



HOSPITAL DE LA  
SANTA CREU I  
**SANT PAU**

FUNDACIÓ DE GESTIÓ SANITÀRIA  
UNIVERSITAT AUTÒNOMA DE BARCELONA

Sant Antoni Maria Claret, 167

08025 Barcelona

Tel. 935 53 76 21 – 76 23

**QUADRE DE CARACTERÍSTIQUES DEL CONTRACTE QUE TÉ PER OBJECTE EL SUBMINISTRAMENT DE FÀRMACS PER L'APARELL GENITOURINARI, APARELL DIGESTIU I METABOLISME, APARELL LOCOMOTOR, APARELL RESPIRATORI, APARELL CARDIOVASCULAR, TERÀPIA ANTIINFECCIOSA, TERÀPIA ANTINEOPLÀSIA I AGENTS IMMUNOMODULADORS AMB DESTÍ A LA FUNDACIÓ DE GESTIÓ SANITÀRIA DE L'HOSPITAL DE LA SANTA CREU I SANT PAU**

**EXP. OBE 22/725**



SANT PAU

## QUADRE DE CARACTERÍSTIQUES DEL CONTRACTE

### A. OBJECTE I NECESSITATS A SATISFER

Les necessitats que justifiquen la definició de l'objecte d'aquesta contractació estan degudament descrites a la Memòria justificativa que s'integra a l'expedient i que es publica a la Plataforma de Contractació, juntament amb el present quadre de característiques.

L'objecte del present Contracte és el **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 tal de poder dur a terme un correcte tractament assistencial dels pacients que assisteixen al centre.

**Codi CPV:** 33600000-6 "Productos farmacéuticos"

El present contracte es tipifica com a contracte de subministrament, segons allò establert a l'article 16.3.a) de la Llei 9/2017 de Contractes del Sector Públic, en el que l'empresari s'obliga a lliurar una pluralitat de béns de forma successiva i per preu unitari sense que la quantia total es defineixi amb exactitud al temps de formalitzar el contracte per estar els lliuraments subordinats a les necessitats de la Fundació. Atès això, la Fundació no es compromet a adquirir una quantitat determinada de béns, sense que els adjudicataris puguin exigir peticions de quantitats determinades o d'importos mínims com a condició del subministrament.

Es formalitzarà un únic contracte per empresa adjudicatària en el que s'inclouran tots els lots que hagin estat adjudicats a aquella societat. No obstant, i atès que cada lot és una prestació individual i concreta, si s'escau, es podrà resoldre la prestació corresponent a un lot, quedant la resta del contracte vigent en els lots que no han estat resolts.

La descripció i característiques dels béns i forma de portar a terme la prestació per l'adjudicatari seran les estipulades en el PPT.

### B. TRAMITACIÓ DE L'EXPEDIENT I PROCEDIMENT D'ADJUDICACIÓ

**Tramitació:**  Ordinària  Urgent

**Procediment d'adjudicació:** Obert, subjecte a regulació harmonitzada, d'acord amb allò establert a l'article 19 en relació a l'article 21 de la Llei 9/2017 de Contractes del Sector Públic de 8 de novembre, (en endavant, LCSP). El procediment obert s'adaptarà a allò establert en la LCSP, amb les particularitats establertes en el seu article 317, pels poders adjudicadors no administració pública.



### C. EXISTÈNCIA DE LOTS

**Sí.** La present licitació es compon d'un total de 216 lots (veure Annex únic on consta la distribució de la totalitat dels lots).

**No**

**Si escau, obligació de presentar-se a la totalitat del Lot:**

**Sí.**

**No.**

**Obligació de presentar-se a la totalitat del contracte:**

**Sí.**

**No.**

### D. PRESSUPOST MÀXIM DE LICITACIÓ I VALOR ESTIMAT DEL CONTRACTE

**Pressupost base 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 €
% previst en modificació	521.319,64 €	Veure annex	542.172,42 €
Pròrroga	10.426.392,71 €	Veure annex	10.843.448,42 €
<b>VE del contracte (PB+modificació+pròrroga)</b>	<b>13.554.310,52 €</b>	Veure annex	<b>14.096.482,94 €</b>

**PARTIDA PRESSUPOSTÀRIA i PERIODIFICACIÓ:** (IVA exclòs)

Partida	D/221.0005 – Productes farmacèutics i analítiques					
Anys	2023	2024	2025	2026	2027	2028
Contracte	1.954.948,64 €	651.649,55 €				
Pròrroga		1.954.948,64 €	2.606.598,18 €	2.606.598,18 €	2.606.598,18 €	651.649,55 €

**Expedient de contractació finançat amb:**

- Fons propis.  
 Subvenció i/o ajuda i/o similars  
 Formules mixtes de finançament

D'acord amb l'article 117.2 de la LCSP, l'adjudicació i la formalització del present expedient de contractació queden sotmeses a la condició suspensiva de l'existència de crèdit adequada i suficient.

Atès això, es certifica que existeix crèdit suficient per fer front a la despesa generada (pressupost base de licitació) pel contracte durant l'any en curs, i si s'escau, que es farà la reserva de crèdit escaient per satisfer la resta d'exercicis afectats.



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.

El preu del contracte en relació a la prestació, d'acord amb allò establert a l'article 102 de la LCSP, es determinarà en funció dels preus unitaris referits als diferents components de la prestació, essent el màxim de despesa associat a aquest contracte el pressupost base de licitació aprovat. Tanmateix, la Fundació no resta obligada a consumir un mínim de producte ni el licitador podrà reclamar cap mínim de consum per a subministrar el material.

Tant el pressupost base de licitació, com el pressupost màxim del lot, com els preus unitaris dels articles es consideren imports màxims, per tant, s'exclouran totes les ofertes que superin qualsevol d'aquests preus.

L'import dels Lots en base als quals s'ha calculat el pressupost estimat de licitació es troben desglossats en l'annex de "Distribució d'articles i Lots" que s'adjunta a continuació del present document.

## **E. TERMINI D'EXECUCIÓ I LLOC DE LLIURAMENT**

### **Termini d'execució:**

El termini màxim del contracte és d'un (1) any. L'execució dels contractes que es formalitzin començarà a comptar a partir del dia següent a l'establert en el contracte.

El termini màxim de lliurament és l'establert en el Plec de Prescripcions Tècniques o el que hagi ofert l'adjudicatari (si el termini és objecte de valoració) i començarà a comptar des del dia de lliurament de la comanda.



**Possibilitat de pròrroga:**

- Sí:** Es podrà prorrogar el contracte per un termini màxim de **quatre** pròrroques d'un (1) any cadascuna.
- No:**

**Lloc de lliurament:** L'establert en el PPT.

**F. ADMISSIÓ DE MILLORES I/O VARIANTS**

**Admissió de Millores:**

- S'admeten.**
- No s'admeten.**

**Admissió de variants:**

- S'admeten.**
- No s'admeten.**

**G. 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.

**H. 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.



## I. 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.**

## J. SUBROGACIÓ

**Sí.**

**No.**

## K. CESSIÓ

**Sí**, d'acord amb els límits que preveu l'article 214 de la LCSP.

**No.**

## L. PUBLICITAT I UTILITZACIÓ DE MITJANS ELECTRÒNICS

### Presentació de les ofertes mitjançant eines electròniques:

**Sí.** Veure Plec de clàusules particulars. Tal com indica la clàusula 11.10 del Plec de Clàusules Particulars Tipus, "*A través de l'eina de Sobre Digital les empreses **hauran de signar el document "resum" de les seves ofertes, amb signatura electrònica avançada basada en un certificat qualificat o reconegut, amb la signatura del qual s'entén signada la totalitat de l'oferta, atès que aquest document conté les empremtes electròniques de tots els documents que la componen***". Per tant, els representants legals de les empreses licitadores **només hauran de signar electrònicament el resum de la seva oferta**. Es recomana que els licitadors verifiquin amb antelació suficient, abans de la signatura i enviament de les proposicions, els requisits tècnics exigits per a la presentació de proposicions

**No.**

### Protecció de dades de caràcter personal:

Donat que la signatura electrònica permet relacionar la identitat del signant, nom i cognoms amb el número del Document Nacional d'Identitat, i per tal de conciliar les exigències de transparència i publicitat amb el dret a la protecció de dades de caràcter personal, la pròpia Plataforma de Serveis de Contractació Pública elimina la signatura digital dels documents que s'hagin de publicar.



En concret, si un document que es vol publicar conté una signatura electrònica, la Plataforma genera i publica una còpia del document sense la signatura per tal d'evitar mostrar informació indeguda en el portal públic. Aquest nou fitxer és el que es guarda a l'eina de gestió i és el que queda certificat amb la publicació de l'expedient.

Així doncs, tots els documents es troben incorporats a l'expedient de contractació amb la signatura electrònica emesa per la persona competent.

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.b 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 pot posar-se en contacte amb la delegada de protecció de dades de la FGS a la direcció [dpd@sanpau.cat](mailto:dpd@sanpau.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.

#### **Obertura dels sobres mitjançant eines electròniques:**

**Sí.** L'acte d'obertura dels sobres es realitzarà de manera electrònica a través de l'eina Sobre Digital. Atès això, en aplicació de l'article 157.4 de la LCSP que diu que *"En todo caso, la apertura de la oferta económica se realizará en acto público, salvo cuando se prevea que en la licitación puedan emplearse medios Electrónicos"*, l'acte d'obertura es realitzarà en sessió privada".

Vist això, s'adapta el sistema d'obertura previst en el Plec de clàusules a la tramitació electrònica del present expedient.

**No.**



### Estructura dels sobres de la licitació:

La present licitació s'articula, com preveu l'article 146.3 LCSP, en diverses fases i, per tant, la configuració dels sobres és la següent:

- **Sobre A:** Documentació administrativa que s'indica al Plec de clàusules particulars tipus.
- **Sobre B:** Documentació de l'oferta relacionada amb la qualitat subjecta a valoració mitjançant fórmules automàtiques.
- **Sobre C:** Documentació de l'oferta econòmica subjecta a valoració mitjançant fórmules automàtiques.

Aquesta configuració dels sobres precisa aquella establerta al Plec de clàusules particulars tipus i l'adapta als requisits d'aquesta licitació.

### M. MOSTRES

Es contempla la possibilitat de **mostres**:

- Sí** **s'informa als licitadors que se'ls podran requerir les mostres.** No es necessari lliurar les mostres en el període de presentació d'ofertes. L'òrgan de contractació es reserva el dret a sol·licitar-les 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. 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 serà de mínim cinc dies màxim de deu dies, concretant-se el termini i lloc de presentació 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 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.

## N. 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.

### Directrius generals:

Per a poder puntuar en els diferents criteris de valoració els licitadors hauran de presentar la documentació indicada per cada criteri. La no presentació total o parcial de la documentació referenciada puntuarà 0 punts en el criteri corresponent.

Tota la documentació requerida en el present document haurà de ser presentada pels licitadors en format digital.

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, 135-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. 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 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<sup>a</sup> ambient → 1 punts.
- No conservació a T<sup>a</sup> ambient i s'especifica a l'envàs primari → 0,5 punts.
- No conservació a T<sup>a</sup> 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, 136-J01XA, 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 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.

#### 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 díigits d'identificació que corresponguin al codi nacional → 2,5 punts.
- Si té codi de barres, Datamatrix o QR, però els díigits 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<sup>a</sup> ambient → 1 punt
- No conservació a T<sup>a</sup> ambient i s'especifica a l'envàs primari → 0,5 punts
- No conservació a T<sup>a</sup> 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 dígitos 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 dígitos 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<sup>a</sup> ambient → 1 punts
- No conservació a T<sup>a</sup> ambient i s'especifica a l'envàs primari → 0,5 punts
- No conservació a T<sup>a</sup> 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)
- 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 avaluable 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.

**Criteris, per ordre de prelación, específic per dirimir un empat:**

En casos d'empat en les valoracions obtingudes per les ofertes de les empreses licitadores, tindrà preferència en l'adjudicació del contracte:

- La proposició presentada per aquelles empreses públiques o privades que, en el moment d'acreditar la seva solvència tècnica, tinguin en la seva plantilla un nombre de treballadors amb discapacitat superior al 2 per cent, sempre que les seves proposicions igualin en els seus termes a la més avantatjosa des del punt de vista dels criteris que serveixen de base per a l'adjudicació. Si varies empreses licitadores de les que haguessin empatat respecte de la proposició més avantatjosa acrediten tenir una relació laboral amb persones amb discapacitat en un percentatge





superior al 2 per cent, tindran preferència en l'adjudicació del contracte el licitador que disposi del major percentatge de treballadors fixes amb discapacitat a la seva plantilla.

Aquesta documentació, haurà d'estar a disposició de la Mesa en un termini màxim de tres dies hàbils des del seu requeriment.

- En el cas que persisteixi l'empat es farà un sorteig públic mitjançant el qual es dirimirà quina serà la proposició guanyadora. La data del sorteig es publicarà al perfil de contractant i es convocarà mitjançant correu electrònic a les empreses les proposicions de les quals estiguin en empat.

**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 qualitius 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.

## **O. MESA DE CONTRACTACIÓ**

La Mesa de contractació estarà formada pels següents membres:

Presidenta: - **Sra. Xènia Acebes Roldán**. Directora Assistencial, o persona en qui delegui.

---

Vocals: - **Sra. Susana Bañó Oliva**. Òrgan de control econòmic pressupostari de la Fundació, o persona en qui delegui.

- **Sra. Mireia Barroso García**. Cap de la unitat de contractació i assessora legal, o persona en qui delegui.

---

Secretària: - **Sra. Farners Vilà Casassas**. Lletrada, tècnic de la unitat de contractació, o persona en qui delegui.



La mesa de contractació tindrà atribuïdes aquelles funcions que li corresponguin d'acord amb el PCP, i la legislació vigent, per tal de desenvolupar correctament les seves tasques.

En particular, la Mesa serà competent per a procedir a inadmetre/excloure del procediment de licitació l'oferta d'un licitador quan concorri algun dels següents supòsits:

- Un mateix licitador presenta més d'una oferta; exceptuant els casos en què s'admetin variants i/o així ho mani el funcionament de l'eina Sobre 2.0.
- L'oferta es presenta fora de termini per motius injustificats. S'entendrà justificada la presentació extemporània quan es degui a raons operatives pròpies de la interfície de presentació d'ofertes.
- L'oferta presenta virus informàtics o qualsevol tipus de programa o codi nociu. En cas de tractar-se de documents imprescindibles per conèixer o valorar l'oferta, es procedirà a l'exclusió de l'empresa. En la resta de casos, la Mesa valorarà, en funció de la documentació afectada, si l'impossibilitat d'accedir al contingut és causa d'exclusió.
- Quan el licitador no hagi enviat degudament la paraula clau per a obrir el primer sobre xifrat en el termini establert.
- No evacuar el tràmit d'esmena o d'aclariment de documentació en el termini acordat per l'òrgan competent, sempre que la conseqüència d'aquest fet doni lloc a un altre motiu d'exclusió dels establerts en el present.
- La no acreditació de la capacitat, classificació o solvència econòmica i financera i professional o tècnica exigides en la present licitació.
- L'oferta és incompleta, varia substancialment el model establert, comporta error manifest en l'import de la proposició, o existeix reconeixement per part del licitador que la proposició presenta un error o inconsistència que la fa inviable. També quan l'oferta no concordi amb la documentació examinada i admesa. Addicionalment, quan l'oferta no es pugui valorar de manera correcte atès que no s'ha completat aquesta adequadament.
- Quan l'objecte de l'avaluació no compleixi els requeriments mínims establerts en el Plec de prescripcions tècniques (PPT).
- La no superació de la puntuació mínima establerta, si escau, en els criteris de valoració.
- Quan el/s preu/s ofert/s pel/s licitador/s supera/en el/s preu/s màxim/s establert/s o el pressupost base de licitació.
- Quan es vulneri el secret de les ofertes i el deure de no tenir coneixement del contingut de la documentació subjecta a valoració objectiva abans de la valoració subjectiva. En particular, si el licitador ha inclòs en el sobre A informació relativa al sobre B o, si escau, C. Igualment si el licitador inclou en el sobre B informació relativa al sobre C.
- La no presentació de mostres en el termini concedit a l'efecte o en el lloc especificat.
- Qualsevol altre que resulti de l'aplicació de la documentació que regeix la licitació i de la normativa legal i reglamentària aplicable.



## P. SOLVÈNCIA I CLASSIFICACIÓ EMPRESARIAL

**Classificació empresarial:**  Si.  
 No.

### **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'annualitat 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.

#### **Q. ALTRA DOCUMENTACIÓ A PRESENTAR PER LES EMPRESES LICITADORES O PER LES EMPRESES PROPOSADES COM ADJUDICATÀRIES**

- Sí:** Documentació que se li requerirà al proposat com adjudicatari:
- En cas que es subcontracti, el subcontractista ha de presentar la documentació acreditativa necessària per tal de donar compliment a l'article 215 de la LCSP.
  - Si s'escau, la documentació que requereix la memòria justificativa o el PPT.
  - Aportar valoració econòmica de l'equipament en cessió, si s'escau.

**No.**

#### **R. FACTURACIÓ**

El sistema de facturació serà per comanda, supeditat a què el material hagi estat rebut i aprovat pel departament responsable.

L'abonament de les factures tindrà lloc el primer dia de pagament de la Fundació, prèvia conformació de les factures i de la qualitat del servei executat, i d'acord amb la normativa vigent (en un termini màxim de 15 dies). En tot cas, correspon exclusivament a la Fundació, establir si el servei executat s'ha efectuat de conformitat. Pel que fa a la cessió de crèdits, en aplicació d'allò establert a l'article 1112 del Codi Civil en relació als articles 26 i 34 de la LCSP que regulen la consideració de contractes privats i la llibertat de pactes respectivament, S'ADAPTA el plec de clàusules de tal manera que l'empresa contractista no podrà transmetre els drets de cobrament sense l'autorització prèvia i expressa de la FGS.

- Les factures han de ser electròniques i s'han de penjar en format XML mitjançant FACE <https://face.gob.es/es/> o bé FACT mitjançant el següent enllaç a la "bústia d'entrega" del sector públic que ens correspon <https://efact.eacat.cat/bustia/?emisord=7>
- El nostre codi DIR3 en format XML és el mateix per a l'Oficina Comptable, Unitat Tramitadora i Òrgan Gestor: **A09006466**



A la factura s'haurà de fer constar tant l'òrgan de contractació (Director/a Gerent o persona que ostenti les funcions) com el destinatari (Departament d'Administració i Finances) i s'haurà d'identificar el número d'expedient amb el que s'ha licitat el contracte (el que figura a l'encapçalament). **LA FUNDACIÓ ES RESERVA EL DRET DE RETORNAR LES FACTURES EN LA QUE NO CONSTI ALGUNA D'AQUESTES DADES.**

#### **S. ÒRGAN DE CONTRACTACIÓ I ALTRES RESPONSABLES**

L'òrgan de contractació és el/la Director/a Gerent o persona que ostenti les funcions de la FUNDACIÓ DE GESTIÓ SANITÀRIA de l'Hospital de la Santa Creu i Sant Pau, amb domicili al carrer Sant Antoni Maria Claret 167, Barcelona (08025), telèfon 93.291.90.00. El perfil de contractant es troba a la Plataforma de Contractació de la Generalitat de Catalunya.

Departament al que s'ha d'adreçar la factura: Departament d'Administració i Finances (carrer de Sant Antoni Maria Claret, 167, Pavelló Sant Antoni, 08025 de Barcelona), atès que és el competent per tramitar-la i comptabilitzar-la.

La Unitat de contractació de la Fundació, té el seu domicili al carrer Sant Antoni Maria Claret, 167, Pavelló de Sant Antoni, número 20, planta baixa, Barcelona (08025), telèfon 93.553.76.21 i correu electrònic: [contractacions@santpau.cat](mailto:contractacions@santpau.cat).

Es designa com a responsable del contracte a la Direcció de Farmàcia a qui correspondrà supervisar l'execució i adoptar les decisions i dictar les instruccions necessàries amb la finalitat d'assegurar la correcta realització de la prestació pactada, dintre de l'àmbit de les facultats que se li atribueixin.

#### **T. REVISIÓ DE PREUS I FÓRMULA TIPUS**

S'aplica.

No s'aplica.

#### **U. MODIFICACIÓ DEL CONTRACTE**

**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.

**No es preveuen modificacions.**

## V. CONDICIONS ESPECIALS I ESSENCIALS D'EXECUCIÓ

### 1.- ESPECIALS

**S'aplica:**

S'estableixen com a condicions especials d'execució contractual:

- El pagament per part del contractista de les factures dels seus subcontractistes derivades de l'execució de la prestació objecte del present Plec s'haurà de fer en el termini previst a la Llei 3/2004, de 29 de desembre, per la qual s'estableixen mesures de lluita contra la morositat de les operacions comercials. Així mateix, i d'acord amb el que s'estableix al contracte, l'empresa contractista ha de presentar la documentació que justifiqui el compliment efectiu dels terminis d'abonament a les empreses subcontractistes, quan sigui requerida pel responsable del contracte.

- Si s'escau pel tipus de contracte, als efectes de la lletra h) de l'article 9.1 de la Llei 19/2014, del 29 de desembre, les persones adjudicatàries de contractes de serveis que s'han de prestar en les dependències de l'entitat contractant, han de facilitar a l'òrgan de contractació, d'acord amb el format que aquest estableixi, una llista anonimitzada dels llocs de treball ocupats i de la classificació professional del personal que la persona adjudicatària adscriu a l'execució del contracte. Aquest personal no té en cap cas la consideració de personal al servei de l'entitat contractant ni pot ocupar llocs de treball d'aquesta, per la qual cosa mantenen el vincle laboral amb la persona adjudicatària o, si escau, amb l'entitat subcontractada.

**No s'aplica.**



## 2.- ESSENCIALS

**S'aplica:**

-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.

**No s'aplica.**

## W. PENALITZACIONS

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 quedí 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.

Finalment, també serà causa de penalització, l'incompliment de la clàusula ètica que s'adjunta com annex primer del present quadre característiques, amb les conseqüències per al contractista que allà es descriuen.

#### X. RECURS ESPECIAL EN MATÈRIA DE CONTRACTACIÓ

S'aplica.

No s'aplica,

#### Y. DOCUMENTACIÓ QUE S'ACOMPANYA A AQUEST QUADRE DE CARACTERÍSTIQUES

S'acompanya en el present quadre de característiques:

- Annexes 1,2,3 i 4.
- Declaracions responsables a lliurar pel licitador (en aquest cas, es facilita en document Word).

#### DILIGÈNCIA

Aquest Plec ha estat examinat i aconpleix els requisits que la vigent legislació reguladora del contractes del Sector Públic estableix.

Barcelona, a 23 de desembre de 2022.

Cap de la Unitat de Contractació i Assessora legal de la Fundació de Gestió Sanitària de l'Hospital de la Santa Creu i Sant Pau.

**NOTA:** Aquest document preval, a tots els efectes, sobre la resta de documentació anterior que conforma l'expedient i que pugui contenir dades que li siguin contradictòries.

**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.





## **ANNEX 1: CLÀUSULA ÈTICA. CONDICIÓ ESSENCIAL D'EXECUCIÓ**

---

1. Els alts càrrecs, personal directiu, càrrecs de comandament, càrrecs administratius i personal al servei de l'Administració pública i del seu sector públic, que intervenen, directament o indirectament, en el procediment de contractació pública estan subjectes al Codi de principis i conductes recomanables en la contractació pública i se'ls aplicaran les seves disposicions de forma transversal a tota actuació que formi part de qualsevol fase del procediment de contractació d'acord amb el grau d'intervenció i de responsabilitat en els procediments contractuals.

La presentació de l'oferta per part dels licitadors suposarà la seva adhesió al Codi de principis i conductes recomanables en la contractació pública d'acord amb els compromisos ètics i d'integritat que formen part de la relació contractual.

2.1. Els licitadors, contractistes i subcontractistes assumeixen les obligacions següents:

- a) Observar els principis, les normes i els cànons ètics propis de les activitats, els oficis i/o les professions corresponents a les prestacions objecte dels contractes.
- b) No realitzar accions que posin en risc l'interès públic en l'àmbit del contracte o de les prestacions a licitar.
- c) Denunciar les situacions irregulars que es puguin presentar en els processos de contractació pública o durant l'execució dels contractes.
- d) Abstenir-se de realitzar conductes que tinguin per objecte o puguin produir l'efecte d'impedir, restringir o falsejar la competència com per exemple els comportaments col·lusoris o de competència fraudulenta (ofertes de resguard, eliminació d'ofertes, assignació de mercats, rotació d'ofertes, etc.).
- e) En el moment de presentar l'oferta, el licitador ha de declarar si té alguna situació de possible conflicte d'interès, als efectes del que disposa l'article 64 de la LCSP, o relació equivalent al respecte amb parts interessades en el projecte. Si durant l'execució del contracte es produís una situació d'aquestes característiques el contractista o subcontractista està obligat a posar-ho en coneixement de l'òrgan de contractació.
- f) Respectar els acords i les normes de confidencialitat.
- g) A més, el contractista haurà de col·laborar amb l'òrgan de contractació en les actuacions que aquest realitzi per al seguiment i/o l'avaluació del compliment del contracte, particularment facilitant la informació que li sigui sol·licitada per a aquestes finalitats i que la legislació de transparència i la normativa de contractes del sector públic imposen als contractistes en relació amb l'Administració o administracions de referència, sens perjudici del compliment de les obligacions de transparència que els pertoquin de forma directa per previsió legal.

2.2. Els licitadors, contractistes i subcontractistes, o llurs empreses filials o vinculades, es comprometen a complir rigorosament la legislació tributària, laboral i de seguretat social i, específicament, a no fer operacions financeres contràries a la normativa tributària en països que no tinguin normes sobre control de capitals i siguin considerats paradisos fiscals per la Unió Europea.



2.3. Totes aquestes obligacions i compromisos tenen la consideració de condicions especials d'execució del contracte.

2.4. Les conseqüències o penalitats per l'incompliment d'aquesta clàusula seran les següents:

- En cas d'incompliment dels apartats a), b), c), f) i g) de l'apartat 2.1 s'estableix una penalitat mínima de 0,60 euros per cada 1000 euros del preu del contracte, IVA exclòs, que es podrà incrementar de forma justificada i proporcional en funció de la gravetat dels fets. La gravetat dels fets vindrà determinada pel perjudici causat a l'interès públic, la reiteració dels fets o l'obtenció d'un benefici derivat de l'incompliment. En tot cas, la quantia de cada una de les penalitats no podrà excedir del 10% del preu del contracte, IVA exclòs, ni el seu total podrà superar en cap cas el 50% del preu del contracte.

- En el cas d'incompliment del que preveu la lletra d) de l'apartat 2.1 l'òrgan de contractació donarà coneixement dels fets a les autoritats competents en matèria de competència.

- En el cas d'incompliment del que preveu la lletra e) de l'apartat 2.1 l'òrgan de contractació ho posarà en coneixement de la Comissió d'Ètica en la Contractació Pública de la Generalitat de Catalunya perquè emeti el pertinent informe, sens perjudici d'altres penalitats que es puguin establir.

- En el cas que la gravetat dels fets ho requereixi, l'òrgan de contractació els posarà en coneixement de l'Oficina Antifrau de Catalunya o dels òrgans de control i fiscalització que siguin competents per raó de la matèria.



**ANNEX 2: OBLIGACIONS DEL CONTRACTISTA RESPECTE DEL SEU PERSONAL LABORAL**

---

1. Correspon exclusivament a l'empresa contractista la selecció del personal que, acreditant els requisits de titulació i experiència exigits en els plecs, formarà part de l'equip de treball adscrit a l'execució del contracte, sense perjudici de la verificació per part de la FGSHSCS del compliment d'aquells requisits.

L'empresa contractista procurarà que existeixi estabilitat en l'equip de treball, i que les variacions en la seva composició siguin puntuals i obeeixin a raons justificades, en ordre a no alterar el bon funcionament del servei, informant en tot moment a la FGSHSCS.

2. En relació amb els treballadors destinats a l'execució d'aquest contracte, l'empresa contractista assumeix l'obligació d'exercir de manera real, efectiva i continua, el poder de direcció inherent a tot empresari. En particular, assumirà la negociació i el pagament dels salaris, la concessió de permisos, llicències i vacances, les substitucions dels treballadors en els casos de baixa o absència, les obligacions legals en matèria de Seguretat Social, inclòs l'abonament de cotitzacions i el pagament de prestacions, quan procedeixi, les obligacions legals en matèria de prevenció de riscos laborals, l'exercici de la potestat disciplinària, així com quants drets i obligacions es deriven de la relació contractual entre empleat i ocupador.

3. L'empresa contractista vetllarà especialment perquè els treballadors adscrits a l'execució del contracte desenvolupin la seva activitat sense extralimitar-se en les funcions exercides respecte de l'activitat delimitada en els plecs com a objecte del contracte.

4. L'empresa contractista estarà obligada a executar el contracte en les seves pròpies dependències o instal·lacions, llevat que, excepcionalment, sigui autoritzada a prestar els seus serveis en les dependències administratives. En aquest cas, el personal de l'empresa contractista ocuparà espais de treball diferenciats del que ocupin els empleats públics. Correspon també a l'empresa contractista vetllar pel compliment d'aquesta obligació. En l'expedient haurà de fer-se constar motivadament la necessitat que, per a l'execució del contracte, els serveis es prestin en les dependències administratives.

5. L'empresa contractista haurà de designar, al menys, un coordinador tècnic o responsable integrat en la seva pròpia plantilla, que tindrà entre les seves obligacions les següents:

- Actuar com a interlocutor de l'empresa contractista davant la FGSHSCS, canalitzant, d'una banda, la comunicació entre aquella i el personal integrat de l'equip de treball adscrit al contracte i, d'una altra banda, de la FGSHSCS, en tot el relatiu a les qüestions derivades de l'execució del contracte.



- Distribuir el treball entre el personal encarregat de l'execució del contracte, i impartir a aquests treballadors les ordres i instruccions de treball que siguin necessàries en relació amb la prestació del servei contractat.
- Supervisar el correcte compliment per part del personal integrant de l'equip de treball de les funcions que té encomanades, així com controlar l'assistència d'aquest personal al lloc de treball.
- Organitzar el règim de vacances del personal adscrit a l'execució del contracte, havent de coordinar-se adequadament l'empresa contractista com la FGSHSCS contractant, per no alterar el bon funcionament del servei.
- Informar a la FGSHSCS sobre les variacions, ocasionals o permanents, en la composició de l'equip de treball adscrit a l'execució del contracte.

6. En compliment del deure de protecció el contractista haurà de garantir la seguretat i salut dels treballadors al seu servei en tots els aspectes relacionats amb el seu treball. A aquests efectes, en el marc de les seves responsabilitats, l'empresari realitzarà la prevenció de riscos laborals mitjançant l'adopció de quantes mesures siguin necessàries per a la seguretat i salut dels treballadors i mitjançant la constitució d'una organització i mitjans necessaris, havent de lliurar, amb caràcter previ a la formalització del contracte, la documentació que requereixi el departament de seguretat i salut laboral de la FGSHSCSP.



**ANNEX 3: MODEL D'AVAL DEFINITIU**

L'entitat *denominació* (en endavant, entitat avaladora), amb NIF XXXXXXXXXX i domicili al carrer XXXXXXXXXX, de *municipi i província*, codi postal XXXXX, representada per *nom, cognoms i DNI de la persona apoderada*, amb poders suficients per obligar-la en aquest acte, d'acord amb la validació de poders que consta a la part inferior d'aquest document,

**Avala:**

- *A nom i cognoms de la persona física avalada / denominació de la persona jurídica avalada*, amb NIF XXXXXXXXXX (en endavant, entitat avalada).
- En concepte de garantia definitiva, d'acord amb l'article 107.1 i l'article 108.1.b) de la Llei 9/2017, de 8 de novembre, de contractes del sector públic.
- Davant *òrgan o entitat del sector públic* amb NIF XXXXXXXXXX.
- En el marc de l'adjudicació de l'expedient de contractació XXXXXXXXXX.
- Per import de *en lletra i en xifra*.

L'entitat avaladora declara que compleix els requisits de l'article 56 del Reglament general de la Llei de contractes de les administracions públiques, aprovat mitjançant el Reial decret 1098/2001, de 12 d'octubre.

Aquest aval s'atorga solidàriament en relació amb l'obligat principal, amb renúncia expressa al benefici d'excussió i amb compromís de pagament al primer requeriment de la Caixa General de Dipòsits de la Generalitat de Catalunya, d'acord amb la normativa de contractes del sector públic i de la Caixa General de Dipòsits de la Generalitat de Catalunya.

Aquest aval s'ha de mantenir en vigor fins que *òrgan o entitat del sector públic* autoritzi la seva extinció, cancel·lació o devolució d'acord amb la normativa en matèria de contractes del sector públic.

Aquest aval s'ha inscrit al registre especial d'avalos de l'entitat el *data* amb el número XXXXXXXXXX

*Lloc i data*

*Entitat avaladora + segell*

*Signatura de les persones apoderades*

Validació de poders per l'Assessoria Jurídica del Departament de la Vicepresidència i d'Economia i Hisenda de la Generalitat de Catalunya, Gabinet Jurídic de la Generalitat de Catalunya o Advocacia de l'Estat		
Província	Data	Número o codi (Només Advocacia de l'Estat)



**ANNEX 4: MODEL DE CERTIFICAT D'ASSEGURANÇA DE CAUCIÓ PER A LA GARANTIA DEFINITIVA**

**Certificat individual d'assegurança número XXXXXXXXXXXXX**

**Pòlissa d'assegurança de caució número XXXXXXXXXXXXX**

L'entitat *denominació* (en endavant, entitat asseguradora), amb NIF XXXXXXXXXXX i domicili al carrer XXXXXXXXXXX, de *municipi i província*, codi postal XXXXX, representada per *nom, cognoms i DNI de les persones apoderades*, amb poders suficients per obligar-la en aquest acte, d'acord amb la validació de poders que consta a la part inferior d'aquest document,

**Assegura:**

- A *nom i cognoms de la persona física avalada / denominació de la persona jurídica avalada*, amb NIF XXXXXXXXXXX (en endavant, entitat prenedora de l'assegurança).
- En concepte de garantia definitiva, d'acord amb l'article 107.1 i l'article 108.1.c) de la Llei 9/2017, de 8 de novembre, de contractes del sector públic.
- Davant de *òrgan o entitat del sector públic*, amb NIF XXXXXXXXXXX (en endavant, entitat beneficiària).
- En el marc de l'adjudicació de l'expedient de contractació XXXXXXXXXXX.
- Per import de *en lletra i en xifra*.

L'entitat asseguradora declara que compleix els requisits de l'article 57 del Reglament general de la Llei de contractes de les administracions públiques, aprovat mitjançant el Reial decret 1098/2001, de 12 d'octubre.

La falta de pagament de la prima (única, primera o següents) no implica que l'entitat asseguradora quedi alliberada de la seva obligació. En concret, la falta de pagament de la prima no implica el dret de l'entitat asseguradora a resoldre, suspendre o extingir l'assegurança.

L'entitat asseguradora no podrà oposar a l'entitat assegurada les excepcions que puguin correspondre-li contra l'entitat prenedora de l'assegurança. L'entitat asseguradora assumeix el compromís de pagament al primer requeriment de la Caixa General de Dipòsits de la Generalitat de Catalunya, d'acord amb la normativa de contractes del sector públic i de la Caixa General de Dipòsits de la Generalitat de Catalunya.

Aquesta assegurança s'ha de mantenir en vigor fins que XXXXXXX (indiqueu organisme públic) autoritzi la seva extinció, cancel·lació o devolució d'acord amb la normativa en matèria de contractes del sector públic.

*Lloc i data*

*Entitat asseguradora + segell*

*Signatura de les persones apoderades*

Validació de poders per l'Assessoria Jurídica del Departament de la Vicepresidència i d'Economia i Hisenda de la Generalitat de Catalunya, Gabinet Jurídic de la Generalitat de Catalunya o Advocacia de l'Estat		
Província	Data	Número o codi (Només Advocacia de l'Estat)

