

Exp.: 2025-85

Tipus: Subministrament

Objecte: Subministrament de material fungible de ginecologia, amb destí a l'Institut Clínic de Ginecologia, Obstetrícia i Neonatologia de l'Hospital Clínic de Barcelona

Procediment: Acord marc Obert amb un única empresa proveïdora

Promotor: Institut Clínic de Ginecologia, Obstetrícia i Neonatologia (ICGON)

INFORME DE NECESSITAT I IDONEÏTAT DEL CONTRACTE

I. Antecedents

Aquest informe té com a finalitat principal justificar la necessitat i idoneïtat de la contractació que es promou per tal de donar compliment al que s'estableix en els articles 28 i 116 de la Llei 9/2017, de 8 de novembre, de contractes del sector públic, per la qual es transposa a l'ordenament jurídic espanyol les Directives del Parlament Europeu i del Consell de 2014/23/UE i 2014/24/UE, de 26 de febrer de 2014 (LCSP). Tal com s'estableix en l'article 116.1 d'aquesta Llei, l'informe serà publicat en el perfil de contractant de l'Hospital Clínic de Barcelona (HCB) allotjat a la Plataforma de serveis de contractació pública de la Generalitat de Catalunya.

L'ICGON és l'àmbit de l'Hospital Clínic de Barcelona que centra l'activitat en totes les fases del procés reproductiu humà, que inclouen l'atenció al nadó, l'embaràs normal i complicat i la prevenció, el diagnòstic i el tractament de les malalties de l'aparell genital femení i de la mama.

En el marc de l'activitat de l'ICGON ha sorgit la necessitat que es promogui l'expedient adient per a la contractació del Subministrament de material fungible de ginecologia, amb la finalitat de garantir la continuïtat en la prestació del servei públic d'assistència sanitària.

II. Necessitat, idoneïtat i naturalesa del contracte

A través del corresponent procediment de contractació es pretén contractar el Subministrament de material fungible de ginecologia, amb destí a l'Institut Clínic de Ginecologia, Obstetrícia i Neonatologia de l'Hospital Clínic de Barcelona, a través d'un acord marc amb una única empresa proveïdora.

La necessitat i idoneïtat del contracte es justifica perquè el subministrament esmentat és necessari per seguir desenvolupant l'activitat assistencial de l'Hospital. La licitació del present contracte respon a la necessitat de garantir el subministrament continuat de material fungible específic per a ginecologia, indispensable per al desenvolupament de l'activitat assistencial de l'ICGON.

Aquest material és essencial per dur a terme procediments clínics que contribueixen a la salut sexual i reproductiva, assegurant una atenció segura, respectuosa i de qualitat. La seva disponibilitat permet donar resposta a situacions diverses diagnòstiques, terapèutiques i preventives, en un entorn on la cura, la dignitat i la protecció són fonamentals.

La formalització del contracte mitjançant un acord marc amb una única empresa proveïdora permet una gestió eficient i flexible, adaptada a les necessitats reals del servei. Atès que no és possible determinar amb exactitud la quantitat ni la quantia total dels subministraments requerits durant la vigència del contracte, aquesta modalitat facilita la planificació i la resposta àgil a les demandes assistencials, tot garantint el compliment de les normatives vigents en matèria de qualitat, seguretat i sostenibilitat.

Per la naturalesa del contracte objecte de licitació, es considera adient tramitar la licitació mitjançant el procediment obert d'acord atès que es tracta d'un subministrament amb un valor màxim estimat de 345.646,11 € sense IVA, subjecte a regulació harmonitzada i amb pluralitat de criteris de valoració.

Per tant, d'acord amb el que es preveu a l'article 28 de la LCSP, es considera que queden suficientment justificades les necessitats a cobrir per aquest contracte, així com la idoneïtat del seu objecte i contingut per satisfer-les.

La naturalesa jurídica del contracte és la de subministrament, i es regirà pel que estableixen els articles 16 i 25 de la LCSP i a les previsions, drets i obligacions fixats al Plec de Clàusules Administratives Particulars.

L'Acord marc i els contractes basats que s'adjudiquin es regiran pel que s'estableix en els articles 220 i 221 de la Llei 9/2017, de 8 de novembre de Contractes del Sector Públic (LCSP).

III. Durada del contracte

La durada inicial prevista del contracte és de 36 mesos, a partir del dia 15 de desembre de 2025, o a partir del dia següent al de la seva formalització si aquesta data fos posterior o anterior. Aquesta durada, tal com estableix l'article 29.1 de la LCSP, s'ha determinat tenint en compte la naturalesa de la prestació.

A més, es preveu una pròrroga de 12 mesos.

IV. Divisió en lots del contacte

La naturalesa i l'objecte del contracte permet la divisió en lots del present contracte atès que s'han agrupat els productes per famílies i funcionalitat del producte, afavorint la concurrència de les empreses.

V. Pressupost base de licitació (PBL) i valor màxim estimat del contracte (VME)

El **VME** del contracte és de **345.646,11 €**. Aquest import s'ha calculat tenint en compte el valor real total dels contractes successius similars adjudicats durant l'exercici precedent o durant els dotze mesos previs, ajustats en funció dels canvis de quantitat o valor previstos per als dotze mesos posteriors al contracte inicial, i tenint en compte la durada, en aquest cas 36 mesos, i una pròrroga prevista de 12 mesos.

De conformitat amb l'article 101.13 de la LCSP, en els Acords marc s'ha de tenir en compte el valor màxim estimat, exclòs l'IVA, del conjunt de contractes previstos durant la durada total de l'Acord marc; per tant, el **VME** inclou un increment de consum previst d'un 40% per a la durada total de l'Acord marc, inclosa la pròrroga. Aquest valor representa l'import màxim dels contractes basats (comandes) que es poden dur a terme en virtut d'aquest Acord marc, sense que l'HCb estigui obligat a consumir la totalitat del **VME**. En cap cas la suma de l'import de tots els contractes basats en aquest Acord marc (comandes) pot superar el **VME** indicat.

PRESSUPOST DE LICITACIÓ (sense iva)	185.167,56 €
IMPORT ESTIMAT MODIFICACIONS PREVISTES (sense iva)	-
IMPORT ESTIMAT EVENTUALS PRÒRROQUES (sense iva)	61.722,52 €
VALOR MÀXIM ESTIMAT* (sense iva)	345.646,11 €

*El **VME** inclou un increment de consum previst d'un 40% per a la durada total de l'Acord marc inclosa la possible pròrroga. Aquest valor representa l'import màxim dels contractes basats (comandes) que es poden dur a terme en virtut d'aquest Acord marc, sense que l'HCb estigui obligat a consumir la totalitat del **VME**. En cap cas la suma de l'import de tots els contractes basats en aquest Acord marc (comandes) pot superar el **VME** indicat.

Per l'altra banda, de conformitat amb l'article 100 de la LCSP, el pressupost base de licitació és el límit màxim de despesa que en virtut del contracte pot comprometre l'òrgan de contractació, inclòs l'IVA; així, el pressupost de licitació del contracte basat (comanda) que s'adjudicarà s'ha calculat tenint en compte els preus unitaris als quals s'està actualment comprant els subministraments objecte de licitació i el consum realitzat per l'HCb durant l'últim exercici pressupostari, aquest càlcul s'ha fet per a cadascun dels articles, i s'ha tingut cura que siguin adequats als preus del mercat. L'import total s'obté dels desglossament de preus unitaris i consums que consta en l'Annex d'oferta econòmica del PCAP.

PRESSUPOST BASE DE LICITACIÓ	IVA 10% o 21%	TOTAL
185.167,56 €	37.339,55 €	222.507,11 €

VI. Procediment de licitació

Per la naturalesa del contracte objecte de licitació, i atès la finalitat de racionalitzar la contractació i afavorir l'eficiència, es considera adient tramitar un Acord marc amb una única empresa seguint les normes del procediment obert d'acord amb allò previst a l'article 220 de la LCSP. De manera que, qualsevol operador econòmic interessat podrà presentar oferta quan s'efectuï la convocatòria de licitació, sense restringir la competència. Aquest sistema de racionalització tècnica de la contractació s'ha considerat el més idoni atès que permet fixar totes les condicions del subministrament i el seu preu per atendre posteriorment a les quantitats previstes per l'HCb a mesura que es van requerint, sense necessitat d'un nou procediment de licitació. Tant l'Acord marc que es subscrigui, com els contractes basats en aquest Acord que s'adjudiquin, es regiran pel que s'estableix en els articles 220 i 221 de la LCSP.

VII. Solvència econòmica i financera i tècnica o professional

El present procediment no exigeix classificació a les licitadores però s'exigeix que presenti la solvència econòmica que correspon a:

Volum anual de negocis en l'àmbit del contracte referit al millor exercici dins dels tres últims disponibles en funció de les dates de constitució o d'inici d'activitats de l'empresari i de presentació de les ofertes:

Declaració responsable acreditativa.

D'altra banda, per a la correcta execució del contracte, com a solvència tècnica s'exigeix la presentació de relació dels principals subministraments efectuats de la mateixa naturalesa o similar que els que constitueixen l'objecte del contracte en el curs de, com a màxim, els tres últims anys indicant el seu import, dates i destinatari públic o privat dels mateixos.

S'haurà d'acreditar que l'import anual acumulat dels subministraments l'any de més execució sigui: igual o superior a l'import del pressupost base de licitació del lot (sense IVA) al qual es liciti.

Els subministraments efectuats s'acreditaran mitjançant certificats expedits o visats per l'òrgan competent, quan el destinatari sigui una entitat del sector públic i quan el destinatari sigui un subjecte privat, mitjançant un certificat expedat per aquest o per una declaració de l'empresari.

VIII. Criteris d'adjudicació

De conformitat amb l'article 145.1 de la LCSP, l'adjudicació del contracte s'ha de realitzar utilitzant una pluralitat de criteris d'adjudicació en base a la millor qualitat/preu. Per tant, amb la voluntat d'aconseguir la millor relació qualitat/preu en l'adjudicació de l'Acord marc, amb caràcter general, s'han configurat criteris econòmics i qualitatius (objectius i sotmesos a un judici de valor), atorgant a aquests últims una ampla ponderació.

Els criteris qualitatius que s'han establert fan prioritàriament a la valoració de la qualitat, inclòs el valor tècnic i les característiques funcionals del subministrament i l'equipament associat. Tots els criteris d'adjudicació es troben vinculats a l'objecte del contracte i s'han formulat de manera objectiva, respectant en tot moment els principis d'igualtat, no discriminació, transparència i proporcionalitat.

Els criteris d'adjudicació són els següents:

1. VALORACIÓ CRITERIS JUDICI DE VALOR (SOBRE B): MÀXIM 49 PUNTS (excepte els lots 9 i 16)

CRITERIS D'ADJUDICACIÓ SEGON ELS LOTS:

Lot 1 - Micropigmentació

1. Ergonomia, manipulació i confort del material de micropigmentació fins a 20 punts

Aquest criteri té per objectiu valorar la qualitat del disseny i la funcionalitat dels materials destinats a la micropigmentació, especialment pel que fa a la seva manipulació per part del personal sanitari i el confort indirecte que poden oferir a les pacients.

Subcriteris a valorar:

- **Precisió i estabilitat durant l'aplicació (fins a 6 punts):**

Es valorarà la capacitat del material (agulles, pigments, cubilets) per permetre una aplicació precisa, estable i controlada, especialment en procediments de llarga durada i alta sensibilitat estètica.

- **Facilitat de manipulació i ergonomia de les eines (fins a 5 punts):**

Es valorarà la facilitat d'ús de les agulles i accessoris, incloent la seva ergonomia, pes, forma i adaptabilitat a la mà del professional. També es tindrà en compte la facilitat de preparació i neteja del material.

- **Qualitat sensorial i confort del pigment (fins a 5 punts):**

Es valorarà la textura, viscositat i fluïdesa del pigment, així com la seva capacitat per ser aplicat de manera uniforme i sense generar molèsties innecessàries al pacient.

- **Innovació en el disseny i adaptabilitat (fins a 4 punts)**

Es valoraran positivament aquells productes que incorporin millores innovadores en el disseny de les agulles, pigments o accessoris, com sistemes de dosificació més precisos, formulacions millorades o adaptabilitat a diferents tipus de pell.

Justificació del criteri: *En procediments de micropigmentació, especialment en contextos postquirúrgics com la reconstrucció d'àreoles, la precisió, la comoditat i la seguretat són essencials. Un material ben dissenyat redueix la fatiga del professional, millora el resultat estètic i contribueix al benestar del pacient. Aquest criteri permet identificar aquells productes que aporten un valor afegit en termes d'ergonomia i qualitat assistencial.*

2. Seguretat del material de micropigmentació durant el maneig fins a 10 punts

Aquest criteri té per objectiu valorar la seguretat dels materials destinats a la micropigmentació, tant per al personal sanitari com per als pacients. Es tindran en compte aspectes relacionats amb el disseny segur, la prevenció de riscos clínics i la traçabilitat dels productes.

Subcriteris a valorar:

- **Disseny segur i protecció del professional (fins a 4 punts):**

Es valorarà la capacitat del material per minimitzar riscos durant la manipulació, com ara punxades accidentals, vessaments de pigment, o dificultats en el muntatge.

- **Seguretat per a la pacient i prevenció d'efectes adversos (fins a 3 punts):**

Es valorarà que els pigments i agulles siguin biocompatibles, lliures de substàncies irritants o tòxiques, i que minimitzin el risc d'infeccions, reaccions al·lèrgiques o altres efectes adversos.

- **Traçabilitat i control del producte (fins a 3 punts):**

Es valorarà la presència d'etiquetatge clar, codis de lot, dates de caducitat visibles i sistemes que permetin garantir la traçabilitat del producte en cas d'incidència clínica.

Justificació del criteri: *Els procediments de micropigmentació impliquen l'ús de material invasiu i de contacte directe amb la pell, sovint en pacients amb historial quirúrgic. Per tant, la seguretat del material és essencial per prevenir infeccions, garantir la traçabilitat i protegir tant la pacient com la professional. Aquest criteri permet identificar aquells productes que compleixen amb els estàndards més exigents en matèria de seguretat clínica.*

3. Composició, qualitat tècnica i comportament del material de micropigmentació fins a 19 punts

Subcriteris a valorar:

Aquest criteri té per objectiu valorar la qualitat intrínseca dels materials destinats a la micropigmentació, la seva composició i el seu comportament en condicions d'ús clínic. Es tindran en compte aspectes com la compatibilitat amb la pell, la resistència dels components i la fiabilitat del producte durant tot el procediment assistencial.

- **Composició i compatibilitat dermatològica (fins a 5 punts):**

Es valorarà que els pigments i materials siguin biocompatibles, lliures de substàncies tòxiques o irritants, i adequats per a ús dermatològic. També es tindrà en compte la seva compatibilitat amb altres dispositius o equips utilitzats durant el procediment.

- **Qualitat tècnica i acabats (fins a 6 punts):**

Es valorarà la qualitat dels acabats dels productes (agulles, cubilets, etc.), la resistència dels materials, la seva durabilitat i la capacitat de mantenir la seva integritat durant l'ús.

- **Comportament clínic i estabilitat del pigment (fins a 5 punts):**

Es valorarà com es comporta el pigment durant l'aplicació (fluïdesa, cobertura, estabilitat del color), així com la seva capacitat per mantenir-se estable i uniforme un cop aplicat. També es tindrà en compte la facilitat de neteja i la resistència a la migració o esvaïment.

- **Innovació i millores tècniques (fins a 3 punts):**

Es valoraran positivament aquells productes que incorporin innovacions en la formulació dels pigments, en el disseny de les agulles o en la presentació dels materials, que aportin millores en la qualitat, seguretat o eficiència del procediment.

Justificació del criteri: La composició i qualitat dels materials de micropigmentació són determinants per garantir un resultat estètic òptim, segur i durador. L'ús de pigments estables i agulles de qualitat assegura una aplicació precisa i fiable, mentre que la compatibilitat dermatològica minimitza riscos per a les pacients. Aquest criteri permet identificar aquells productes que ofereixen un rendiment clínic superior i una millor experiència assistencial.

Lots 2, 3 i 4 PESARIS

1. Disseny anatòmic, ergonomia i confort del material Fins a 20 punts

Es valorarà com el disseny, la composició i les característiques dels pessaris afavoreixen una aplicació segura, còmoda i eficient, tant per a les professionals sanitàries que els manipulen com per a les pacients.

Subcriteris a valorar:

- **Ergonomia i forma anatòmica (fins a 6 punts):**

Es valorarà com el disseny del pessari facilita la col·locació, extracció i manipulació per part del personal sanitari i de la pròpia pacient, així com la seva adaptació anatòmica a la cavitat vaginal, tenint en compte criteris tècnics i d'ús habitual en pràctica clínica.

- **Adaptabilitat a diferents morfologies i condicions clíniques (fins a 5 punts):**

Es valorarà la disponibilitat de varietat de mides, la flexibilitat del material i la capacitat del pessari per adaptar-se a diferents situacions clíniques (prolapse uterí, prolapse cúpula vaginal, cistocele, etc.), segons les especificacions tècniques.

- **Confort durant l'ús prolongat (fins a 5 punts):**

Es valorarà el grau de confort potencial que el pessari pot oferir, basant-se en les propietats del material (suavetat, biocompatibilitat, resistència a la fricció) i en la documentació tècnica que acrediti la seva tolerància en ús continuat.

- **Innovació en el disseny ergonòmic i funcional (fins a 4 punts):**

Es valoraran favorablement aquells pessaris que incorporin millores en el disseny que facilitin la personalització, redueixin l'estrès físic de les professionals durant la manipulació i millorin la qualitat de vida de les pacients, segons les característiques tècniques i la informació aportada.

Justificació del criteri: Els pessaris són dispositius d'ús prolongat que han de garantir una aplicació segura, còmoda i adaptada a la diversitat anatòmica de les pacients. Alhora, han de ser fàcils de manipular per les professionals sanitàries en contextos clínics. Un bon disseny ergonòmic i anatòmic redueix la fatiga, millora la precisió en la col·locació i incrementa la satisfacció i el benestar de les usuàries.

2. Seguretat del material durant el maneig i l'ús clínic Fins a 10 punts

Subcriteris a valorar:

Aquest criteri té per objectiu valorar la capacitat del material per garantir la seguretat en el seu ús clínic, tant per a les professionals sanitàries com per a les pacients. La valoració es farà a partir de l'anàlisi tècnica de les mostres i la documentació presentada.

- **Disseny segur per a la manipulació (fins a 4 punts):**

Es valorarà que el pessari presenti un disseny que minimitzi els riscos durant la manipulació, com ara deformacions, ruptures, dificultats en la col·locació o extracció.

- **Prevenició d'efectes adversos en les pacients (fins a 3 punts):**

Es valorarà que el material sigui biocompatible, hipoal·lèrgic i lliure de làtex, amb propietats que redueixin el risc d'irritacions, infeccions o lesions derivades de l'ús prolongat.

- **Traçabilitat i sistemes de control (fins a 3 punts):**

Es valorarà la presència d'etiquetatge clar, codificació per lot, indicació de la data de caducitat i altres mecanismes que permetin garantir la traçabilitat del producte en cas d'incidència clínica.

Justificació del criteri: Els pessaris són dispositius que poden romandre en ús durant períodes prolongats, i per tant, han de garantir la màxima seguretat tant en la seva manipulació com en la seva tolerància clínica. Un disseny segur, una composició adequada i una traçabilitat clara contribueixen a prevenir riscos laborals i clínics, i a reforçar la confiança en el material per part de les professionals i les pacients.

3. Composició, qualitat tècnica i comportament clínic del material Fins a 19 punts

Aquest criteri té per objectiu valorar la composició, la qualitat tècnica i el comportament dels pessaris en condicions d'ús clínic habitual. La valoració es farà a partir de les característiques tècniques dels materials, la documentació aportada i l'experiència prèvia amb productes similars.

Subcriteris a valorar:

- **Composició i biocompatibilitat (fins a 5 punts):**

Es valorarà que el material (PVC o silicona) sigui de grau mèdic, hipoal·lèrgic, lliure de làtex i compatible amb l'ús intravaginal prolongat. També es tindrà en compte la seva resistència química i la capacitat de mantenir la integritat estructural.

- **Qualitat tècnica i acabats (fins a 6 punts):**

Es valorarà la precisió en els acabats, la resistència mecànica, la durabilitat del material i la seva capacitat per suportar la manipulació repetida sense deformacions.

- **Comportament clínic esperat (fins a 5 punts):**

Es valorarà la capacitat del pessari per mantenir-se estable en posició, conservar la seva funcionalitat durant l'ús prolongat i adaptar-se a diferents condicions clíniques.

- **Innovació i compatibilitat amb protocols clínics (fins a 3 punts):**

Es valoraran positivament aquells pessaris que incorporin millores en la composició o el disseny que facilitin el seguiment clínic, la personalització del tractament o la integració amb altres dispositius o tècniques terapèutiques.

Justificació del criteri: Els pessaris són dispositius que han de mantenir la seva funcionalitat i seguretat durant períodes prolongats d'ús. La composició i qualitat tècnica del material són determinants per garantir la tolerància, la durabilitat i l'eficàcia clínica. Aquest criteri permet identificar aquells productes que ofereixen un rendiment superior i una millor adaptació a les necessitats assistencials

Lots 5 a 8: Guies, cànules i agulles

1. Ergonomia, manipulació i confort Fins a 20 punts

En aquest criteri es valorarà el grau d'ergonomia, manipulació i confort dels dispositius subministrats, amb l'objectiu de garantir una millora en el procés assistencial i una reducció de l'esforç físic de les professionals sanitàries. La valoració es farà a partir de l'anàlisi tècnica de les mostres, la documentació aportada i l'experiència clínica prèvia amb productes similars.

Subcriteris a valorar:

○ **Grau d'ergonomia del material (fins a 6 punts)**

Es valorarà com els productes estan dissenyats per ajustar-se a les necessitats de les professionals, minimitzant el risc de lesions per moviments repetitius o postures forçades durant la manipulació prolongada. Es tindrà en compte la forma, el pes, la textura i la facilitat de subjecció.

○ **Grau de facilitat en la seva manipulació (fins a 5 punts):**

Es valorarà la simplicitat i la intuïció en l'ús del material, incloent-hi la facilitat de muntatge i desmuntatge, la claredat en la disposició d'instruccions, i la capacitat del producte per ser utilitzat de manera eficient en entorns clínics amb temps limitat.

○ **Confort i comoditat (fins a 5 punts):**

Es valorarà el grau de confort que el material proporciona durant la preparació i el procediment assistencial. Factors com la fluïdesa del moviment, la flexibilitat dels components i la capacitat d'adaptació a diferents anatomies seran considerats en base a les característiques tècniques i l'experiència d'ús.

○ **Innovació en el disseny ergonòmic (fins a 4 punts):**

Es valoraran favorablement aquells dissenys que incorporin característiques innovadores per millorar l'experiència d'ús i reduir l'estrès físic de les professionals, així com elements que afavoreixin la personalització del material segons les necessitats clíniques.

Justificació del criteri: Un bon disseny ergonòmic redueix la fatiga de les professionals, augmenta la precisió en els procediments i millora la qualitat assistencial, reduint el temps necessari per a la manipulació. La valoració de la manipulació i el confort permetrà seleccionar materials que aportin una millor experiència en l'ús clínic.

2. Seguretat del material durant el maneig Fins a 10 punts

En aquest criteri es valoraran els aspectes de seguretat dels articles a subministrar, considerant la seva capacitat per prevenir riscos tant per a les professionals sanitàries com per a les pacients. La valoració es farà a partir de l'anàlisi tècnica de les mostres, la documentació aportada i l'experiència clínica prèvia amb productes similars.

Subcriteris a valorar:

○ **Grau de seguretat del material (fins a 4 punts):**

Es valorarà el disseny dels productes en el sentit de minimitzar riscos associats a la manipulació per part del personal assistencial. Inclou la prevenció de possibles accidents o lesions, la protecció davant de

contaminacions creuades i la reducció del risc d'infeccions. Es tindrà en compte la presència de sistemes de bloqueig, proteccions físiques i característiques que facilitin un maneig segur.

- **Prevenició d'efectes adversos en les pacients (fins a 3 punts):**

Es valorarà la seguretat que els materials ofereixen a les pacients, minimitzant els efectes adversos que puguin sorgir durant la seva utilització. Es tindrà en compte la biocompatibilitat i altres propietats que redueixin el risc d'irritacions, infeccions o reaccions adverses.

- **Traçabilitat i sistemes de seguretat (fins a 3 punts):**

Es valorarà la capacitat del material per oferir mecanismes de traçabilitat i control, com etiquetatges clars, codificació per lot, indicació de la data de caducitat i compatibilitat amb sistemes de registre clínic. També es valoraran elements que facilitin la identificació i seguiment del producte en cas d'incidència

3. Composició del material, qualitat tècnica i comportament clínic fins a 19 punts

Aquest criteri valora la composició, la qualitat tècnica i el comportament dels dispositius en el context assistencial. La valoració es farà a partir de les característiques tècniques dels materials, la documentació aportada i l'experiència prèvia amb productes similars.

Subcriteris a valorar:

- **Composició (fins a 5 punts):**

Es valorarà l'adequació de la composició del material segons les necessitats del procediment assistencial. Això inclou la compatibilitat amb altres dispositius mèdics, la durabilitat dels materials, i la capacitat de mantenir la seva integritat en condicions d'ús intensiu. Es tindrà en compte si el material és de grau mèdic i hipoal·lèrgic.

- **Qualitat tècnica (fins a 6 punts):**

Es valoraran aspectes com la resistència del material, la seva fiabilitat, la precisió en els acabats i la durabilitat. S'analitzarà si el producte compleix amb els estàndards de qualitat per garantir la seva efectivitat durant tot el procés assistencial.

- **Comportament del material (fins a 5 punts):**

Es valorarà com el material es comporta en diferents situacions clíniques, tenint en compte la seva versatilitat per adaptar-se a les necessitats particulars de les pacients (morfologia, condicions mèdiques específiques) i la capacitat del material per funcionar correctament en entorns mèdics exigents, mantenint sempre la seva fiabilitat.

- **Innovació i compatibilitat tècnica (fins a 3 punts):**

Es valorarà la introducció de materials innovadors que puguin oferir millores significatives en la qualitat o funcionalitat del producte, així com la seva compatibilitat amb tecnologies mèdiques avançades o protocols clínics establerts.

Justificació del criteri: Un material d'alta qualitat tècnica assegura que es pugui confiar en el producte durant els procediments assistencials, augmentant l'eficàcia i reduint els riscos d'incidents per falles del material. A més, la seva composició ha d'estar perfectament alineada amb les necessitats clíniques, garantint una resposta òptima en cada situació. La valoració es farà sense proves directes en pacients, basant-se en criteris tècnics, documentals i d'experiència assistencial.

Lot 9: Kit gel d'escuma

No es preveuen criteris d'adjudicació de judicis de valor

Lots 10, 11 i 12: Sondes

1. Ergonomia del material, avantatges en la manipulació i confort Fins a 20 punts

En aquest criteri es valoraran el grau d'ergonomia, manipulació i confort dels materials subministrats amb l'objectiu de garantir una millora en el procés assistencial i una reducció de l'esforç físic de les professionals sanitàries. Els aspectes a valorar són:

Subcriteris a valorar:

○ Grau d'ergonomia del material (fins a 6 punts)

Es valorarà com les sondes vaginals, ano-rectals i sondes abdominal-rectals estan dissenyades per ajustar-se a les necessitats físiques dels professionals sanitàries. Es tindrà en compte la forma, el diàmetre, la llargària i la connexió dels dispositius, així com la seva adaptabilitat a la tècnica d'electroestimulació o monitoratge, minimitzant el risc de postures forçades o manipulació complexa.

○ Grau de facilitat en la seva manipulació (fins a 5 punts)

Es valorarà la simplicitat i facilitat d'ús dels dispositius, incloent la facilitat d'inserció, la claredat en la identificació de les connexions (especialment en sondes amb cablejat), i la compatibilitat amb els equips mèdics. També es tindrà en compte la intuïció en el muntatge i la preparació del material per al procediment.

○ Confort i comoditat (fins a 5 punts)

Es valorarà el confort que proporciona el material tant al personal sanitari com a les pacients. En el cas de les sondes vaginals i ano-rectals, es tindrà en compte la textura del material, la flexibilitat, el diàmetre adequat i la capacitat d'adaptació a diferents anatomies. En el lot 12, es valorarà la comoditat en la col·locació de la sonda abdominal-rectal i la seva tolerància en pacients sensibles.

○ Innovació en el disseny ergonòmic (fins a 4 punts)

Es valorarà favorablement la presència de característiques innovadores en el disseny dels dispositius, com ara connexions universals, codificació per colors, cablejat precablejat, o millores en la forma que facilitin la col·locació i reducció de l'estrès físic. També es tindrà en compte si el disseny permet una millor personalització segons les necessitats de la pacient.

Justificació del criteri: Un bon disseny ergonòmic redueix la fatiga dels professionals, augmenta la precisió en els procediments i millora la qualitat assistencial, reduint el temps necessari per a la manipulació i millorant el benestar de la pacient durant l'assistència. La valoració de la manipulació i el confort permetrà seleccionar materials que aportin una millor experiència tant per al personal sanitari com per als pacients.

2. Seguretat del material durant el maneig fins a 10 punts

En aquest criteri es valoraran els aspectes de seguretat del material, considerant la seva capacitat per prevenir riscos tant per al personal sanitari com per a les pacients. Els aspectes a valorar són:

Subcriteris a valorar:

○ Grau de seguretat del material (fins a 4 punts)

Es valorarà el disseny dels dispositius en relació amb la seguretat durant la manipulació per part del personal assistencial. Es tindrà en compte la presència de superfícies llises, materials biocompatibles, connectors segurs, i la protecció davant de contaminacions creuades mitjançant l'ús d'envasos estèrils i d'un sol ús.

○ Prevenció d'efectes adversos en els pacients (fins a 3 punts)

Es valorarà la capacitat dels materials per minimitzar els efectes adversos durant la seva utilització. Es tindrà en compte, la flexibilitat i adaptabilitat dels dispositius a diferents anatomies, la presència de marques graduades per facilitar una col·locació precisa, i la tolerància dels materials en pacients sensibles.

- **Traçabilitat i sistemes de seguretat (fins a 3 punts)**

Es valorarà la presència d'etiquetatges clars amb informació sobre lot, caducitat i fabricant, així com qualsevol sistema que faciliti la traçabilitat del producte. També es tindrà en compte si el material incorpora codificació per colors, identificadors visuals o altres elements que permetin detectar errors en la selecció o col·locació del dispositiu.

Justificació del criteri: La seguretat del material és fonamental per prevenir riscos laborals en els professionals i garantir la salut i seguretat de les pacients. Un sistema de treball segur millora la confiança del personal en l'ús del material i redueix la probabilitat de complicacions en els procediments clínics.

3. Composició del material, qualitat i comportament del mateix fins a 19 punts

Subcriteris a valorar:

- **Composició (fins a 5 punts)**

Es valorarà l'adequació de la composició dels materials segons les necessitats dels procediments d'electroestimulació i monitoratge. Es tindrà en compte la compatibilitat amb els equips mèdics, la qualitat dels materials utilitzats, la biocompatibilitat i l'absència de làtex. També es valorarà la capacitat del material per mantenir la seva integritat en condicions d'ús intensiu.

- **Qualitat tècnica (fins a 5 punts)**

Es valoraran aspectes com la resistència dels dispositius, la fiabilitat en el funcionament, la precisió en els acabats (diàmetres, llargàries, connexions), i la durabilitat del material. Es tindrà en compte si el producte compleix amb els estàndards de qualitat i si ofereix garanties de rendiment estable durant tot el procés assistencial.

- **Comportament del material (fins a 5 punts)**

Es valorarà com els dispositius es comporten en diferents situacions clíniques, tenint en compte la seva versatilitat per adaptar-se a diverses morfologies i condicions mèdiques específiques. Es tindrà en compte la capacitat del material per funcionar correctament en entorns mèdics exigents, mantenint la seva fiabilitat, així com la comoditat, tolerància i adaptació de la pacient.

- **Innovació i compatibilitat tècnica (fins a 4 punts)**

Es valorarà la introducció de materials o dissenys innovadors que aportin millores en la qualitat o funcionalitat del producte. Es tindrà en compte la compatibilitat amb tecnologies mèdiques avançades, així com la presència de característiques que facilitin la personalització del dispositiu segons les necessitats de la pacient.

Justificació del criteri: Un material d'alta qualitat tècnica assegura que es pugui confiar en el producte durant els procediments assistencials, augmentant l'eficàcia i reduint els riscos d'incidents per falles del material. A més, la seva composició ha d'estar perfectament alineada amb les necessitats clíniques, garantint una resposta òptima en cada situació.

Lots 13, 14 i 15: Equip d'irrigació/aspiració; Tub de bomba, allargador de pressió
--

1. Ergonomia del material, avantatges en la manipulació i confort fins a 20 punts

Aquest criteri valora el grau d'ergonomia, manipulació i confort dels dispositius subministrats, amb l'objectiu de garantir una aplicació segura, còmoda i eficient tant per a les professionals com per a les pacients.

Subcriteris a valorar:

- **Grau d'ergonomia del material (fins a 6 punts):**

Disseny que facilita la col·locació, extracció i manipulació, adaptat a l'anatomia i a les condicions d'ús clínic.

- **Grau de facilitat en la seva manipulació (fins a 5 punts):**

Muntatge intuïtiu, claredat en les instruccions, compatibilitat amb equips mèdics.

- **Confort i comoditat (fins a 5 punts):**

Textura llisa del material, adaptabilitat a diferents morfologies, reducció de molèsties durant l'ús prolongat.

- **Innovació en el disseny ergonòmic (fins a 4 punts):**

Millores que afavoreixin la personalització, la tolerància i l'eficiència assistencial.

Justificació del criteri: Un bon disseny ergonòmic millora la qualitat assistencial, redueix la fatiga i facilita la col·locació i el seguiment clínic.

2. Seguretat del material durant el maneig Fins a 10 punts

Aquest criteri valora la capacitat del material per garantir la seguretat de les professionals i de les pacients durant tot el procés assistencial.

Subcriteris a valorar:

- **Grau de seguretat del material (fins a 4 punts):** Protecció contra riscos de manipulació, resistència a deformacions, disseny segur.
- **Prevenició d'efectes adversos en les pacients (fins a 3 punts):** Biocompatibilitat, tolerància clínic.
- **Traçabilitat i sistemes de seguretat (fins a 3 punts):** Etiquetatge clar, codificació, informació sobre caducitat i compatibilitat.

Justificació del criteri: La seguretat clínic és essencial per garantir la confiança en l'ús del material i prevenir complicacions en el seguiment funcional.

3. Composició del material, qualitat tècnica i comportament clínic Fins a 19 punts

Aquest criteri valora la composició, la qualitat tècnica i el comportament dels dispositius en condicions d'ús clínic habitual.

Subcriteris a valorar:

- **Composició (fins a 5 punts):** Materials de grau mèdic, resistents, hipoal·lèrgics, compatibles amb l'ús intravaginal, rectal o abdominal.
- **Qualitat tècnica (fins a 6 punts):** Precisió en els acabats, resistència mecànica i durabilitat.
- **Comportament clínic (fins a 5 punts):** Estabilitat del dispositiu, manteniment de la funcionalitat, adaptabilitat a diferents situacions clíniques.
- **Innovació i compatibilitat tècnica (fins a 3 punts):** Millores en el disseny, compatibilitat amb equips mèdics, integració amb protocols clínics.

Justificació del criteri: La qualitat tècnica i la composició del material són determinants per garantir la fiabilitat, la seguretat i l'eficàcia en el monitoratge funcional.

Lot 16: Espècul vaginal

No es preveuen criteris d'adjudicació de judicis de valor

Lots 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25 i 26: Elèctrodes
--

1. Ergonomia del material, avantatges en la manipulació i confort Fins a 20 punts

En aquest criteri es valoraran el grau d'ergonomia, manipulació i confort dels materials subministrats amb l'objectiu de garantir una millora en el procés assistencial i una reducció de l'esforç físic de les professionals sanitàries.

Subcriteris a valorar:

- **Grau d'ergonomia del material** (fins a 6 punts)

Es valorarà com els dispositius estan dissenyats per facilitar la manipulació per part del personal sanitari. Es tindrà en compte la forma, el pes, la flexibilitat dels materials i la capacitat d'adaptació a l'anatomia de les pacients o a l'equip mèdic. També es valorarà si el disseny minimitza el risc de postures forçades o moviments repetitius.

- **Grau de facilitat en la seva manipulació** (fins a 5 punts)

Es valorarà la simplicitat i facilitat d'ús dels dispositius, incloent la claredat en la identificació de les connexions, la intuïció en el muntatge, la compatibilitat amb equips mèdics (neuromodulació, electroestimulació, irrigació, etc.), i la facilitat d'inserció o aplicació. També es tindrà en compte si el producte inclou instruccions clares o codificació visual que en faciliti l'ús.

- **Confort i comoditat** (fins a 5 punts)

Es valorarà el confort que proporciona el material tant al personal sanitari com a les pacients. Es tindrà en compte la textura llisa dels materials, la flexibilitat, la capacitat d'adaptació a diferents anatomies, i la tolerància en pacients sensibles. També es valorarà si el disseny redueix les molèsties durant el procediment i afavoreix una experiència assistencial més còmoda.

- **Innovació en el disseny ergonòmic** (fins a 4 punts)

Es valorarà favorablement la presència de característiques innovadores en el disseny dels dispositius, com ara millores en la forma, codificació per colors, sistemes de connexió ràpida, precablejat, o adaptadors universals. També es tindrà en compte si el disseny permet una personalització segons les necessitats del pacient o del procediment.

Justificació del criteri: *Un bon disseny ergonòmic redueix la fatiga de les professionals, augmenta la precisió en els procediments i millora la qualitat assistencial, reduint el temps necessari per a la manipulació i millorant el benestar del pacient durant l'assistència. La valoració de la manipulació i el confort permetrà seleccionar materials que aportin una millor experiència tant per al personal sanitari com per als pacients.*

2. Seguretat del material durant el maneig Fins a 10 punts

En aquest criteri es valoraran els aspectes de seguretat dels materials subministrats, considerant la seva capacitat per prevenir riscos tant per a les professionals com per a les pacients.

Subcriteris a valorar:

- **Grau de seguretat del material** (fins a 4 punts)

Es valorarà el disseny dels dispositius en relació amb la seguretat durant la manipulació per part del personal assistencial. Es tindrà en compte la presència de superfícies llises, connectors segurs, materials biocompatibles, i la resistència estructural per evitar trencaments o mal funcionament. També es valorarà que siguin estèrils i d'un sol ús, contribuint a la prevenció de contaminacions creuades i infeccions.

- **Prevenició d'efectes adversos en les pacients** (fins a 3 punts)

Es valorarà la capacitat dels materials per minimitzar els efectes adversos durant la seva utilització. Es tindrà en compte l'absència de làtex, la flexibilitat i adaptabilitat dels dispositius a diferents anatomies, la

presència de marques graduades per facilitar una col·locació precisa, i la tolerància dels materials en pacients sensibles.

- **Traçabilitat i sistemes de seguretat** (fins a 3 punts)

Es valorarà la presència d'etiquetatge clar amb informació sobre lot, caducitat i fabricant, que permeti garantir la traçabilitat del producte. També es tindrà en compte si el material incorpora codificació per colors, identificadors visuals, sensors o altres elements que permetin detectar errors en la selecció, connexió o col·locació del dispositiu.

***Justificació del criteri:** La seguretat del material és fonamental per prevenir riscos laborals en les professionals i garantir la salut i seguretat de les pacients. Un sistema de treball segur millora la confiança del personal en l'ús del material i redueix la probabilitat de complicacions en els procediments clínics.*

3. Composició del material, qualitat i comportament del mateix fins a 19 punts

Aquest criteri valora la composició, la qualitat tècnica i el comportament dels materials en el context assistencial.

Subcriteris a valorar:

- **Composició** (fins a 5 punts)

Es valorarà l'adequació de la composició dels dispositius segons les necessitats dels procediments assistencials. Es tindrà en compte la compatibilitat amb altres dispositius mèdics (equips de neuromodulació, electroestimulació, irrigació, resectoscòpia, etc.), la qualitat dels materials utilitzats (ABS, PVC, poliestirè, tungstè, silicona, etc.), la biocompatibilitat, i la capacitat de mantenir la seva integritat en condicions d'ús intensiu.

- **Qualitat tècnica** (fins a 5 punts)

Es valoraran aspectes com la resistència dels dispositius, la fiabilitat en el funcionament, la precisió en els acabats (diàmetres, llargàries, connexions, codificació), i la durabilitat del material. Es tindrà en compte si el producte compleix amb els estàndards de qualitat i si ofereix garanties de rendiment estable durant tot el procés assistencial.

- **Comportament del material** (fins a 5 punts)

Es valorarà com els dispositius es comporten en diferents situacions clíniques, tenint en compte la seva versatilitat per adaptar-se a diverses morfologies i condicions mèdiques específiques. Es tindrà en compte la capacitat del material per funcionar correctament en entorns mèdics exigents, mantenint la seva fiabilitat, així com la resposta del pacient durant l'ús (comoditat, tolerància, adaptació).

- **Innovació i compatibilitat tècnica** (fins a 4 punts)

Es valorarà la introducció de materials o dissenys innovadors que aportin millores en la qualitat o funcionalitat del producte. Es tindrà en compte la compatibilitat amb tecnologies mèdiques avançades, com sistemes de biofeedback, neuromodulació, resectoscòpia o monitoratge digital, així com la presència de característiques que facilitin la personalització del dispositiu segons les necessitats de la pacient o del procediment.

***Justificació del criteri:** Un material d'alta qualitat tècnica assegura que es pugui confiar en el producte durant els procediments assistencials, augmentant l'eficàcia i reduint els riscos d'incidents per falles del material. A més, la seva composició ha d'estar perfectament alineada amb les necessitats clíniques, garantint una resposta òptima en cada situació.*

Tal i com s'estableix al punt 1 de la Directriu 1/2020, d'aplicació de fórmules de valoració i puntuació de les proposicions econòmica i tècnica, de la Direcció General de Contractació Pública, en les licitacions de contractes de l'Administració de la Generalitat de Catalunya i del seu sector públic, amb una pluralitat de criteris de valoració, es valorarà l'oferta tècnica presentada en relació als criteris sotmesos a judici de valor d'acord amb els valors

numèrics establerts per a cada criteri i, posteriorment, s'han d'ordenar les diferents propostes valorades per ordre decreixent i aplicar la fórmula que tot seguit s'indica per obtenir la puntuació final dels diferents criteris sotmesos a un judici de valor:

Fórmula:

$$P_{op} = P \times \frac{VT_{op}}{VT_{mv}}$$

PoP = Puntuació de l'Oferta a Puntuar

P = Puntuació del criteri

VT_{op} = Valoració Tècnica de l'Oferta que es Puntua

VT_{mv} = Valoració Tècnica de l'Oferta Millor Valorada

Aquesta fórmula s'aplicarà per a cadascun dels criteris establerts sotmesos a un judici de valor per tal d'obtenir la puntuació total d'aquests criteris.

S'estableix un llindar mínim del 80% de la puntuació per a cada criteri que es valorarà i posteriorment es puntuarà. Això comporta que si cap licitadora assoleix aquest llindar un cop valorades les ofertes tècniques, la fórmula no s'aplicarà al/s criteri/s la valoració del/s qual/s no superi el llindar i, per tant, la puntuació final del criteri vindrà donada pel valor obtingut en la fase de valoració de les ofertes tècniques, prèvia a l'aplicació de la fórmula.

2. VALORACIÓ DELS CRITERIS QUANTIFICABLES AUTOMÀTICAMENT: MÀXIM 51 PUNTS (excepte lots 9 i 16)

Tots els lots, excepte el 9 i 16

1. PREU: FINS A 41 PUNTS

Es valorarà l'oferta de l'empresa licitadora a partir de la següent fórmula:

$$P_v = \left[1 - \left(\frac{O_v - O_m}{IL} \right) \right] \times P$$

P_v = Puntuació de l'oferta a Valorar
 P = Punts criteri econòmic
 O_m = Oferta Millor
 O_v = Oferta a Valorar
 IL = Import de Licitació

• Temps de resposta per al lliurament de les comandes Fins a 10 punts

S'atorgarà la puntuació especificada a continuació, en cas de proposar un temps de resposta inferior a:

Comandes Ordinàries (fins a 5 punts):

- ☐ Igual o inferior a 5 dies 0 punts
- ☐ Inferior a 5 dies 1 punt
- ☐ Inferior a 4 dies 2 punts
- ☐ Inferior a 3 dies 3 punts

- Inferior a 2 dies 5 punts

Comandes Urgents (fins a 5 punts):

- Igual o inferior a 24 hores 0 punts
- Inferior a 20 hores 2 punts
- Inferior a 16 hores 3 punts
- Inferior a 8 hores 5 punts

És obligatòria la presentació de documentació acreditativa de la ubicació del magatzem, per tal de validar que les millores dels terminis d'entrega de les comandes siguin efectivament viables.

Lots 9 i 16

2. PREU: FINS A 90 PUNTS

Es valorarà l'oferta de l'empresa licitadora a partir de la següent fórmula:

$$P_v = \left[1 - \left(\frac{O_v - O_m}{IL} \right) \right] \times P$$

P_v = Puntuació de l'oferta a Valorar

P = Punts criteri econòmic

O_m = Oferta Millor

O_v = Oferta a Valorar

IL = Import de Licitació

- **Temps de resposta per al lliurament de les comandes Fins a 10 punts**

S'atorgarà la puntuació especificada a continuació, en cas de proposar un temps de resposta inferior a:

Comandes Ordinàries (fins a 5 punts):

- Igual o inferior a 5 dies 0 punts
- Inferior a 5 dies 1 punt
- Inferior a 4 dies 2 punts
- Inferior a 3 dies 3 punts
- Inferior a 2 dies 5 punts

Comandes Urgents (fins a 5 punts):

- Igual o inferior a 24 hores 0 punts
- Inferior a 20 hores 2 punts
- Inferior a 16 hores 3 punts

- Inferior a 8 hores 5 punts

És obligatòria la presentació de documentació acreditativa de la ubicació del magatzem, per tal de validar que les millores dels terminis d'entrega de les comandes siguin efectivament viables.

CRITERIS PER A LA DETERMINACIÓ DE L'EXISTÈNCIA DE BAIXES PRESUMPTAMENT ANORMALS:

La determinació de les ofertes amb valors anormals o desproporcionats es durà a terme d'acord amb els criteris següents, referits a l'oferta considerada en el seu conjunt (preu i criteris d'adjudicació diferents al preu), i produirà els efectes previstos a la Clàusula 17 del PCAP:

L'oferta presentada per una empresa licitadora es considerarà incursa en presumpció d'anormalitat, als efectes de l'article 149.4 de la LCSP, quan es compleixin alguna de les condicions següents o ambdues alhora:

En cas de **tres o més propostes** presentades:

a) L'oferta econòmica (preu) estigui un 50% per sota de la mitjana de les ofertes presentades al lot*. En cas d'haver una sola oferta, aquest percentatge es referirà al pressupost base de licitació per al lot*.

b) L'oferta econòmica (preu) estigui un 40% per sota de la mitjana de les ofertes presentades al lot* i que, al mateix temps, la puntuació obtinguda en els criteris d'adjudicació que no són preu per lot* estigui per damunt del valor que resulti de la suma de les variables 1) i 3) següents, un cop aplicades aquestes variables:

1) Mitjana aritmètica de la puntuació obtinguda per les empreses licitadores (consisteix en sumar totes les valoracions dels criteris d'adjudicació no preu de totes les ofertes per obtenir el total de punts dels criteris no preu de cada oferta, seguidament es fa el càlcul de la mitjana de les valoracions dels criteris no preu de totes les ofertes).

2) Desviació de cada una de les puntuacions obtingudes per les empreses licitadores respecte a la mitjana de les puntuacions (consisteix en calcular la desviació de la puntuació de criteris no preu de cada oferta envers la mitjana anteriorment calculada).

3) Càlcul de la mitjana aritmètica de les desviacions obtingudes en valor absolut, és a dir, sense tenir en compte el signe mes o menys (consisteix en, un cop fet el càlcul de les desviacions, fer la seva mitjana).

Finalment, es fa la suma de les dues mitjanes (1) i (3) i si la valoració dels criteris no preu de l'oferta analitzada és superior a aquesta suma, l'oferta es considera en presumpció d'anormalitat o desproporcionada.

En el cas que concorrin a la licitació **2 empreses**, es considerarà que l'oferta és anormalment baixa si es compleixen aquests dos supòsits:

1. El preu ofert per una de les empreses és inferior en més d'un 20% al preu ofert per l'altra empresa.
2. El sumatori de les puntuacions diferents del preu d'una de les empreses és superior en més d'un 20% al sumatori de les puntuacions diferents del preu de l'altra empresa.

En cas d'haver **una sola oferta**, s'atendrà només al compliment de la condició a), prevista quan es proposin 3 o més ofertes.

*** En cas que no existeixi obligació de licitar a tots els articles que componen el lot, s'aplicarà a l'article. En cas de que el contracte no es divideixi en lots, es referirà al contracte.**

IX. Condicions especials d'execució

Tal i com preveu l'article 202 de la LCSP s'ha previst una condició especial d'execució de tipus mediambiental vinculades a l'objecte del contracte. En concret, la següent:

- Les obligacions dels contractistes de respecte als principis ètics previstes a la clàusula 48 h) del PCAP.
- L'empresa contractista haurà d'aportar, quan se li sol·liciti, relació detallada de les empreses subcontractistes o empreses subministradores amb especificació de les condicions relacionades amb el termini de pagament i haurà de presentar el justificant de compliment del pagament en termini.

- L'obligació d'aplicar a la plantilla que executi el contracte les condicions de treball establertes per l'últim conveni col·lectiu sectorial vigent en què s'enquadri i desenvolupi la prestació contractual, sens perjudici de les millores que pugui establir.
- Que durant l'execució del contracte l'empresa adjudicatària estableixi mesures que afavoreixin la conciliació de la vida laboral amb la vida familiar de les persones que intervenen en l'execució del contracte, que poden ser: adequació d'horaris a horaris de les escoles, teletreball, suport econòmic per a sufragar despeses d'escoles infantils o centres d'atenció a persones dependents, etc.
- 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.
- L'empresa contractista haurà d'aportar, quan se li sol·liciti, relació detallada de les empreses subcontractistes o empreses subministradores amb especificació de les condicions relacionades amb el termini de pagament i haurà de presentar el justificant de compliment del pagament en termini.
- L'empresa contractista s'ha de responsabilitzar de realitzar una recollida selectiva dels residus i brutícia produïts per les tasques de desembalatge, recepció, trasllat, muntatge i instal·lació de l'equipament. Així mateix, també s'ha de responsabilitzar de retirar els embalatges i residus vuits per depositar-los en els contenidors corresponents o, en el seu cas, en el punt net o altre sistema de gestió de residus autoritzat. En aquest sentit, i als efectes de verificació del compliment d'aquesta condició especial d'execució, l'empresa contractista ha de presentar una declaració responsable signada per la persona representant que manifesti el compromís al compliment d'aquesta condició especial d'execució, d'acord amb el model orientatiu que s'adjunta en l'annex del PCAP. Aquesta documentació s'ha de presentar quan s'envii el contracte signat al correu electrònic que s'indiqui. Sense perjudici de la presentació de la declaració responsable esmentada, la persona responsable del contracte procurarà el compliment d'aquesta condició especial d'execució per part de l'empresa contractista.

Per tot això;

SOL·LICITO A L'ORGAN DE CONTRACTACIÓ

- I. Que s'iniciï la redacció del Plec de Prescripcions Tècniques i del Plec de Clàusules Administratives Particulars en els termes que es proposa en aquest informe.
- II. Que s'autoritzi la contractació dels serveis objecte del contracte, i la convocatòria de la corresponent licitació per a l'adjudicació del contracte.

Barcelona,

Dr. Eduard Gratacós
Director de l'ICGON