

**PLEC DE PRESCRIPCIONS TÈCNIQUES PER A LA CONTRACTACIÓ DE
L'AMPLIACIÓ DE LLICÈNCIES, EL SUPORT I EL MANTENIMENT
NECESSARIS PER AL CORRECTE FUNCIONAMENT DEL PROGRAMA
ANOMENAT "CODESYSTEM"**

EXPEDIENT: 25SM0885P

Índex

1	OBJECTIUS I ABAST DE PROJECTE	3
1.1	INTRODUCCIÓ	3
1.2	OBJECTE DEL CONTRACTE	3
1.3	ABAST DEL PROJECTE	4
2	REQUERIMENTS DE LA SOLUCIÓ	5
2.1	REQUISITS FUNCIONALS DEL PROGRAMARI	5
2.2	REQUERIMENTS TÈCNICS	6
2.2.1	INTEGRACIONS	6
2.2.2	DEFINICIÓ D'ENTORNS DE TREBALL	7
2.3	GESTIÓ DELS TREBALLS DE SUPORT I MANTENIMENT	7
2.3.1	TASQUES DE SUPORT	7
2.3.2	GESTIÓ D'INCIDÈNCIES	8
2.3.3	DESPLEGAMENT DE NOVES VERSIONS	8
3	CONDICIONS D'EXECUCIÓ	9
3.1	GARANTIA	9
3.2	ACTUALITZACIÓ DEL PROGRAMARI DURANT EL CONTRACTE	9
3.3	REQUISITS DE SOLVÈNCIA	9
3.4	EXCLUSIVITAT	9
3.5	ORGANITZACIÓ DEL SERVEI	10
3.6	NORMATIVES LEGALS	10
3.7	CONDICIONS ESPECIALS D'EXECUCIÓ	10
4	FACTURACIÓ	10
5	SUBCONTRACTACIÓ	10
6	REQUISITS EN MATÈRIA DE PREVENCIÓ DE RISCOS LABORALS	11

1 Objectius i abast de projecte

1.1 Introducció

El Consorci Corporació Sanitària Parc Taulí de Sabadell és un consorci públic de la Generalitat de Catalunya, el màxim òrgan de govern del qual és el Consell de Govern, i que gestiona els següents centres: Hospital de Sabadell, UDIAT Centre Diagnòstic, Albada Centre Sociosanitari, Salut Mental Parc Taulí, Atenció Primària Parc Taulí, Atenció a la Dependència Parc Taulí, i també els serveis de Sabadell Gent Gran Centre de Serveis, a través d'una societat anònima. El Consorci és el soci únic d'aquesta darrera entitat i nomena a tots els membres del seu consell d'administració. A més a més, és Unitat docent de la Facultat de Medicina de la Universitat Autònoma de Barcelona (UAB) i té la consideració d'Hospital Universitari.

La missió del CCSPT és donar resposta a la població de referència amb una atenció sanitària i social, de qualitat, resolutiva, integral i que fomenti l'equitat i la satisfacció en un marc de sostenibilitat, integrant la docència, la recerca i la innovació.

1.2 Objecte del contracte

L'objecte del present expedient és la contractació per **procediment negociat per exclusivitat** per a l'ampliació de llicències, el suport i manteniment necessaris per al correcte funcionament del programa anomenat CodeSystem per a la gestió integral de les extraccions de mostres de sang amb tubs pre-etiquetats de peticions de rutina i urgents de les diferents unitats assistencials del CCSPT:

- Consultes externes en el servei de laboratori
- Consultes externes d'Atenció Primària
- Hospitals de dia (HDD)
- Hospitalització
- UCI i crítics
- Urgències

Junt a l'evolució i o desenvolupament de les integracions que resultin necessàries per a la correcta integració de l'aplicatiu CodeSystem amb la resta d'aplicacions del CCSPT.

L'aplicació s'ha de poder instal·lar en diferents equips (ordinadors, tabletas, etc) segons les necessitats de cada unitat funcional (serà necessari que l'adjudicatari indiqui en cada cas, requisits mínims dels equips).

La integració i implantació del programa informàtic així com el suport i manteniment no suposaran serveis afegits donat que són tasques imprescindibles per l'execució i funcionament del software objecte del contracte.

El servei inclourà durant tota la vigència del contracte la disposició per part dels usuaris de l'última versió i/o actualització disponibles al mercat de tots els productes relacionats amb l'objecte d'aquest contracte així com un servei de resolució d'incidències i peticions de servei.

L'adjudicatari estarà obligat a indicar les necessitats mínimes de l'equip/s que el CCSPT haurà de facilitar com a infraestructura necessària per al bon funcionament de l'eina (servidor d'aplicacions, base de dades, etc), tant a l'inici del contracte com cada vegada que realitzi una actualització o canvi de versió.

El software ha de poder treballar amb tot tipus de tubs pre-etiquetats així com la possibilitat d'imprimir etiquetes si es necessari en alguna situació així com treballar amb etiquetes pre-impreses en el casos excepcionals dels tubs que no es disposi de tub pre-etiquetat.

1.3 Abast del projecte

Actualment el servei de Laboratori disposa d'un programa informàtic que li permet donar suport a la gestió de les extraccions de mostres de sang a pacients que venen a les consultes externes del laboratori de l'Atenció Primària amb tubs pre-etiquetats que redueix la possibilitat d'errades durant l'extracció i posterior gestió de les mostres.

Actualment tenim 50 usuaris, 20 llocs de treball, 3 instàncies i 2 usuaris avançats.

El CCSPT vol desplegar el mateix software a totes les unitats assistencials que a dia d'avui realitzen extraccions de mostres de sang per ser analitzades de peticions de rutina i urgents, perquè és el software que els professionals ja coneixen i perquè compleix amb tots els requisits necessaris.

Per la qual cosa i per tal de millorar l'eficiència i eficàcia del procés d'extracció de mostres de sang amb tubs pre-etiquetats es fa necessari disposar a tots els serveis que ho necessitin d'una eina que cobreixi de principi a fi tot el procés assistencial d'extracció de sang i que sigui la mateixa per a tots els àmbits. S'ha de garantir la traçabilitat de les mostres, els seus resultats i la seguretat del pacient en la seva identificació. A més, el sistema objecte de contracte, ha de permetre la integració amb el HIS corporatiu pel registre d'extraccions i resultats.

Donat que aquesta necessitat continua existint, i que es vol mantenir en el temps per garantir la continuïtat d'uns sistemes que són crítics pel correcte funcionament de l'hospital i que ja es troben en funcionament de forma òptima.

Donat que actualment, el CCSPT no disposa dels recursos amb el coneixement tècnic i funcional necessari per a desenvolupar programaris d'àmbit especialista (com és el cas), sistemes operatius o aplicacions, ja que es requereix d'una formació específica d'anys de durada i un reciclatge continu en aquesta matèria concreta. El CCSPT és una empresa de serveis assistencials amb un departament de suport informàtic que no pot assumir aquest tipus de perfils tan específics. Per tant, al CCSPT no li és possible destinar, en l'actualitat l'equip humà i els recursos materials necessaris per a dur a terme el servei objecte del contracte, atenent a l'especialització que aquest requereix.

És per aquest motiu que cal la contractació externa dels serveis tècnics que disposin d'un programari de gestió del servei d'extraccions de mostres de sang amb tubs pre-etiquetats de peticions de rutina i urgents i amb la capacitat per donar el suport necessari al producte.

Aquest contracte ha de ser d'exclusivitat per donar continuïtat al software ja instal·lat al Centre, anomenat CodeSystem i del qual és distribuïdor exclusiu a Espanya, Greiner Bio-One España, S.A.U, únics amb capacitat de realitzar el manteniment preventiu, correctiu i evolutiu de la solució, així com el suport tècnic i resolució d'incidències.

El paquet informàtic haurà d'incloure com a mínim:

- CodeSystem Core (comunicacions de tot el programari)
- Us i adaptació de CodeSystem (Gestor d'extraccions complet)
- Us i adaptació de Qnet (Sistema de torns)
- Interfície amb el LIS i comunicacions (Treball d'integració i comunicacions del LIS)

- Instal·lació i configuració del sistema (87 llocs de treball)
- Llicències per usuaris: 87 usuaris/llocs treball -63 simultanis- i 2 usuaris avançats
- Manteniment (de tot el programari durant 3 anys i 9 mesos i les seves possibles pròrrogues amb dret a totes les actualitzacions que surtin al mercat d'aquest producte)
- Instàncies/Centres (fins a 7)

2 Requeriments de la solució

Els requeriments mínims que ha de complir el programari que s'ha de subministrar i mantenir són els següents:

2.1 Requisits funcionals del programari

El software haurà d'oferir a l'usuari les següents funcionalitats:

- 1) Accés al sistema controlat per usuaris, rols i permisos. Els accessos han de ser fàcils de configurar i han de ser propis del sistema o estar totalment integrats als serveis LDAP corporatius.
- 2) Les proves i contenidors han de poder ser sincronitzats automàticament segons les interfícies acordades amb el LIS.
- 3) Assistència al procés d'extracció de sang o de recollida de mostres biològiques:
 - a) El sistema ha de permetre identificar al pacient mitjançant diversos sistemes que puguin garantir la seguretat del procés. Targeta sanitària, polsera identificaria, etc.
 - b) La informació en pantalla ha d'ajudar al personal sanitari amb la identificació del pacient i el procés de recollida de mostres.
 - c) El programa ha de mostrar a l'extractor instruccions específiques basades amb proves o contenidors. Per exemple: mantenir a una determinada temperatura, no sacsejar la mostra, etc.
 - d) La gestió dels temps de pausa per a les proves funcionals i similars ha d'estar assistida de forma automàtica pel sistema.
 - e) Les extraccions basades amb la informació analítica rebuda pel LIS podran ser modificades afegint o eliminant proves i contenidors.
 - f) El programa ha de permetre a l'extractor anotar comentaris, valors codificats i altres tipus de mesures tant a nivell d'extracció com de contenidors i oferir una gran flexibilitat a l'hora de registrar incidències, valors relacionats amb l'administració de fàrmacs, etc.
 - g) Ha d'oferir mesures de control de tot tipus per evitar errors relacionats amb la pre-analítica: barrejar mostres, confondre pacients, utilitzar contenidors caducats, manca de mostres o procés d'etiquetat incorrecte.
 - h) El sistema ha de garantir l'optimització en el nombre de tubs utilitzats i ha de permetre oferir canvis automàtics de contenidor en funció del volum necessari. Per exemple, canviar dos tubs de sèrum de 4ml per un de 8ml de forma automàtica.
 - i) Fer servir el tub pre-etiquetat en combinació amb els jocs d'etiquetes d'identificador únic complementàries pot estalviar amb la pràctica totalitat dels casos la necessitat d'imprimir etiquetes evitant manteniments de hardware addicionals.

- 4) L'enregistrament de tot el procés d'extracció amb la possibilitat de recollir tot tipus d'informació estadística per al laboratori. Ajudar amb les auditories i les garanties de qualitat.
- 5) Permetre la identificació posteriorment per si mateix les mostres amb una simple lectura de codi de barres. Indicant el pacient a qui pertany, l'extracció, les proves, l'extractor, l'hora d'extracció, etc.
- 6) Les mostres han de poder enregistrar-se fent servir de forma mixta les identificacions dels contenidors pre-etiquetats i també identificats de forma manual amb el número de laboratori.
- 7) Tota la informació recollida durant el procés d'extracció pot ser utilitzada per crear llistats o exportar a altres sistemes d'explotació de dades o recollida d'incidències.

2.2 Requeriments tècnics

Per un correcte funcionament del sistema, el CCSPT enviarà d'entrada les dades relacionades amb la petició analítica, els demogràfics del pacient, les proves i els volums de mostra necessaris.

Aquesta informació l'enviarà el sistema informàtic de laboratori (LIS) en general. També serà possible la integració amb altres sistemes corporatius.

Per altre costat, el programari haurà de retornar la informació relativa a la petició al LIS on s'informarà de l'estat de l'extracció, contenidors associats a cada prova, incidències, temps d'extracció, etc.

La comunicació es realitzarà preferentment mitjançant el protocol MLLP i el format HL7.

Per al correcte funcionament del software es realitzarà una càrrega de dades inicials:

- Catàleg de proves. Inclou: volum de mostra per la extracció i informació preanalítica per l'extractor.
- Catàleg de contenidors.
- Associació de proves i contenidors així com les diferents agrupacions i perfils per a les proves.
- Llistat d'usuaris del sistema.

2.2.1 Integracions

Amb caràcter general el programari objecte del contracte ha de tenir la capacitat d'integrar-se amb els sistemes d'informació de l'hospital, inclosa la sincronització de catàlegs, a través de protocols reconeguts internacionalment (HL7/FHIR/DICOM/GTD estàndard/...).

El proveïdor ha de garantir la capacitat d'integració amb el HIS corporatiu de la CCSPT (HPC-HCIS), mitjançant HL7 de versions 2.5 o posteriors en format XML i/o ER7 de tipus estàndard o mitjançant recursos FHIR.

En tots aquells casos que apliquin per la tipologia de dades que es gestionin, la missatgeria HL7 englobarà el nivell de ADT (Dades demogràfiques de pacients), peticions (OMG/OMP/OML), resultats (ORU / MDM), i tots aquells que ajudin a la confecció de la llista de treball, tal com els missatges de citació (SIU) si calen. També ha de garantir la possibilitat de utilització de missatgeria de consulta (QBP/RQC/MFQ/SQM). En els casos que apliqui, es garantirà la missatgeria necessària per construir el circuit complet de petició, llistes de treball i enviament de resultats, incloent manteniment de taules mestres si així es considerés (MFN).

En cas de generar-se informes de resultats, el sistema haurà de ser capaç de comunicar i enviar aquests al HIS corporatiu, tant mitjançant pdf en base64, com per dades estructurades, incloent la possibilitat de incorporar tots ells en l'enviament

del missatge HL7 que correspongui. Al mateix temps, ha de garantir que aquesta informació manté el corresponent control de versions, i ser capaç de adjuntar aquesta informació en el propi missatge.

En cas d'haver-hi integració per missatgeria, el sistema subministrat haurà de ser capaç de gestionar els ACK de resposta de cadascú dels missatges, tant a nivell de recepció, com de aplicació (sistema de doble ACK). I al mateix temps haurà de garantir el reenviament d'aquests controlat si no hi ha ACK de recepció, i la gestió correcta per part del usuari final si es dona algun error en el ACK de aplicació.

En cas d'integració per FHIR s'ha de garantir el funcionament per API RestFull en els recursos de Patient, Practitioners, Organization, Device, Appointment, Encounters, Observation, DocumentReference i tots aquells necessaris per la correcta implementació de l'objecte del concurs, de forma estandarditzada a partir de consultes FHIR.

Les integracions hauran de ser implementades via TCP/IP Sockets o API/Rest, no s'admetrà en cap cas una gestió mitjançant carpetes compartides.

El sistema haurà de proporcionar la possibilitat que les dades de missatgeria quedin emmagatzemades en un servidor central que garanteixi els processos de còpia i recuperació.

El sistema haurà de proporcionar la possibilitat de comunicació dels aparells d'electromedicina per connexions directes a xarxa, no únicament mitjançant sistemes wifi.

Totes les integracions hauran de seguir les recomanacions IHE, i els estàndards HL7/FHIR.

2.2.2 Definició d'entorns de treball

El licitador haurà de detallar els requisits mínims de cadascun dels entorns de treball necessaris (PRE, PRO, Desenvolupament) que requereixin per a garantir el cicle de vida dels processos que s'implantin per a cadascun dels subsistemes del projecte.

Aquest entorns s'ubicaran al centre de procés de dades (CPD) del CCSPT.

2.3 Gestió dels treballs de suport i manteniment

Des del punt de vista operatiu i funcional, el servei de suport a prestar inclourà com a mínim el següents grups de tasques:

2.3.1 Tasques de Suport

Tenint en compte que l'horari d'activitat del Laboratori és de 8h a 17h, el suport sobre aquests productes consistirà en:

- Suport preventiu: Mitjançant la realització de tasques periòdiques de comprovació del correcte funcionament dels diferents productes es pretén detectar les possibles incidències ja esdevingudes, però ocultes i les futures però predictibles

Com a part del manteniment preventiu, l'adjudicatari haurà de proveir dels diferents procediments, polítiques i eines per gestionar el dimensionament de l'emmagatzematge propi del sistema (això inclou scripts de descart de dades, programació de tasques periòdiques a la BBDD, etc...)

- Suport operatiu: L'adjudicatari rebrà notificacions amb les incidències detectades a través dels canals definits pel CCSPT. El proveïdor haurà de gestionar aquestes incidències tal com s'especifica més endavant en aquest mateix plec, així com fer el seguiment fins al tancament de les mateixes. El suport ha de tenir disponibilitat en horari de 8h a 17h.

- Suport funcional: El proveïdor ha de resoldre els dubtes d'utilització del nou sistema i realitzarà les recomanacions oportunes per a l'adequat ús del mateix. L'horari de suport serà el que cobreixi l'horari de servei de Laboratori (8h a 17h).

2.3.2 Gestió d'incidències

El reporting i seguiment de les incidències es realitzarà utilitzant els sistemes i les eines que s'estableixin des de la Direcció Sistemes d'Informació del CCSPT independentment dels sistemes que l'adjudicatari faci servir de manera interna.

Quan una incidència sigui reportada a l'adjudicatari (suport operatiu) o sigui detectada en algun control rutinari (suport preventiu) es procedirà de la següent manera per part de l'adjudicatari:

- Si consisteix en una incidència inherent al sistema, ha de ser documentada i s'haurà d'informar a la personal que es designi a aquests efectes dins el CCSPT. Si així ho requereix la resolució, les dades recollides seran remeses a l'adjudicatari. De la mateixa manera, l'adjudicatari haurà de realitzar el seguiment de la resolució i informar sobre el curs de la resolució a la persona designada a aquests efectes del CCSPT.
- Si es tracta d'una incidència relacionada amb l'entorn sistemes, l'adjudicatari haurà de seguir els protocols establerts per informar al CCSPT i als tercers implicats. De la mateixa manera, l'adjudicatari haurà de realitzar el seguiment de la resolució i informar sobre el curs de la resolució a la persona designada a aquests efectes del CCSPT.
- Si es tracta d'una incidència inherent al suport, incloent:
 - o Aquelles derivades de la implantació de noves versions
 - o Derivades d'actualitzacions de dades mitjançant mecanismes alternatius a les aplicacions
 - o Per la configuració del programari
 - o La gestió d'usuaris
 - o Tota aquella incidència que no impliqui la modificació del programari ni afecti a sistemes relacionats amb el mateix suport estigui confiat a tercers.

L'adjudicatari haurà de donar assistència i realitzar l'acció correctiva adequada.

2.3.3 Desplegament de noves versions

L'adjudicatari davant d'una actualització del programari:

- Haurà d'informar de forma prèvia al personal designat per part del CCSPT per tal de valorar la seva instal·lació i donar el vist i plau per fer-la. Així mateix haurà de dur a terme tots els requeriments descrits a aquest punt.
- Haurà de facilitar al CCSPT la documentació derivada de la nova versió
- Haurà de fer primer el desplegament en l'entorn de proves habilitat per tal de verificar i calibrar l'impacte sobre el servei, així com realitzar les proves bàsiques que certifiquin que l'actualització és correcta.
- Haurà d'assessorar al personal tècnic del CCSPT en tots els processos que aquests hagin de fer a l'entorn de Producció.
- Haurà de facilitar les mètriques de temps necessari i recursos per tal de buscar la finestra d'actualització que menys impacti sobre els usuaris i el servei que hi donen.

- L'adjudicatari haurà d'estudiar l'impacte de les noves versions del programari sobre els processos d'explotació, integració o qualsevol altre naturalesa que s'hagin implantat al voltant del programari. Així mateix, haurà de realitzar les recomanacions sobre com evitar o minimitzar aquest impacte.
- El procés d'actualització s'haurà de planificar de manera que es pugui revertir, en cas de ser necessari, a la situació prèvia a començar-la.
- El CCSPT podrà sol·licitar proves documentades que certifiquin la qualitat de la versió lliurada.
- L'adjudicatari haurà de col·laborar en les sessions de proves de validació amb el personal designat del CCSPT si és considera necessari per part del personal tècnic i/o funcional del CCSPT.
- En el cas que les noves versions a instal·lar necessitin de formació per a la correcta comprensió i ús, l'adjudicatari serà el responsable d'impartir-la al personal que estimi oportú el CCSPT sense cost afegit.

3 Condicions d'execució

3.1 Garantia

L'adjudicatari es responsabilitzarà de la implantació de la solució, i donarà servei de garantia durant un període mínim de 9 mesos posteriors a la posada en producció i acceptació en l'entorn de producció. Durant aquest període l'adjudicatari estarà obligat a resoldre les anomalies detectades imputables a l'adjudicatari.

3.2 Actualització del programari durant el contracte

Al marge de que l'adjudicatari assumeixi el manteniment correctiu durant la garantia, es creu imprescindible, per raons d'operativitat, que durant el període de contracte i suport post-producció, l'adjudicatari es faci càrrec també de l'evolució global del programari; implementant les actualitzacions legals o correctives i actualització de versió i o upgrades que existeixin.

3.3 Requisits de solvència

Els requisits mínims de solvència que han de reunir els licitadors i els mitjans d'acreditació exigits es detallen al PCAP. Els llistats exigits i els seus mitjans d'acreditació estan vinculats a l'objecte del contracte i són proporcionals a aquest sense limitar de forma injustificada la concurrència ni afectar les normes de competència.

3.4 Exclusivitat

L'empresa Greiner Bio-One S.A. és la titular dels drets de la propietat intel·lectual e industrial de la solució informàtica anomenada "CodeSystem", desenvolupada i comercialitzada en exclusiva per aquesta.

Com a titular dels drets, Greiner, és l'única empresa en condicions de prestar el servei de manteniment preventiu i evolutiu de la solució CodeSystem, així com del suport tècnic i la resolució d'incidències de la mateixa.

3.5 Organització del servei

El Consorci Corporació Sanitària Parc Taulí posarà a disposició del proveïdor els mitjans necessaris, perquè de forma remota i segura es pugui accedir al sistema d'informació amb la finalitat d'agilitzar el temps de resposta de les incidències. Tant mateix disposarà d'un entorn de proves per tal de reproduir i validar les incidències abans de aplicar-ho a l'entorn de Producció.

3.6 Normatives legals

L'empresa licitadora haurà d'assegurar el compliment dels estàndards i normatives aplicables, incloent els codis de bones pràctiques en la prestació de serveis d'informàtica i de telecomunicacions.

L'adjudicatari haurà de complir amb tota la reglamentació vigent que s'apliqui als serveis prestats, tant la normativa europea, com la de l'Estat espanyol, com la de la Generalitat de Catalunya.

3.7 Condicions especials d'execució

- a) Condició especial d'execució: Durant l'execució del contracte l'empresa adjudicatària com a condició especial d'execució haurà d'eliminar les desigualtats entre l'home i la dona, afavorint l'aplicació de mesures que fomentin la igualtat entre dones i homes en el treball.

Així mateix el licitador es compromet a l'observança dels següents principis generals:

- b) Confidencialitat: L'adjudicatari estarà expressament obligat a mantenir absoluta confidencialitat i reserva sobre qualsevol dada que pogués conèixer amb ocasió del compliment del contracte, especialment els de caràcter personal, que no podrà copiar o utilitzar amb finalitat distinta al que figura el present plec de clàusules tècniques.
- c) Transparència fiscal: Criteris Ètics: "El contractista es compromet a executar el contracte amb criteris d'equitat i transparència fiscal raó per la qual els ingressos o beneficis procedents d'aquest contracte hauran de ser íntegrament declarats i tributs d'acord amb la legislació fiscal vigent a Espanya i es prohibeix de forma expressa la utilització de domicilis fiscals i tributació en països inclosos a la llista de paradisos fiscals establerta per la OCDE, be sigui de forma directa o indirecta a través d'empreses filials".

4 Facturació

La facturació es farà de forma trimestral o en el seu defecte segons s'acordi amb el CCSPT.

5 Subcontractació

Aquest servei es susceptible de prestar-se directament per l'empresa licitadora o bé de subcontractar-se a un tercer dins dels límits legals, si aquest es el cas, l'empresa proposada com subcontractista pel licitador principal haurà d'acreditar els mateixos elements tècnics i requisits que es sol·liciten al principal i afegir-los en el sobre administratiu dins l'apartat de documentació genèrica, identificant la denominació social i els altres elements identificatius d'aquesta.

El volum o percentatge de subcontractació caldrà identificar-lo a l'apartat d'organització i equip de projecte.

6 Requisits en matèria de prevenció de riscos laborals

L'adjudicatari serà responsable de complir els requisits legals vigents en matèria de prevenció de riscos laborals respecte l'activitat dels seus treballadors i de complir les normes internes del CCSPT.

L'adjudicatari haurà de justificar la gestió en riscos laborals en la seva empresa i la modalitat d'organització preventiva així com el nom i càrrec de la persona designada en matèria preventiva de l'empresa, junt amb els telèfons o mitjans de contacte.

L'adjudicatari serà responsable de comunicar al CCSPT els accidents dels seus treballadors que tinguin lloc a les instal·lacions o centre del CCSPT.

El CCSPT estableix com a mitjà de coordinació l'intercanvi d'informació i comunicacions, per a això, abans de l'inici de l'activitat, l'adjudicatari complirà amb la legislació relacionada amb la Coordinació d'Activitats Empresarials i intercanviarà la documentació i la informació que se li demanarà. Entre la documentació que haurà de lliurar al CCSPT es troba:

- 1) Relació de treballadors que desenvoluparan les seves tasques en el centre de treball del CCSPT i la corresponent aptitud en la vigilància mèdica;
- 2) Avaluació de riscos de l'activitat que realitzen els treballadors de l'adjudicatari a les instal·lacions del CCSPT i que poden afectar als treballadors o instal·lacions del CCSPT, o bé a terceres empreses coincidents en l'espai de treball;
- 3) Mesures de protecció i prevenció sobre els riscos anteriors que adopten els treballadors de l'adjudicatari quan són al CCSPT (p.ex. equips de protecció individual que l'adjudicatari dona als seus treballadors i que utilitzen per la seva activitat al CCSPT);
- 4) Relació actualitzada de maquinària/aparells i de productes químics utilitzats i amb les corresponents fitxes de seguretat;
- 5) Formació/Informació que els treballadors han rebut sobre riscos i mesures preventives.

El CCSPT podrà demanar a l'adjudicatari documentació addicional un cop revisada aquesta documentació.