

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

Expedient SA-2026-424

PLEC DE PRESCRIPCIONS TÈCNiques

1. OBJECTE DE LA CONTRACTACIÓ

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.

1.1. Vacuna contra el VIRUS RESPIRATORI SINCICIAL (VRS)

Composició: dosi de 0,5 ml indicada per a la immunització activa de persones a partir dels 18 anys d'edat per a la prevenció de la malaltia del tracte respiratori inferior causada pel virus sincicial respiratori.

1.2. Presentació: Monodosi

2. NOMBRE D'UNITATS I PREUS UNITARIS

El preu unitari i el nombre d'unitats estimades es reflecteix en el següent quadre:

Any	Nº Dosis	Preu unitari (sense IVA)	% IVA
2026	75.000	125,00 €	4%

3. REQUISITS TÈCNICS

3.1. El licitador 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.



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



0JE14OZ0WM8I5WONJVFH1YD7HHQ89E70

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:34

Pàgina 1 de 7

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

- 3.2. 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.
- 3.3. 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.
- 3.4. Certificat que especifiqui la compatibilitat del producte amb la resta de vacunes del calendari vacunal.
- 3.5. Documentació tècnica del 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.

Aquestes dades podran ser utilitzades per la Secretaria de Salut Pública per a realitzar els procediments o protocols d'utilització del producte.

- 3.6. El producte no podrà tenir una caducitat inferior als 12 mesos des de la data d'entrega de cada comanda.
- 3.7. El producte que compleixi amb l'apartat 3.6., en el moment del subministrament haurà de tenir una caducitat igual a l'aprovada en fitxa tècnica, admetent-se com a màxim una desviació no superior al 25%. Es reserva la possibilitat de retornar la totalitat o part de les dosis entregades que no compleixin amb aquest requisit.
- 3.8. Els productes s'hauran de subministrar amb el material fungible necessari per a la seva administració, incloent-hi les agulles en cas necessari corresponents segons via d'administració recomanada a la fitxa tècnica del producte. Les agulles hauran de ser de bioseguretat.
- 3.9. Cal presentar catàleg d'agrupacions i productes, i relació de les mides de totes les caixes. En el cas que es produeixin canvis en les característiques dels paquets a lliurar, s'ha de comunicar amb suficient antelació a la Secretaria de Salut Pública.
- 3.10. Les presentacions dels productes en agrupacions de caixes han d'utilitzar el sistema mètric decimal (agrupacions de productes múltiples de 10 dosis o de 50 dosis).
- 3.11. Certificat oficial de compliment del sistema d'identificació estàndard GS1-128 a les etiquetes identificatives de cada unitat d'agrupació de productes, expedit per l'autoritat competent, a fi d'aconseguir una traçabilitat total dels productes des del seu origen. Es requereix la identificació seguint els estàndards actuals de codis de barres (Code 128) que contingui com a variables identificadores el codi nacional, laboratori, tipus de producte, lot, caducitat i nombre de dosis.



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



0JE14OZ0WM8I5WONJVFH1YD7HHQ89E70

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:34

Pàgina 2 de 7

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

3.12. Capacitat del laboratori per intercanviar documents comercials mitjançant el sistema EDI (Electronic Data Interchange). Els documents a intercanviar són:

- Comandes a proveïdor (missatge ORDERS D.96A UN EAN008)
- Resposta del proveïdor a la comanda (missatge ORDRSP D.96A UN EAN005)
- Albarà electrònic (missatge DESADV D 96A UN EAN005)
- Confirmació de recepció o mercaderia (missatge RECADV D 96A UN EAN003)

Dels 4 missatges a intercanviar, són obligatoris el missatge ORDERS i el missatge DESADV.

Els laboratoris han d'aportar certificat del seu proveïdor EDI o de GS1 Spain, acreditant que disposen del sistema amb les següents dades:

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

3.13. En cas que el laboratori no pugui complir amb el requisit del punt 3.12, ha d'emetre certificat on acrediti que té capacitat per a intercanviar dades en format electrònic dins d'un sistema logístic integral.

3.14. Mostres: l'empresa ha de remetre un exemplar del prospecte utilitzat i una mostra d'un exemplar de presentació. S'ha de presentar al Registre del Departament de Salut, al carrer Aragó 330-332 08009 Barcelona, adreçat al Servei de Contractació i Patrimoni a l'atenció de la cap de Servei de Contractació i Patrimoni.

En cas de no poder presentar-se mostra, s'haurà de presentar certificat on es s'especifiquin les característiques de la presentació del producte.

3.15. Les despeses d'emmagatzematge dels productes a les càmeres frigorífiques, així com la preparació de les expedicions als diferents Centres Vacunals, aniran a càrrec de cada adjudicatari, en la part proporcional que el seu producte generi. L'import es calcularà segons el coeficient resultat del percentatge que aquesta adjudicació representi respecte del total de productes (vacunes i medicaments) de l'any 2026, essent el total màxim previst de 270.000 €.

Les empreses adjudicatàries faran efectiu el seu import segons el que estableixi el Departament de Salut, el qual haurà de presentar la documentació justificativa corresponent al servei prestat. En el cas que aquestes despeses no assoleixin el màxim previst, la diferència es destinarà a millores informàtiques i de comunicació de la campanya, a formació del personal tècnic que participa en la distribució de productes a Catalunya i a millores tècniques en sistemes d'emmagatzematge dels



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



0JE14OZ0WM8I5WONJVFH1YD7HHQ89E70

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:34

Pàgina 3 de 7

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

centres.

- 3.16. Pel que fa a la facturació, a la factura s'ha d'especificar el núm. de comanda de la Secretaria de Salut Pública, el núm. d'albarà del laboratori i el núm. de referència de l'expedient de contractació.
- 3.17. En el cas de modificació del Calendari de Vacunacions, modificacions de campanya de vacunació específica o canvi de les recomanacions del Programa de Vacunacions, es pot modificar el contracte en els termes que estableix el plec de clàusules administratives particulars.
- 3.18. Les empreses es comprometen a revisar el preu del contracte a la baixa i abonar la diferència econòmica, prenent com a referència el preu menor ofert per aquestes empreses al procediment d'adquisició mitjançant compra conjunta a la Central de Compres del Sistema Nacional de Salut o de qualsevol altra comunitat autònoma, per al període de durada del contracte.

4. NORMES DE DISTRIBUCIÓ

- 4.1. Els laboratoris adjudicataris han de complir les normes que a continuació es detallen respecte a la conservació i a la distribució de productes (en funcionament registre d'incidències), l'incompliment de les quals pot suposar la imposició de les penalitats que es determinen en el plec de clàusules administratives particulars.
- 4.2. Les empreses adjudicatàries subministraran prèvia sol·licitud de la Secretaria de Salut Pública (mitjançant e-mail o altres sistemes electrònics) en la data especificada per Secretaria de Salut Pública.
- 4.3. El subministrament es farà en entregues prèvia petició de la Secretaria de Salut Pública, amb el compromís de fer efectives les peticions puntuals que puguin ser necessàries en un termini que no podrà excedir de 48 hores.
- 4.4. El temps de transport no pot excedir de 48 hores, comptades des de que el producte surti del laboratori fins que sigui lliurat als centres de destí.
- 4.5. En el cas que els laboratoris no puguin intercanviar mitjançant EDI el missatge de confirmació de recepció o mercaderia (missatge RECADV D 96A UN EAN003), han de confirmar obligatòriament els lliuraments a l'aplicació SIVAC mitjançant el "SAP Web Applications Server" o altres sistemes electrònics per tal que els centres de destí puguin recepcionar les dosis informàticament. Els laboratoris han d'informar les dosis que subministren, el lot, la caducitat i el codi nacional del producte.

Qualsevol incidència en els lliuraments sol·licitats, s'ha de notificar a la Secretaria de Salut Pública.

- 4.6. Els laboratoris estan obligats a especificar el núm. de comanda que identifica el lliurament, el nombre de dosis que subministren, el lot i la data de caducitat en els albarans de lliurament de cada producte i a la part exterior de les caixes d'emalatge, el contingut de les quals ha de ser exclusivament d'una única producte (mono



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



0JE14OZ0WM8I5WONJVFH1YD7HHQ89E70

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:34

Pàgina 4 de 7

referència) i mono lot:

PRODUCTE
LABORATORI
NÚM. DOSIS
LOT
CADUCITAT

- 4.7. 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). Les despeses de transports i lliuraments en destí van a càrrec de l'adjudicatari.
- 4.8. La caducitat en el moment del lliurament ha de ser rigorosament actualitzada (segons el punt 3.7.), incloses les sol·licitades a la *Divisió de Medicaments Estrangers* de l'*Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris*.
- 4.9. El termini de garantia és de 2 anys des del lliurament de les vacunes objecte del contracte.
- 4.10. Tots els lliuraments s'han d'efectuar en paletes europees d'1,20 x 0,80 x 1,20, que compleixin la directiva UNE-EN 13698-1 i NIMF-15, amb excepció dels lliuraments de volums petits.
- 4.11. Les paletes han de tenir un pes màxim de 750 kg, i una alçada màxima de 165 cm (amb la estructura de la paleta inclosa).
- 4.12. Disponibilitat per part de l'empresa adjudicatària, d'un departament/ unitat per a recolzament tècnic-científic per a qualsevol tipus de consulta del seu producte i farmacovigilància.
- 4.13. 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 Sadurní d'Anoia
Tarragona	Dr. Mallfré 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

5. DIPÒSIT I RECEPCIÓ EN ORIGEN

- 5.1. 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.



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



0JE14OZ0WM8I5WONJVFH1YD7HHQ89E70

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:34

Pàgina 5 de 7

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. CONDICIONS DEL TRANSPORT

- 6.1. Qualitat en el manteniment de la cadena de fred: el producte ha de ser transportat en condicions que assegurin el manteniment de la cadena de fred (+2 a +8°C) i de preservació de la llum. S'ha d'acreditar aquesta circumstància mitjançant indicadors de control de temps-temperatura homologats o sistema acreditat de registre continu de temperatura. També s'ha d'acreditar que no s'han assolit temperatures per sota de 0° C mitjançant indicadors de congelació. L'empresa adjudicatària activarà l'indicador en procedir al tancament del paquet a trametre.

S'ha d'especificar el tipus d'indicador temps-temperatura utilitzat per a cada producte amb la mostra respectiva, així com la monitorització utilitzada en el seu transport.

De manera visible en el paquet o juntament amb l'indicador ha de figurar el text següent:

L'INDICADOR DE TEMPERATURA QUE S'ACOMPANYA HAURÀ D'APAREIXER AMB UNA COLORACIÓ "X" EN EL MOMENT DE L'OBERTURA DEL PAQUET. EN EL CAS QUE APAREIXI VIRAT UNA COLORACIÓ "Y" EN EL MOMENT DE LA SEVA OBERTURA, AQUEST PAQUET HA DE SER REBUTJAT.

Es rebutjarà qualsevol paquet rebut sense indicador, amb l'indicador inactivat o amb l'indicador virat.

S'estableix la possibilitat de la utilització de dispositius electrònics de control de temperatura.

El laboratori adjudicatari haurà de subministrar el producte condicionat amb el material adequat, preferiblement amb caixes isotèrmiques, i transportat en camions frigorífics que assegurin el manteniment de la cadena de fred (+2 a +8°C). Les empreses hauran d'emetre certificat de compliment d'aquest requisit.

En ambdós casos s'ha de transportar en camions frigorífics que assegurin el manteniment de la cadena de fred (+2 a +8°C). Les empreses han d'emetre certificat



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



0JE14OZ0WM8I5WONJVFH1YD7HHQ89E70

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:34

Pàgina 6 de 7

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Secretaria de Salut Pública

de compliment d'aquest requisit.

- 6.2. El sistema de transport ha d'assumir, de manera obligatòria, l'espera necessària per a la comprovació de la quantitat i dels controls de temperatura del producte que arriba als centres de destí, ja que en el cas que no estiguin correctes serà rebutjat.
- 6.3. Els laboratoris adjudicataris es comprometen a recollir amb mitjans propis, a petició de la Secretaria de Salut Pública, els acumuladors de fred sobrants així com el material de condicionament i embalatge dels productes.

7. DEVOLUCIONS

- 7.1. Les empreses han de presentar garantia de la totalitat del material a subministrar i de substitució dels béns defectuosos per d'altres en condicions adients. El termini de garantia és de 2 anys des del lliurament de les vacunes objecte del contracte.
- 7.2. Els laboratoris adjudicataris es comprometen a admetre, recollir i canviar o abonar les dosis del producte no utilitzades a la campanya fins a un percentatge màxim del 10% 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.

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



0JE14OZ0WM8I5WONJVFH1YD7HHQ89E70

Data creació còpia:
14/04/2026 12:09:34

Pàgina 7 de 7