

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

Expedient núm. SA-2026-424

MEMÒRIA JUSTIFICATIVA DEL CONTRACTE

La present memòria s'emet de conformitat amb allò establert a l'article 116 de la Llei 9/2017, de 8 de novembre, de Contractes del Sector Públic, per la qual es transposen a l'ordenament jurídic espanyol les Directives 2014/23/UE i 2014/24/UE del Parlament Europeu i del Consell, de 26 de febrer de 2014 (en endavant LCSP).

1. Objecte del contracte

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.

El Codi CPV és el 33651600-4 Vacunes

2. Justificació de la necessitat de contractació

L'adquisició de vacunes sistemàtiques està justificada pel Decret 95/2014, d'1 de juliol, pel qual s'estableix el calendari de vacunacions sistemàtiques, que faculta el conseller de Salut a modificar o actualitzar les pautes vacunals per tal d'adaptar-les als nous requeriments científics o epidemiològics. La darrera actualització ha estat efectuada mitjançant l'Ordre SLT/261/2024, de 26 de desembre.

Adicionalment, en exercici de les competències en matèria de salut pública, el Departament de Salut adopta les recomanacions aprovades per la Comissió de Salut Pública (CSP) del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud (CISNS).

El virus respiratori sincicial (VRS) constitueix una de les causes principals d'infecció a les vies respiratòries inferiors i pot conduir a complicacions greus i a l'exacerbació de malalties subjacents. Si bé en la població infantil s'associa clàssicament amb la bronquiolitis i pneumònia, també genera una important morbiditat i mortalitat en la població adulta, especialment en persones d'edat avançada i en aquelles amb condicions de risc a partir de 60 anys.

Les infeccions per VRS suposen anualment una important sobrecàrrega assistencial, tant a l'atenció primària com a l'hospitalària. La gravetat de la malaltia s'associa principalment amb l'edat i amb la presència de condicions de risc.

El novembre de 2024, la Comissió de Salut Pública del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud va publicar el document "Evaluación de la vacunación frente a VRS en la población adulta". Aquest document va ser actualitzat el 23 de novembre de 2025 per la Ponencia de Programa y Registro de Vacunaciones del Ministerio de Sanidad i aprovat per la Comissió de Salut Pública en data 3 de desembre de 2025.

En aquesta actualització s'aproven les recomanacions de vacunació contra el VRS en la població adulta següents:



Doc. original signat per:
Albert Moncada Ribera
24/02/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 14/04/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MY9HWM0BWWLZ2LASVO722S72GIVTPEG

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:35

Pàgina 1 de 14

1. Persones amb condicions de risc molt alt a partir de 18 anys:

- Càncer hematològic en tractament actiu o que l'hagin rebut en els darrers 6 mesos.
- Errors innats de la immunitat (anteriorment anomenades com a Immunodeficiències primàries).
- Infecció per VIH avançada (CD4 <200/μl).
- Trasplantament de progenitors hematopoètics i pacients sotmesos a teràpia cel·lular (CAR-T) en els 2 anys següents. En cas de rebre tractament immunosupressor o desenvolupar malaltia d'empelt contra receptor també estarà indicada independentment del temps transcorregut des del TPH o teràpia cel·lular.
- Diàlisi (peritoneal i hemodiàlisi).
- Trasplantament d'òrgan sòlid (especialment trasplantament de pulmó) i persones en llista de espera per al mateix.
- Càncer no hematològic en tractament actiu amb quimioteràpia o tractament immunosupressor rebut en els darrers 6 mesos.

2. Persones institucionalitzades en residències de gent gran i de persones amb discapacitat a partir de 60 anys.

En conseqüència, i per tal de garantir la implementació efectiva d'aquestes recomanacions i assegurar la disponibilitat de dosis suficients per a la població diana definida, el Departament de Salut, té la necessitat d'adquisició de 75.000 dosis de vacuna contra el VRS per l'any 2026.

Període a cobrir i estimació de necessitats

S'han estimat un total de 75.000 dosis per tal de vacunar durant l'any 2026 a:

- Persones amb condicions de molt alt risc a partir dels 18 anys
- Persones institucionalitzades en residències de gent gran i persones amb discapacitat a partir de 60 a anys

3. Divisió en 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.



Doc. original signat per:
Albert Moncada Ribera
24/02/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 14/04/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MY9HWM0BWWLZ2LASVO722S72GIVTPEG

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:35

Pàgina 2 de 14

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.

4. Pressupost de licitació i valor estimat del contracte

4.1. Pressupost 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.

El pagament d'aquest import s'imputarà a càrrec de la partida SA1403 D/489000200/4140/0000, de vacunes sistemàtiques, o l'equivalent del Pressupost de la Generalitat de Catalunya per a l'any 2026.

4.2. Valor estimat del contracte:

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.



Doc. original signat per:
Albert Moncada Ribera
24/02/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 14/04/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MY9HWM0BWWLZ2LASVO722S72GIVTPEG

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:35

Pàgina 3 de 14

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

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 €

5. Durada del contracte

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

6. Pròrroga del contracte

No es preveu la possibilitat de pròrroga del contracte.

7. Procediment d'adjudicació i tramitació de l'expedient

- **Procediment:** 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.

- **Tramitació:** Urgent

Tal i com es descriu a l'apartat 2 de justificació de la necessitat de la contractació, les recomanacions de vacunació del VRS a la població adulta van ser aprovades per la Comissió 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 sincial, 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.



Doc. original signat per:
Albert Moncada Ribera
24/02/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 14/04/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MY9HWM0BWWLZ2LASVO722S72GIVTPEG

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:35

Pàgina 4 de 14

8. Capacitat per contractar i criteris de solvència tècnica o professional i econòmica i financera

La documentació a presentar en aquest apartat ha d'estar traduïda al català o castellà.

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 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.

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'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, d'acord amb el punt 3.2. del PPT.

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.

Solvència tècnica i professional:

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



Doc. original signat per:
Albert Moncada Ribera
24/02/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 14/04/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MY9HWM0BWWLZ2LASVO722S72GIVTPEG

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:35

Pàgina 5 de 14

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

- 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.

9. 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.



Doc. original signat per:
Albert Moncada Ribera
24/02/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al [web csv.gencat.cat](http://web.csv.gencat.cat) fins al 14/04/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MY9HWM0BWWLZ2LASVO722S72GIVTPEG

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:35

Pàgina 6 de 14

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.

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

- o 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



Doc. original signat per:
Albert Moncada Ribera
24/02/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 14/04/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MY9HWM0BWWLZ2LASVO722S72GIVTPEG

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:35

Pàgina 7 de 14

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:

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



Doc. original signat per:
Albert Moncada Ribera
24/02/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 14/04/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MY9HWM0BWWLZ2LASVO722S72GIVTPEG

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:35

Pàgina 8 de 14

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.

- o 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.

FORMA DE VALORACIÓ DE LES OFERTES

Per a l'establiment dels criteris de valoració s'han tingut en compte aspectes com el preu i altres criteris tècnics de les vacunes a subministrar, com la presentació de la vacuna, l'impacte mediambiental, la termoestabilitat, la immunogenicitat i l'eficàcia. En aquest sentit, s'ha realitzat una distribució de la puntuació entre criteris econòmics i tècnics per garantir disposar de la vacuna que ofereixi una millor relació qualitat-preu, tenint en compte que el principal objectiu de la Secretaria de Salut Pública és aconseguir l'adquisició de vacunes més eficient per a l'any 2026. Per aquest motiu, s'ha tingut en compte un criteri de proporcionalitat entre els criteris econòmics (60%) i criteris tècnics (40%).

a) Oferta econòmica

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, publicada al portal institucional de contractació pública de la Generalitat de Catalunya:

https://record.bibliotecadigital.gencat.cat/bitstream/handle/20.500.14345/1702/Directriu_1-2020.pdf?sequence=1&isAllowed=y

Segons s'ha exposat a l'apartat 1, per puntuar l'oferta econòmica, s'atorgarà la màxima puntuació a la millor de les ofertes presentades i es puntuaran la resta d'ofertes aplicant la fórmula següent:

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

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

b) Altres criteris de valoració automàtica (diferents del preu)



Doc. original signat per:
Albert Moncada Ribera
24/02/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 14/04/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MY9HWM0BWWLZ2LASVO722S72GIVTPEG

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:35

Pàgina 9 de 14



La puntuació a atorgar en els criteris continguts a l'apartat 2 és el valor obtingut en la fase de valoració, d'acord amb els valors numèrics establerts per a cada criteri i subcriteri.

MOTIVACIÓ DELS CRITERIS D'ADJUDICACIÓ

Els criteris d'adjudicació s'han adaptat a les necessitats, objecte de contractació i a les característiques de cadascuna de les vacunes independentment dels diferents productes disponibles de cadascuna d'elles.

2.1) Presentació de la vacuna

Actualment, i tenint en compte la incorporació de les darreres vacunes i altres productes en les recomanacions, així com les vacunes contra la Covid, la capacitat d'emmagatzematge que requereixen les vacunes (condicions de manteniment de cadena de fred, emmagatzematge i distribució a temperatura controlada entre 2-8°C) són molt limitades i un aspecte clau per a poder garantir la qualitat i seguretat de les vacunes. Per aquest motiu, és un element tècnic important.

En aquest punt es valora el volum de les caixes de les vacunes, ja que aquest aspecte té un impacte molt important per a la correcta gestió de les dosis adquirides pel seu volum en nombre de dosis en la necessitat d'espai d'emmagatzematge.

Així mateix, es valora la inclusió de l'agulla de bioseguretat dins la caixa que conté la vacuna, ja que evita gestionar els productes (vacuna i agulles) per separat, el que permet optimitzar els recursos disponibles i minimitzar l'impacte mediambiental del producte.

Per últim, es valora que la caixa de la vacuna sigui lliure de plàstic, també en la línia de que el producte tingui el menor impacte possible en el medi ambient.

2.2) Terminis de caducitat i termoestabilitat

Les vacunes requereixen d'unes condicions d'emmagatzematge i distribució específiques entre 2-8°C i tenen una caducitat en molts casos inferior a altres medicaments.

La seva conservació fora dels rangs establerts afecten directament en la seva qualitat i, per tant, no són aptes per a la seva administració. D'altra banda, degut al gran nombre de centres vacunals i vacunes distribuïdes i administrades, freqüentment es produeixen incidents en el seu emmagatzematge i distribució de diversa causalitat. Per aquest motiu, es valorarà el percentatge adicional de reposició de vacunes caducades i deteriorades, incloent-hi els incidents en la cadena de fred independentment del seu origen o causa (caldrà tenir en compte que cal complir el mínim del 10% fixat a l'apartat 7.2 del Plec de Prescripcions Tècniques).



Doc. original signat per:
Albert Moncada Ribera
24/02/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 14/04/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MY9HWM0BWWLZ2LASVO722S72GIVTPEG

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:35

Pàgina 10 de 14

2.3) Característiques de la vacuna

Totes les vacunes disponibles per a la seva administració a Catalunya han de complir amb els requisits tècnics establerts per les autoritats sanitàries competents. Aquest fet, implica per tant, que els productes garanteixen que són efectius i segurs per a la protecció contra malalties immunoprevenibles segons les indicacions i pauta incloses en les fitxes tècniques dels productes. Tot i això, no totes les vacunes tenen la mateixa formulació, i per tant, poden presentar dades diferents pel que fa a la seva immunogenicitat, persistència i eficàcia.

Per aquest motiu, es valoraran aquests aspectes.

10. Modificació del contracte

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.

11. Cessió del contracte

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.

12. Subcontractació

No procedeix.



Doc. original signat per:
Albert Moncada Ribera
24/02/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 14/04/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MY9HWM0BWWLZ2LASVO722S72GIVTPEG

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:35

Pàgina 11 de 14

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

13. Revisió de preus

No procedeix.

14. 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.

15. Obligacions essencials del contracte

No s'estableixen obligacions essencials del contracte.

16. Penalitats

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.



Doc. original signat per:
Albert Moncada Ribera
24/02/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 14/04/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MY9HWM0BWWLZ2LASVO722S72GIVTPEG

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:35

Pàgina 12 de 14

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.

17. Tractament de dades de caràcter personal

L'execució del contracte no comporta el tractament de dades de caràcter personal per part del contractista.

18. 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:



Doc. original signat per:
Albert Moncada Ribera
24/02/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web.csv.gencat.cat fins al 14/04/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MY9HWM0BWWLZ2LASVO722S72GIVTPEG

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:35

Pàgina 13 de 14

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

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.

19. Responsable del contracte

La persona titular de la Subdirecció general de Promoció de la Salut de la Secretaria de Salut Pública del Departament de Salut.

20. Unitat encarregada del seguiment i execució del contracte

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

Albert Moncada
El subdirector general de
Promoció de la Salut



Doc. original signat per:
Albert Moncada Ribera
24/02/2026

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 14/04/2029

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MY9HWM0BWWLZ2LASVO722S72GIVTPEG

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:35

Pàgina 14 de 14