

Documentació a incorporar en els apartats de l'aplicació sobre digital

Documents que els licitadors han d'aportar en el sobre únic

1. Índex
2. Dades complementàries (Model 1)
3. Declaració de confidencialitat (Model 2)
4. Si s'escau, compromís de constituir-se formalment en una Unió Temporal d'Empreses (Model 3)
5. Declaració Responsable (Model 4)
6. Declaració acreditativa d'estar inscrits al RELI o ROLECE (Models 5 i 5.2) o si l'empresa no està inscrita en cap d'aquests Registres haurà d'acreditar haver presentat la sol·licitud d'inscripció en el corresponent Registre amb data anterior a la data final de presentació de les ofertes. Aquesta circumstància s'acreditarà mitjançant aportació de l'acusament de rebut de la sol·licitud emès pel corresponent Registre i una declaració responsable d'haver aportat la documentació preceptiva i de no haver rebut requeriment d'esmena. En el cas de recaure la proposta d'adjudicació al seu favor i de no haver-se produït l'acte d'inscripció al Registre, l'empresa haurà d'aportar tots els documents acreditatius de la personalitat jurídica, capacitat d'obrar i solvència que li siguin requerits.
7. Model 9 – documentació sobre C
8. Annex 1 Tècnic degudament complimentat en Excel i PDF
9. Annex 3 Criteris objectius tècnics degudament complimentat en Excel i PDF
10. Fitxa tècnica descriptiva de les característiques tècniques en català i/o castellà i referència.
11. Catàlegs
12. Fitxa dades de seguretat, si s'escau
13. Foto/Dibuix del producte
14. Descripció de l'emalatge: unitat de consum i quantitat d'unitats per emalatge
15. Documentació acreditativa referent al reglament (UE) 2017/745 i al reglament (UE) 2023/607 del 15 de març de 2023 i al reglament del reial decret 192/2023 del 21 de març de 2023 sobre productes sanitaris:
 - *En el cas que el producte ofert compleixi amb la normativa MDR, s'haurà d'adjuntar el Certificat UE de l'Organisme Notificat referent al MDR.*
 - *En el cas que el producte ofert compleixi amb la normativa MDD (Marcat CE), s'haurà d'adjuntar l'extensió de certificat CE i l'acord amb l'Organisme Notificat (obligatori en ofertes presentades a partir del 26/09/2024) i la declaració de l'acord de conformitat del fabricant.*
16. Qualsevol altre acreditació requerida a l'Annex 3 Criteris objectius tècnics.