

PLEC DE PRESCRIPCIONS TÈCNIQUES
SUBMINISTRAMENT AGREGAT DE MATERIAL

CS/CC00/1101454075/26/AMUP

SISTEMA TANCAT PER A LA PREPARACIÓ I
ADMINISTRACIÓ DE MEDICAMENTS BIOPERILLOSOS

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 1 de 47

INDEX

1. Condicions generals	4
1.1. Objecte de la contractació	4
1.2. Característiques de la contractació	4
1.3. Tècnics	4
2. Requeriments obligatoris	4
2.1. Normativa aplicable	4
2.2. Especificacions tècniques generals	5
2.3. Requisits obligatoris addicionals:.....	5
2.4. Cessió d'equips, material complementari i material en dipòsit	8
3. Com presentar la oferta	8
3.1. Oferta tècnica	8
3.2. Model d'oferta tècnica	8
3.3. Presentació de mostres	10
3.4. Documentació confidencial.....	11
4. Condicions obligatòries per a l'empresa contractista	12
4.1. Prevenció de riscos laborals	12
4.2. Formació.....	12
4.3. Manual d'usuari.....	12
4.4. Condicions logístiques i de subministrament.....	12
4.4.1. Condicions de subministrament.....	13
4.4.2. Garantia de subministrament.....	13
4.4.2.1. El Gestor de les incidències en compres (GIC)	13
4.4.2.2. Garanties durant l'execució del contracte.....	14
4.4.2.3. Termini de lliurament	15
4.4.2.4. Unitats mínimes de comanda	15
4.4.2.5. Lloc de lliurament de les comandes.....	15
4.4.3. Sistema EDI.....	15
4.5. Condicions de l'operador logístic	17
4.5.1. Embalatges.....	17
4.5.2. L'albarà.....	18

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



01I475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 2 de 47

4.5.3.	Recepció de mercaderies a l'operador logístic, Logaritme, AIE.....	19
4.5.4.	Motius pels quals es rebutjar una mercaderia.....	19
4.5.5.	Normes de seguretat per als xofers que transitin a Logaritme Serveis Logístics, AIE ..	20
4.5.6.	Condicions dels lliurament al centre peticionari (no passen per l'operador logístic)	22

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 3 de 47

1. Condicions generals

1.1. Objecte de la contractació

L'objecte d'aquesta licitació és la contractació del subministrament de material de sistema tancat per a la preparació i administració de medicaments bioperillosos, per als centres de l'Institut Català de la Salut.

1.2. Característiques de la contractació

Les empreses licitadores poden presentar oferta, d'acord amb el plec de clàusules administratives, o bé individualment als material que componen el lot o bé, si escau, a la totalitat dels materials que componen el lot. En aquest darrer cas (presentació obligatòria de tots els materials) serà l'**ANNEX A** el que determinarà quins lots tenen aquesta condició i seran desestimades les ofertes que no compleixin aquest requisit.

Les empreses licitadores només podran presentar una oferta per cada referència/gama de l'agrupador al qual concorrin, llevat dels casos en que s'acceptin variants. S'entén per gamma els diferents components i mides de material que permeti la funcionalitat del sistema que es licita.

Les empreses licitadores han de tenir en compte a l'hora de configurar la seva oferta que una mateixa referència no es pot presentar en dos articles diferents. Una d'elles serà exclosa a criteri de la mesa d'adjudicació.

1.3. Tècnics

Durant la tramitació del procediment d'adjudicació, les empreses interessades no podran contactar amb el personal tècnic designat en l'expedient.

2. Requeriments obligatoris

2.1. Normativa aplicable

Els productes oferts hauran de complir la normativa espanyola i comunitària vigent en matèria de qualitat, etiquetatge i envasat que sigui d'aplicació a l'objecte del contracte.

Serà imprescindible que quan es tracti de productes sanitaris, en el sobre 2 o sobre 2bis l'empresa licitadora presenti l'acreditació que els productes disposen del marcat de conformitat CE i qualsevol altre normativa d'aplicació específica que es detallarà en els apartats següents.

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 4 de 47

2.2. Especificacions tècniques generals

Les característiques tècniques dels articles que conformen l'objecte de la contractació són les que consten en el llistat de l'ANNEX B - Descripció tècnica de materials de l'expedient.

2.3. Requisits obligatoris addicionals

Els dispositius sol·licitats hauran de garantir la màxima protecció per al personal que manipula medicaments perillosos, segons les recomanacions del INSST (Instituto Nacional de Seguridad y Salud en el Trabajo) i el compliment de la normativa vigent en matèria de prevenció de riscos laborals. El seu ús ha de minimitzar l'exposició a agents cancerígens i mutàgens durant les fases de preparació i administració.

Es imprescindible que en la documentació i les certificacions presentades s'identifiqui la referència del producte ofert al que es licita, de forma clara i inequívoca (SOBRE 2).

Els requisits tècnics mínims obligatoris per als sistemes licitats són:

- El sistema ha de funcionar com a dispositiu de transferència tancat de medicaments bioperillosos (CSTD) segons la definició de NIOSH (*National Institute for Occupational Safety and Health*) o equivalent.
- Ha de prevenir l'emissió de vapors, aerosols o líquids durant totes les fases d'ús.
- Ha de disposar de tancament hermètic i sistema de connexió/desconnexió segur.
- El dispositiu haurà d'incloure instruccions clares en català o castellà amb:
 - Descripció completa del producte i ús previst.
 - Instruccions de muntatge, ús i retirada segura.
 - Limitacions d'ús i incompatibilitats.
 - Mètodes de neteja o eliminació.
 - Durada útil o data de caducitat.

Els licitadors hauran de presentar, de forma obligatòria, la següent documentació tècnica i legal per als sistemes tancats per a la preparació i administració de medicaments perillosos, juntament amb un declaració jurada amb el compliment detallat dels punts següents:

- ✓ **Reial Decret 665/1997** o equivalent europeu (Directiva 2004/37/CE o equivalent), de protecció del treballador davant l'ús i la manipulació de sistemes tancats.
- ✓ **Fitxa tècnica** detallada del dispositiu (*ANNEX D5 – ProductData*)
- ✓ **Declaració UE** de conformitat com a producte sanitari.
- ✓ **Certificat CE** amb indicació de la classe del dispositiu.

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 5 de 47

- ✓ **Llistat de compatibilitats** amb fàrmacs i sistemes sanitaris.
- ✓ **Formació al personal d'ús** tenint en compte la normativa UNE-EN ISO 13688:2013/A1:2021 o equivalent.
- ✓ **Informe de superació de proves segons el protocol NIOSH 2016** (laboratori independent) o equivalent.

Protocol NIOSH 2016 sobre l'informe ("*performance report*") o equivalent.

1. Laboratori independent

- a. NIOSH recomana que les proves de certificació ("*certification testing*") les faci un laboratori independent, no el fabricant.

Aquest laboratori ha de generar un "*performance report*" que certifiqui el rendiment del sistema CSTD. CDC

2. Límit de rendiment ("*performance threshold*")

- a. L'informe ha de reflectir si el dispositiu ha superat o no un llindar de rendiment ("*performancethreshold*") escollit.
- b. Aquest llindar pot ser, segons el protocol, el LOQ (*Limit of Quantitation*) experimental calculat o una altra xifra rellevant segons la metodologia analítica. CDC
- c. També es pot utilitzar l'LOD (*Limit of Detection*) com a criteri, en funció de l'anàlisi, però idealment s'escull un llindar que sigui mesurable segons la tècnica analítica usada. CDC

3. Metodologia i tasques de prova

- a. L'informe ha de detallar que les proves s'han fet segons les dues "tasques" que defineix el protocol: la tasca de preparació ("*task 1*") i la tasca d'administració ("*task 2*"). CDC+1
- b. Ha d'indicar quina substància "*surrogate*" s'ha emprat (NIOSH proposa nou possibles surrogats) i quina concentració. CDC
- c. També ha de incloure la validació analítica: sistemes de neteja (*cleaning*), adequació de la mostra, la idoneïtat del mètode analític, etc.

4. Resultats

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 6 de 47

- a. L'informe ha de reportar les quantitats detectades del "challenge agent" (l'agent de prova) que s'escapa, per a cada repetició de les tasques. CDC
- b. Ha de lateralitzar aquestes quantitats amb el llindar seleccionat (LOQ, LOD o altre) per indicar si el dispositiu "passa" o "no passa".
- c. Si és part d'una certificació, ha d'incloure una declaració de conformitat ("certification letter" o declaració de passatge): el model de NIOSH inclou una "Model Closed System Transfer Device Certification Letter" a l'apèndix D. CDC

5. Informe formal de certificació ("Certification Letter")

- a. L'apèndix D del protocol proposa una carta-model que el laboratori podria utilitzar per certificar que el CSTD ha superat les proves. CDC
- b. Aquesta "certification letter" hauria d'indicar clarament:
 - i. quin dispositiu s'ha testat (marca, model)
 - ii. el nombre de repeticions de les tasques
 - iii. quina substància "challenge" s'ha utilitzat i en quina concentració
 - iv. els resultats (mètode analític, valors obtinguts, comparació amb llindars)
 - v. la conclusió: si el dispositiu ha complert o no els criteris de "tancament" segons el llindar adoptat.

6. Aplicacions del protocol

- a. NIOSH diu que aquest protocol pot servir per diferents finalitats: proves de prototips, comparació entre productes comercials o certificació per part d'organismes o jurisdiccions. CDC
- b. Per l'ús com a "performance certification protocol", és especialment important que l'informe sigui detallat i independent. CDC+1

Interpretació en termes pràctics:

- EL fabricant que certifiqui el seu CSTD segons el protocol NIOSH o equivalent, hauria de contractar un laboratori extern, que faci les proves segons les tasques definides i segueixi la metodologia analítica recomanada (o una validada) per determinar les fugues de l'agent surrogate.

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 7 de 47

- El laboratori ha d'informar amb transparència, mostrant no només que les proves s'han realitzat, sinó també les dades crues (o suficients) per demostrar que el dispositiu té una fuga per sota del llinard seleccionat.
- L'informe ha de concloure si el dispositiu "passa" o "no passa" segons el llinard adoptat, i ha d'incloure una carta, signada, que certifica el resultat.

2.4. Cessió d'equips, material complementari i material en dipòsit

Les empreses licitadores han de tenir en compte, a l'hora de configurar la seva oferta, les necessitat establertes a l'ANNEX 5 del PCAP en relació a la cessió d'equips, material en dipòsit, etc que allà es pugui establir.

3. Com presentar la oferta

3.1. Oferta tècnica

El/s model/s d'oferta tècnica que a continuació es descriuen s'hauran de presentar, obligatòriament, en els formats que s'adjunten en aquest plec de prescripcions tècniques.

No s'ha de presentar documentació bibliogràfica pròpia de l'empresa, ni cap catàleg ni cap documentació no sol·licitada. Si és el cas, l'òrgan de contractació la requerirà.

L'aportació de documentació complementaria haurà d'estar degudament codificada i identificada com a tal. Només s'acceptarà aquella documentació complementària que serveixi per a acreditar algun requeriment sol·licitat i que no apareix a la Product Data.

La documentació ha d'estar traduïda oficialment al català o castellà. Seran desestimades les ofertes que no compleixin aquest requisit o que presentin la documentació en un altre idioma.

3.2. Model d'oferta tècnica

La configuració dels sobres s'indica en el quadre de característiques, indicant-se si hi ha sobre 1, sobre 2bis, sobre 2 i sobre 3:

Quan hi ha documentació a presentar en el sobre 2 bis, s'haurà de presentar, allò indicat al quadre de característiques i/o

- **Model de criteris valuables mitjançant aplicació de judici de valor, ANNEX C**
S'ha d'omplir l'Excel **Licitació 1101454075_2bis**

Per a aquesta licitació no hi ha criteris de judici de valor.

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



01I475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 8 de 47

La informació continguda en aquest sobre no podrà contenir cap informació sol·licitada en els sobres següents i que desvetlli el secret de la oferta. La oferta serà desestimada si s'incompleix amb el requeriment anterior.

Quan hi ha documentació a presentar en sobre 2 s'haurà de presentar, allò indicat al quadre de característiques i/o

- **Fitxa tècnica electrònica individual** del producte, **ANNEX D1 – Model i Guia de la fitxa tècnica electrònica individual, pàgina 1 i 2**

A la *Guia* es detallen tots els camps de la fitxa tècnica electrònica amb la descripció de cada un d'ells i, en alguns casos, s'indica quina informació cal facilitar.

Per a la confecció de les fitxes tècniques electròniques també s'especifica d'on es pot obtenir la dada per automatitzar el bolcatge de dades.

El fitxer que conté la fitxa tècnica individual de cada codi que s'ha presentat a la licitació, s'ha d'anomenar de la forma següent: **Núm. de Lot-Codi SAP/Codi agrupador.xls**

Exemple codi agrupador: Lot1-999303xxx.xls o .xlsx

- **Llista-resum, Model i Guia, ANNEX D2** de les fitxes presentades a la licitació.

A la *Guia* es descriuen tots els camps de la llista-resum i la descripció de cada un d'ells i, en alguns casos, s'indica quina informació cal facilitar.

El fitxer que conté la llista-resum de les fitxes tècniques presentades a la licitació, s'ha d'anomenar de la forma següent: **Resum**.

Exemple: D2-Resum.xls o .xlsx

- **Llista-resum, Requisits d'Obligat compliment, ANNEX D3**, detallats en aquest document, punt 2.3.

Exemple: D3-Requeriment.xls o .xlsx

És obligatori presentar documentació demanada en el fons i forma sol·licitats, i omplir aquest annex D3.

- **Llista-resum, Criteris addicionals d'adjudicació, ANNEX D4**

Detallats al document "ANNEX 4 - Desglossament Criteris de valoració", del plec administratiu, "Plantilla Puntuació PCAP".

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



01I475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 9 de 47

S'han d'emplenar els camps dels diferents criteris segons les indicacions del document "Annex D4 - Guia per emplenar annex"

És obligatori presentar documentació demanada i omplir aquest annex.

- **Fitxa tècnica pròpia del producte/empresa licitadora o Product Data. ANNEX D5**, del codi de material ofert.

Es imprescindible que en la documentació i les certificacions presentades s'identifiqui la referència del producte ofert al que es licita, de forma clara i inequívoca.

La documentació tècnica pròpia del producte/empresa licitadora (product data), s'ha de presentar en una sola carpeta ZIP que contingui totes fitxes que es presenten.

La documentació ha d'estar traduïda al català o castellà. La presentació de la Product Data en un altre idioma serà motiu de rebuig de la oferta.

Aquesta carpeta s'ha d'anomenar: **ProductData**

En el cas que la Product Data no reflecteixi els requisits sol·licitats l'empresa haurà de presentar el certificat del fabricant que garanteixi el compliment d'aquests requisits. Aquest certificat haurà d'estar traduïda al català o castellà i presentat com a "Documentació complementària a la Product Data". La no presentació d'aquest certificat podrà ser motiu d'exclusió.

Dins d'aquesta carpeta .ZIP hi haurà totes les fitxes tècniques pròpies. El fitxer de cada una de les fitxes tècniques pròpies presentada, haurà d'anomenar-se d'aquesta forma: **PD-Núm. de Lot-Codi SAP/Codi agrupador**

Exemple codi agrupador::PD-Lot1-999303xxx

Les ofertes que no presentin la fitxa pròpia del producte Product Data de forma individual per cada article, no seran valorades.

Les ofertes que no presentin la informació en aquests models D1, D2, D3, D4 i D5, no seran valorades.

3.3. Presentació de mostres

Es obligatori presentar mostra del material licitat.

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 10 de 47

Cada paquet ha de contenir, per cada referència presentada, el nombre de mostres que s'indiquen en l'ANNEX E – Presentació de mostres. Relació de codis SAP afectats.

Cada mostra individual haurà d'anar etiquetada amb les dades següents:

- Codi expedient **CS/CC00/1101454075/26/AMUP**
- NIF i nom de l'empresa
- Lot
- Codi SAP
- Referència

Les mostres es lliuraran a la **Gerència de Compres**, a l'atenció de la **Sra. Vanesa García Barriocanal**, a l'adreça següent:

*Institut Català de la Salut
Gerència de Compres (2ª planta)
Gran Via de les Corts Catalanes, 587
08007 BARCELONA*

En el supòsit que no es presentin les mostres als codis sol·licitats, l'oferta presentada no serà avaluada i, per tant, serà desestimada.

L'òrgan de contractació, si ho considera oportú, es reserva el dret de sol·licitar mostres durant el període d'avaluació de les ofertes. En cas que es requereixin altres mostres, el licitador haurà de lliurar-les al lloc i persona de contacte que s'indiqui en la sol·licitud i en el termini màxim que s'indiqui a la petició. Si el licitador incompleix alguna de les condicions establertes a la sol·licitud de mostres la seva oferta serà desestimada.

Amb les mostres presentades, l'Institut Català de la Salut es reserva el dret de fer-ne l'ús que estimi convenient. Si el licitador vol recuperar l'excedent ho haurà d'indicar per escrit a la Gerència de Compres en el moment del lliurament.

Totes les despeses que es puguin produir per al lliurament i recollida de mostres aniran a càrrec del proveïdor.

3.4. Documentació confidencial

Els documents i les dades presentades per les empreses licitadores en el sobre 2 i 2bis es poden considerar de caràcter confidencial si inclouen secrets industrials, tècnics o comercials i/o drets de propietat intel·lectual i la seva difusió a terceres persones pugui ser contrària als seus interessos comercials legítims, perjudicar la competència lleial entre les empreses del sector; o bé quan el seu tractament pugui ser contrari a les previsions de la normativa en matèria de protecció de dades de caràcter personal. Així mateix, el caràcter confidencial afecta a qualsevol altre informació amb un contingut que es pugui utilitzar per falsejar la competència, ja sigui en aquest procediment de licitació o en altres de posteriors.

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



01I475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 11 de 47

No tenen en cap cas caràcter confidencial l'oferta econòmica de l'empresa, ni les dades incloses en el DEUC. Així mateix tampoc tindrà caràcter confidencial cap ANNEX o MODEL sol·licitat per l'ICS.

La determinació de documentació com a confidencialitat que es presenti ha de ser necessària i proporcional a la finalitat o interès que es vol protegir i ha de determinar de forma expressa i justificada els documents i/o les dades facilitades que considerin confidencials. No s'admeten declaracions genèriques o no justificades del caràcter confidencial.

En tot cas, correspon a l'òrgan de contractació valorar si la qualificació de confidencial de determinada documentació és adequada i, en conseqüència, decidir sobre l'accés o la vista de dita documentació, prèvia audiència de l'empresa o les empreses licitadores afectades.

La designació de la documentació com a confidencial comporta la obligació de presentar-la en fitxer independent de la resta de documentació, en l'espai habilitat a tal efecte en el l'eina del Sobre Digital. No s'admetrà cap document barrejat amb documentació no confidencial.

4. Condicions obligatòries per a l'empresa contractista

4.1. Prevenció de riscos laborals

L'empresa contractista haurà de complir amb la normativa específica de prevenció de riscos laborals.

Així mateix, s'aportarà obligatòriament la documentació necessària (Fitxes de Seguretat) de tots aquells productes que puguin suposar algun risc per a la salut dels treballadors, d'acord amb el que estableixi la normativa vigent.

4.2. Formació

L'empresa contractista haurà de formar al personal en el correcte ús dels productes adjudicats, si el centre destinatari dels mateixos així ho requereix (**ampliat al punt 2.3, de Requisits obligatoris addicionals**).

4.3. Manual d'usuari

L'empresa contractista haurà de lliurar, si escau, un manual d'usuari, document d'instruccions o protocol d'utilització del material adjudicat quan se'ls requereixi, preferiblement en català, i si no es possible, en castellà.

4.4. Condicions logístiques i de subministrament

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 12 de 47

4.4.1. Condicions de subministrament

Les empreses contractistes es comprometen a subministrar els materials adjudicats amb la caducitat mínima que s'indiqui en el moment de l'adjudicació en els atributs logístics.

Les empreses contractistes retiraran els materials defectuosos i, sense cap càrrec, els substituirà per altres de nous en les condicions adequades.

Si les empreses contractistes tenen materials en dipòsits en els centres, hauran de garantir que les caducitats estiguin dins dels marges que s'ha establert en els atributs logístics.

4.4.2. Garantia de subministrament

4.4.2.1. El Gestor de les incidències en compres (GIC)

Les incidències que en relació als materials adjudicats es puguin produir durant la vigència del contracte, s'hauran de notificar a través de la web **Gestor d'incidències en compres (GIC)**. El GIC té tipificades la majoria d'incidències que es produeixen habitualment i és una eina que agilitza i millora la comunicació de la seva resolució. És una web gratuïta.

Les casuístiques que s'han de notificar a través del GIC són:

- Variacions en la comanda:
 - Diferències en el preu de la comanda, per motius diversos
 - Diferències en les referències, ja sigui per errors o canvis
 - Discontinuitats o obsolescències
 - Cessions/canvis societaris de materials adjudicats
- Notificacions de previsió de ruptures d'estoc

L'adreça del GIC és: <https://www1.ics.gencat.cat/gestiocompres>.

La sol·licitud d'**Alta d'un nou usuari**, la gestiona **el propi** interessat quan accedeix a l'aplicació, complimentant la informació que es requereix al prémer l'opció '*Sol·licitud d'alta de nou usuari*', a l'apartat '*Alta per a nous usuaris*'. El primer usuari d'un NIF serà el que, posteriorment, **validarà** les altes **de les noves sol·licituds** del mateix NIF i **exercirà les funcions d'administrador**. **Quan es sol·liciti un nou usuari, l'administrador del NIF** rebrà un correu notificant **que cal la validació d'una alta**. Al *Manual d'usuari GIC – proveïdors*, al final hi ha l'*Annex administrador NIF*.

En l'apartat "*Guies i avisos*", es troben els *Manuals d'usuari proveïdor* i l'*Índex d'incidències del GIC*. En cas que requereixin més informació al respecte, es poden adreçar a gestorgic.ics@gencat.cat

La no tramitació d'informació de qualsevol incidència en relació al material adjudicat per part de l'empresa adjudicatària a través del GIC comportarà incompliment de les condicions especials d'execució definides al plec de clàusules administratives.

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 13 de 47

Les empreses contractistes es comprometen a mantenir l'estoc suficient per garantir una adequada continuïtat en l'abastiment a tots i cadascun dels centres destinataris.

En el cas d'impossibilitat del subministrament s'haurà notificar a la Gerència de Compres a través del Gestor d'Incidències en Compres (GIC) a l'enllaç <https://www1.ics.gencat.cat/gestiocompres> segons correspongui:

a) Per a ruptures amb alternativa:

Agrupació	PROVEÏDORS
Tipus	404. Avís de previsió de ruptura d'estoc AMB alternativa
Motiu	Ruptura d'estoc amb una referència alternativa
Documents obligatoris a annexar	
- F010-Fitxa tècnica actual*	
- F011-Fitxa tècnica de l'alternativa*	
- P010-Pressupost*	
- E010-Escrit del proveïdor informant el temps estimat de ruptura	

b) Per a ruptures sense alternativa

Agrupació	PROVEÏDORS
Tipus	405. Avís de previsió de ruptura d'estoc SENSE alternativa
Motiu	Ruptura d'estoc amb una referència sense alternativa
Documents obligatoris a annexar	
- No requereix document obligatori	

Les empreses contractistes hauran de disposar d'un telèfon i/o correu electrònic específic de contacte per qualsevol consulta que pugui sorgir o notificar incidències que posin en perill el subministrament.

4.4.2.2. Garanties durant l'execució del contracte

Donat que a l'adjudicació només es far constar el codi SAP adjudicat i la referència corresponent a la MARCA i MODEL però només consta la relació d'aquelles mides sol·licitades pels centres peticionaris en el moment de l'adjudicació, l'empresa contractista podrà subministrar béns addicionals als adjudicats, durant el període de durada de l'acord marc o dels contractes basats en l'acord marc, sempre que estiguin dins de la mateixa gamma de béns. S'entén com a gamma totes les mides associades a la MARCA i REFERÈNCIA ADJUDICADA.

L'empresa contractista resta obligada a presentar preus més favorables als inicialment adjudicats, si els preus i condicions amb què liciten en el mercat milloren els de l'adjudicació. La presentació de preus més favorables s'haurà de comunicar a la Gerència de Compres a través del Gestor d'incidències en compres (GIC).

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 14 de 47

L'empreses contractistes haurà de disposar de personal suficient i amb la qualificació tècnica necessària per garantir la qualitat dels béns i l'execució dels controls procedents d'acord amb el que disposa la Llei.

4.4.2.3. Termini de lliurament

Les empreses contractistes han de lliurar el material en la data i franja horària que s'indica a l'ordre d'entrega que emet l'operador logístic de l'ICS, Logaritme Serveis Logistics, AIE o centre peticionari, la qual es notifica en la comanda i/o missatge ORDERS.

L'incompliment d'aquests requisits comportarà les penalitats que s'especifiquen al plec de clàusules administratives particulars, podent comportar, fins i tot, la resolució anticipada del contracte a instància de l'òrgan de contractació.

4.4.2.4. Unitats mínimes de comanda

La unitat mínima de comanda serà equivalent a la forma de presentació del producte, per exemple: caixa de 2 unitats; bossa de 50 unitats; etc.

No hi ha quantitat ni import mínim de comanda. Al ser un subministrament de tracte successiu, les quantitats d'unitats de les comandes vindran determinades en funció de les necessitats dels centres.

4.4.2.5. Lloc de lliurament de les comandes

El lliurament del material de tracte successiu, s'efectuarà en el lloc que s'indiqui a la comanda-missatge ORDERS emesa per el operador logístic o centre peticionari. Aquest lliurament estarà degudament documentat amb l'albarà corresponent.

El subministrament s'efectuarà dins l'horari que estableixi cada centre. La recepció del material, en el centre que correspongui, s'haurà de fer amb la presència del personal que tingui assignades les tasques de recepció del mateix.

4.4.3. Sistema EDI

L'operador logístic de l'ICS i, els centres peticionaris de forma progressiva, utilitza el sistema **EDI** com a únic mitjà d'intercanvi de documents comercials amb els proveïdors. En concret intercanvia els següents documents:

- Comandes a proveïdor (missatge ORDERS D.96A UN EAN008)
- Resposta del proveïdor a la comanda (missatge ORDRSP D.96A UN EAN005)
- En aquest missatge haurà de verificar els camps següents:
- Codi EAN (GTIN) , i en el seu defecte , codi EAN de la caixa (GTIN)
- Referència del producte
- Quantitat

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 15 de 47

- Preu
- Termini de Lliurament

Si tots els camps són correctes, confirmar l'ORDRSP i si no ho són, s'iniciarà el tràmit de gestió d'incidències caldrà indicar les incidències en els camps corresponents.

- Albarà electrònic, missatge DESADV D 96A UN EAN005
- Aquest albarà haurà de detallar les dades següents:
 - NIF del proveïdor
 - Número d'ordre de lliurament o compra (ZOE)
 - El codi d'article SAP, i si n'és el cas, el codi d'article de l'operador logístic
 - La referència i el codi EAN unitari (GTIN) , i en el seu defecte , codi EAN de la caixa (GTIN)
 - La descripció del producte
 - El número de lot i la caducitat
 - La quantitat per referència
 - El preu unitari
 - Import total
 - Temperatura de conservació
- Confirmació de recepció o mercaderia missatge RECADV D 96A UN EAN003

Si la incidència correspon a preu i/o referència, ho haurà de notificar tant a l'operador logístic o al centre peticionari, a través de l'ORDRSP, com a la Gerència de Compres del ICS mitjançant l'aplicació GIC.

Al crear la incidència en el GIC s'hauran d'escollir els paràmetres següents:

Agrupació	VARIACIONS EN LA COMANDA
Tipus	010. Errors en preus de materials
Motiu	Escollir el motiu que sigui més adient a la incidència:
	Error interpretació Unitat mesura
	Error transcripció
	Error de preu en la factura
	Diferència en el preu
Documents obligatoris a annexar	
- PO10-Pressupost * o document propi del sol·licitant que acrediti l'ítem a modificar	

Abans de la formalització del contracte, els adjudicataris hauran d'aportar un certificat del seu proveïdor EDI o de GS1 SPAIN, que acrediti que disposen del sistema amb les següents dades:

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 16 de 47

- Punt Operacional (identificador d'usuari EDI)
- Xarxa EDI
- Missatge ORDERS D.96A UN EAN 008
- Missatge ORDRSP D.96 A UN EAN 005
- Missatge DESADV D.96A UN EAN 005
- Missatge RECADV D.96 A UN EAN 003
- Disponibilitat per intercanviar els missatges esmentats.

L'incompliment d'aquest requeriments podrà ser causa de la resolució del contracte de subministrament.

Tota la informació relativa als requisits per intercanviar documents amb Logaritme i centres peticionaris la podran trobar als següents enllaços:

ICS Farmàcia: <https://www.ediversa.com/es/ics-farmacia-ediversa>
ICS pròtesis y fungibles: <https://www.ediversa.com/es/ics-ediversa>
Logaritme: https://www.ediversa.com/es/logaritme_ediversa

Transitòriament els adjudicataris que no disposin del sistema EDI, podran visualitzar les comandes a través de la plataforma web <http://comedinet.ediversa.net>, i podran accedir introduint les dades següents:

- Identificador (assignat per proveïdor de serveis EDI de Logaritme, Ediversa)
- Contrasenya (assignada pel proveïdor de serveis EDI de Logaritme, Ediversa)

En aquesta plataforma web, els adjudicataris podran:

- configurar una adreça de correu electrònic per rebre els corresponents avisos de comanda
- visualitzar els documents rebuts
- generar fàcilment els documents a enviar.

Un cop ja es tingui l'usuari a la plataforma validat, el proveïdor podrà visualitzar els documents rebuts i generar fàcilment els documents a enviar. Si cal més informació o aclariments respecte al Sistema EDI, poden contactar directament amb Logaritme Serveis Logístics AIE, al correu planificació@logaritme.net i en el cas dels centres peticionaris de l'ICS amb suport.ics@ediversa.com i/o projecte.ics@ediversa.com

4.5. Condicions de l'operador logístic

4.5.1. Embalatges

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

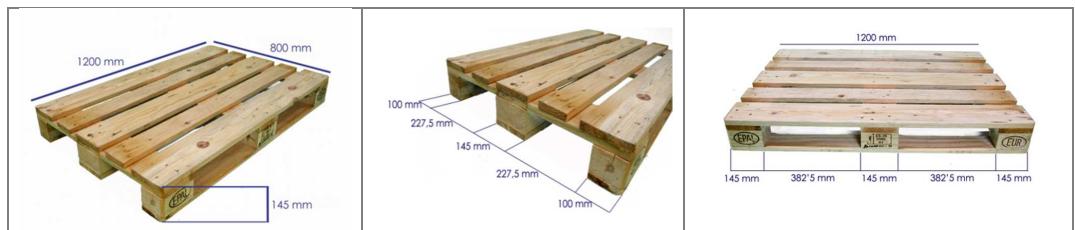
Pàgina 17 de 47

Els enviaments de material s'hauran de fer al magatzem de l'operador logístic **Logaritme Serveis Logístics, AIE o al magatzem que s'indiqui en l'ORDER.**

Amb l'excepció del lliurament de volums petits, els enviaments de material s'han d'efectuar en paletes que han de complir les condicions i característiques d'emballatge següents:

- Paletes europees d'1,20 x 0,80 x 1,20, que compleixin la directiva UNE-EN 13698-1 i NIMF-15.
- Paletes retractilades
- Paletes amb un màxim de 750 kg, i alçada màxima de 165 cm (amb la estructura de la paleta inclosa)
- Les paletes han de contenir un únic material i lot.
- En cas que el volum de l'article no superi el contingut d'una paleta, podrà contenir diferents articles degudament ordenats i amb identificació clara externament.
- Els albarans aniran a l'exterior de l'emballatge

Detall de l'estructura de les paletes:



Les caixes han de venir etiquetades amb etiquetes barrades, codi de barres EAN-13 i/o EAN-128-1, amb la informació següent:

- Referència
- Lot
- Caducitat
- Quantitat

La referència de l'etiqueta ha de ser la referència adjudicada, que es correspondrà amb la indicada a l'oferta econòmica en el camp *Referència*.

En el moment de la recepció del material, en el centre destinatari es verificarà la integritat de l'emballatge. En cas que no estigui en condicions es retornarà a l'empresa.

4.5.2. L'albarà

Cal presentar:

- Albarà en suport paper per duplicat.
- Albarà electrònic, missatge DESADV D 96A UN EAN005

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 18 de 47

- Aquest albarà haurà de detallar, de forma obligatòria, les següents dades:
 - NIF del proveïdor
 - Número d'ordre de lliurament o compra (ZOE)
 - El codi d'article SAP, i si n'és el cas, el codi d'article de l'operador logístic
 - La referència i el codi EAN (GTIN).
 - La descripció del producte
 - El número de lot i la caducitat
 - La quantitat per referència
 - El preu unitari
 - Import total
 - Temperatura de conservació

4.5.3. Recepció de mercaderies a l'operador logístic, Logaritme, AIE.

Quan arriba l'agència de transport del proveïdor, el transportista lliura els albarans a la oficina de recepció, on es comprova si la comanda es pot acceptar o no.

Verificada l'admissió de la mercaderia, es donarà l'ordre de descàrrega al transportista i es segellarà amb la data de la recepció i la conformitat pendent d'examen de la mercaderia. Es donarà una còpia al transportista juntament amb el butlletí de recepció perquè procedeixi a la descàrrega del material i a l'ordenació, segons les indicacions de l'operari del moll.

Si no porta els albarans del proveïdor o comprovant de lliurament la referència de l'albarà electrònic DESADV, es rebutjarà la mercaderia. Aquesta mercaderia queda en quarantena, fins que es comprovi l'estat, la caducitat, la quantitat, el lot i forma de presentació.

Una cop efectuada la revisió, dins les 72 hores de termini màxim, tal com estableixen les RAAC, Recomanacions per la Administració Comercial Eficient, establertes pel Comitè del Sector Salut de GS1 ESPAÑA, s'envia al proveïdor el corresponent missatge RECADV, amb la conformitat o incidència que s'hagi detectat.

En cas que hi hagi alguna incidència es comunicarà al proveïdor via correu electrònic.

Si la quantitat lliurada és diferent a la que consta a l'albarà, es farà la recepció per la quantitat real lliurada, i es comunicarà la incidència al proveïdor, per tal que confeccioni la factura per la quantitat real rebuda. En aquest cas, la quantitat que ha quedat pendent de ser subministrada, s'ha de lliurar el més aviat possible, **amb el mateix número de la comanda que ha quedat parcialment servida.**

4.5.4. Motius pels quals es rebutjar una mercaderia

- 1.-La caducitat és inferior a la mínima indicada a la fitxa d'atributs logístics complimentada en el moment de l'adjudicació
- 2.-La forma de presentació és diferent, per la qual cosa la quantitat lliurada no es múltiple de la unitat demanada

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 19 de 47

3.-Les condicions del producte no són correctes, per exemple: embalatge trencat, no conservació de la cadena de fred, o qualsevol incidència que faci que no es pugui posar el producte en situació d'estoc disponible

Si es detecta la incidència en el moment de la descàrrega, es rebutjarà la mercaderia i el mateix transportista de l'agència s'emporta el material.

En cas que es detecti en la revisió posterior, el proveïdor disposa de 30 dies per retirar la mercaderia del magatzem de Logaritme.

4.-Qualsevol lliurament que no compleixi les condicions d'embalatge exigides.



En cas que l'agència de transport porti mercaderies de més d'un proveïdor i se li rebutgi la mercaderia d'un d'ells i no pugui endur-se només la mercaderia rebutjada, si no descarrega les dels altres proveïdors de l'expedició, com que no s'haurà lliurat, constarà com a subministrament pendent.

4.5.5. Normes de seguretat per als xofers que transitin a Logaritme Serveis Logístics, AIE

L'operador logístic té unes instruccions amb les normes de seguretat per als xofers mentre estiguin a les seves instal·lacions, el detall de les quals és el següent:

NORMES DE SEGURETAT TRANSPORTISTES

Amb l'objectiu d'evitar situacions de risc d'accident en les instal·lacions de LOGARITME SERVEIS LOGÍSTICS, AIE, procedeix en tot moment des de l'accés a les nostres instal·lacions, seguir les següents instruccions:

1. Accés al recinte. Identifiqueu-vos quan arribeu a l'empresa (garita de control d'accessos).	
2. Circulació. Respecteu la velocitat màxima de 10 km/h , així com els sentits permesos de circulació, conforme a la senyalització existent.	

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica





CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N


Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 20 de 47



<p>3. Carga-descarrega de material de la caixa del camió. Segueix les indicacions del personal de Logaritme, i en tot cas conforme a les següents normes:</p> <p>a. No s'iniciarà fins que el camió es trobi situat en la zona definida i totalment estacionat, amb el motor parat i el vehicle totalment immobilitzat. Es farà ús obligatori de calço a les rodes en el cas que per motiu de rampa o desnivell ha d'assegurar la immobilització de vehicle. En cap cas es romandrà aturat amb el motor en marxa.</p> <p>b. Quan vostè conductor, i/o personal acompanyant, tingui que baixar del camió, haurà d'utilitzar obligatòriament armilla o roba reflectant i calçat de seguretat.</p> <p>c. Posteriorment és procedirà a obrir la caixa del camió, abatin les portes, i desplaçant els tendals en cas necessari.</p> <p>d. Seguidament és dirigirà als operaris de la zona de molls que li donaran les indicacions necessàries per a realitzar la descàrrega</p> <p>e. Un cop finalitzada la càrrega/descàrrega, es procedirà a tancar les portes i córrer els tendals i posteriorment es podrà iniciar el desplaçament del vehicle.</p> <p>f. Queda totalment prohibit saltar per la zona del molls.</p>	
<p>4. Per l'accés a la zona del magatzem, és obligatori l'ús de calçat de seguretat i armilla reflectant. Segueix les instruccions del personal de Logaritme en tot moment i utilitzi sempre els passos habilitats per a vianants.</p>	 
<p>5. Menjar i beure només en les zones habilitades.</p>	
<p>6. En cas d'emergència:</p> <p>Abandoni el lloc de treball en condicions segures.</p> <p>Segueix les instruccions del personal de Logaritme.</p> <p>Acudeixi al punt de reunió (garita d'entrada).</p> <p>No utilitzeu el telèfon fins a nou avís.</p>	

NORMES DE SEGURETAT VISITES

Amb l'objecte d'evitar situacions de risc d'accident en les instal·lacions de Logaritme Serveis Logístics, AIE, procedeixi en tot moment des de l'accés a les nostres instal·lacions d'acord amb les següents instruccions:

<p>7. Accés al recinte. Una sessió quan arribi a l'empresa (garita de control d'accessos).</p>	
--	---

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx


	<p>Doc. original signat per: Olga Santamaria Herrero 13/01/2026</p>	<p>Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029</p> <p>Original electrònic / Còpia electrònica autèntica</p> <p>CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ</p>  <p>011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N</p>	<p>Data creació còpia: 15/01/2026 07:56:49</p> <p>Pàgina 21 de 47</p>
--	---	---	---

8. Circulació. Respecteu la velocitat màxima de 10 km/h , així com els sentits permesos de circulació, conforme a la senyalització existent.	
9. Per a l'accés a la zona de magatzem, és obligatori l'ús de calçat de seguretat i armilla reflectant. Seguiu les instruccions de el personal de Logaritme en tot moment i utilitzeu sempre els passos habilitats per a vianants.	
	
10. Menjar i beure només en les zones habilitades.	
11. En cas d'emergència : Abandoni el lloc de treball en condicions segures. Seguiu les instruccions de el personal de Logaritme Vagi a punt de reunió (garita d'entrada) No utilitzeu el telèfon fins a nou avís.	

4.5.6 Condicions dels lliurament al centre peticionari (no passen per l'operador logístic)

Les condicions dels lliuraments als centres peticionaris que no requereixin ser lliurats a l'operador logístic Logaritme, s'hauran d'ajustar a les condicions que estableixi cada centre, les quals hauran d'establir-se abans de l'inici d'execució.

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx

	Doc. original signat per: Olga Santamaria Herrero 13/01/2026	Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029 Original electrònic / Còpia electrònica autèntica	Data creació còpia: 15/01/2026 07:56:49 Pàgina 22 de 47
	CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ  011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N		

Relació d'annexes específics plec tècnic

- ANNEX A - Característiques de la licitació
- ANNEX B - Descripció tècnica de materials de l'expedient
- ANNEX C - Fitxa de criteris avaluables mitjançant aplicació de judici de valor
- ANNEX D1 – Fitxa tècnic individual
- ANNEX D2 - Llista-resum, Model i Guia
- ANNEX D3 - Llista-resum, Requeriments obligatoris
- ANNEX D4 - Guia per emplenar annex
- ANNEX D4 - Fitxa resum de característiques tècniques a valorar per l'aplicació del criteris objectius
- ANNEX D5 - Product data material ofert

PPT-40-26_1101454075-actaulització (NIOSH).docx



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 23 de 47

Salut/Institut
Català de la Salut

ANNEX A - Característiques de la licitació



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 24 de 47

Salut/Institut
Català de la Salut

ANNEX A - CARACTERÍSTIQUES DE LA LICITACIÓ CS/CC00/1101454075/26/AMUP

LOT	DESCRIPCIÓ LOT	CODI AGRUPADOR	CONDICIÓ LOT	OFERTA CONJUNTA OBLIGATÒRIA	ADJUDICATARIS
1	CSTD - Preparació de fàrmac bioperil·losos diferenciat	999303018	Obligatori	LOTS: 1 i 5	3 proveïdors
2	CSTD - Preparació de fàrmac bioperil·losos. Luer-Lock	999303019	Obligatori	LOTS: 2 i 4	2 proveïdors
3	Transport i administració de fàrmac bioperil·losos, mitjançant allargadores	999303020	No obligatori	-	3 proveïdors
		999303021			
		999303028			
		999303029			
4	CSTD/ONB - Transport i administració de fàrmac bioperil·losos. Sistema valvulat luer-Lock	999303022	Obligatori	LOTS: 2 i 4	2 proveïdors
5	CSTD/ONB - Transport i administració de fàrmac bioperil·losos. Sistema valvulat diferenciat	999303023	Obligatori	LOTS: 1 i 5	3 proveïdors
6	CSTD - Administració de fàrmac bioperil·losos via urològica/instil·lacions vesicals.	999303024	No obligatori	-	2 proveïdors
		999303027			
7	CSTD - Transport i administració de fàrmac bioperil·losos via oftàlmica	999303025	Obligatori	-	2 proveïdors
8	CSTD - Preparació de fàrmac bioperil·losos via oftàlmica	999303091	Obligatori	-	2 proveïdors

ANNEX A - Característiques de la licitació (descripció lots i lots obligatoris).xls



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 25 de 47

Salut/Institut
Català de la Salut

ANNEX B - Descripció tècnica de materials de l'expedient



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 26 de 47



GENERALITAT DE CATALUNYA
INSTITUT CATALÀ DE LA SALUT
USUARI: 44196862Q

DESCRIPCIÓ DE MATERIALS PER EXPEDIENT

DATA: 14.11.2025
HORA: 10:17:05
PÀGINA: 1 / 2

SOL.COMANDA: 1101452642 POSICIÓ: 10 MATERIAL: 999303018

Descripció llarga:

A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperil·losos CSTD per preparació/reconstitució, diferenciat, varis components i vàri es mides

SOL.COMANDA: 1101452642 POSICIÓ: 20 MATERIAL: 999303019

Descripció llarga:

A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperil·losos CSTD per preparació/reconstitució, Luer-Lock, varis components i vàries mides

SOL.COMANDA: 1101452642 POSICIÓ: 30 MATERIAL: 999303020

Descripció llarga:

A - Sistema de transferència de fàrmacs bioperil·losos (l·listat NIOSH) per allargadora amb punt d'addició transport i administració segura, per a connexió entre bossa de tractament i d'administració tipus arbre, vàries mides,

SOL.COMANDA: 1101452642 POSICIÓ: 40 MATERIAL: 999303021

Descripció llarga:

A - Sistema de transferència de fàrmacs bioperil·losos (l·listat NIOSH) per allargadora amb punt d'addició, transport i administració segura, i amb filtre de 0,2 micres, per a connexió entre bossa de tractament i d'administració tipus arbre, vàries mides

SOL.COMANDA: 1101452642 POSICIÓ: 50 MATERIAL: 999303022

Descripció llarga:

A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperil·losos CSTD per transport i administració, valvulat Luer Lock, amb filtre de 0,2micres, i/o sense filtre, vàries components, vàries mides

SOL.COMANDA: 1101452642 POSICIÓ: 60 MATERIAL: 999303023

Descripció llarga:

A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperil·losos CSTD per transport i administració, valvulat diferenciat, amb filtre de 0,2micres, i/o sense filtre, vàries components, vàries mides

SOL.COMANDA: 1101452642 POSICIÓ: 70 MATERIAL: 999303024

Descripció llarga:

A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperil·losos CSTD/ONB per administració urològica, Luer-Lock, vàries mides

SOL.COMANDA: 1101452642 POSICIÓ: 80 MATERIAL: 999303025

Descripció llarga:

A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperil·losos CSTD per transport i administració oftàlmica, vàries mides



Doc.original signat per:
Olga Santamaria Herrero 13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 27 de 47



GENERALITAT DE CATALUNYA
INSTITUT CATALÀ DE LA SALUT
USUARI: 44196862Q

DESCRIPCIÓ DE MATERIALS PER EXPEDIENT

DATA: 14.11.2025
HORA: 10:17:05
PÀGINA: 2 / 2

SOL.COMANDA: 1101452642 POSICIÓ: 90 MATERIAL: 999303027

Descripció llarga:

A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperillosos CSTD/ONB per administració urològica, diferenciat, varies mides

SOL.COMANDA: 1101452642 POSICIÓ: 100 MATERIAL: 999303028

Descripció llarga:

A - Sistema de transferència de fàrmacs bioperillosos (llistat NIOSH) per allargadora amb punt d'addició transport i administració segura, per a connexió entre bossa de tractament i d'administració tipus arbre, amb connexions seguretat, varies mides

SOL.COMANDA: 1101452642 POSICIÓ: 110 MATERIAL: 999303029

Descripció llarga:

A - Sistema transferència de fàrmacs bioperillosos (llistat NIOSH) per allargadora amb punt d'addició, transport i administració segura, filtre de 0,2 micres, p/connexió entre bossa de tractament i d'administració tipus arbre, a/connex segur passiva, v/m

SOL.COMANDA: 1101452642 POSICIÓ: 120 MATERIAL: 999303091

Descripció llarga:

A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperillosos CSTD per preparació oftàlmica, varies mides



Doc.original signat per:
Olga Santamaria Herrero 13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al
15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



01I475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 28 de 47

Salut/Institut
Català de la Salut

ANNEX C - Fitxa de criteris avaluables mitjançant aplicació de judici de valor

(No hi ha)



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 29 de 47

Salut/Institut
Català de la Salut

ANEXO D1

Ficha técnica electrónica individual de producto

Modelos y Guía de la ficha técnica electrónica individual del producto, página 1 y 2



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 30 de 47

**Salut/Institut
Català de la Salut**
Guía informativa de la ficha de la oferta técnica

Tal como se indica en el pliego, en el apartado 10.1.1, en este anexo se detalla la información de la ficha técnica electrónica individual del producto.

A continuación se detalla cada uno de los campos de la ficha individual del producto con el significado de cada uno de ellos y, en algunos casos, se hacen indicaciones más específicas. Los datos con los que se deben completar estos campos se deben obtener del documento de oferta económica Licitacion1100XXXXXX.xls que se anexa en el anuncio de la licitación de la Plataforma Pública de Contratación electrónica de la Generalitat de Catalunya, en el apartado documentación, dentro de la **Documentación** que hay en **1100XXXXXX MODELO OFERTA TÉCNICAS Y ECON.zip**

Muestra de la oferta económica

Num. Exp.:		CS/CC00/1100656471/18/AMUP																	
Descripción:		SUBMINISTRAMENT AGREGAT DE MATERIAL D'HIGIENE																	
Empresa:																			
NIF:																			
Data:																			
Segell Empresa:																			
Signatura:																			
T. Oferta (B: Base, V: Variant):		B																	
Número oferta Variant:																			
Lot	Partida	Desc. Partida	Poz.	Material	Desc. Material	Quantitat	UM	Preu unitari oferta amb IVA	Pat	Referencia	Preu unitari oferta amb IVA	Import total amb IVA	Marca	Model	Forma Preu	Import mínim de comanda	Codi Europeu, ESN	Preu Unitat mínima de venda	Caducitat
1	0		400	30030787	Sabó en gel per a rentar de mans pH neutre amb més de 900 ml +/- 100ml, per dispensador integrat compacte compatible SAP 30030791	18089	UNI	2,613600	1		0,000000	0,00							
1	0		420	30030791	Dispensador integrat compacte de sabó compatible amb codi SAP 30030787	182	UNI	0,000001	1		0,000000	0,00							
2	0		380	30030785	Sabó en gel, rentar freqüent (ph 5,5) amb més de 1000 ml amb vàlvula dosificadora de 1ml/2ml	73946	UNI	1,089000	1		0,000000	0,00							
2	0		670	30030980	Càpsula amb vàlvula per dosificar sabó, amb més de 1 litre. Compatible 30030785	75	UNI	0,000001	1		0,000000	0,00							
2	0		710	30040825	Dispensador colpe per a sabó rentar freqüent 1000ml, compatible amb codi SAP 30030785	1	UNI	0,000001	1		0,000000	0,00							

1. Ficha técnica individual del producto, página1

En principio, está previsto que sólo haya una sola página para cada ficha técnica individual pero para aquellos productos que requieren más espacio del destinado para describir el material que se propone, se ha creado una segunda hoja para descripciones extra largas.

FICHA TÉCNICA DE PRODUCTO		
Área DATOS DE LA LICITACIÓN		
Esta área contiene: - Datos de identificación de la licitación - Datos de cada artículo detallado en el ANEXO D. SE LA CABECERA DE LAS DOS PÁGINAS		
Nombre del campo	casuística	Origen del dato
Núm. de expediente	Código numérico de la licitación	Estos datos se obtienen de la oferta económica.
Descripción expediente	Título de la licitación que describe la naturaleza del material que se presenta	
Código SAP	Código del material, cuando la licitación se presenta detallando este código	
Código Agrupador	Código que se utiliza cuando la licitación se presenta agrupando los materiales en un código, en lugar del código detalle del material	



Doc original signat per:
Olga Santamaría Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 31 de 47

**Salut/Institut
Català de la Salut**

(Continuación)

Nombre del campo	casuística	Origen del dato
Descripción código SAP o código Agrupador	Detalle de la descripción del código que se haya utilizado en la licitación: la del código SAP para la licitación que se presenta por código detalle, o la del código agrupador para licitaciones con este tipo de código	Estos datos se obtienen de la oferta económica.
Lote	Informa el lote del material	
Tipo oferta	Indica el tipo de oferta de la ficha presentada: B = oferta base V = oferta variante	Cuando se aceptan ofertas variantes, a la oferta específica

FICHA TÉCNICA DE PRODUCTO	
Datos de la licitación	
Núm. expediente	Descripción expediente
Descripción código SAP o código Agrupador	
Codi SAP	Codi Agrupador
LOT	Tipus oferta

FICHA TÉCNICA DE PRODUCTO (Continuación)

Área DATOS DEL LICITADOR

En este apartado, se deben informar los datos de la empresa licitadora y los datos *Descripción breve y ampliada del producto* que propone el proveedor para el MATERIAL que se ofrece a la solicitud del ICS.

Los datos de este apartado tienen que mostrar la descripción de **su** producto y de **sus** datos técnicos, argumentada con el máximo detalle (product data).

Datos específicos de identificación de la empresa

NIF de la empresa

Nombre de la empresa

Datos del producto específicos

Marca comercial / Modelo Informar la marca comercial del material ofertado

referencia distribuidor Indicar la referencia que el material tiene para la empresa licitadora

referencia fabricante Informar la referencia del fabricante

especificaciones técnicas

Material de fabricación Detallar el material en el que está fabricado el material ofertado. En el caso que haya más de un componente con diferentes materiales de fabricación, indicar cada elemento y su composición, separando un elemento del otro.
ejemplo:
Catéter: PUR, recubrimiento hidrófilo // Balón: marcadoras radiopacos de Plata + iridio, recubierto hidrófilo

medidas Se debe indicar las medidas del material. Si hay más de un elemento, indicar las medidas de la misma forma que la composición, separando un elemento del otro.
ejemplo:
Catéter: 9mmx6cm, diam. // Introdutor 6F // Introdutor 0,035 "/ 0,89mm
EN NINGÚN CASO, informar en este apartado las medidas del embalaje del material ofertado. Este dato se informará a la ficha de Atributos Logísticos, que sólo deben presentar los proveedores adjudicatarios

Método de esterilización En caso de que el material sea estéril, indicar el método de esterilización. Si no es estéril el material, indicar NO APLICA

Especificaciones técnicas (continuación)



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 32 de 47

Salut/Institut
Català de la Salut

Envasado del material ofertado	Se trata de indicar si el material va envasado individualmente, en cajas de 10 unidades, o blíster de 25 unidades, o simplemente individual
Descripción breve del producto	Es la denominación breve que la empresa tenga por el producto
Descripción ampliada del producto	Es la descripción completa de todas las características del producto
Imagen de la referencia	Fotografía del producto en concreto. Deberá mostrar una imagen de la referencia en concreto que permita apreciar sus características
Datos de acreditaciones	
En este apartado se recogen todas las normativas que se puedan acreditar del material ofertado	
Marcado CE / Tipo de clase	<p>Marcado CE = SI Cuando el material tiene Marcado CE, informar el número de la Directiva europea que acredita el marcado. Ejemplo: Directiva europea 93/42 / CEE</p> <p>Marcado CE = NO Cuando el material NO tiene Marcado CE, DEJAR EN BLANCO ESTE CAMPO Lo que se informa en este campo, se deberá informar en el documento Anexo B2 Lista Resumen.</p> <p>Tipo de clase: Indicar el tipo de clase que la Directiva ha determinado para el material</p>
Cumplimiento Apartado 13 Anexo 1 RD 1591/2009 regulación prod sanitarios	Indicar con SI / NO el cumplimiento de esta norma
Otras acreditaciones y / o auto certificación	Indicar otras acreditaciones que pueda tener el material ofertado. En este caso, indicar nombre de la AGENCIA ACREDITADORA y el número de certificación

2. Ficha técnica individual del producto, página 2

En esta ficha hay los mismos datos que en la página 1, excepto que la imagen de la referencia no está y en su lugar hay un solo campo para la descripción ampliada del producto.

Si es cree necesario, utilizar este espacio para facilitar información técnica ampliada



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 33 de 47



FITXA TÈCNICA DE PRODUCTE			
Dades de la licitació			
Núm. expedient	Descripció expedient	Codi SAP	
CS/CC00/1101454075/26/AMUP	Subministrament agregat de sistema tancat per a la preparació i administració de medicaments bioperil·losos		
Descripció codi SAP o codi Agrupador		Codi Agrupador	
		LOT	Tipus oferta
Dades del licitador			
Identificació de l'empresa			
NIF	Nom	Fabricant	(SI / NO) Distribuidor (SI / NO)
Dades del producte específic		Especificacions tècniques de la referència ofertada	
Marca comercial/Model	Envasat del material ofertat *	Mètode d'esterilització *	
Referència distribuïdor	Material de fabricació *		
Referència fabricant	Mides del material ofertat *		
Descripció breu del producte		* S'han de descriure els paràmetres REALS que l'empresa te per al producte OFERTAT, amb independència de la descripció ICS per al material	
Descripció ampliada del producte		Imatge de la referència	
Dades d'acreditacions		Logo de l'empresa	
Indicar : número de la Directiva europea que acredita el marcatge/Tipus de classe. Si no te marcat CE, DEIXAR EN BLANC			
Marcat CE/Tipus de classe	(SI/NO)		
Compliment Apartat 13 Annex 1 RD 1591/2009 regulació prod sanitaris			
Altres acreditacions i/o auto certificació	Indicar altres acreditacions que pugui tenir el material		

Institut Català de la Salut

ANNEX D1 - FitxTecnIndv_pag1.xls



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero 13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al
15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



01I475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 34 de 47

FITXA TÈCNICA DE PRODUCTE - ampliació descripció			
Dades de la licitació		Codi SAP	
Núm. expedient	Descripció expedient	<input type="text"/>	
CS/CC00/1101454075/26/AMUP	Subministrament agregat de sistema tancat per a la preparació i administració de medicaments bioperillosos	Codi Agrupador	
Descripció codi SAP o codi Agrupador		<input type="text"/>	
<input type="text"/>		LOT	Tipus oferta
<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>
Dades del licitador			
Identificació de l'empresa			
NIF <input type="text"/>	Nom <input type="text"/>	Fabricant <input type="text"/>	Fabricant <input type="checkbox"/> (SI / NO) Distribuidor <input type="checkbox"/> (SI / NO)
Dades del producte específic		Especificacions tècniques de la referència ofertada	
Marca comercial/Model <input type="text"/>	Envasat del material ofertat * <input type="text"/>	<input type="text"/>	
Referència distribuïdor <input type="text"/>	Material de fabricació * <input type="text"/>	<input type="text"/>	
Referència fabricant <input type="text"/>	Mides del material ofertat * <input type="text"/>	<input type="text"/>	
Descripció ampliada del producte			
<input type="text"/>			

Institut Català de la Salut

ANNEX D1 - FitxTecnIndv_pag2.xls



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero 13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 35 de 47

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Salut/Institut
Català de la Salut

ANNEX D2 - Llista-resum, Model i Guia



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 36 de 47

Salut/Institut
Català de la Salut

1. Llista-resum de les fitxes tècniques presentades a la licitació

Aquest document és una llista-resum de totes les fitxes tècniques individuals dels productes presentats a la licitació

RESUM FITXES TÈCNIQUES PRESENTADES	
DADES DE LA LICITACIÓ	
En aquesta àrea només s'informen les dades d'identificació de la licitació Per a les fitxes que es confeccionin manualment o per altres sistemes, caldrà que s'informin les dades bàsiques de la licitació	
Núm. d'expedient	Codi numèric de la licitació
Descripció expedient	Títol de la licitació que descriu la naturalesa del material que es presenta
Àrea DADES DEL LICITADOR	
En aquesta àrea s'indica: - NIF i nom de l'empresa	
NIF	
Nom	
Dades del Resum de fitxes tècniques individuals presentades	
En aquesta àrea s'indica el Resum de les fitxes presentades a la licitació Per a les fitxes creades manualment o a partir d'altres sistemes, en aquest apartat es tracta d'informar les dades que es detallen a continuació per a cada referència ofertada a la licitació	
Lot	Informa el lot del material presentat
Codi agrupador	En cas que la licitació sigui per codi agrupador, mostrarà la informació en aquest camp
Codi SAP	Si la licitació és per codi SAP, la informació estarà en aquest camp
Tipus Oferta	Indica el tipus d'oferta de la fitxa presentada: B = oferta base V = oferta variant
GTIN (EAN)	Indicar aquesta dada del producte ofertat
Referència proveïdor	Indicar aquesta dada del producte ofertat
Referència distribuïdor	Indicar aquesta dada del producte ofertat
Marca	Indicar aquesta dada del producte ofertat
Normativa	
Marcatge conf CE (SI/NO)	Si les fitxes s'han creat manualment, indicar la dada que s'ha informat en aquest camp a la fitxa tècnica individual
Apartat 13 Annex 1 RD 1591/2009 regulació prod sanitaris (SI/NO)	Si les fitxes s'han creat manualment, indicar la dada que s'ha informat en aquest camp a la fitxa tècnica individual
Altra normativa	Si les fitxes s'han creat manualment, indicar la dada que s'ha informat en aquest camp a la fitxa tècnica individual



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 37 de 47

Salut/Institut Català de la Salut

RESUM FITXES TÈCNIQUES PRESENTADES

Dades de la licitació

Núm. expedient

CS/CC00/1101454075/26/AMUP

Descripció expedient

SUBMINISTRAMENT AGREGAT DE SISTEMA TANCAT PER A LA PREPARACIÓ I ADMINISTRACIÓ DE MEDICAMENTS BIOPERILLOSOS

Dades del licitador

Identificació de l'empresa

NIF

Nom

Lot	Codi agrupador	Codi SAP	Tipus Oferta	GTIN (EAN)	Referència proveïdor	Referència distribuïdor	Marca	Normativa		
								Marcatge conf CE (SI/NO)	Compliment RD (UE) 2017/745 (SI/NO)	Altres normatives
1	999303018									
2	999303019									
3	999303020									
3	999303021									
3	999303028									
3	999303029									
4	999303022									
5	999303023									
6	999303024									
6	999303027									
7	999303025									
8	999303091									

ANNEX D2 - Llista-resum.xls



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 38 de 47

Salut/Institut
Català de la Salut

ANNEX - D3 - Fitxa Requisits Obligat compliment



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 39 de 47



ANNEX D3 Requisits tècnics per lot CS/CC00/1101454075/26/AMUP																												
Identificació de l'empresa:																												
Nom																												
NIF																												
Punt operacional / EDI																												
Fabricant / Distribuidor																												
LOT	MATERIAL	DESCRIPCIÓ MATERIAL	REFERÈNCIA FABRICANT	REFERÈNCIA DISTRIBUIDOR	MARCA COMERCIAL	IDENTIFICACIÓ REFERÈNCIA PRODUCTE A TOTA LA DOCUMENTACIÓ SOBRE 2	FUNCIONAMENT DISPOSITIU de transferència tancat de medicaments bioperillosos (CSTD) segons la definició de NIOSH o equivalent		PREVENCIÓ TOTES FASES d'emissió vapors/aerosols/líquids		TANCAMENT SISTEMA hermètic i sistema de connexió/desconnexió segur		INSTRUCCIONS castel·lencatalà amb ESPECIFICACIONS VARIES (veure plec tècnic, pàg. 2.3)		Reial Decret 665/1997 o equivalent europeu (Directiva 2004/37/CE o equivalent)		Fitxa tècnica detallada del dispositiu		DECLARACIÓ UE producte sanitari		CERTIFICAT CE indicant classe dispositiu		Llistat de COMPATIBILITATS farmaci i sistemes sanitaris		FORMACIÓ personal sanitari (UNE-EN ISO 13688:2013/A1:2011 o equivalent)		INFORME SUPERACIÓ PROVES PROTOCOL NIOSH 2016 o equivalent	
							(documentació inclosa al SOBRE 2)		Declaració jurada - Annex D5 ProductData		Declaració jurada - Annex D5 ProductData		Declaració jurada - Annex D5 ProductData		Declaració jurada - Annex D5 ProductData		Declaració jurada - Certificat acreditatiu òrgan notificador		Annex D5 ProductData		Certificat acreditatiu òrgan notificador		Certificat acreditatiu òrgan notificador		Declaració jurada - Annex D5 ProductData		Declaració jurada	
SI		NO		SI		NO		SI		NO		SI		NO		SI		NO		SI		NO		SI		NO		
1	999303018	A-Sist CSTD prep-recons fàrm difer v/m																										
2	999303019	A-Sist CSTD prep-recons fàrm LL v/m																										
3	999303020	A-Sist transf NIOSH t/arbre v/m																										
3	999303021	A-Sist transf NIOSH t/arbre 0,2µm v/m																										
3	999303026	A-Sist transf NIOSH t/arbre con segu v/m																										
3	999303029	A-Sist transf NIOSH 0,2m t/arbre seg v/m																										
4	999303022	A-Sist CSTD transp-adm val LL 0,2µm v/m																										
5	999303023	A-Sist CSTD transp-adm val difo,2µm v/m																										
6	999303024	A-Sist CSTD/ONB adm urològic LL v/m																										
6	999303027	A-Sist CSTD/ONB adm urològic difer v/m																										
7	999303025	A-Sist CSTD transp-adm oftalmica v/m																										
8	999303091	A-Sist CSTD/ONB prep oft v/m																										

ANNEX D3 - Fitxa Requisits Obligat compliment-actualització (NIOSH).xlsx



Doc. original signat per: Olga Santamaria Herrero 13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia: 15/01/2026 07:56:49

Pàgina 40 de 47

ANNEX D4 – Model i Guia de Annex D4- Fitxa resum de característiques tècniques a valorar per l'aplicació del criteris objectius

El model D4 es troba en suport informàtic a la Plataforma electrònica de Contractació Pública



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 41 de 47

S'ha d'omplir l'excel **ANNEX_D4_1101434775**

Per tal evitar errors en la càrrega de l'annex D4 al nostre sistema informàtic (SAP) cal tenir en compte les indicacions següents :

1. **No utilitzar 'intro'** en cap cel·la
2. **No eliminar ni files ni columnes** al document Excel
3. **No afegir ni files ni columnes** al document Excel
4. **No modificar el format** de les cel·les de l'Excel

Es recomana treballar en el mateix model que s'ha descarregat de la Plataforma i respectar el que s'ha indicat.

1. Pestanya proveïdor

Expedient	CS/CC00/1101412204/25/AMUP		
Descripció	SUBMINISTRAMENT AGREGAT DE COBERTURA QUIRÚRGICA COMPLEMENTARI		
Proveïdor			
NIF			
T. Oferta (B: Base, V: Variant):	B		
Número oferta Variant:			

La pestanya **Pestanya proveïdor** té camps que són modificables i altres que no ho són. Es detallen a continuació:

1.1. Dades NO modificables de la pestanya *Proveïdor*

Expedient	Nombre expedient
Descripció	Títol expedient

1.2. Dades MODIFICABLES a emplenar pel licitador a la pestanya *Proveïdor*

Capçalera	Proveïdor	Informar nom de l'empresa licitadora	OBLIGATORI
	NIF	Informar NIF de l'empresa licitadora sense cap signe de puntuació: - /, sense espais ni punts. En cas que sigui alfanumèric, les lletres hauran d'anar en majúscules .	OBLIGATORI
	T. Oferta (B: Base, V: Variant)	Habitualment només s'admet oferta base. En aquest cas, informar B Si s'admeten ofertes variants, en aquest camp informar V	OBLIGATORI
	Número oferta Variant	Si hi ha opció de presentar oferta variant, indicar el número de variant	Obligatori si hi ha variants



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 42 de 47

2. Pestanya lot i/o lots

A la plantilla de l'Excel hi haurà tantes pestanyes com lots definits a l'expedient.

El proveïdor omplirà cada pestanya del lot seguint les següents indicacions :

2.1. Dades NO modificables de la pestanya lot x

CODI SAP	Nombre del codi material
DESCRIPCIÓ	Descripció del codi material

2.2. Dades MODIFICABLES a emplenar pel licitador a la pestanya lot x

PRESENTA OFERTA	S'ha d'omplir amb SI /NO, no es pot deixar en blanc	OBLIGATORI
-----------------	---	-------------------

LOT EN QUÈ ES PRESENTA OFERTA PER A TOT O PART DEL LOT

En cada codi sap cal indicar el següent:

SI PRESENTA OFERTA = SI

TOTS els camps dels criteris objectius cal que estiguin amb el compliment definit informat (desplegable).

Si el criteri està definit com a SI/NO cal indicar una de les dues opcions i si té definits intervals cal desplegar e indicar la opció correcte.

Si l'arxiu no està degudament complimentat pot suposar la no comptabilització del criteri.

SI PRESENTA OFERTA = NO

Els camps dels criteris objectius no cal omplir-los.

Exemple:

CODI SAP	Descripció	Presenta Oferta	Amplada del puny de la bata es situï entre el 6 cm i 8 cm, ambdós paràmetres inclosos, acreditat mitjançant la fitxa pròpia de producte Product Data, ANNEX D1	Bata oferta com a EPI cat.III segons Directiva 89/686/CEE, acreditat per Certificat UE de tipus, amb data de caducitat inclosa, mes declaració de conformitat segons l'article 11, seccions A i B de la Directiva	Tancament tipus velcro a l'esquena de la bata solapet es situï entre 2 cm i 4 cm, ambdós paràmetres inclosos, acreditat mitjançant la fitxa pròpia de producte Product Data, ANNEX D1
			10 punts SI/NO	3 punts SI/NO	5 punts SI/NO
30000446	Bata alta protecció cirurgia,TST,total resistència penetració líquids i transpira,subjecc davant,creuada darrera,màniga llarga,punys tricot,sist subjec coll.Costures segella sense cosí,zona crítica.Mida M, llarg 115cm,2 eixugam.Lliure làtex,estèril,1ús.	No			
30000447	Bata alta protecció cirurgia,TST,total resistència penetració líquids i transpira,subjecc davant, creuada darrera,màniga llarga,punys tricot,sist subjec coll.Costures segella s/cosí,zona crítica.Mida L,L, llarg 142cm, 2 eixugam.Lliure làtex,estèril,1ús.	SI	SI	SI	No



Doc.original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 43 de 47

ANNEX D5 – Fitxa pròpia del producte Product Data



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 44 de 47

Salut/Institut
Català de la Salut

ANNEX E - Presentació de mostres



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 45 de 47

Salut/Institut
Català de la Salut

Cada paquet ha de contenir, per cada referència presentada, el nombre de mostres que s'indiquen en l'ANNEX E – Presentació de mostres. Relació de codis SAP afectats.

Cada mostra individual haurà d'anar etiquetada amb les dades següents:

- Codi expedient **CS/CC00/1101454075/26/AMUP**
- NIF i nom de l'empresa
- Lot
- Codi SAP
- Referència

Les mostres es lliuraran a la **Gerència de Compres**, a l'atenció de la **Sra. Vanesa García Barriocanal**, a l'adreça següent:

*Institut Català de la Salut
Gerència de Compres (2ª planta)
Gran Via de les Corts Catalanes, 587
08007 BARCELONA*



Doc. original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 46 de 47

ANNEX E - Presentació de mostres. Relació codis SAP afectats

Lot	Codi SAP	Descripció codi SAP	Nombre de mostres	Referència presentada
1	999303018	A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperillosos CSTD per preparació/reconstituïció, diferenciat, varis components i vàries mides	2 mostres per gamma oferta	
2	999303019	A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperillosos CSTD per preparació/reconstituïció, Luer-Lock, varis components i vàries mides	2 mostres per gamma oferta	
3	999303020	A - Sistema de transferència de fàrmacs bioperillosos (l·listat NIOSH) per allargadora amb punt d'addició transport i administració segura, per a connexió entre bossa de tractament i d'administració tipus arbre, vàries mides,	2 mostres per gamma oferta	
3	999303021	A - Sistema de transferència de fàrmacs bioperillosos (l·listat NIOSH) per allargadora amb punt d'addició, transport i administració segura, i amb filtre de 0,2 micres, per a connexió entre bossa de tractament i d'administració tipus arbre, vàries mides	2 mostres per gamma oferta	
3	999303028	A - Sistema de transferència de fàrmacs bioperillosos (l·listat NIOSH) per allargadora amb punt d'addició transport i administració segura, per a connexió entre bossa de tractament i d'administració tipus arbre, amb connexions seguretat, vàries mides	2 mostres per gamma oferta	
3	999303029	A - Sistema transferència de fàrmacs bioperillosos (l·listat NIOSH) per allargadora amb punt d'addició, transport i administració segura, filtre de 0,2 micres, p/connexió entre bossa de tractament i d'administració tipus arbre, a/connex segur passiva, v/m	2 mostres per gamma oferta	
4	999303022	A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperillosos CSTD per transport i administració, valvulat Luer Lock, amb filtre de 0,2micres, i/o sense filtre, vàries components, vàries mides	2 mostres per gamma oferta	
5	999303023	A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperillosos CSTD per transport i administració, valvulat diferenciat, amb filtre de 0,2micres, i/o sense filtre, vàries components, vàries mides	2 mostres per gamma oferta	
6	999303024	A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperillosos CSTD/ONB per administració urològica, Luer-Lock, vàries mides	2 mostres per gamma oferta	
6	999303027	A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperillosos CSTD/ONB per administració urològica, diferenciat, vàries mides	2 mostres per gamma oferta	
7	999303025	A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperillosos CSTD per transport i administració oftàlmica, vàries mides	2 mostres per gamma oferta	
8	999303091	A - Sistema tancat de transferència de fàrmacs bioperillosos CSTD per preparació oftàlmica, vàries mides	2 mostres per gamma oferta	

ANNEX E - Presentació de mostres. Relació codis SAP afectats_CAMPS.xls



Doc.original signat per:
Olga Santamaria Herrero
13/01/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 15/01/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



011475W429GHG44IW2WXKRB1KTQ5YQ2N

Data creació còpia:
15/01/2026 07:56:49

Pàgina 47 de 47