



Memòria justificativa del contracte

EXPEDIENT LRC 11/2025-PH

1. Objecte complet del contracte

És objecte del present plec la contractació del subministrament de tracte successiu de reactius, consumibles i equipament per dur a terme estudis de genòmica viral i caracterització de resistències a antivirals mitjançant tecnologies de nova generació (NGS) al laboratori MasBlau del Laboratori de Referència de Catalunya, SA.

2. Elecció del procediment

Procediment obert subjecte a regulació harmonitzada, i tràmit ordinari.

3. Vigència del contracte

La vigència és de 3 anys, amb possibilitat de prorrogar 2 anys més.

4. Classificació que s'exigeix als participants i justificació

No s'exigeix classificació empresarial atesa la tipologia contractual.

5. Criteris de Solvència tècnica o professional i econòmica i financera, amb la justificació.

Els licitadors hauran d'acreditar la seva solvència econòmica i financera i tècnica mitjançant la classificació empresarial (si s'escau) o mitjançant l'aportació dels documents següents:

Solvència econòmica i financera i tècnica

- Solvència econòmica i financera:

- D'acord amb l'article 87.1.a) de la LCSP, el volum anual de negocis referit a l'any de major execució dels darrers tres anys conclosos ha de ser d'almenys una vegada i mitja el valor anual mitjà del contracte.

Aquesta circumstància s'acreditarà mitjançant l'aportació dels comptes anuals aprovats i dipositats al Registre Mercantil (és imprescindible que s'aporti el model normalitzat del Registre Mercantil) o en el registre oficial que correspongui o, en el cas d'empresaris individuals no inscrits al Registre Mercantil, mitjançant el llibre d'inventaris i comptes anuals legalitzats per aquest Registre.

- Solvència tècnica: Els licitadors acreditaran la seva solvència tècnica pels mitjans següents:

- D'acord amb l'article 89.1.a) de la LCSP, els licitadors hauran d'acreditar que l'import anual acumulat en l'any de major execució dels darrers tres anys dels subministraments corresponents al mateix tipus o naturalesa que el que correspon a l'objecte del contracte és d'almenys el 70% de l'anualitat mitja del contracte.

Aquesta circumstància s'acreditarà mitjançant l'aportació d'una relació dels subministraments realitzats per l'interessat en el curs dels darrers tres anys, corresponents al mateix tipus o naturalesa al que correspon l'objecte del contracte, especificant l'import, les dates i el destinatari públic o privat. En el cas de destinataris públics, els subministraments realitzats s'entendran acreditats si s'aporta certificat expedit o visat per l'òrgan competent. En el cas de destinataris privats, els subministraments realitzats es podran acreditar mitjançant certificats expedients per aquests o, en el seu defecte, mitjançant declaració del licitador acompanyada dels documents que

acreditin la realització de la prestació. Els certificats de bona execució emesos per destinataris públics podran ser comunicats directament per aquesta entitat a l'òrgan de contractació.

Per determinar la correspondència entre els subministraments acreditats i els de l'objecte del contracte es verificarà la coincidència entre els tres primers dígit dels seus respectius codis CPV.

Els licitadors declararan el compliment de la solvència al document DEUC, que caldrà presentar al sobre A. Posteriorment, quan s'envii el requeriment de futur adjudicatari, el licitador que hagi obtingut la major puntuació haurà de presentar els documents que certifiquin la solvència prèviament declarada, en els termes establerts a la clàusula setzena del Plec de Clàusules Administratives Particulars.

Justificació:

*S'exigeix que el volum anual de negocis, referit a l'any de major execució dels darrers tres exercicis tancats, sigui almenys **una vegada i mitja el valor anual mitjà del contracte**. Aquesta mesura pretén garantir que les empreses disposen d'una **estructura econòmica sòlida i capacitat financera suficient** per afrontar un subministrament que pot incloure tant la dotació inicial d'equipament com el compliment dels terminis i compromisos associats.*

Aquest requisit és proporcional i habitual en contractes d'aquesta naturalesa i import, i es considera adequat per seleccionar operadors econòmics amb solvència demostrada, sense limitar de forma excessiva la concurrència.

*Pel que fa a la solvència tècnica, es requereix que l'import anual acumulat dels subministraments de **naturalesa i característiques similars** a l'objecte del contracte executats durant l'any de major volum dels darrers tres anys sigui com a mínim **el 70% de l'annualitat mitjana del contracte**. Aquest criteri té com a objectiu assegurar que les empreses licitadores tenen **experiència prèvia demostrable en el subministrament de reactius, consumibles i equipament per dur a terme estudis de genòmica viral i caracterització de resistències a antivirals mitjançant tecnologies de nova generació (NGS)**, tant pel que fa al volum com a la tipologia del material.*

*Per garantir l'equivalència objectiva entre els subministraments acreditats i els de l'objecte del contracte, s'estableix com a criteri de correspondència la **coincidència dels tres primers dígit del codi CPV**. Això permet verificar que els contractes anteriors s'ajusten efectivament a la naturalesa del subministrament requerit.*

La forma d'acreditació, mitjançant relació de serveis amb certificats expedits per entitats públiques o privades, assegura una verificació fefaent de l'experiència aportada.

*De conformitat amb la normativa aplicable, els licitadors hauran de declarar el compliment dels requisits de solvència mitjançant el **Document Europeu Únic de Contractació (DEUC)**, que s'inclourà al sobre A. Només l'empresa que resulti classificada en primera posició haurà d'aportar, en fase posterior, la documentació acreditativa corresponent.*

*Aquest procediment permet **reduir càrregues administratives, agilitzar la tramitació** i mantenir alhora un nivell alt d'exigència i control respecte a la capacitat de les empreses licitadores.*

6. Criteris d'adjudicació i justificació.

I. CRITERIS AVALUABLES DE FORMA AUTOMÀTICAMENT (SOBRE C): fins a CENT (100) PUNTS

Es valoraran les ofertes definitives presentades pels licitadors en base als següents criteris de valoració.



OFERTA ECONÒMICA

La puntuació total en aquest apartat serà, com a màxim de VINT-I-CINC (25) punts.

Obtenint la màxima puntuació l'oferta més econòmica i puntuant-se la resta d'ofertes econòmiques segons la fórmula següent:

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

On:

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

VP = Valor de ponderació

Justificació:

El criteri econòmic s'ha establert en funció de l'establert a la Directiu 1/2020 de la Direcció General de Contractació Pública sobre l'aplicació de fórmules de valoració i puntuació de les proposicions econòmica i tècnica i se'l puntua amb 25 punts. En aquest cas, no concorren circumstàncies que justifiquin un valor de ponderació diferent de l'ordinari establert a la Directriu esmentada.

El valor de ponderació ordinari (VP), és de 1.

CRITERIS TÈCNICS AVALUABLES DE FORMA AUTOMÀTICA

La puntuació total en aquest apartat serà, com a màxim de SETANTA-CINC (75) punts

Proposta tècnica	Puntuació Màxima
Es valora poder disposar de forma independent de reactius per la seqüenciació de la regió V3 Loop del VIH. - SI.5 punts - NO0 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica del reactiu	5 punts
Es valora la possibilitat de disposar de kits pel genotipat del genoma complet de VIH amb marcatge CE-IVD.. - SI. 5 punts - NO0 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica del reactiu.	5 punts
Es valora que la possibilitat de multiplexar els panells de VIH, VHC y VHB en la mateixa carrera. - SI. 2,5 punts - NO0 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica del reactiu.	2,5 punts
Es valora poder disposar de forma independent de reactius per la seqüenciació de la regió NS5A del HCV. - SI. 5 punts - NO0 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica del reactiu.	5 punts

Es valora que el software d'anàlisis per VIH, VCH, VHB disposi del marcatge CE IVD. - SI.2,5 punts - NO0 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica del software.	2,5 punts
Es valora la possibilitat de processar mostres pel genotipat y resistències HIV amb una càrrega viral inferior a 1.000 cp/ml sense que suposi un cost extra per determinació ni vagi en detriment de la qualitat. - Càrregues virals a partir de 500 cp/ml..... 2 punts - Càrregues virals a partir de 200 cp/ml..... 3 punts - Càrregues virals a partir de 50 cp/ml.....5 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica dels reactius.	5 punts
Es valora la possibilitat d'anàlisi i interpretació de regions VIH diana pel tractament amb nous antiretrovirals incloent les diferents bases de dades internacionals actualitzades. - SI.2,5 punts - NO0 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica dels reactius/software.	2,5 punts
Es valora disposar de diferents bases de dades incloses al mòdul d'anàlisi bioinformàtica, a més d'HIV Drug Resistance Database de la Universitat de Stanford, i les seves actualitzacions. - HIV-1 genotypic drug resistance interpretation's algorithms ANRS..... 1 punts - Rega..... 1 punts - Red Española de Investigación del SIDA (RIS) 1 punts - RenaGeno.....1 punts - HIV Grade1 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica del software d'interpretació.	5 punts
Es valora la possibilitat d' anàlisi de mutacions relacions amb la proteïna APOBEC - SI.5 punts - NO0 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica dels reactius/software.	5 punts
Es valora que el kit VIH sigui compatible per mostres de ARN i de ADN proviral (whole blood). - SI.2.5 punts - NO0 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica del reactiu.	2,5 punts
Es valora que el procés d'amplificació final s'utilitzi sempre com a motlle el fragment original, per reduir la possibilitat d'errors d'amplificació/seqüenciació. - SI.10 punts - NO0 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica del reactiu i/o equip.	10 punts
Es valora que l'index hopping durant el procés d'amplificació clonal dels fragments d'ADN presenti valors inferiors del 0.5% - SI.5 punts - NO0 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica del reactiu i/o equip.	5 punts
Es valora que el procés de seqüenciació sigui el més optimitzat possible perquè les taxes de duplicació siguin inferiors al 5% - SI.5 punts - NO0 punts	5 punts

Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica del reactiu i/o equip	
Es valora que el disseny de la FlowCell redueixi els efectes de sobresaturació sense necessitat de realitzar càlculs externs per evitar-los. - SI.2,5 punts - NO0 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica del reactiu i/o equip	2,5 punts
Es valora la possibilitat de modificar el llindar de detecció de mutacions minoritàries en l'anàlisi del genotipat del VIH per identificar variants resistents. - SI.2,5 punts - NO0 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica del software.	2,5 punts
Es valora el temps mínim de dedicació global en el genotipat i interpretació dels resultats de (treball humà i temps consumit per la instrumentació). Obtenint la màxima puntuació el licitador que presenti el mínim període de temps global del cronograma (total, absolut), segons la següent fórmula, puntuant-se la resta d'ofertes segons la fórmula següent: $Pop = \left(\frac{RNT_{mv}}{RNT_{top}} \right) \times Pc$ On: Pop, Puntuació de l'Oferta a Puntuar RNT_{top}, Període de temps del cronograma de l'Oferta que es Puntua RNT_{mv}, Període de temps del cronograma de l'Oferta Millor Valorada Pc, Puntuació del Criteri	5 punts
Per la valoració del criteri caldrà aportar el cronograma tècnic de 72h màxim	
Es valora que les cel·les de flux es basin en microfluidica i que nos es requereixen rentant entre carreres. - SI.2,5 punts - NO0 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica dels reactius/equip.	2,5 punts
Es valora que el preparador de llibreries permeti processar altres proves de NGS que es facin o es puguin fer al laboratori, es a dir, ser un sistema obert que faci possible treballar amb llibreries de diferents proveïdors, sempre que els protocols estiguin degudament validats d'acord amb estàndards reconeguts i disposar de la documentació que n'acrediti la seva validació, incloent proves, informes o certificacions corresponents. - SI.2,5 punts - NO0 punts Per la valoració del criteri caldrà aportar la fitxa tècnica de l'equip.	2,5 punts

A continuació s'indiquen els motius pels quals s'han seleccionat els anteriors criteris d'adjudicació tècnics automàtics i quina és la seva relació amb l'objecte del contracte:

- La possibilitat de poder disposar de forma independent de reactius per la seqüenciació de la regió V3 Loop del VIH i no associat al reactiu principal es perquè ens permet fer un us racional i eficient dels recursos donat que la demanda actual de la detecció de resistències associades a inhibidors de fusió es baixa.



- La possibilitat de disposar de kits pel genotipat del genoma complet de VIH amb marcatge CE-IVD, permet garantir que compleix amb els estàndards de qualitat i seguretat requerits per UE, fent que el genotipat complet VIH sigui més precís, segur i eficaç.
- La possibilitat de multiplexar els panells de VIH, VHC y VCB en la mateixa carrera permet optimitza l'ús de recursos i el temps del personal tècnic així com l'obtenció de resultats simultanis millorant els temps de resposta de les tres tècniques.
- Disposar de forma independent de reactius per la seqüenciació de la regió NS5A del VCH fa possible detectar resistent als inhibidors de NS5A en pacients d'àrees geogràfiques on es sospiten aquests tipus de resistències, evitant el fracàs terapèutic.
- La valoració de que el software d'anàlisi per VIH, VCH, VHB disposi del marcatge CE IVD permet garantir que compleix amb els estàndards de qualitat i seguretat requerits per UE per la gestió, anàlisi i avaluació de resultats obtinguts de la seqüenciació d'aquets virus.
- La possibilitat de processar mostres pel genotipat y resistències HIV amb una càrrega viral inferior a 1.000 cp/ml, sense que suposi un cost extra per determinació ni vagi en detriment de la qualitat, es vital perquè els pacients amb càrregues virals baixes poden tenir encara resistències al tractament i la seva detecció precoç, així com la monitoritzar l'evolució de la resistència fins i tot abans que es detectin nivells significatius de virèmia, fa possible evitar fracassos terapèutics futurs i millorar els resultats a llarg termini del tractament antiretroviral, especialment en pacients que han estat en tractament antiretroviral (TARGA) durant un llarg període de temps.
- La possibilitat d'anàlisi i interpretació de regions VIH diana pel tractament amb nous antiretrovirals com Lenacapavir (inhibidor de la càpside), incloent les diferents bases de dades internacionals actualitzades, permet avaluar noves dianes terapèutiques, poden ser més eficaços al personalitzar el tractament antiretroviral, millorant els resultats per a cada pacient.
- Disposar de diferents bases de dades incloses al mòdul d'anàlisi bioinformàtica, a més d'HIV Drug Resistance Database de la Universitat de Stanford, i les seves actualitzacions permeten una interpretació precisa del genotipat del pacient, identificant les mutacions específiques associades a la resistència a certs antiretrovirals. D'altra banda, les bases de dades especialitzades inclouen algorismes d'interpretació de resistència genotípica com els de ANRS, Rega, RIS, geno2pheno i HIV Grade que no només permeten identificar resistències actuals sinó que també poden predir les resistències futures.
- La possibilitat de realitzar anàlisi i detecció de mutacions de l'HIV per la proteïna APOBEC (Apolipoprotein B mRNA-editing enzyme, catalytic polypeptide-like), de les quals especialment l'APOBEC3G és coneguda per la seva capacitat d'induir mutacions a l'ARN viral, pot ser rellevant en el moment de valorar altres resistències associades especialment amb inhibidors de la proteasa i de la transcriptasa inversa.
- La possibilitat de que el kit HIV sigui compatible per mostres de ARN i ADN proviral es perquè el virus pot estar present en circulació en la sang, on es realitza l'anàlisi de ARN pel genotipat en pacients amb VIH actiu o en aquells que estan sotmesos a tractament antiretroviral (TAR), o bé present de forma latent integrat en el genoma de les cèl·lules infectades, on s'utilitza l'anàlisi den ADN proviral en pacients amb càrrega viral indetectable o aquells que tenen un tractament antiretroviral eficaç,



però on el virus pot restar en estat latent dins dels reservoris del cos.

- La valoració de que el procés d'amplificació final s'utilitzi sempre com a motlle el fragment original permet garantir que l'amplificació es basi en la mostra més representativa i fidel possible de l'ADN o ARN d'interès, reduint el risc d'introduir errors en la fase d'amplificació que podrien alterar els resultats finals de la seqüenciació.
- La valoració de que l'index hopping, durant el procés d'amplificació clonal dels fragments d'ADN, presenti valors inferiors del 0.5% és un criteri de qualitat que busca garantir una alta precisió i fiabilitat en els resultats obtinguts de la seqüenciació.
- La valoració que el procés de seqüenciació presenti taxes de duplicació inferiors al 5% té com objectiu aconseguir una cobertura més representativa i uniforme, ja que el percentatge de lectures seqüenciades duplicades representen fragments idèntics del genoma que no aporten informació nova.
- La valoració del disseny de la FlowCell que permeti la reducció dels efectes de sobresaturació sense necessitat de realitzar càlculs externs permet optimitzi la densitat de càrrega automàticament, ja que garanteix un equilibri entre rendiment i qualitat sense requerir intervencions externes, cosa que facilita l'ús eficient del sistema i la generació de dades fiables.
- La possibilitat de modificar el llindar de mutacions minoritàries en l'anàlisi del genotipat del VIH per identificar variants resistents millora la capacitat de detectar variants resistents en fases primerenques, contribuint a una presa de decisions més precisa i eficient en el tractament del pacient.
- La consideració del temps mínim de dedicació global en el genotipat i interpretació dels resultats de (treball humà i temps consumit per la instrumentació) es essencial perquè la menor dedicació (intervenció tècnica) del personal tendeix a reduir l'error experimental, millora la reproduïbilitat i afavoreix els fluxos de treball i, alhora redueix el termini de lliurament de resultats.
- La valoració de que les cel·les de flux es basin en microfluidica i no requereixen rentant entre carreres es degut a que permet una manipulació precisa de petits volums, reduint la complexitat dels protocols i el temps necessari per cada cicle de seqüenciació.
- La possibilitat que el preparador de llibreries permeti processar altres proves de NGS que es realitzin actualment, o que es puguin incorporar en el futur al laboratori, facilita l'adaptació a múltiples protocols de preparació de llibreries, tant de diferents proveïdors com de noves tecnologies emergents. Aquesta flexibilitat permet integrar noves aplicacions sense necessitat de renovar l'equipament, optimitzant així els recursos disponibles. A més, obre la possibilitat de seqüenciar altres microorganismes d'interès clínic, ampliant les capacitats diagnòstiques i de vigilància microbiològica del laboratori.

7. Condicions especials d'execució i causes de resolució amb la justificació.

Són condicions especials d'execució les que consten en el Plec de Clàusules Administratives Particulars, en el Plec de Prescripcions Tècniques, així com les condicions especials d'execució relatives a criteris socials i ambientals que estan regulades en el quadre de característiques específiques. També l'obligació del contractista de sotmetre's a la normativa nacional i de la Unió Europea en matèria de protecció de dades, de conformitat amb l'establert al Reial Decret-Llei 14/2019, de 31 d'octubre, pel que s'adopten mesures urgents per raons de

seguretat pública en matèria d'administració digital, contractació del sector públic i telecomunicacions i la respectaran en tots i cadascun dels seus termes.

8. Pressupost base de licitació desglossat

L'import d'aquest pressupost de licitació és el resultat d'aplicar preus unitaris estimats de mercat als serveis i subministraments previstos en aquesta licitació d'acord amb el quadre de preus de l'Annex II.

Oferta Econòmica. L'import final calculat pels licitadors serà el sumatori de la multiplicació entre els preus unitaris i les unitats de cada producte.

És obligatori presentar oferta per a la totalitat dels subministraments referenciats, essent causa d'exclusió l'incompliment d'aquest requisit.

	Imports
b) Pressupost base de licitació (IVA no inclòs)	498.260,64 €
Pressupost base de licitació (IVA inclòs)	602.895,37 €
c) Import Possibles Pròrrogues (IVA no inclòs)	332.173,76 €
Import Possibles Pròrrogues (IVA inclòs)	401.930,25 €
d) Import Possibles Modificacions (IVA no inclòs) de la vigència inicial del contracte	99.625,13 €
Import Possibles Modificacions (IVA inclòs)	120.579,07 €
e) Import Possibles Modificacions (IVA no inclòs) de la pròrroga	99.625,13 €
Import Possibles Modificacions (IVA inclòs) de la pròrroga	120.579,07 €
f) Import increment 10% de l'article 301.2 LCSP (IVA no inclòs)	49.826,06 €
Import increment 10% de l'article 301.2 LCSP (IVA inclòs)	60.289,53 €
g) Partida IVA anual: el que correspongui segons la legislació vigent	21%
h) Aplicació pressupostària	Si
i) Anualitats	3
j) Modificacions	20%
k) Anys Pròrroga	2

Codis de Prova	Descripció Prova	Nº proves anual estimat	Nº proves vigència contracte	Preu unitari de licitació sense IVA	Import anual sense IVA	Import de licitació sense IVA
8091	GENOTIP VIH-1 Plasma	198	594	382,84 €	75.802,32 €	227.406,96 €
8085	GENOTIP VIH-1 PROVIRAL SANG	28	84	382,84 €	10.719,52 €	32.158,56 €
8078	ESTUDI TROPISME VIH Plasma	14	42	274,34 €	3.840,76 €	11.522,28 €
8059	GENOTIP VIRUS HEPATITIS C Plasma	228	684	279,51 €	63.728,28 €	191.184,84 €
8067	GENOTIP VIRUS HEPATITIS B Sang	40	120	299,90 €	11.996,00 €	35.988,00 €
					166.086,88 €	498.260,64 €

D'acord amb l'article 301.2 de la LCSP, al contracte de subministrament on la determinació del preu es realitzi mitjançant preus unitaris es podrà incrementar el nombre d'unitats a subministrar fins al 10% del preu del contracte, a que es refereix l'article 205.2.c).3.º de la LCSP, sense que sigui precís tramitar el corresponent expedient de modificació, acreditant el corresponent finançament a l'expedient.

LRC no estarà obligat a esgotar la totalitat del pressupost base de licitació, sinó que únicament se li facturaran les prestacions efectivament executades en base als preus oferts. D'acord amb la naturalesa d'aquesta contractació, les necessitats que s'especifiquen per a cadascun dels subministraments en aquest plec de prescripcions tècniques són estimatives. Les quantitats indicades estaran subjectes a variacions segons les necessitats del LRC, per tant, les quantitats indicades podran variar sense que afecti a les condicions econòmiques del contracte ni es puguin reclamar indemnitzacions per part de l'adjudicatari.

Les quantitats d'activitat previstes han estat estimades en base a un anàlisi històric de la secció de biologia molecular. En tot cas, aquest pressupost té caràcter orientatiu i no vinculant.

9. Valor estimat del contracte amb indicació de tots els conceptes que l'integren, incloent els costos laborals, si existeixen

	Imports
a) Valor estimat del contracte (IVA no inclòs)	1.079.510,72 €

La distribució anual de la despesa (import anual), s'estima en base al següent càlcul partint dels preus unitaris màxims de licitació:

- Costos directes (84%): Integrats per tots aquells que es deriven de l'execució material de les prestacions vinculades al contracte, incloent el costos laborals.
- Costos indirectes (10%): Els costos indirectes representen aquelles despeses en els quals incorre l'empresa que no són assignats directament a l'execució del contracte, com ara el costos generals d'estructura, les llicències dels programes informàtics necessaris, i permisos d'activitat imprescindibles per a l'execució del subministrament.

- Benefici Industrial (6%): Que representa un 6% del pressupost del contracte.

La distribució de costos directes del preu anual de licitació en percentatges, és la següent:

	Distribució de costos	Percentatges
Costos Directes	Reactius	65,00%
	Fungible	11,00%
	Cessió d'equips + manteniments	22,00%
	Programes de qualitat externs	2,00%
		100,00%

10. Indicar la necessitat que es vol cobrir amb la licitació relacionat amb l'objecte del contracte

La necessitat d'aquesta contractació es troba indicada en un document a banda, publicat també en aquest expedient, anomenat Informe de Necessitats.

11. Motivació de la insuficiència de mitjans, únicament en contractes de serveis.

No procedeix, atesa la tipologia contractual.

12. Decisió de no dividir en lots l'objecte del contracte amb la seva justificació.

La decisió de no dividir en lots l'objecte del contracte, i la seva justificació, es troba indicada en un document a banda, publicat també en aquest expedient, anomenat Informe tècnic no divisió en lots.

13. L'execució del contracte requereix tractament de dades per part de l'empresa contractista.

SI, La finalitat per la que es cedeixen les dades és per tal de portar a terme correctament l'execució del contracte i perquè l'objecte d'aquest així ho requereix.

☒ NO