

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

Annexos:

1. Annex 1 tècnic
2. Annex 2 criteris objectius
3. Annex 3 criteris d'adjudicació
4. Annex 4 criteris subjectius
5. Annex 5 documents a incorporar als sobres.
6. Annex 6: Document pantalla Sobre "B" Lot 13

LOTS 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 i 14

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

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. Document Europeu Únic de Contractació (DEUC)
6. Declaració d'absència de conflicte d'interessos.

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

1. Els licitadors ompliran **l'Annex 1 tècnic** i l'adjuntaran dins de la oferta tècnica (en format PDF i EXCEL), juntament amb:
 - ✓ Fitxa descriptiva de les característiques tècniques en català i/o castellà i referència.
 - ✓ Fitxa dades de seguretat, si s'escau
 - ✓ Foto/Dibuix del producte.
 - ✓ Descripció de l'embalatge: unitat de consum i quantitat d'unitats per embalatge.
 - ✓ Certificat de compatibilitat del fabricant i organisme competent amb els equips de l'hospital.
 - ✓ Certificat que acrediti el marcat CE., si s'escau.
 - ✓ Documentació acreditativa referent al reglament (UE) 2017/745, al reglament (UE) 2023/607 del 15 de març de 2023 i al reglament del real decret 192/2023 del 21 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).

2. Model 8: Documentació sobre B
3. Annex 4 criteris subjectius
4. Qualsevol altra documentació acreditativa requerida al Plec de Prescripcions Tècniques.

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

1. Model 9. Declaració econòmica
2. Annex 2 criteris objectius

Lot 13

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

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. Document Europeu Únic de Contractació (DEUC)
6. Declaració d'absència de conflicte d'interessos.

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

Annex 6: Document pantalla Sobre "B" Lot 13

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

1. Model 9. Declaració econòmica
 2. Annex 2 criteris objectius
 3. Annex 1: annex tècnic a complimentar segons les instruccions recollides al propi annex i al Plec de Prescripcions Tècniques
L'acreditació de la documentació tècnica s'ha de presentar únicament en català o castellà, en format digital i ha de constar com a mínim:
 - ✓ Fitxa descriptiva de les característiques tècniques en català i/o castellà i referència.
 - ✓ Fitxa dades de seguretat, si s'escau
 - ✓ Foto/Dibuix del producte.
 - ✓ Descripció de l'embalatge: unitat de consum i quantitat d'unitats per embalatge.
 - ✓ Certificat de compatibilitat del fabricant i organisme competent amb els equips de l'hospital.
 - ✓ Certificat que acrediti el marcat CE., si s'escau.
 - ✓ Documentació acreditativa referent al reglament (UE) 2017/745, al reglament (UE) 2023/607 del 15 de març de 2023 i al reglament del real decret 192/2023 del 21 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)