'adjunta imatge).



Imatge 3. Esbós de la caixa de cartró



A.2) Forma de presentació dels productes

La forma de presentació dels productes a incloure en els kits pot variar en funció del proveïdor subministrador.

A.3) Tasques a desenvolupar

Les tasques a realitzar objecte del contracte són:

1. Manipular i muntar els kits.
2. En el cas del model de kit estàndard, tancar l'embolcall dels kits amb la tècnica de soldadura perlada. El licitador haurà de disposar de la maquinària necessària per fer aquest tancament.
3. Envasar els kits en bosses de 25 kits i afegir una etiqueta a la bossa on consti el model de kit (amb xeringa americana o espanyola) i la data de caducitat més recent dels materials que conté el kit.
4. Muntatge de caixes. En general, del kit estàndard amb 200 unitats de kits (8 bosses) i del kit amb contenidor i el kit en caixa seran caixes de 150 unitats (6 bosses). Tot i així també s'hauran de cobrir demandes de material en quantitats inferiors a les especificades.
5. Tancar les caixes.
6. Afegir una etiqueta a la caixa on consti el model de kit (amb xeringa americana o espanyola) i la data de caducitat més recent dels materials que conté el kit.
7. Embalar les caixes.
8. Emmagatzemar les caixes.
9. Dur a terme el control de qualitat del muntatge dels kits.
10. Distribuir els kits als centres col·laboradors de la Subdirecció General d'Addiccions, VIH, ITS i Hepatitis Víriques.
11. Control d'estocs. Mensualment s'haurà d'enviar a la SGAVIHV el llistat de kits muntats i enviats així com l'estoc de cadascun dels materials.





La SGAVIHV es farà càrrec del cost d'adquisició del material que s'inclou en els kits (aigües, xeringues, tovalloletes i cassoles) i el proveïdor corresponent el subministrarà directament a l'empresa adjudicatària. La SGAVIHV no es farà càrrec ni del cost de l'embolcall individual de plàstic, ni de l'embolcall individual de caixa de cartró, ni de les seves impressions, ni del contenidor porta-xeringues, com tampoc de les caixes on s'han d'empaquetar. Aquests costos els haurà d'assumir el contractista.

B) LLOCS D'ENTREGA SUBMINISTRAMENT

La SGAVIHV, mitjançant comanda a les empreses proveïdores dels diferents materials que conformen el kit, farà arribar mensualment a l'empresa adjudicatària els elements per al muntatge de kits.

D'altra banda, per a la distribució dels kits, la SGAVIHV, a petició dels centres, farà una comanda amb el nombre de kits a servir i l'empresa adjudicatària els subministrarà directament.

Els centres destinataris d'aquests kits són empreses proveïdores de productes a les farmàcies comunitàries (les quals distribueixen els kits a les farmàcies i aquestes a les persones usuàries), CAP's (Centres d'Atenció Primària), hospitals, serveis de reducció de danys (principalment equips de carrer) i CAS (Centres d'Atenció i Seguiment de les drogodependències). Puntualment la Subdirecció General d'Addiccions, VIH, ITS i Hepatitis Víriques pot sol·licitar l'enviament de kits de material a la seva seu o magatzem com a estoc per poder donar resposta en situacions d'urgència.

Es preveuen, per províncies, els següents enviaments mensuals:

- Barcelona: 25 enviaments.
- Lleida: 3 enviaments.
- Girona: 4 enviaments.
- Tarragona: 7 enviaments

Les despeses del lliurament i transport dels béns objecte del subministrament al lloc convingut seran de compte del proveïdor.



3. CONDICIONS GENERALS D'EXECUCIÓ DEL CONTRACTE PER A TOTS ELS LOTS

3.1.- Subministrament i llocs d'entrega dels lots 1, 2, 3, 4 i 5

La SGAVIHV farà una comanda mensual amb el nombre d'unitats a servir a cada centre i el subministrament del material es farà directament a les entitats.

Les comandes del material es realitzaran segons necessitats d'estoc dels centres. Es preveu el subministrament amb la periodicitat següent: 5 centres mitjançant entregues mensuals i 12 centres a demanda en períodes superiors al mensual.

Entitats	Distribució mensual	Distribució a demanda (*)
REDAN La Mina	X	
CAS Baluard	X	
CAS Lluís Companys	X	
Àmbit Prevenció	X	
Centre d'acollida del Baix Guinardó - Agència de Salut Pública de Barcelona		x
Empresa de muntatge de kits (pendent determinar)	X	
ASAUPAM		x
Associació Reus Som Útils (ARSU)		x
CAS Brians 1 i 2		x
CAS Fòrum		x
CAS Vall d'Hebron		x
Arrels Sant Ignasi		x
Metzineres		x
Agència de Salut Pública de Barcelona (ASPB)**		x
AEC GRIS		x
Creu Roja Tarragona		x
Agència de Salut Pública de Catalunya. Subdirecció General d'Addiccions, VIH, ITS i Hepatitis Viriques. ASPCAT. SGAVIHV)***		x

(*) Períodes superiors al mensual

(**) L'ASPB pot fer comandes puntuals per tal de poder atendre demandes d'urgència provinents d'entitats de Catalunya de Barcelona ciutat).

(***) La SGAVIHV pot fer comandes puntuals per tal de poder atendre demandes d'urgència. En aquest cas, el material podrà ser entregat, segons indicacions de la SGAVIHV, a la seu de l'ASPCAT a partir d'octubre de 2024 (c/Aragó 330-332, Barcelona) o bé a Distribució Publicacions. Direcció de Serveis. Departament de Salut (Parc Logístic de la Zona Franca, 08040 Barcelona)





- **REDAN-La Mina**
Plaça Maria Angels Rosell Simplicio, 1
08930 Sant Adrià del Besòs.
Tel. 678 68 93 03
Horari: de 11 a 19 h.
- **CAS Baluard**
Av. Drassanes 13
08001 Barcelona
Tel. 93 342 68 92
Horari: de 8.00 a 14.00
- **CAS Lluís Companys**
C. Davant del portal nou, 2
08003 Barcelona
Tel. 93 318 17 96
Horari: de 8 a 20 h
- **Àmbit Prevenció**
C. Robadors 15
08001 Barcelona
Trucar per concertar dia i hora de recepció per telèfon
Tel. 93 412 63 24
Horari: de 9.30 a 14.30 h
- **Centre d'acollida del Baix Guinardó (Agència de Salut Pública de Barcelona)**
C. Cartagena, 369
08025 Barcelona
Horari: de 9:00 a 20:00 h de dilluns a divendres
- **Empresa adjudicatària del lot 6 (pendent determinar)**
- **ASAUPAM**
Avd. Sanatori 13
Santa Coloma de Gramenet
634 97 10 97
Horari: dilluns a divendres de 10:00 a 18:00h
- **Associació Reus Som Útils (ARSU)**
Av. President Companys, 7, baixos
43204 Reus
Tel. 977 30 85 44 7 695 65 16 40
Horari: de 9:30 a 16:30h
- **CAS Brians 1 i 2.**
Ctra. Martorell a Capellades Km, 23
08635 St. Esteve de Sesrovires.
Tel. 93 771 39 63
Horari: de 9 a 13 h
- **CAS Fòrum**
C/ Lluís 410
08019 - Barcelona
Tel. 93 326 85 61





Horari del CAS: De 8:30h a 19:30h de dilluns a
divendres. Caps de setmana: De 12:30h a 18:30h

- **CAS Vall d'Hebron**
Hospital Universitari Vall d'Hebron
Pg. Vall d'Hebron, 119-129
08035 Barcelona
Tel. 93 489 38 80
Horari: de dilluns a dijous de 8 a 19h i divendres de 8 a 16h
- **Arrels Sant Ignasi**
C/ Panera, 7, 1er pis
25002 Lleida
Tel. 973 28 04 30
Horari: de 12.30h a 14.30h i de 15.00h a 19.00h de dilluns a divendres
- **Metzineres**
Carrer de la Lluna, 3
08001 Barcelona
Tel. 93 639 85 89
Horari: de dilluns a divendres de 12h a 20h
- **Agència de Salut Pública de Barcelona (ASPB)**
Pl. de Lesseps, 1
08023 Barcelona
Tel. 93 238 45 60
Horari: de 8h a 19.30h
- **AEC-GRIS**
C. Vigo, 30, 1º-1ª,
08901 L'Hospitalet de Llobregat
Tel. 654 35 38 78.
Horari: de 9:30 a 13h de dilluns a divendres
- **Creu Roja Tarragona**
Oficina Provincial Creu Roja Tarragona
Av. Principat d'Andorra, 61
43002 Tarragona.
Tel. 648 29 10 77
Horari: de 9 a 14h de dilluns a divendres
- **Subdirecció General d'Addiccions, VIH, ITS i Hepatitis Víriques**
El material que s'entregarà a la SGAVIHV es podrà fer, per indicació de la SGAVIHV, a les
adreces següents:

Agència de Salut Pública de Catalunya
Subdirecció General d'Addiccions, VIH, ITS i Hepatitis Víriques
Departament de Salut
c/ Aragó 332-334
08009 Barcelona
Tel. 93 551 36 12



Doc. original signat per:
Ana Isabel Ibar Fañanás
11/12/2024

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 07/01/2028

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0DP4SLGBSE3ITA5GF17HFMQKT5UFVVUE

Data creació còpia:
07/01/2025 13:23:07

Pàgina 16 de 19



Distribució de Publicacions
Direcció de Serveis
Departament de Salut
Parc Logístic de la Zona Franca
08040 Barcelona
Tel. 93 328 72 30

3.2.- 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 SGAVIHV.

3.3.- Consum real dels centres

Les empreses adjudicatàries resten obligades a garantir el subministrament durant la vigència del contracte d'acord amb les quantitats que es determinin en funció del consum dels diferents centres col·laboradors.

En cas d'impossibilitat de subministrament:

- Hauran de comunicar-ho urgentment a la Subdirecció General d'Addiccions, VIH, ITS 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, ITS i Hepatitis Víriques.

3.4.- Despeses de lliurament i recepció

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

3.5.- Certificació del lliurament i facturació

Un cop lliurat el material als centres, 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 mensual per la totalitat dels subministraments lliurats en aquell mes, facilitant a la SGAVIHV els albarans signats i amb la informació que s'especifica en el paràgraf anterior.





El Subdirector General d'Addiccions, VIH, ITS 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.

3.6.- 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'aquesta memòria. 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 vigència del contracte 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.

3.6. Dipòsit i recepció en origen

La Secretaria de Salut Pública podrà demanar el dipòsit de tots o una part dels productes a subministrar, de forma que es considerarà que s'ha verificat el lliurament del subministrament als efectes del que disposa l'article 300.4 de la LCSP.

L'adjudicatari dipositarà els productes a subministrar en la quantitat que s'acordi amb la Secretaria de Salut Pública, de forma que restin reservats en les dependències de l'adjudicatari en les condicions exigides en els plecs que regeixen el contracte, fins que siguin requerits parcial o totalment al depositari, que els anirà lliurant en els llocs establerts segons li siguin requerits.

Es formalitzarà un contracte de dipòsit que comportarà la recepció en origen de les dosis de productes que s'acordi, document on haurà de fer-se constar la quantitat de dosis dipositades, el número de lot i la data de caducitat dels productes.

El dipòsit finalitzarà quan s'entregui la totalitat dels productes dipositats a l'Administració Pública.

3.7.- 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.





3.8.- Disponibilitat del personal de l'empresa subministradora

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.

Ana Ibar Fañanás
Cap d'Àrea de Projectes
Recursos en Prevenció i Reducció de Danys

Barcelona, a data de la signatura electrònica



Doc.original signat per:
Ana Isabel Ibar Fañanás
11/12/2024

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 07/01/2028

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0DP4SLGBSE3ITA5GF17HFMQKT5UFVVUE

Data creació còpia:
07/01/2025 13:23:07

Pàgina 19 de 19