

A. Objecte

A.1 Descripció: L'objecte d'aquesta contractació és l'adquisició de 75.000 dosis de vacunes contra el Virus Respiratori Sincicial (VRS) per a l'any 2026.

A.2 Lots: La present contractació no es divideix en lots, de conformitat amb el que preveu l'article 99.3 de la Llei 9/2017, de Contractes del Sector Públic.

L'objecte del contracte consisteix en el subministrament d'un únic tipus de vacuna destinada a una estratègia de vacunació concreta i homogènia, aprovada per les autoritats sanitàries competents. La seva naturalesa exigeix la uniformitat del producte administrat a la població diana, tant pel que fa a la composició, presentació, condicions de conservació i pauta d'administració.

Així mateix, la concurrència de diversos adjudicataris podria generar disfuncions en la planificació, distribució i seguiment del subministrament, afectant la seguretat i eficiència de l'actuació sanitària.

Per aquests motius, l'objecte del contracte constitueix una unitat funcional que ha de ser executada de manera unitària, sense que resulti procedent la seva divisió en lots.

A.3 Codi CPV: 33651600-4 Vacunes

A.4 Ampliació a un major nombre d'unitats per la baixa d'adjudicació, en els termes que estableix l'article 16.3.a) LCSP :

Sí No

B. Dades econòmiques

B1. Determinació del preu: El sistema de determinació del preu és per preus unitaris.

B2. Valor estimat del contracte i mètode aplicat per al seu càlcul:

El valor estimat del contracte és d'**11.250.000,00 euros**, atès que no es preveu la possibilitat de pròrroga i sí es preveu la possibilitat de modificació contractual fins a un màxim d'un 20% del preu del contracte.

Nº dosis	Import màxim de licitació (sense IVA)	Increment 20%	Valor Estimat del Contracte
75.000	9.375.000,00 €	1.875.000,00 €	11.250.000,00 €

B3. Pressupost base de licitació:

El pressupost de licitació del present contracte és de 9.750.000,00 euros, dels quals 9.375.000,00 euros corresponen al preu del contracte i 375.000,00 euros corresponen al 4% d'IVA, d'acord amb el desglossament següent:

Any	Nº Dosis	Preu unitari (sense IVA)	Import màxim de licitació (sense IVA)	Import IVA (4%)	Import màxim de licitació (amb IVA)
2026	75.000	125,00 €	9.375.000,00 €	375.000,00 €	9.750.000,00 €

El pressupost base de licitació del present contracte s'ha determinat a partir de les necessitats previstes per a l'any 2026, d'acord amb el nombre d'unitats estimades i els preus unitaris detallats al Plec de Prescripcions Tècniques (en endavant, PPT).

De conformitat amb el que disposen els articles 100 i 102 de la LCSP, la determinació dels preus unitaris s'ha efectuat tenint en compte els preus generals de mercat del producte objecte de contractació, en els termes previstos a l'apartat 2 del PPT.

En tot cas, els imports estipulats en el quadre anterior constitueixen el límit màxim de despesa (IVA inclòs) que pot comprometre l'òrgan de contractació, i la facturació es farà sempre en funció de les unitats efectivament entregades.

En el preu es consideraran inclosos els tributs, les taxes, els cànon de qualsevol tipus que siguin d'aplicació, així com distribució, transport i la resta de despeses que s'originin com a conseqüència de les obligacions que s'han de complir durant l'execució del contracte.

C. Existència de crèdit

C1. Partida pressupostària: SA1403 D/489000200/4140/0000 Vacunes sistemàtiques.

C2. Expedient d'abast plurianual: No

C3 Tramitació anticipada

Sí No

D. Termini de durada del contracte

D.1 Termini de durada:

Des de la data de formalització del contracte fins al 31 de desembre de 2026.

D.2 Possibilitat de pròrrogues i durada d'aquestes (si escau):

Sí No

Sens perjudici del supòsit específic de pròrroga del contracte inicial previst a l'article 29.4 LCSP per garantir la continuïtat de la prestació a realitzar pel contractista, d'acord amb allò que estableix la clàusula quarta d'aquest plec de clàusules administratives particulars.

E. Variants

Sí No

F. Tramitació de l'expedient i procediment d'adjudicació

Forma de tramitació: urgent

Les recomanacions de vacunació del VRS a la població adulta van ser aprovades per la Comisió de Salut Pública a finals de l'any 2025, el 3 de desembre de 2025.

Una vegada aprovades les recomanacions a nivell estatal, el Departament de Salut inicia el present expedient de contractació per garantir la implementació efectiva d'aquestes recomanacions i assegurar la disponibilitat de dosis suficients per a la població diana definida.

Atès que l'administració de les dosis a la població destinatària s'ha de fer abans de l'inici de la temporada epidemiològica (finals setembre-principis octubre) per tal d'assegurar la protecció màxima durant el mesos de major circulació del virus respiratori sincicial, és del tot necessari poder disposar de les dosis de vacuna contra el VRS el més aviat possible.

Atesos els terminis previstos de preparació, licitació, adjudicació i formalització del contracte per al tipus de procediment que s'està licitant (procediment obert) i la necessitat que té el Departament de Salut de disponibilitat de dosis per a la seva administració, d'acord amb l'article 119.1 LCSP, cal accelerar l'adjudicació d'aquest contracte per les raons d'interès públic exposades.

Procediment d'adjudicació: Es tramita un procediment obert subjecte a regulació harmonitzada atès que la quantia del Valor Estimat del Contracte és superior a 216.000 euros, segons l'establert a l'art. 21 de la LCSP.

Presentació d'ofertes mitjançant eina de Sobre Digital:

Sí No

G. Solvència econòmica i financera i tècnica o professional

Aptitud per contractar

D'acord amb l'article 65.2 LCSP i amb el punt 3.1 del PPT, el contractista ha de comptar amb l'autorització i el registre de l'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios referent al medicament objecte de licitació segons el text refós de la Llei de Garanties i Ús Racional dels Medicaments i Productes Sanitaris, aprovat pel Reial decret legislatiu 1/2015, de 24 de juliol, i Reial decret 1345/2007, d'11 d'octubre, pel qual es regula el procediment d'autorització, registre i condicions de dispensació dels medicaments d'ús humà fabricats industrialment. En cas que el medicament encara que no estigui autoritzat i registrat per l'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, es considerarà suficient la confirmació d'autorització de comercialització o el certificat de què s'ha sol·licitat a la Comisió Interministerial de Precios l'adjudicació de preu, si bé la validesa i eficàcia d'una eventual adjudicació quedarà condicionada a l'obtenció de la corresponent autorització i registre per part de l'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, que cal presentar de forma prèvia a l'adjudicació.

En cas d'especialitats importades, es requereix el registre actualitzat de les autoritats sanitàries del país d'origen. A més, en el cas d'importacions, cal que prèviament a la distribució, tingui autoritzada la importació per part de l'Agència Espanyola de Medicamentos y Productos Sanitarios, d'acord amb el punt 3.2. del PPT.

G1. Criteris de selecció relatius a la solvència econòmica i financera i tècnica o professional

Mitjans per acreditar la solvència econòmica i financera

D'acord amb allò establert a l'article 87.1 a) de la LCSP:

Volum anual de negocis del licitador, que referit a l'any de més volum de negoci dels tres darrers exercicis finalitzats haurà de ser almenys igual a l'import del valor estimat del contracte que en aquest cas és d'11.250.000,00 euros.

Forma d'acreditació: Mitjançant els comptes anuals aprovats i dipositats al Registre Mercantil, si l'empresari està inscrit en aquest registre, i en cas contrari pels dipositats en el registre oficial en que hagi d'estar inscrit. Els empresaris individuals no inscrits al Registre Mercantil acreditaran el seu volum anual de negocis mitjançant els seus llibres d'inventaris i comptes anuals legalitzats pel Registre Mercantil.

Mitjans per acreditar la solvència tècnica i professional

D'acord amb allò establert a l'article 89.1 a) i f) de la LCSP:

- a) Certificats expedits pels instituts o serveis oficials encarregats del control de qualitat, de reconeguda competència, que acreditin la conformitat de productes perfectament detallada mitjançant referències a determinades especificacions o normes tècniques.
- b) Relació dels principals subministraments del mateix tipus o naturalesa al que correspon l'objecte del contracte durant els darrers 3 anys, amb indicació del seu import, dates i destinatari públic o privat dels mateixos. El requisit mínim per acreditar la solvència serà que l'import anual acumulat en l'any de més execució sigui igual o superior al 70% del valor estimat del contracte, en aquest cas en concret és de 7.875.000,00 euros, és a dir, el 70% d'11.250.000,00 euros.

Formes d'acreditació:

Pel que fa al criteri de solvència tècnica de l'apartat a):

- Certificat acreditatiu de complir amb les GMP (Good Manufacturing Practices) o NCF (Normes Correctes de Fabricació), que assegurin que els medicaments són elaborats i controlats d'acord amb les normes de qualitat apropiades per a l'ús al que han estat destinats, controlant totes les variables que puguin afectar en la qualitat final del medicament.
- Certificat acreditatiu de complir amb les GDP (Good Distribution Practices) o NCD (Normes Correctes de Distribució), que garanteixin que la qualitat i integritat dels medicaments es mantenen durant tot el procés de distribució sense que es produeixi alteració de les seves propietats. El certificat pot ser de de la mateixa empresa o de l'empresa que faci el servei de distribució.



Pel que fa al criteri de solvència tècnica de l'apartat b):

- Els subministraments efectuats s'acreditaran mitjançant certificats expedits o visats per l'òrgan competent, quan el destinatari sigui una entitat del sector públic o quan el destinatari sigui un comprador privat, mitjançant un certificat expedit per aquest o, a manca d'aquest certificat, mitjançant una declaració de l'empresari.

Les empreses inscrites al Registre d'empreses licitadores i classificades de Catalunya (RELIC) o en el Registre Oficial de Licitadors i Empreses Classificades del Sector Públic (ROLECE) no caldrà que aportin la documentació requerida per a la solvència. Tanmateix, s'haurà d'acreditar aquells mitjans de solvència específics que s'hagin demanat i que no quedin reflectits en el RELIC o el ROLECE.

G2. Adscripció de mitjans materials i/o personals a l'execució del contracte

Sí No

G3. Certificats acreditatius del compliment de les normes de garantia de la qualitat i/o de gestió mediambiental

Sí No

H. Criteris d'adjudicació

H.1 Criteris d'adjudicació:

Només es tindran en compte ofertes que compleixin exactament amb totes les especificacions relacionades al plec de prescripcions tècniques i que no superin el pressupost de licitació.

Els criteris de valoració de les ofertes, i la ponderació que se'ls atribueix, que més s'ajusten amb la finalitat del contracte i, per tant, resulten ser els més idonis a l'hora de valorar les proposicions per determinar quina és l'oferta amb millor relació qualitat-preu, seran els següents:

Criteris de valoració automàtica (fins a 100 punts):

1) Preu:

Fins a 80,00 punts

L'oferta econòmica s'ha de formular d'acord amb el model d'oferta econòmica que s'adjunta annex al plec de clàusules administratives particulars.

Les ofertes econòmiques presentades pels licitadors es valoraran fins a un màxim de 80 punts, de la següent manera:

- a) L'oferta més econòmica rebrà la puntuació màxima.
- b) La resta d'ofertes rebran una puntuació proporcional d'acord amb la següent fórmula:

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

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

El **valor de ponderació (VP)** s'estableix en **1**. L'objectiu d'aquest valor és assolir una major proporcionalitat entre les ofertes.

Les empreses que, en la seva oferta econòmica, superin el pressupost màxim de licitació i les empreses que no presentin una oferta econòmica quedaran excloses de la licitació.

Les ofertes es valoraran d'acord amb la [Directriu 1/2020, de 24 de juliol de 2020, de la Direcció General de Contractació Pública](#), relativa a l'aplicació de fórmules de valoració i puntuació de les proposicions econòmiques i tècniques.

2) Altres criteris de valoració automàtica (diferents del preu): Fins a 20,00 punts

2.1. Presentació de la vacuna: Fins a 4,30 punts

- Volum de la caixa (menor volum a igualtat de dosis i presentació).....Fins a 2,30 punts

Es valorarà amb la màxima puntuació l'oferta amb un menor volum de la caixa, aplicant a la resta d'ofertes la puntuació que de forma inversament proporcional resulti:

$$P_i = \frac{P_m \times V_m}{V_i}$$

On P_i és la puntuació que obté l'empresa i , P_m la puntuació màxima, V_m el menor volum de la caixa ofert i V_i el volum de la caixa de l'empresa i .

Quan es presentin ofertes amb diferents presentacions (envasos monodosi o caixes amb multidosi), es valorarà la presentació comuna de totes les ofertes presentades. En cas que es presenti més d'una presentació comuna, es valorarà tenint en compte la suma dels volums de totes les presentacions comunes.

En cas que no hi hagi presentació comuna entre totes les ofertes, s'aplicarà a les ofertes amb presentació multidosi la fórmula V/N , on V és el volum de la caixa i N és el número de dosis de la presentació multidosi.

- Agulla de bioseguretat incorporada dins de la caixa que conté la vacuna.....1,00 punt

Es valorarà amb 1 punt l'oferta que ofereixi la inclusió d'agulla de bioseguretat dins la caixa que conté la vacuna i no rebrà cap puntuació l'oferta que no ofereixi agulla de bioseguretat dins la caixa que conté la vacuna.



- Caixa que conté la vacuna lliure de plàstic.....1,00 punt

Es valorarà amb 1 punt l'oferta que ofereixi la caixa que conté la vacuna lliure de plàstic en totes les presentacions ofertes, i no rebrà cap punt l'oferta que no l'ofereixi.

Documentació: Presentació de mostres o certificat de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris.

2.2. Terminis de caducitat i termoestabilitat:

Fins a 2,70 punts

Percentatge de reposició de vacunes caducades i deteriorades, incloent-hi els incidents en la cadena de fred independentment del seu origen o causa (cal tenir en compte que s'ha de complir el mínim del 10% fixat a l'apartat 7.2 del Plec de Prescripcions Tècniques).....Fins a 2,70 punts

- A raó de 0,30 punts per cada 10% adicional de dosis reposades

Documentació: Per a la seva valoració serà necessari disposar de certificat del laboratori.

2.3. Característiques de la vacuna:

Fins a 13,00 punts

- Immunogenicitat.....Fins a 3,00 punts
- - Immunogenicitat després de la seva administració.....Fins a 3,00 punts

Es valorarà amb la màxima puntuació la vacuna que presenti major immunogenicitat aplicant a la resta d'ofertes la puntuació que de forma inversament proporcional resulti:

$$P_i = \frac{P_m \times IM_i}{IM_m}$$

On P_i és la puntuació que obté l'empresa i , P_m la puntuació màxima, IM_i la immunogenicitat després de l'administració de la vacuna de l'empresa i , i IM_m la immunogenicitat després de l'administració superior.

- Eficàcia.....Fins a 10,00 punts
 - Dades disponibles d'eficàcia contra la malaltia del tracte respiratori inferior en persones a partir dels 60 anys, durant dues temporades.....5,00 punts
 - Dades disponibles d'eficàcia contra la malaltia del tracte respiratori inferior en persones a partir dels 60 anys, durant tres o més temporades.....10,00 punts

Aquest punt es valorarà d'acord amb la informació continguda en les fitxes tècniques corresponents.

H.2 Criteris de desempat específics diferents dels de la clàusula 14.2 del PCAP

S'estableixen criteris de desempat específics vinculats a l'objecte del contracte:

Sí No

I. Criteris per a la determinació de l'existència de baixes presumptament anormals

La determinació de les ofertes que presentin uns valors anormalment baixos s'ha de dur a terme en funció dels límits i els paràmetres objectius establerts a continuació.

- a. Si concorre una empresa licitadora, es considera anormalment baixa l'oferta que compleixi els dos criteris següents:
 1. Que l'oferta econòmica sigui un 25% més baixa que el pressupost de licitació.
 2. Que la puntuació que li correspongui en la resta de criteris d'adjudicació diferents del preu sigui superior al 90% de la puntuació total establerta en el plec de clàusules administratives particulars.

- b. Si concorren dues empreses licitadores, es considera anormalment baixa l'oferta que compleixi els dos criteris següents:
 1. Que la puntuació que li correspongui en l'oferta econòmica sigui superior en més d'un 20% a la de l'altra oferta.
 2. Que la puntuació que li correspongui en la resta de criteris d'adjudicació diferents del preu sigui superior en més d'un 20% a la puntuació més baixa.

- c. Si concorren tres o més empreses licitadores, es considera anormalment baixa l'oferta que compleixi els dos criteris següent:
 1. Que la puntuació que li correspongui en l'oferta econòmica sigui superior en més d'un 10% a la mitjana aritmètica de les puntuacions de totes les ofertes econòmiques presentades.
 2. Que la puntuació que li correspongui en la resta de criteris d'adjudicació diferents del preu, sigui superior a la suma de la mitjana aritmètica de les puntuacions de les ofertes i la desviació mitjana d'aquestes puntuacions.

Per calcular la desviació mitjana de les puntuacions s'obtindrà, per a cada oferta, el valor absolut de la diferència entre la seva puntuació i la mitjana aritmètica de les puntuacions de totes les ofertes. La desviació mitjana de les puntuacions és igual a la mitjana aritmètica d'aquests valors absoluts.

J. Altra documentació a presentar per les empreses licitadores o per les empreses proposades com adjudicatàries

Sí No

- a) L'empresa licitadora ha d'aportar tota la documentació que es relaciona a la clàusula 11.12 del plec de clàusules administratives particulars.

A més, l'empresa licitadora ha d'aportar la documentació addicional següent que, tot i que en la clàusula 11.12, apartat f del PCAP s'hi indica que s'ha d'incloure en el sobre A, atès que es tracta de documentació que podria comportar una vulneració del secret de l'oferta i/o un coneixement anticipat de documentació que afectaria els criteris de

valoració objectiva, **per aquest expedient s'haurà d'incloure en sobre B.** En concret, es tracta de:

- El licitador haurà de comptar amb l'autorització i el registre de l'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios segons el text refós de la Llei de Garanties i Ús Racional dels Medicaments i Productes Sanitaris, aprovat pel Reial decret legislatiu 1/2015, de 24 de juliol, i Reial decret 1345/2007, d'11 d'octubre, pel qual es regula el procediment d'autorització, registre i condicions de dispensació dels medicaments d'ús humà fabricats industrialment.

En cas que el medicament encara que no estigui autoritzat i registrat per l'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios es considerarà suficient la confirmació d'autorització de comercialització o el certificat de que s'ha sol·licitat a la Comisión Interministerial de Precios l'adjudicació de preu, si bé la validesa i eficàcia d'una eventual adjudicació quedarà condicionada a l'obtenció de la corresponent autorització i registre per part de l'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios que cal presentar de forma prèvia a l'adjudicació.

- Pel que fa a les especialitats importades, es requereix el registre actualitzat de les autoritats sanitàries del país d'origen. A més, en el cas d'importacions, prèviament a la distribució, cal que tingui autoritzada la importació per part de l'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios del Ministerio de Sanidad.
- Documentació tècnica de producte: fitxa tècnica, composició completa del producte, pautes d'administració (núm. de dosis i combinacions amb altres productes,...), immunogenicitat, seguretat, reactogenicitat, característiques de termoestabilitat a diferents temperatures de tots els productes i resistència a la congelació.
- Catàleg d'agrupacions i productes, i relació de les mides de totes les caixes.
- Certificat que especifiqui la compatibilitat del producte amb la resta de vacunes del calendari vacunal.
- Certificat oficial de compliment del sistema d'identificació estàndard GS1-128, d'acord amb el que es disposa en l'apartat 3.11 del plec de prescripcions tècniques.
- Certificat del proveïdor EDI o de GS1 Spain, tal com es detalla en l'apartat 3.12 del plec de prescripcions tècniques. Si no es disposa d'aquest certificat cal aportar certificat on acreditati que té capacitat per a intercanviar dades en format electrònic dins d'un sistema logístic integral.
- Mostres: l'empresa ha de remetre un exemplar del prospecte utilitzat i una mostra d'un exemplar de presentació. S'hauran d'entregar en un sobre tancat al Registre del Departament de Salut, amb les següents indicacions:

Departament de Salut
C. Aragó, 330, 1a planta
08041 Barcelona
Exp. SA-2026-424
A l'atenció de la cap del Servei de Contractació i Patrimoni

Les mostres s'hauran de presentar dins del termini especificat en l'anunci de licitació de l'expedient publicat al Perfil del contractant del Departament de Salut.

En cas que el licitador no presenti les mostres, li seran requerides en un termini màxim per la seva entrega de 3 dies hàbils. Si passats els tres dies, i no s'ha presentat les mostres requerides, la no presentació serà causa d'exclusió del licitador del lot en el qual s'havien d'haver presentat les mostres.

En el cas d'especialitats importades, quan no es disposi d'un mostra física, l'empresa podrà presentar un certificat especificant les característiques de la presentació del producte en lloc de la mostra.

- b) L'empresa proposada com a adjudicatària ha d'aportar la documentació que es relaciona a la clàusula 15.2 del plec de clàusules administratives particulars. A més, ha d'aportar la documentació adicional següent:
- Acreditació mitjançant documents oficials de complir amb les disposicions legals establertes per l'Administració Sanitària de l'Estat pel que fa a controls de fabricació, conservació, distribució i formalitats.

En referència a les declaracions que es fan constar en el DEUC, i en concret quan l'adjudicatària tingui 50 o més treballadors o treballadores, es comprovarà d'ofici que tingui registrat un Pla d'igualtat, d'acord amb l'art. 45 de la LO 3/2007. En cas de dubte, li serà requerit expressament.

K. Garantia provisional

Sí No

L. Garantia definitiva

Sí No

Import: D'acord amb l'article 107.3 LCSP, 5% de l'import de licitació (IVA exclòs).

Forma de constitució:

La garantia es pot constituir en qualsevol de les formes previstes en la clàusula 16 del plec de clàusules administratives particulars.

En cas que el licitador opti per constituir la garantia mitjançant retenció en el preu del contracte, la retenció serà practicada sobre l'import de la primera factura o, si no fos suficient amb la primera factura, es faria la retenció en les factures següents fins a retenir l'import total de la garantia. Per a això, serà necessari que l'adjudicatari sol·liciti la retenció en el preu mitjançant la presentació de l'**Annex 6** d'aquest plec en el moment equivalent al de la constitució de la garantia definitiva, identificant clarament el títol, el número d'expedient i l'import de la garantia definitiva.

M. Condicions especials d'execució

Tenen consideració de condicions especials d'execució del contracte:

1. Les contingudes a la clàusula ètica que consta al PCAP.
2. A més, l'empresa contractista, en l'elaboració i presentació de l'objecte del contracte, ha d'incorporar la perspectiva de gènere i evitar els elements de discriminació sexista en l'ús del llenguatge i de la imatge.

N. Tractament de dades de caràcter personal

L'execució del contracte requereix el tractament pel contractista de dades de caràcter personal per compte del Departament de Salut (responsable del tractament):

Sí No

O. Cessió del contracte

Sí No

Procedeix la cessió del contracte en els supòsits de transmissió dels drets de fabricació, distribució i/o comercialització de les vacunes que són objecte de contractació a una altra entitat o empresa, o bé en situacions similars o anàlogues que tinguin idèntics efectes.

La cessió del contracte es pot efectuar en el termes que estableix l'art. 214 de la LCSP.

P. Terminis i lloc de lliurament i recepció

Termini i lloc de lliurament:

Les empreses adjudicatàries subministraran prèvia sol·licitud de la Secretaria de Salut Pública (mitjançant e-mail o altres sistemes electrònics) en la data i lloc especificat per la Secretaria de Salut Pública, en un termini que no podrà excedir de 48 hores.

El lliurament de les comandes s'efectuarà en els centres de destí prèvia autorització de la Secretaria de Salut Pública, els matins dels dies laborables, de 9 a 13:30 hores, de dilluns a dijous (mai divendres ni vigílies de festa, excepte en els casos en que la Secretaria de Salut Pública així ho indiqui).

El temps de transport no podrà excedir de 48 hores, comptades des de que el producte surti del laboratori fins que sigui lliurat als centres de destí.

Termini de recepció: els centres de destí de les comandes són:

Centre	Adreça	CP	Localitat
Logaritme	C/Moli d'en Guineu 18-22, Polígon Moli del Racó	08770	Sant Sadurn d'Anoia
Tarragona	Dr. Mallafré i Guasch 4, Edifici D, Planta 6, P1	43007	Tarragona
Consorci Terrassa	Crta. Torrebonica s/n (Ed. Atenció Primària)	08227	Terrassa
Mútua Terrassa	Rambla Egara, 386	08221	Terrassa

La Secretaria de Salut Pública podrà demanar el dipòsit de tots o una part dels productes

a subministrar, en els termes que estableix l'apartat 5 del Plec de Prescripcions Tècniques.

Q. Revisió de preus

Sí No

R. Termini de garantia

Sí No

Termini: 2 anys des del lliurament de les vacunes objecte del contracte.

S. Programa de treball

Sí No

T. Penalitats

Sí No

S'estableixen les següents penalitats d'acord amb allò establert a l'article 192 de la LCSP:

El contractista s'ha de fer responsable que els subministraments objecte del contracte es prestin dins del termini previst, en el lloc acordat i d'acord amb les característiques i requisits establerts en els plecs reguladors. Queda exempt de responsabilitat en els casos en els que el subministrament no hagi estat possible de realitzar per causes de força major que es puguin justificar.

Es considerarà **incompliment greu** el no compliment de qualsevol de les condicions d'execució de caràcter obligatori establertes en el Plec de prescripcions.

En cas d'incompliment greu l'òrgan de contractació pot optar per imposar una penalització de fins a un màxim del 10% del preu del contracte o bé resoldre'l.

Si la caducitat en el moment del lliurament no fos actualitzada, es pot aplicar una penalització del 50% del cost total del producte objecte de lliurament que no compleixen amb el requisit 3.7 del Plec de Prescripcions Tècniques que regeix aquesta contractació. Així mateix, l'empresa adjudicatària farà la recollida i devolució d'aquell nombre de dosis que no es puguin administrar.

En el cas de demora per manca de disponibilitat d'algun producte adjudicat de manera que no es pugui fer front a les comandes sol·licitades, es podrà penalitzar amb un 5% per dia de demora en el lliurament, del cost total dels productes objecte de les comandes que no puguin fer-se efectives en els terminis del requisit 4.3 del Plec de Prescripcions Tècniques que regeix aquesta contractació.

D'acord amb els apartats 3 i 4 de l'article 193 de la LCSP, si arriba la data d'inici de la realització del subministrament, assenyalada en cada cas, i el contractista incorre en mora (en compliment d'algun dels compromisos presos) per una causa imputable a ell mateix, l'òrgan de contractació pot rescindir el contracte o imposar penalitzacions diàries en la proporció de 0,60 per 1.000,00 € del preu del contracte. Quan aquestes penalitzacions arribin al 5% de l'import, l'òrgan de contractació quedarà facultat per a procedir a la resolució del contracte o acordar-ne la seva continuïtat amb imposició de noves penalitats.

En tot cas, el total de les penalitats no poden superar el 50% del preu del contracte.

L'aplicació de les penalitats requereix, en qualsevol cas, l'audiència prèvia de l'empresa contractista.

U. Obligacions essencials del contracte

Sí No

V. Responsable del contracte

Càrrec: La persona titular de la subdirecció general de Promoció de la Salut de la Secretaria de Salut Pública del Departament de Salut.

Òrgan de contractació: La persona titular de la Secretaria general del Departament de Salut.

W. Unitat encarregada del seguiment i execució del contracte:

Servei de Medicina Preventiva de la Subdirecció general de Promoció de la Salut de la Secretaria de Salut Pública del Departament de Salut.

X. Modificacions del contracte previstes

Sí No

D'acord amb l'art. 204 en relació amb la DA 33ª de la LCSP, es preveu la possibilitat de modificar el contracte fins a un màxim del 20% del preu del contracte, quan concorri alguna de les causes següents:

- 1) Quan es faci necessari incrementar el nombre d'unitats a subministrar per poder fer front a un possible increment de la demanda d'aquesta vacuna i satisfer així les necessitats vacunals de la població.
- 2) Quan es faci necessari incrementar el nombre d'unitats a subministrar per tal d'adaptar les necessitats de contractació a possibles modificacions del calendari de vacunacions, d'una campanya de vacunació específica o de les recomanacions del Programa de Vacunacions.

D'acord amb el que preveu la clàusula 31.2 del PCAP, es podrà incrementar el nombre d'unitats a subministrar fins el percentatge del 10% del preu del contracte, a que fa referència l'article 205.2 c) 3r de la LCSP, sense que s'hagi de tramitar el corresponent expedient de modificació, sempre que s'hagi acreditat el finançament corresponent en l'expedient originari del contracte.

Y. Subcontractació

Sí No

OBSERVACIONS

1. Conveni col·lectiu aplicable

D'acord amb la clàusula 29a, apartat b), d'aquest plec de clàusules administratives particulars, l'empresa contractista s'obliga a complir les condicions salarials dels treballadors de conformitat amb el conveni col·lectiu sectorial aplicable.

2. Resum del contingut dels sobres

D'acord amb la clàusula 11.12 d'aquest plec, en aquesta licitació tots els criteris són quantificables de forma automàtica, per la qual cosa les empreses licitadores han de presentar dos sobres (A i B).

SOBRE A

- Document europeu únic de contractació (DEUC, annex 5)
- Declaració de submissió als jutjats i tribunals espanyols per part d'empreses estrangeres, si escau
- Declaració de grup empresarial, si escau (annex 2)
- Declaració unions temporals d'empresa, si escau

SOBRE B

- Oferta econòmica i d'altres criteris d'adjudicació de valoració automàtica (annex 1)
- Documentació acreditativa de criteris d'adjudicació avaluables de forma automàtica, si escau.
- Altra documentació indicada a l'apartat J.a) del QC, que tot i que en la clàusula 11.12, apartat f, del PCAP s'hi indica que s'ha d'incloure en el sobre A, atès que es tracta de documentació que podria comportar una vulneració del secret de l'oferta i/o un coneixement anticipat de documentació que afectaria els criteris de valoració objectiva, **per aquest expedient s'haurà d'incloure en sobre B**. En concret, es tracta de:
 - El licitador haurà de comptar amb l'autorització i el registre de l'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios segons el text refós de la Llei de Garanties i Ús Racional dels Medicaments i Productes Sanitaris, aprovat pel Reial decret legislatiu 1/2015, de 24 de juliol, i Reial decret 1345/2007, d'11 d'octubre, pel qual es regula el procediment d'autorització, registre i condicions de dispensació dels medicaments d'ús humà fabricats industrialment.

En cas que el medicament encara que no estigui autoritzat i registrat per l'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios es considerarà suficient la confirmació d'autorització de comercialització o el certificat de que s'ha sol·licitat a la Comisión Interministerial de Precios l'adjudicació de preu, si bé la validesa i eficàcia d'una eventual adjudicació quedarà condicionada a l'obtenció de la corresponent autorització i registre per part de l'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios que cal presentar de forma prèvia a l'adjudicació.

- Pel que fa a les especialitats importades, es requereix el registre actualitzat de les autoritats sanitàries del país d'origen. A més, en el cas d'importacions,

prèviament a la distribució, cal que tingui autoritzada la importació per part de l'Agència Espanyola de Medicamentos y Productos Sanitarios del Ministerio de Sanidad.

- Documentació tècnica de producte: fitxa tècnica, composició complerta del producte, pautes d'administració (núm. de dosis i combinacions amb altres productes,...), immunogenicitat, seguretat, reactogenicitat, característiques de termoestabilitat a diferents temperatures de tots els productes i resistència a la congelació.
- Catàleg d'agrupacions i productes, i relació de les mides de totes les caixes.
- Certificat que especifiqui la compatibilitat del producte amb la resta de vacunes del calendari vacunal.
- Certificat oficial de compliment del sistema d'identificació estàndard GS1-128, d'acord amb el que es disposa en l'apartat 3.11 del plec de prescripcions tècniques.
- Certificat del proveïdor EDI o de GS1 Spain, tal com es detalla en l'apartat 3.12 del plec de prescripcions tècniques. Si no es disposa d'aquest certificat cal aportar certificat on acrediti que té capacitat per a intercanviar dades en format electrònic dins d'un sistema logístic integral.
- Mostres: l'empresa ha de remetre un exemplar del prospecte utilitzat i una mostra d'un exemplar de presentació. S'hauran d'entregar en un sobre tancat al Registre del Departament de Salut, amb les següents indicacions:

Departament de Salut
C. Aragó, 330, 1a planta
08041 Barcelona
Exp. SA-2026-424
A l'atenció de la cap del Servei de Contractació i Patrimoni

3. Règim de recursos administratius aplicable

En relació amb les clàusules 40.1, 40.2 i 40.3 del PCAP, són susceptibles de recurs especial en matèria de contractació, d'acord amb l'article 44 de la LCSP, els anuncis de licitació, els plecs i els documents contractuals que estableixin les condicions que han de regir la contractació; els actes de tràmit que decideixin directament o indirectament sobre l'adjudicació, determinin la impossibilitat de continuar el procediment o produeixin indefensió o perjudici irreparable a drets o interessos legítims; els acords d'adjudicació del contracte; i les modificacions del contracte basades en l'incompliment de l'establert en els articles 204 i 205 de la LCSP, per entendre que la modificació hauria d'haver estat objecte d'una nova adjudicació.

Contra els actes que adopti l'òrgan de contractació en relació amb els efectes, la modificació i l'extinció d'aquest contracte que no siguin susceptibles de recurs especial en matèria de contractació, procedirà la interposició del recurs d'alçada d'acord amb el que estableix la Llei 26/2010, del 3 d'agost, del règim jurídic i de procediment de les administracions públiques de Catalunya, i la Llei 39/2015, d'1 d'octubre, del procediment administratiu comú de les administracions públiques; o del recurs contenciós administratiu, de conformitat amb el que disposa la Llei 29/1998, de 13 de juliol, reguladora de la jurisdicció contenciosa administrativa.

Els acords que adopti l'òrgan de contractació en l'exercici de les prerrogatives de l'Administració posen fi a la via administrativa i són susceptibles de recurs d'alçada, de conformitat amb el que disposa la Llei 26/2010, del 3 d'agost, del règim jurídic i de procediment de les administracions públiques de Catalunya, i la legislació bàsica del procediment administratiu comú, o de recurs contenciós administratiu, de conformitat amb el que disposa la Llei 29/1998, de 13 de juliol, reguladora de la jurisdicció contenciosa administrativa.

Tot això, sens perjudici que es pugui interposar qualsevol altre recurs que es consideri procedent.

4. Certificació del lliurament i facturació

L'empresa emetrà la facturació una vegada realitzi el lliurament efectiu de les quantitats sol·licitades. La facturació es farà de forma centralitzada, sempre sobre el material lliurat i un cop comprovada i registrada, la seva idoneïtat pel que fa a condicions d'entrega.

Per comprovar el compliment de les condicions exigides en aquest contracte, la persona responsable del Servei de Medicina Preventiva realitzarà les comprovacions que considerin adients per assegurar la correcta execució del contracte.

En els albarans d'entrega es farà constar la data de caducitat del producte. Si els productes entregats tenen una data de caducitat inferior a la que estableix el punt 3.7 del PPT, el laboratori adjudicatari es compromet a admetre, recollir i abonar les dosis del producte no utilitzades a la campanya fins a un percentatge màxim del 25% de les dosis de producte adquirides, havent de fer-se càrrec de les despeses de transport derivades de la recollida de les dosis en els centres indicats per la Secretaria de Salut Pública.

El Departament de Salut emetrà certificat de conformitat de la factura rebuda, una vegada acreditat el lliurament efectiu del producte mitjançant els albarans d'entrada, que confirmen la recepció del producte als centres de destí. Aquesta certificació de conformitat serà requisit previ per al pagament de la factura.

5. Dipòsit i recepció en origen

La Secretaria de Salut Pública pot demanar el dipòsit de tots o una part dels productes a subministrar, de forma que es considerarà que s'ha verificat el lliurament del subministrament als efectes del que disposa l'article 300.4 de la LCSP.

L'adjudicatari ha de dipositar els productes a subministrar en la quantitat que s'acordi amb la Secretaria de Salut Pública, de forma que restin reservats en les dependències de l'adjudicatari en les condicions exigides en els plecs que regeixen el contracte, fins que siguin requerits parcial o totalment al depositari, que els anirà lliurant en els llocs establerts segons li siguin requerits.

Es formalitzarà un contracte de dipòsit que comportarà la recepció en origen de les dosis de productes que s'acordi, document on ha de constar la quantitat de dosis dipositades, el número de lot i la data de caducitat dels productes.

El dipòsit finalitzarà quan s'entregui la totalitat dels productes dipositats a l'Administració Pública.



6. Consultes sobre la licitació

Les consultes, tant administratives com tècniques, es poden formular a través de l'apartat "Dubtes i preguntes" del Tauler d'anuncis de l'espai d'aquesta licitació del perfil del contractant del Departament.

Perfil del contractant: <https://contractaciopublica.gencat.cat/perfil/salut>

Per tal de rebre comunicacions automàtiques mitjançant correu electrònic de totes les publicacions que es facin sobre aquest expedient en el perfil del contractant, els licitadors s'hauran d'inscriure accedint a l'enllaç "Voleu que us informem de les novetats?" que trobaran a la pàgina corresponent a l'anunci de licitació que es publiqui en el perfil.

En el cas que el sol·licitat per les empreses licitadores siguin aclariments a l'establert en els plecs o en la resta de documentació, les respostes tindran caràcter vinculant i es publicaran en el perfil del contractant.

Per a consultes de caire administratiu, també us podeu adreçar a:
contractacions.salut@gencat.cat