

MEMÒRIA JUSTIFICATIVA DEL CONTRACTE RELATIU AL SUBMINISTRAMENT DE FÀRMACS PER L'APARELL GENITOURINARI, APARELL DIGESTIU I METABOLISME, APARELL LOCOMOTOR, APARELL RESPIRATORI, APARELL CARDIOVASCULAR, TERÀPIA ANTIINFECCIOSA, TERÀPIA ANTINEOPLÀSIA I AGENTS IMMUNOMODULADORS, PER LA FUNDACIÓ DE GESTIÓ SANITÀRIA DE L'HOSPITAL DE LA SANTA CREU I SANT PAU

EXPEDIENT.- OBE 22/725

1. NECESSITATS A SATISFER

Segons els seus propis Estatuts, la Fundació de Gestió Sanitària de l'Hospital de la Santa Creu i Sant Pau (en endavant, la FGS) vetlla per l'increment dels nivells de salut dels ciutadans a través de la prestació de serveis mèdics-sanitaris, principalment a l'àmbit geogràfic de Catalunya.

Per a dur a terme aquesta missió, la FGS - Hospital terciari d'alta complexitat - necessita abordar els seus pacients de manera integral i holística, el que implica estudiar i tractar les diferents patologies, associades als diferents pacients, integrant tots els elements necessaris inclosos en el procés; els professionals sanitaris (metges, infermeria, farmàcia) i els professionals de suport (logística, economia i finances, informàtica, recursos humans, infraestructura, serveis generals), els materials que es fan servir per al seu tractament, així com els proveïdors externs dels diferents serveis i/o subministraments.

I això, tenint en compte que el pacient s'ha d'entendre com el punt central i últim destinatari dels contractes de la FGS.

Vist això, la funcionalitat del present contracte és abordar el tractament assistencial dels pacients afectats per determinades patologies, mitjançant l'ús de medicaments, tot i tenir en compte que el seu ús sigui òptim en relació: (i) la millora dels resultats en salut que generi en el pacient (entesa en sentit ampli; física, psicològica, d'empoderament al pacient i a la seva família, etc.); (ii) l'ús segur del medicament (entès en sentit ampli; pacients, familiars, etc.); (iii) la sostenibilitat de la FGS i del proveïdor extern (relació d'equilibri qualitat/cost, en el que les dues parts comparteixen benefici/risc).

2. OBJECTE DEL CONTRACTE

Definida la necessitat, l'objecte del contracte ha de permetre'n la seva satisfacció, és per això que, en el present cas, l'objecte és la contractació del **subministrament de fàrmacs per l'aparell genitourinari, aparell digestiu i metabolisme, aparell locomotor, aparell respiratori, aparell cardiovascular, teràpia antiinfecciosa, teràpia antineoplàsia i agents immunomoduladors**, per a dur a terme un correcte tractament dels pacients que assisteixen al centre.



Codi CPV: 33600000-6 "Productos farmacéuticos"

3. MOSTRES

- Sí** S'informa als licitadors que se'ls podran requerir les mostres i/o demostració. No és necessari lliurar les mostres en el període de presentació d'ofertes. L'òrgan de contractació es reserva el dret a sol·licitar les mostres i/o demostracions a qualsevol dels licitadors durant el període d'avaluació d'ofertes, si ho considera oportú.

En cas d'incompliment s'exclourà a l'empresa de la licitació. Els licitadors són els únics responsables d'identificar correctament la mostra i de realitzar la demostració. Dites mostres es faran servir a efectes d'avaluar que el subministrament compleix amb els requisits mínims establerts en el PPT i per avaluar el producte ofert d'acord amb els criteris establerts a tal efecte. El termini que es donarà per presentar les mostres i/o realitzar la demostració serà de mínim cinc dies màxim de deu dies, concretant-se el termini i lloc de presentació i/o realització en la notificació de requeriment.

La FGS s'encarregarà només de la recepció de les mostres i no tindrà l'obligació de verificar el contingut en el moment de l'entrega. Els licitadors són els únics responsables de verificar correctament el contingut de l'entrega de les mostres.

Motius d'exclusió relacionats amb les mostres: per no presentar el total de mostres o no realitzar la demostració sol·licitada dins el termini i en el lloc especificats (hauran d'estar físicament dipositades en el lloc indicat dins del termini màxim) i/o per no complir la mostra els mínims establerts en el PPT i/o per identificar incorrectament la mostra i/o quan les mostres presentades no concordin amb l'establert pel licitador a la seva oferta.

Si les mostres s'han requerit en el moment de presentació de l'oferta, en el Sobre A s'haurà d'incorporar l'acusament de rebuda on consti el segell i la data de la FGS, o alternativament, pel cas de ser lliurades per correu, el justificant de la tramesa a l'oficina de correus on consti data i hora, i anunciar-la a la Unitat de contractació.

- No.**

4. TRAMITACIÓ I PROCEDIMENT ADJUDICACIÓ

Tramitació: Ordinària Urgent

Procediment d'adjudicació:

- Obert subjecte a regulació harmonitzada, d'acord amb allò establert a la normativa que li aplica i atenent a la tipologia del present contracte.



Projecte finançat amb:

Fons propis.

5. CRITERIS D'ADJUDICACIÓ

Els criteris de valoració s'han escollit per intentar garantir un equilibri entre el preu i la qualitat tècnica que busca obtenir la millor relació qualitat - preu. Vistes les necessitats i l'objecte, procedim a definir els criteris d'adjudicació. Els sistemes per a la valoració de cadascun dels criteris d'adjudicació seran els següents:

Criteris avaluable mitjançant fórmules automàtiques: 100 punts (Sobre B + C)

Sobre B (Fins a 60 punts):

VIA ORAL, VIA RECTAL, VIA TÒPICA, VIA INHALATÒRIA, VIA INTRAUTERINA: Lots 1-A02AD, 2- A02BA, 3-A02BC, 4-A02BC.1, 5-A02BC.2, 8-A04AA, 12-A06AA, 13-A06AB.1, 14-A06AD, 15-A06AD.2, 16-A06AD.3, 17-A06AG, 18-A06AG.1, 19-A06AG.2, 20-A07AA, 21-A07BA, 22-A07DA, 25-A11CC.1, 26-A11CC.2, 27-A11CC.3, 29-A11DB, 31-M01AE.1, 32-M01AE.2, 33-M02AB, 39-R01AA, 40-R03AC.1, 41-R03BA.1, 42-R03BA.2, 43-R03BA.3, 44-R03BB, 45-R03BB.1, 46-R03BB.2, 48-R05CB.2, 49-R05CB3, 50-R05DA.2, 51-R06AA, 52-R06AB, 54-G02BA, 55-G02CB, 57-G03AC, 58-G03XB, 59-G04BD, 60-G04BE, 61-G04BE.1, 62-G04CA, 63-G04CB, 68-C01BD, 69-C09CA.2, 70-C09CA.1, 71-C02CA.1, 72-C10AA.7, 73-C01DA.3, 74-C08CA, 75-C08CA.1, 76-C08DB, 79-C03CA.1, 81-C02KX.1, 82-C02KX.2, 83-C10AA.1, 84-C10AA.2, 86-C05AD, 87-C01AX, 88-C03DA.2, 89-C10AA.5, 90-C01EB.3, 91-C09CA.3, 92-C02KX, 94-C10AB, 95-C10AA, 96-C03AA, 97-J01AA, 99-J01CA.1, 105-J01CR.3, 107-J01CR.6, 108-J01CR.7, 117-J01DA.1, 120-J01FA, 121-J01FA.1, 123-J01FA.3, 124-J01FA.4, 126-J01FF.1, 131-J01MA.1, 132-J01MA.2, 134-J01MA.4, , 138-J01XD, 141-J01XX.1, 143-J01XX.3, 144-J02AC, 146-J02AC.3, 147-J02AC.4, 148-J02AC.5, 152-J04AB, 154-J05AB.2, 156-J05AB.4, 157-J05AB.5, 158-J05AE, 159-J05AE.2, 160-J05AE.1, 161-J05AE.3, 162-J05AF, 163-J05AF.1, 164-J05AF.3, 165-J05AF.4, 167-J05AG, 168-J05AR, 169-J05AX, 173-L01AX, 176-L01BA.3, 182-L01BC.4, 184-L01CA.1, 196-L01XB, 197-L01XE, 200-L01XX.4, 203-L01XX.7, 204-L01XX.8, 205-L02BG.1, 206-L02BG.2, 207-L02BX, 211-L04AA.1, 212-L04AA.2, 213-L04AA.3, 214-L04AA.4, 215-L04AA.5, 216-L04AA.8, 217-L04AXX.

1. Seguretat en la prescripció i presentació del medicament (fins a 30 punts)

1.1. La presentació, la llegibilitat i la identificació dels medicaments (fins a 10 punts)

1.1.1. Envàs secundari (fins a 4 punts):

1.1.1.1. **Isoparença:** es valorarà la diferenciació i la identificació externa de l'envàs secundari en la presentació de les formes farmacèutiques, per tal d'evitar els errors de medicació relacionats amb la similitud de l'aspecte visual entre envasos i garantir la seguretat en el procés d'utilització del medicament.

- El producte presenta una diferenciació visual de colors que permet identificar visualment les diferents presentacions del mateix principi actiu
→ 2 punts.

- El producte no presenta una diferenciació visual de colors que permet identificar visualment les diferents presentacions del mateix principi actiu → 0 punts.

1.1.1.2. Dades que consten a l'envàs secundari: nom de l'especialitat, principi actiu, nom del laboratori, lot, caducitat i quantitat total d'unitats que conté l'envàs de les formes farmacèutiques:

1.1.1.2.1. Sòlides (comprimits, càpsules, etc.) on s'expressi la dosi total i via d'administració.

- Totes les dades → 2 punts.
- No consten totes les dades → 0 punts.

1.1.1.2.2. Líquides on s'expressi la dosi per concentració (mil·ligrams/mil·lilitre), dosi total per volum total, volum total de la forma farmacèutica i via d'administració.

- Totes les dades → 2 punts.
- No consten totes les dades → 0 punts.

1.1.2. Envàs primari (fins a 6 punts):

1.1.2.1. Isoaparença: es valorarà la diferenciació i la identificació externa de l'envàs primari en la presentació de les formes farmacèutiques, per tal d'evitar els errors de medicació relacionats amb la similitud de l'aspecte visual entre envasos i garantir la seguretat en el procés d'utilització del medicament.

- El producte presenta una diferenciació visual de colors que permet identificar visualment les diferents presentacions del mateix principi actiu → 3 punts.
- El producte no presenta una diferenciació visual de colors que permet identificar visualment les diferents presentacions del mateix principi actiu → 0 punts.

1.1.2.2. Dades que consten a l'envàs primari: nom de l'especialitat, principi actiu, nom del laboratori, lot i caducitat de les formes farmacèutiques:

1.1.2.2.1. Sòlides (comprimits, càpsules, etc.) on s'expressi la dosi i via administració.

- Totes les dades → 3 punts.
- No consten totes les dades → 0 punts.

1.1.2.2.2. Líquides (xarops, gotes, etc.) on s'expressi la dosi per concentració (mil·ligrams/mil·lilitre), dosi total per volum total, volum total de la forma farmacèutica i via d'administració.

- Totes les dades → 3 punts.
- No consten totes les dades → 0 punts.

1.2. Presentació de l'envasat de la dosi unitària en medicaments orals i per altres vies d'administració (via rectal, intrauterina, tòpica i inhalatòria) (fins a 20 punts):

1.2.1. Presentació de l'envasat de la dosi unitària en medicaments orals sòlids (fins a 20 punts)

- Envasat en dosi unitària, indicant en cada alvèol, sobre o format monodosi el principi actiu, nom de l'especialitat, la dosi, forma farmacèutica, via administració, lot i caducitat → 20 punts.
- Envasat en dosi unitària, NO indicant en cada alvèol, sobre o format monodosi el principi actiu, nom de l'especialitat, la dosi, forma farmacèutica, via administració, lot i caducitat → 0 punts.

1.2.2. Presentació de l'envasat de en medicaments orals líquids (fins a 20 punts)

- Envasat en dosi unitària, indicant en cada sobre o format monodosi el principi actiu, nom de l'especialitat, la dosi, forma farmacèutica , via administració, lot i caducitat → 20 punts.
- Envasat en format multidosi o envasat en dosi unitària, NO indicant en cada sobre o format monodosi el principi actiu, nom de l'especialitat, la dosi, forma farmacèutica , via administració, lot i caducitat → 0 punts

1.2.3. Presentació de l'envasat de la dosi unitària en medicaments per altres vies d'administració (via rectal, intrauterina, tòpica i inhalatòria) (fins a 20 punts)

- Envasat en dosi unitària, indicant en cada format monodosi el principi actiu, nom de l'especialitat, la dosi, forma farmacèutica , via administració, lot i caducitat → 20 punts.
- Envasat en dosi unitària, NO indicant en cada format monodosi el principi actiu, nom de l'especialitat, la dosi, forma farmacèutica , via administració, lot i caducitat → 0 punts

2. Manipulació del medicament. Fins a 2 punts.

Per als medicaments presentats en formes oral sòlides:

- Medicaments que permetin el seu fraccionament: per exemple, comprimits ranurats. → 2 punts.
- Medicaments que no permetin el seu fraccionament → 0 punts.

En conseqüència, per la resta de presentacions (via oral no sòlida, via rectal, via tòpica, via inhalatòria i via intrauterina, s'atorgarà també la màxima puntuació (2 punts), atès que es valora com un medicament fraccionable.

3. Identificació de producte. Fins a 22 punts.

3.1. Envàs secundari. Fins a 10 punts.

L'envàs secundari és el que conté en el seu interior l'envàs primari, la seva funció és la de protegir el medicament d'un possible deteriorament, informar sobre la identificació del medicament i característiques del mateix, emmagatzematge i transport.

Es valora l'existència de Datamatrix, QR o del codi de barres (EAN-13) que contingui el codi nacional indeleble. La puntuació prevista per aquest criteri serà de fins a 10 punts, aplicats de la següent forma:

- Si el sistema d'identificació té simbologia Datamatrix o QR:
 - amb identificador únic amb simbologia Datamatrix: NTIN o GTIN + CN segons estàndards GS1 per complir la Directiva 2011/62/EU. → 10 punts.
 - amb informació que permeti traçabilitat a nivell de CN, lot i caducitat → 7,5 punts.
 - amb informació que permeti traçabilitat només a nivell de CN → 5 punts.
- Si només té codi de barres amb dígit d'identificació que corresponguin al codi nacional → 2,5 punts.
- Si té codi de barres, Datamatrix o QR, però els dígit de la identificació del producte no corresponen al codi nacional → 0 punts.
- Si no té cap sistema d'identificació de producte → 0 punts.



3.2. Envàs primari. Fins a 12 punts.

L'envàs primari és aquell que està directament en contacte amb el medicament, el conté, el protegeix de qualsevol agent extern i facilita la dispensació. És per això que ha de tenir una resiliència física, assegurar l'estabilitat, conservació i qualitat del medicament.

Es valora l'existència de Datamatrix, QR o del codi de barres (EAN-13) que contingui el codi nacional indeleble. La puntuació prevista per aquest criteri serà de fins a 12 punts, aplicats de la següent forma:

- Si el sistema d'identificació té simbologia Datamatrix o QR:
 - amb identificador únic amb simbologia Datamatrix: NTIN o GTIN + CN segons estàndards GS1 per complir la Directiva 2011/62/EU. → 12 punts.
 - amb informació que permeti traçabilitat a nivell de CN, lot i caducitat → 9 punts.
 - amb informació que permeti traçabilitat només a nivell de CN → 6 punts.
- Si només té codi de barres amb dígits d'identificació que corresponguin al codi nacional → 3 punts.
- Si té codi de barres, Datamatrix o QR, però els dígits de la identificació del producte no corresponen al codi nacional → 0 punts.
- Si no té cap sistema d'identificació de producte → 0 punts.

4. Composició del producte. Fins a 3 punts.

Es valora el contingut d'excipients del producte ofert.

- Conté midó.
 - Sí → 0 punts.
 - No → 1 punts.
- Conté lactosa.
 - Sí → 0 punts.
 - No → 1 punts.
- Conté macrogol.
 - Sí → 0 punts.
 - No → 1 punts.

5. Conservació. Fins a 3 punts.

5.1. Fotosensibilitat del principi actiu

- No fotosensible o fotosensible amb envàs primari adequat (envàs que no permeti el pas de la llum i per tant, no provoqui la pèrdua d'efectivitat del medicament) → 1 punt
- Fotosensible i no presenta envàs adequat → 0 punts.

5.2. Termolabilitat del principi actiu

- Conservació del medicament a T^a ambient → 1 punts.
- No conservació a T^a ambient i s'especifica a l'envàs primari → 0,5 punts.
- No conservació a T^a ambient i no s'especifica a l'envàs primari → 0 punts.

5.3. Higroscopicitat del principi actiu

- No és higroscòpic o és higroscòpic i es pot re-ensavar en unidosi sense treure del envàs primari → 1 punts.
- És higroscòpic i no es pot re-ensavar en unidosi sense treure del envàs primari → 0 punts.

VIA PARENTERAL: 6-A02BC.3, 7-A03FA.3, 9-A04AA.1, 10-A04AA.2, 11-A04AD.1, 23-A10AC, 24-A10AC.1, 28-A11DA, 30-M01AE, 34-M03AB, 35-M03AC, 36-M03AC.1, 37-M05BA, 38-M05BA.1, 47-R05CB, 53-R06AB, 56-G02CX, 64-C01CA, 65-C01CA.2, 66-C01EB, 67-C01EB.1, 77-C08CA.2, 78-C03CA, 80-C03CA.2, 85-C01EB.2, 93-C01AA, 98-J01AA.1, 100-J01CA.2, 101-J01CE, 102-J01CF, 103-J01CR, 104-J01CR.2, 106-J01CR.5, 109-J01CR.8, 110-J01DA, 111-J01DA.1, 112-J01DA.2, 113-J01DA.3, 114-J01DA.4, 115-J01DA.5, 116-J01DA.6, 118-J01DH, 119-J01DH.1, 122-J01FA.2, 125-J01FF, 127-J01GB, 128-J01GB.2, 129-J01GB.1, 130-J01MA, 133-J01MA.3, 135-J01MA.4, 136-J01XA.1, 137-J01XB.2, 139-J01XD.1, 140-J01XX, 142-J01XX.2, 145-J02AC.1, 149-J02AX, 150-J02AX.1, 151-J02AX.2, 153-J05AB.1, 155-J05AB.3, 166-J05AF.5, 208-L03AB, 209-L03AX, 210-L04AA, 211-L04AA.1

1. Seguretat en la prescripció i presentació del medicament (Fins a 10 punts)

1.1. La presentació, la llegibilitat i la identificació dels medicaments (Fins a 10 punts)

1.1.1. Envàs secundari (Fins a 4 punts):

1.1.1.1. Isoaparença: es valorarà la diferenciació i la identificació externa de l'envàs secundari en la presentació de les formes farmacèutiques, per tal d'evitar els errors de medicació relacionats amb la similitud de l'aspecte visual entre envasos i garantir la seguretat en el procés d'utilització del medicament.

- El producte presenta una diferenciació visual de colors que permet identificar visualment les diferents presentacions del mateix principi actiu → 2 punts.
- El producte no presenta una diferenciació visual de colors que permet identificar visualment les diferents presentacions del mateix principi actiu → 0 punts.

1.1.1.2. Dades que consten a l'envàs secundari: nom de l'especialitat, principi actiu, nom del laboratori, lot, caducitat, quantitat total d'ampul·les/vials/bosses indicada en les presentacions:

1.1.1.2.1. Líquides o pols (vials, ampul·les, etc.) on s'expressi la dosi per concentració (mil·ligrams / mil·lilitre), dosi total per volum total, volum total de la forma farmacèutica i via d'administració.

- Totes les dades → 2 punts.
- No consten totes les dades → 0 punts.

1.1.1.2.2. Amb dispositiu d'administració total (ploma o autoinjector que no permeti autoadministracions parcials) on s'expressi la dosi per concentració (mil·ligrams / mil·lilitre), dosi total per volum total, volum total de la forma farmacèutica i via d'administració.

- Totes les dades → 2 punts.
- No consten totes les dades → 0 punts.

1.1.2. Envàs primari (Fins a 6 punts):

1.1.2.1. Isoaparença: es valorarà la diferenciació i la identificació externa de l'envàs primari en la presentació de les formes farmacèutiques, per tal d'evitar els errors de medicació relacionats amb la similitud de l'aspecte visual entre envasos i garantir la seguretat en el procés d'utilització del medicament.

- El producte presenta una diferenciació visual de colors que permet identificar visualment les diferents presentacions del mateix principi actiu → 3 punts.
- El producte no presenta una diferenciació visual de colors que permet identificar visualment les diferents presentacions del mateix principi actiu → 0 punts.

1.1.2.2. Dades que consten a l'envàs primari: nom de l'especialitat, principi actiu, nom del laboratori, lot, caducitat, quantitat total d'ampul·les/vials/bosses indicada en les presentacions:

1.1.2.2.1. Líquides o pols (vials, ampul·les, etc.) on s'expressi la dosi per concentració (mil·ligrams / mil·lilitre), dosi total per volum total, volum total de la forma farmacèutica i via d'administració.

- Totes les dades → 3 punts.
- No consten totes les dades → 0 punts.

1.1.2.2.2. Amb dispositiu d'administració total (ploma o autoinjector que no permeti autoadministracions parcials) on s'expressi la dosi per concentració (mil·ligrams / mil·lilitre), dosi total per volum total, volum total de la forma farmacèutica i via d'administració.

- Totes les dades → 3 punts.
- No consten totes les dades → 0 punts.

2. Forma farmacèutica (Fins a 20 punts)

2.1. Es valorarà la forma farmacèutica de la presentació del medicament (fins a 10 punts)

Si la forma farmacèutica és:

- Flascó → 10 punts.
- Bossa → 7,5 punts.
- Vial → 5 punts.
- Ampul·la → 2,5 punts.

2.2. Es valorarà la protecció de la forma farmacèutica (fins a 10 punts)

2.2.1 Flascó (fins a 10 punts)

- Protecció individual amb caixa o bossa → 10 punts.
- No porta protecció individual amb caixa → 0 punts.

2.2.2 Bossa (fins a 10 punts)

- Protecció individual amb caixa o bossa → 10 punts.
- No porta protecció individual amb caixa → 0 punts.

2.2.3 Vial (fins a 10 punts)

- Protecció individual amb caixa → 10 punts.
- No porta protecció individual amb caixa → 0 punts.

2.2.4 Ampul·la (fins a 10 punts)

- Protecció amb embalatge individual → 10 punts.
- Protecció amb gradeta separadora → 5 punts.
- No porta protecció → 0 punts.

3. Manipulació del medicament (fins a 4 punts)

Per als medicaments presentats per la seva administració via parenteral, es valoraran els medicaments que no necessitin reconstitució:

- El fàrmac no necessita reconstitució, s'atorgarà → 4 punts.
- Si necessita reconstitució, però porta el dissolvent → 2 punts.
- Si necessita reconstitució i no porta el dissolvent → 0 punts.

4. Identificació de producte (fins a 20 punts)

4.1. Envàs secundari (fins a 10 punts)

L'envàs secundari és el que conté en el seu interior l'envàs primari, la seva funció és la de protegir el medicament d'un possible deteriorament, informar sobre la identificació del medicament i característiques del mateix, emmagatzematge i transport.

Es valora l'existència de Datamatrix, QR o del codi de barres (EAN-13) que contingui el codi nacional indeleble. La puntuació prevista per aquest criteri serà de fins 10 punts, aplicats de la següent forma:

- Si el sistema d'identificació té simbologia Datamatrix o QR:
 - amb identificador únic amb simbologia Datamatrix: NTIN o GTIN + CN segons estàndards GS1 per complir la Directiva 2011/62/EU. → 10 punts.
 - amb informació que permeti traçabilitat a nivell de CN, lot i caducitat → 7,5 punts.
 - amb informació que permeti traçabilitat només a nivell de CN → 5 punts.
- Si només té codi de barres amb dígits d'identificació que corresponguin al codi nacional → 2,5 punts.
- Si té codi de barres, Datamatrix o QR, però els dígits de la identificació del producte no corresponen al codi nacional → 0 punts.
- Si no té cap sistema d'identificació de producte → 0 punts.

4.2. Envàs primari (fins a 10 punts)

L'envàs primari és aquell que està directament en contacte amb el medicament, el conté, el protegeix de qualsevol agent extern i facilita la dispensació. És per això que ha de tenir una resiliència física, assegurar l'estabilitat, conservació i qualitat del medicament.

Es valora l'existència de Datamatrix, QR o del codi de barres (EAN-13) que contingui el codi nacional indeleble. La puntuació prevista per aquest criteri serà de x punts, aplicats de la següent forma:

- Si el sistema d'identificació té simbologia Datamatrix o QR:
 - amb identificador únic amb simbologia Datamatrix: NTIN o GTIN + CN segons estàndards GS1 per complir la Directiva 2011/62/EU. → 10 punts.
 - amb informació que permeti traçabilitat a nivell de CN, lot i caducitat → 7,5 punts.
 - amb informació que permeti traçabilitat només a nivell de CN → 5 punts
- Si només té codi de barres amb dígits d'identificació que corresponguin al codi nacional → 2,5 punts.
- Si té codi de barres, Datamatrix o QR, però els dígits de la identificació del producte no corresponen al codi nacional → 0 punts.
- Si no té cap sistema d'identificació de producte → 0 punts.

5. Composició i conservació (fins a 6 punts)

5.1. Composició (fins a 3 punts)

- Conté làtex.
 - Sí → 0 punts
 - No → 0,5 punts

- Contingut en alcohol.
 - Sí → 0 punts
 - No → 0,5 punts
- Contingut en sodi.
 - Sí → 0 punts
 - No → 0,5 punts
- Contingut en Tween 80 com excipient.
 - Sí → 0 punts
 - No → 0,5 punts
- Contingut en Cremophor® com excipient.
 - Sí → 0 punts
 - No → 0,5 punts
- Contingut en sulfits com excipient.
 - Sí → 0 punts
 - No → 0,5 punts

5.2. Conservació (Fins a 3 punts)

5.2.1. Fotosensibilitat del principi actiu

- No fotosensible o fotosensible amb envàs primari adequat (envàs que no permeti el pas de la llum i per tant, no provoqui la pèrdua d'efectivitat del medicament) → 1 punt
- Fotosensible i no presenta envàs adequat → 0 punts.

5.2.2. Termolabilitat del principi actiu

- Conservació del medicament a T^a ambient → 1 punt
- No conservació a T^a ambient i s'especifica a l'envàs primari → 0,5 punts
- No conservació a T^a ambient i no s'especifica a l'envàs primari → 0 punts

5.2.3. Indicació de dades d'estabilitat a la fitxa tècnica

- Si el fàrmac està llest per administrar → 1 punt
- Si el fàrmac no està llest per administrar:
 - Estabilitat del fàrmac un cop reconstituït
 - Sí → 0,25 punts
 - No → 0 punts
 - Estabilitat del fàrmac un cop diluït
 - Sí → 0,25 punts
 - No → 0 punts

VIA PARENTERAL CITOSTÀTIC: 170-L01AA, 171-L01AA.1, 172-L01AB, 174-L01BA, 175-L01BA.2, 177-L01BB, 178-L01BB.1, 179-L01BB.2, 180-L01BC.1, 181-L01BC.2, 183-L01CA, 185-L01CB, 186-L01CD, 187-L01CD.1, 188-L01CD.2, 189-L01DB.1, 190-L01DB.2, 191-L01DB.3, 192-L01DB.4, 193-L01XA, 194-L01XA.1, 195-L01XA.2, 198-L01XX.1, 199-L01XX.2, 201-L01XX.5, 202-L01XX.6

1. Seguretat en la prescripció i presentació del medicament (Fins a 8 punts)

1.1. La presentació, la llegibilitat i la identificació dels medicaments



1.1.1. Envàs secundari (Fins a 4 punts):

1.1.1.1. Isoaparença: es valorarà la diferenciació i la identificació externa de l'envàs primari en la presentació de les formes farmacèutiques, per tal d'evitar els errors de medicació relacionats amb la similitud de l'aspecte visual entre envasos i garantir la seguretat en el procés d'utilització del medicament.

- El producte presenta una diferenciació visual de colors que permet identificar visualment les diferents presentacions del mateix principi actiu → 2 punts.
- El producte no presenta una diferenciació visual de colors que permet identificar visualment les diferents presentacions del mateix principi actiu → 0 punts.

1.1.1.2. Dades que consten a l'envàs secundari: nom de l'especialitat, principi actiu, nom del laboratori, referenciat com a medicament citostàtic, quantitat total d'ampul·les/vials, lot i caducitat indicada en les presentacions:

1.1.1.2.1. Líquides (vials o ampul·les) on s'expressi la dosi, la concentració (mil·ligrams / mil·lilitre), dosi total per volum total, volum total de la forma farmacèutica i via d'administració.

- Totes les dades → 2 punts.
- No consten totes les dades → 0 punts

1.1.1.2.2. Pols (vials o ampul·les) on s'expressi la dosi, forma farmacèutica i via d'administració.

- Totes les dades → 2 punts.
- No consten totes les dades → 0 punts

1.1.2. Envàs primari (Fins a 4 punts):

1.1.2.1. Isoaparença: es valorarà la diferenciació i la identificació externa de l'envàs primari en la presentació de les formes farmacèutiques, per tal d'evitar els errors de medicació relacionats amb la similitud de l'aspecte visual entre envasos i garantir la seguretat en el procés d'utilització del medicament.

- El producte presenta una diferenciació visual de colors que permet identificar visualment les diferents presentacions del mateix principi actiu → 2 punts.
- El producte no presenta una diferenciació visual de colors que permet identificar visualment les diferents presentacions del mateix principi actiu → 0 punts.

1.1.2.2. Dades que consten a l'envàs primari: nom de l'especialitat, principi actiu, nom del laboratori, referenciat com a medicament citostàtic, quantitat total d'ampul·les/vials, lot i caducitat indicada en les presentacions:

1.1.2.2.1. Líquides (vials i ampul·les) on s'expressi la dosi per concentració (mil·ligrams / mil·lilitre), dosi total per volum total, volum total de la forma farmacèutica i via d'administració.

- Totes les dades → 2 punts.
- No consten totes les dades → 0 punts

1.1.2.2.2. Pols (vials o ampul·les) on s'expressi la dosi, dosis total, forma farmacèutica i via d'administració.

- Totes les dades → 2 punts.
- No consten totes les dades → 0 punts

2. Forma farmacèutica (Fins a 12 punts)

2.1. Es valorarà la forma farmacèutica de la presentació del medicament (fins a 4 punts)

Si la forma farmacèutica és:

- Vial líquid → 4 punts



- Vial pols → 2 punts
- Ampul·la → 0 punts

2.2. Es valorarà la protecció de l'envàs primari (fins a 8 punts)

- Protecció de plàstic i protecció anti-ruptures en la base del vial → 8 punts
- Protecció de plàstic en el vial → 4 punts
- No porta protecció → 0 punts

3. Manipulació del medicament (4 punts)

Per als medicaments presentats per la seva administració en forma líquida, es valorarà:

- No necessita reconstitució → 4 punts
- Si necessita reconstitució, però porta el dissolvent → 2 punts.
- Si necessita reconstitució i no porta el dissolvent → 0 punts.

4. Identificació de producte (fins a 30 punts)

4.1. Envàs secundari (fins a 15 punts)

L'envàs secundari és el que conté en el seu interior l'envàs primari, la seva funció és la de protegir el medicament d'un possible deteriorament, informar sobre la identificació del medicament i característiques del mateix, emmagatzematge i transport.

Es valora l'existència de sistema d'identificació amb simbologia QR:

- Si té el sistema d'identificació QR amb NTIN o GTIN + CN segons estàndards GS1 per complir la Directiva 2011/62/EU → 15 punts.
- Si té el sistema d'identificació QR, però els díigits de la identificació del producte no corresponen al NTIN o GTIN + CN → 0 punts.
- Si no té cap sistema d'identificació de producte → 0 punts.

4.2. Envàs primari (fins a 15 punts)

L'envàs primari és aquell que està directament en contacte amb el medicament, el conté, el protegeix de qualsevol agent extern i facilita la dispensació. És per això que ha de tenir una resiliència física, assegurar l'estabilitat, conservació i qualitat del medicament.

Es valora l'existència de sistema d'identificació amb simbologia QR:

- Si té el sistema d'identificació QR amb NTIN o GTIN + CN segons estàndards GS1 per complir la Directiva 2011/62/EU → 15 punts.
- Si té el sistema d'identificació QR, però els díigits de la identificació del producte no corresponen al NTIN o GTIN + CN → 0 punts.
- Si no té cap sistema d'identificació de producte → 0 punts.

5. Composició i conservació (fins a 6 punts)

5.1. Composició (fins a 3 punts)

- Conté làtex.
 - Sí → 0 punts
 - No → 0,5 punts
- Contingut en alcohol.
 - Sí → 0 punts
 - No → 0,5 punts



- Contingut en sodi.
 - Sí → 0 punts
 - No → 0,5 punts
- Contingut en Tween 80 com excipient.
 - Sí → 0 punts
 - No → 0,5 punts
- Contingut en Cremophor® com excipient.
 - Sí → 0 punts
 - No → 0,5 punts
- Contingut en sulfits com excipient.
 - Sí → 0 punts
 - No → 0,5 punts

5.2. Conservació (fins a 3 punts)

5.2.1. Fotosensibilitat del principi actiu (fins a 1 punt)

- No fotosensible o fotosensible amb envàs primari adequat (envàs que no permeti el pas de la llum i per tant, no provoqui la pèrdua d'efectivitat del medicament) → 1 punt
- Fotosensible i no presenta envàs adequat → 0 punts.

5.2.2. Termolabilitat del principi actiu (fins a 1 punt)

- Conservació del medicament a T^a ambient → 1 punt
- No conservació a T^a ambient i s'especifica a l'envàs primari → 0,5 punts
- No conservació a T^a ambient i no s'especifica a l'envàs primari → 0 punts

5.2.3. Indicació de dades d'estabilitat a la fitxa tècnica (fins a 1 punt)

- Si el fàrmac està llest per administrar → 1 punt
- Si el fàrmac no està llest per administrar:
 - Estabilitat del fàrmac un cop reconstituït
 - Sí → 0,25 punts
 - No → 0 punts
 - Estabilitat del fàrmac un cop diluït
 - Sí → 0,25 punts
 - No → 0 punts

Puntuació mínima requerida per procedir a l'obertura del sobre C relatiu l'oferta econòmica (comú per a tots els lots):

Sí: Els licitadors hauran d'obtenir un mínim de 30 punts en la valoració dels criteris qualitius d'acord amb l'article 146.3 de la LCSP (Sobre B). En cas de no obtenir aquesta puntuació no passaran a la següent fase d'avaluació de la seva oferta econòmica.

No.

En funció de la puntuació obtinguda les ofertes s'agruparan segons les següents categories:

-Excloses: ofertes que no arriben al 50% del total de punts qualitius (Sobre B)



SANT PAU

- Qualitat baixa: ofertes que obtenen entre el 50% i el 65% de la puntuació
- Qualitat mitjana: ofertes que obtenen entre el 66% i el 75% de la puntuació
- Qualitat alta: obtenen entre el 76% i el 100% de la puntuació

Criteris avaluables mitjançant fórmules automàtiques: Fins a 40 punts (Sobre C). Comú per a tots els lots.

▪ **Puntuació econòmica:**

Fórmula inversament proporcional: major puntuació oferta més econòmica i la resta en proporció (*millor oferta * 40 / oferta avaluada*).

La fórmula s'aplicarà sobre el resultat de l'homogeneïtzació de les ofertes. A tal fi, s'ha d'emplenar correctament l'excel relatiu al compliment de l'oferta econòmica adjunt al plec.

El preu total ofert només es tindrà en compte per facilitar l'aplicació de la fórmula, essent el preu ofert, el preu unitari que consta en l'excel amb un màxim previst d'execució igual al pressupost de licitació.

Identificació del caràcter anormal o desproporcionat de les ofertes:

Per tal de presumir que una oferta presenta caràcter anormal o desproporcionat es seguiran les següents directrius, segons el que disposa l'article 149.2.b) de la LCSP:

- Quan les ofertes agrupades al grup de "Qualitat alta" (entre el 76% i el 100% de la puntuació qualitativa) presentin una oferta econòmica que suposi una baixa de més del 25% de la mitjana del total de les ofertes.
- Quan les ofertes agrupades al grup de "Qualitat mitjana" (entre el 66% i el 75% de la puntuació qualitativa) presentin una oferta econòmica que suposi una baixa de més del 30% de la mitjana del total de les ofertes.
- Quan les ofertes agrupades al grup de "Qualitat baixa" (entre el 50% i fins el 65% de la puntuació qualitativa) presentin una oferta econòmica que suposi una baixa de més del 35% de la mitjana del total de les ofertes.
- Si només hi ha un licitador, quan aquest presenti una oferta econòmica que suposi una baixa de més del 25% del pressupost base de licitació.

Causes d'exclusió derivades de l'avaluació: No es valoraran les propostes dels licitadors i, per tant, s'exclouran del procediment, si es dona algun dels supòsits següents:

- Quan el/s preu/s ofert/s pel/s licitador/s supera/en el/s preu/s màxim/s establert/s.
- Quan l'objecte de l'avaluació no compleixi els requeriments mínims establerts en el Plec de prescripcions tècniques (PPT).
- No superar la puntuació mínima requerida, en relació amb els criteris qualitatius (Sobres B), en el seu cas.

Justificació dels criteris d'adjudicació: es dona compliment al que disposa l'article 145 LCSP respecte dels criteris d'adjudicació que permeten contractar un subministrament de qualitat. Es tracta, en efecte, de criteris vinculats a l'objecte del contracte que permeten mantenir condicions de competència efectiva. Aquests criteris es basen en una relació qualitat-preu.

Tots els criteris es troben estretament vinculats entre ells donat que busquen exactament la mateixa finalitat que consisteix en assolir el subministrament de fàrmacs per les especialitats de l'aparell genitourinari, aparell digestiu i metabolisme, aparell locomotor, aparell respiratori, aparell cardiovascular, teràpia antiinfecciosa, teràpia antineoplàsia i agents immunomoduladors. D'una banda, els criteris qualitatius establerts pretenen identificar l'oferta que millor respongui a les necessitats ja descrites de la FGS. D'altra banda, els criteris econòmics tenen com a finalitat identificar aquella oferta que respon millor al binomi qualitat-preu.

Les fórmules emprades no són les establertes en la Directriu 1/2020 de la Direcció General de Contractació Pública atès que es considera que les proposades per aquesta licitació valoren per igual tant els criteris de qualitat com el preu i amb els mateixos paràmetres, de tal manera que a la millor oferta tant tècnica com econòmica se li atribueix la millor puntuació possible. Es manté també la proporcionalitat entre les ofertes per la qual cosa, en resum, es respecten els principis de transparència i d'igualtat.

Respecte de l'admissió de MILLORES i/o VARIANTS

- **Admissió de Millores:**

S'admeten.

No s'admeten.

- **Admissió de Variants:**

S'admeten.

No s'admeten.

6. EXISTENCIA DE LOTS

Sí, detallar els lots: La present licitació es compona d'un total de 216 lots (veure Annex únic on consta la distribució de la totalitat dels lots).

No.

7. TERMINI D'EXECUCIÓ

El termini d'execució del contracte és de **un (1) any**, amb la possibilitat de **quatre pròrrogues d'un (1) any** cadascuna.



La data d'inici del contracte serà:

- [Data concreta].
 El dia següent al de la seva formalització.

8. SUBCONTRACTACIÓ

- Sí**, d'acord amb l'article 215 de la LCSP es podran subcontractar totes les tasques que no siguin considerades "*tasques crítiques*" i que hauran de ser executades directament pel contractista principal. Cap de les tasques que conformen l'objecte del contracte revesteix la qualitat de "*tasques crítiques*" i, per tant, podran ser subcontractades.
- No s'admet la subcontractació.**

9. SUBROGACIÓ

- Sí.**
 No.

10. CESSIÓ

- Sí**, d'acord amb els límits que preveu l'article 214 de la LCSP.
 No.

11. MODIFICACIÓ DEL CONTRACTE

- No es preveuen modificacions.
 Modificacions previstes. Es preveu una modificació màxima del 20%, per atendre futures eventualitats durant l'execució del contracte com ara l'augment de l'activitat a l'Hospital i, per tant, l'augment d'ús del subministrament.

El procediment de modificació, d'acord amb l'article 204 de la LCSP, és el següent:

1. Informe tècnic-jurídic en el que es reculli la causa i les condicions de la modificació.
2. Compareixença de l'adjudicatari acceptant les noves condicions d'execució.
3. Notificació de l'acord de modificació i la publicació del mateix.
4. La modificació produirà efectes, transcorreguts 15 dies hàbils des de la seva formalització. I la implantació tècnica de la modificació, haurà de dur-se a terme en un termini màxim d'implantació de 15 dies hàbils a comptar des de la data que la modificació pugui produir efectes, d'acord amb allò establert al precedent paràgraf.

En tot cas, si derivat de la modificació contractual s'ampliés o reduís el preu del contracte, es reajustarà la garantia definitiva presentada per tal d'adaptar-la al contracte modificat.

En cas de procedir a modificar el contracte, serà indispensable sol·licitar a la Direcció d'Economia i Finances l'emissió d'un nou certificat d'existència de crèdit.

La modificació del contracte no podrà suposar l'establiment de nous preus unitaris no previstos en el contracte.

12. ALTRES COSTOS

- Primes o pagaments als candidats o licitadors.
- Revisió de preus.
- Altres.

13. PRESSUPOST I VALOR ESTIMAT

D'acord amb la precedent anàlisi, el pressupost de la licitació resta de la següent manera:

Pressupost de licitació: 2.710.862,10 € (IVA inclòs).

Valor estimat del contracte: 13.554.310,52 € (IVA exclòs), d'acord amb el següent:

	Import (IVA Exclòs)	Lot	Import (IVA Inclòs)
Pressupost base de licitació	2.606.598,18 €	(Veure Annex)	2.710.862,10 €
20% previst en modificació	521.319,64 €	(Veure Annex)	542.172,42 €
Pròrroga (4 anys)	10.426.392,71 €	(Veure Annex)	10.843.448,42 €
Valor estimat del contracte (PB+modificació+pròrroga)	13.554.310,52 €	(Veure Annex)	14.096.482,94 €

El pressupost de la licitació s'ha calculat tenint en compte:

- En primer lloc, els contractes adjudicats per la FGS durant els últims anys que tinguin la mateixa o similar naturalesa que el que constitueix l'objecte del present expedient de contractació.
- En segon lloc, s'ha tingut en compte si, durant el termini d'execució dels contractes referenciats, no s'ha detectat cap incidència pel que fa al preu establert i, per tant, aquest s'ha executat correctament.
- Posteriorment, s'ha procedit a realitzar un estudi de preus de mercat per detectar si, a l'actualitat, ha variat el preu. Aquest estudi de preus de mercat s'ha realitzat: (I) a través de l'eina de gestió per aquesta Fundació, aquesta és, la Plataforma de Contractació Pública de la Generalitat de Catalunya i; (II) en virtut de preus que altres entitats públiques o del sector públic de característiques semblants a les de la Fundació tenen contractats actualment per tipus de productes similars.

Del resultat de l'estudi de preus de mercat es conclou que el pressupost de la licitació ja establert es manté igual al dels contractes anteriors:



- Sí, atès que continua essent adequat.
 No.

14. PREU DEL CONTRACTE

- Preus unitaris.
 Preu a tant alçat.

15. GARANTIES

S'estableix garantia PROVISIONAL:

- Sí
 No

S'estableix garantia DEFINITIVA:

- Sí
 No En atenció a l'objecte del present contracte -productes que es consumeixen abans de l'abonament del preu - s'eximeix de l'obligació de constituir garantia definitiva.

16. TERMINI DE LA GARANTIA

- Sí
 No Al tractar-se de productes que es consumeixen abans de l'abonament del preu, no s'estableix termini de garantia.

17. FACTURACIÓ

Per comanda, supeditat a què el material hagi estat rebut i aprovat pel departament responsable.

18. PENALITATS

En cas d'incompliment o compliment defectuós de la prestació objecte de la present licitació, la FGS podrà imposar al contractista una penalització de, fins al 10% del preu d'adjudicació, i la reiteració de l'incompliment podrà produir la resolució del contracte.

El descompte es podrà fer mitjançant abonament en la següent factura, transferència de l'import de la penalització i/o subministrament de material per l'import de la penalització. En el cas que, l'aplicació de les penalitats no sigui suficient per cobrir la totalitat del referit import, aquest es podrà imputar, en cas d'haver-se previst i en la part que no quedi coberta, a la garantia definitiva constituïda d'acord amb el Plec.

El responsable del contracte determinarà el % de penalització a aplicar en funció del grau de perjudici, perillositat i/o reiteració. En cas de que l'incompliment es consideri que ha produït un perjudici molt greu a la FGS, es podrà instar la resolució del contracte. Quan es produeixi la resolució en aplicació d'allò previst en el present apartat, l'adjudicatari no tindrà dret a reclamar cap quantia en concepte d'indemnització.

En tot cas, l'adjudicatari haurà de satisfer el sobre-cost que hagi abonat la FGS per tal de proveir-se del servei i/o subministrament mentre subsisteixi la causa que habilita l'aplicació de penalitats. S'entén per sobre-cost el diferencial entre el preu adjudicat i l'abonat per la FGS.

En la tramitació de l'expedient, el responsable del contracte emetrà un informe amb la motivació corresponent, que inclourà la gradació de la sanció a aplicar en atenció al grau de perjudici, perillositat i/o reiteració en cada cas.

Les penalitats s'imposaran per acord de l'òrgan de contractació, o en la persona que delegui, que serà adoptat a proposta del responsable del contracte.

L'import de les penalitzacions podrà fer-se efectiu mitjançant la seva deducció en les factures que s'han d'abonar al contractista. En el cas que, la deducció en les factures no sigui suficient per cobrir la totalitat del referit import, aquest es podrà imputar a la garantia definitiva constituïda d'acord amb la clàusula 16 del Plec, en la part que no quedi coberta.

19. TRACTAMENT DE DADES DE CARÀCTER PERSONAL

La FGS com a responsable del tractament i en compliment del Reglament (UE) núm. 2016/679 del Parlament Europeu i del Consell, de 27 d'abril de 2016, relatiu a la protecció de les persones físiques pel que fa al tractament de dades personals i a la lliure circulació d'aquestes dades i pel qual es deroga la Directiva 95/46 / CE (Reglament general de protecció de dades), informa que les dades indicades per l'empresa licitadora seran tractades amb la finalitat de gestionar la present licitació, sent la base jurídica d'aquest tractament l'article 6.1. i c del mateix Reglament General de Protecció de Dades, ja que es considera que és necessari per al compliment d'una obligació legal. Únicament seran tractades per aquelles àrees o departaments segons les seves funcions i competències. Les dades no seran cedides a cap tercer, excepte que existeixi una obligació legal. No es preveuen transferències internacionals de dades. Les dades seran conservades durant el període de temps que sigui necessari per complir amb la finalitat, així com el període que estableixi la normativa aplicable de conservació de la documentació. Així mateix els interessats poden exercir el dret d'accés, rectificació, supressió i portabilitat, així com sol·licitar l'oposició i la limitació del tractament de les seves dades. En cas que l'interessat tingui algun dubte o vulgui més informació pot posar-se en contacte amb la delegada de protecció de dades de la FGS a la direcció dpd@santpau.cat. També té el dret de presentar una reclamació davant l'autoritat de control competent.

Finalment, amb la formalització del contracte, l'adjudicatari també accepta donar compliment al compromís de confidencialitat o bé contracte d'encarregat de tractament segons escaigui, que la FGS li faciliti.

L'execució del contracte requereix tractament de dades per part de l'empresa contractista:

Sí, la finalitat per la que es cedeixen les dades és per tal de portar a terme correctament l'execució del contracte i perquè l'objecte d'aquest així ho requereix.

No.

20. OBLIGACIONS ESSENCIALS DEL CONTRACTE

L'obligació del contractista de sotmetre's a la normativa nacional i de la unió europea en matèria de protecció de dades i més concretament al Reglament (UE) núm. 2016/679 del Parlament Europeu i del Consell, de 27 d'abril de 2016, relatiu a la protecció de les persones físiques pel que fa al tractament de dades personals i a la lliure circulació d'aquestes dades i pel qual es deroga la Directiva 95/46/CE (Reglament general de protecció de dades) i la Llei orgànica 3/2018, de 5 de de desembre, de protecció de dades personals i garantia dels drets digitals.

Si per a l'execució del present contracte el licitador o contractista pot tenir accés a dades de caràcter personal, es comprometrà a signar, quan així li ho requereixi la FGS, els compromisos de protecció de dades que corresponguin.

21. CONDICIÓN ESPECIAL D'EXECUCIÓ

Atès l'objecte del contracte li resulta d'aplicació la Instrucció 5/2020 de la Direcció General de Contractació Pública sobre els models i els procediments de comunicació derivats dels compromisos assumits per l'adhesió de la Generalitat de Catalunya i el seu sector públic a l'Electronics Watch.

Sí.

No.

22. OBSERVACIONS

- **Solvència econòmica i financera i tècnica o professional:**

1.- La solvència econòmica i financera s'haurà d'acreditar mitjançant els següents ítems:

- Declaració sobre el volum global de negocis, que referit a l'any de major volum de negoci dels últims tres conclosos haurà de ser almenys una vegada i mitja el valor estimat del contracte quan la seva duració no sigui superior a un any, i almenys una vegada i mitja el valor anual mig del contracte si la seva duració és superior a l'any.

Quan el contracte es divideixi en lots, aquest criteri s'aplicarà en relació el lot al que es licita o al sumatori dels lots als que es licita.

(*) El valor anual mig del contracte, de conformitat amb l'article 36.6 del RD 1098/2001 es calcula dividint el valor estimat del contracte entre el nombre de mesos de la seva execució i multiplicant per 12 el quocient resultant.

2.- La solvència tècnica s'haurà d'acreditar mitjançant els següents ítems (aquesta serà comuna per a tots els lots):

- Relació dels principals subministraments realitzats d'igual o similar naturalesa que els que constitueixen l'objecte del contracte en el curs de, com a màxim els tres últims anys, en la que s'indiqui l'import, la data i el destinatari, públic o privat dels mateixos, quin import anual acumulat en l'any de major execució sigui igual o superior al 70 per cent de l'anualitat mitjana del contracte.

Quan el contracte es divideixi en lots, aquest criteri s'aplicarà en relació el lot al que es licita o al sumatori dels lots als que es licita.

Aquests subministraments s'acreditaran mitjançant certificats expedits o visats per l'òrgan competent, quan el destinatari sigui una entitat del sector públic, i mitjançant certificats emesos pel contractant quan la destinació sigui privada o, mancant aquest últim, mitjançant una declaració responsable de l'empresari

Als certificats o contractes que acreditin aquesta solvència hi ha de figurar l'objecte que es licita i l'import adjudicat/contractat.

Si es tracta d'un contracte no subjecte a regulació harmonitzada, i quan l'empresa sigui de nova creació (antiguitat inferior a cinc anys), la seva solvència tècnica s'acreditarà segons el que disposa la clàusula 10.1 del Plec de clàusules particulars.

La solvència de les unions temporals o les agrupacions d'empreses serà la resultant de l'acumulació de les classificacions i/o solvència de les empreses agrupades, d'acord amb la normativa vigent.

Classificació empresarial:

- Sí.
 No.



Barcelona, a 05 de desembre de 2022.

Vist-i-plau

Dra. M. Antònia Manges

Directora de Farmàcia

NOTA 1: El present document es troba incorporat a l'expedient de contractació amb la signatura electrònica emesa per la persona competent.

NOTA 2: A tots els efectes, es considera que la data d'aquest document és la que figura al final del mateix.

NOTA 3: Amb la signatura del present document, el/s/la sotasignat/s declara/en que no existeix conflicte d'interès en la pròpia actuació professional. Així mateix, declara que coneix les seves obligacions, segons el que consta al Protocol en relació als Conflictes d'interès aprovat per la Fundació de Gestió Sanitària de l'Hospital de la Santa Creu i Sant Pau.

