

PLEC DE PRESCRIPCIONS TÈCNIQUES

CS/CC00/1101331849/23/AMUP

SUBMINISTRAMENT AGREGAT DE RADIOFÀRMACS

INDEX

1.	Condicions generals	4
1.1.	Objecte de la contractació	4
1.2.	Característiques de la contractació	4
1.3.	Tècnics	4
2.	Requeriments obligatoris	4
2.1.	Normativa aplicable	4
2.2.	Especificacions tècniques generals	5
2.3.	Cessió d'equips, material complementari i material en dipòsit	5
3.	Com presentar la oferta	5
3.1	Oferta tècnica	5
3.2	Model d'oferta tècnica	6
3.3	Presentació de mostres	7
3.4	Documentació confidencial	8
4	Condicions obligatòries per a l'empresa contractista	9
4.1	Prevenició de riscos laborals	9
4.2	Formació	9
4.3	Manual d'usuari	9
4.4	Atributs logístics	9
4.5	Condicions logístiques i de subministrament	10
4.5.1	Condicions de subministrament	10
4.5.2	Garantia de subministrament	17
4.5.2.1	El Gestor de les incidències en compres (GIC)	17
4.5.2.2	Garanties durant l'execució del contracte	19
4.5.2.3	Termini de lliurament	19
4.5.2.4	Unitats mínimes de comanda	20
4.5.2.5	Retirada de Radiofàrmacs	20
4.5.3	Sistema EDI	20
4.6	Condicions de l'operador logístic (NO APLICABLE A RADIOFÀRMACS)	22
4.6.1	Embalatges	22
4.6.2	L'albarà	23
4.6.3	Recepció de mercaderies a l'operador logístic, Logaritme, AIE	24
4.6.4	Motius pels quals es pot rebutjar una mercaderia	24

4.6.5	Normes de seguretat per als xofers que transitin a Logaritme Serveis Logístics, AIE ..	25
4.7	Condicions dels lliurament al centre peticionari (no passen per l'operador logístic)	27

1. Condicions generals

1.1. Objecte de la contractació

L'objecte d'aquesta licitació és la contractació del subministrament de RADIOFÀRMACS per als Centres de l'Institut Català de la Salut i centres adherits.

1.2. Característiques de la contractació

Les empreses licitadores poden presentar oferta, d'acord amb el plec de clàusules administratives, o bé a tots els material que componen el lot o bé, si escau, a la totalitat dels materials que componen el lot. En aquest darrer cas (presentació obligatòria de tots els materials) serà l'**ANNEX A** el que determinarà quins lots tenen aquesta condició i seran desestimades les ofertes que no compleixin aquest requisit.

Les empreses licitadores només podran presentar una oferta per a cada referència/gama de l'agrupador al qual concorrin, llevat dels casos en que s'acceptin variants. S'entén per gamma els articles amb característiques tècniques que només es diferencien per la mida.

Les empreses licitadores han de tenir en compte a l'hora de configurar la seva oferta que una mateixa referència no es pot presentar en dos articles diferents. Una d'elles serà exclosa a criteri de la mesa d'adjudicació.

1.3. Tècnics

Durant la tramitació del procediment d'adjudicació, les empreses interessades no podran tenir contacte amb el personal tècnic designat en l'expedient.

2. Requeriments obligatoris

2.1. Normativa aplicable

Cadascun dels RADIOFÀRMACS inclosos en la seva oferta de les empreses licitadores ha de comptar amb la preceptiva autorització de l'Agència Espanyola del Medicament i Productes Sanitaris per a la seva comercialització i la seva inscripció en el Registre de Medicaments.

Les empreses licitadores hauran de manifestar expressament que, en cas de ser adjudicatàries, es comprometen a garantir un servei de qualitat en l'activitat de distribució, essent la seva funció prioritària i essencial l'abastiment als serveis de Radiofarmàcia dels hospitals, d'acord amb el que estableix l'article 67 del Reial decret legislatiu 1/2015, de 24 de juliol, pel qual s'aprova el text refós de la Llei de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris, amb especial èmfasi en les següents exigències contingudes a l'article 69 de la norma esmentada:

- Mantenir unes existències mínimes de Radiofàrmacs que garanteixin una adequada continuïtat de l'abastiment a tot i cadascun dels centres destinataris, qüestió que es posa en relació amb l'obligat respecte al principi de continuïtat que atribueix la llei en el seu article 3 als laboratoris farmacèutics com a responsables de la distribució i venda de medicaments.
- Assegurar els terminis de lliurament que s'indiquen en el present plec
- Garantir l'observança de les condicions concretes de conservació dels medicaments

Si, no obstant, observades aquestes exigències, es produís una **ruptura de l'estoc de seguretat**, serà obligació de l'empresa contractista **notificar-ho** anticipadament a cadascun **dels serveis de farmàcia** indicats a l'annex 1 del Plec de clàusules administratives, a la **Gerència de Compres** a través del **Gestor d'incidències en compres** i als **centres IDI** a través del mail: **aprovisionaments.idi@gencat.cat**

2.2. Especificacions tècniques generals

Les característiques tècniques dels articles que conformen l'objecte de la contractació són les que consten en el llistat de l'**ANNEX B - Descripció tècnica de materials de l'expedient**.

2.3. Cessió d'equips, material complementari i material en dipòsit

Les empreses licitadores han de tenir en compte, a l'hora de configurar la seva oferta, les necessitats establertes a l'ANNEX 9 del PCAP en relació a la cessió d'equips, material en dipòsit, etc que allà es pugui establir.

3. Com presentar la oferta

3.1 Oferta tècnica

El/s model/s d'oferta tècnica que a continuació es descriuen s'hauran de presentar, obligatòriament, en els formats que s'adjunten en aquest plec de prescripcions tècniques.

No s'ha de presentar documentació bibliogràfica pròpia de l'empresa, ni cap catàleg ni cap documentació no sol·licitada. Si és el cas, l'òrgan de contractació la requerirà.

L'aportació de documentació complementaria haurà d'estar degudament codificada i identificada com a tal. Només s'acceptarà aquella documentació complementària que serveixi per a acreditar algun requeriment sol·licitat i que no apareix a la Product Data.

La documentació ha d'estar traduïda al català o castellà. La presentació en un altre idioma serà motiu de desistiment de la oferta.

3.2 Model d'oferta tècnica

La configuració dels sobres s'indica en el quadre de característiques, indicant-se si hi ha sobre 1, sobre 2bis, sobre 2 i sobre 3

Quan hi ha documentació a presentar en el sobre 2 bis, s'haurà de presentar, allò indicat al quadre de característiques i/o

- **Model de criteris avaluables mitjançant aplicació de judici de valor, ANNEX C**
S'ha d'omplir l'Excel Licitació 11012xxxxx_2bis

La informació continguda en aquest sobre no podrà contenir cap informació sol·licitada en els sobres següents i que desvetlli el secret de la oferta. La oferta serà desestimada si s'incompleix amb el requeriment anterior.

Quan hi ha documentació a presentar en sobre 2 s'haurà de presentar, allò indicat al quadre de característiques i/o

- **Fitxa tècnica electrònica individual del producte, ANNEX D1 – Model i Guia de la fitxa tècnica electrònica individual, pàgina 1 i 2**

A la *Guia* es detallen tots els camps de la fitxa tècnica electrònica amb la descripció de cada un d'ells i, en alguns casos, s'indica quina informació cal facilitar.

Per a la confecció de les fitxes tècniques electròniques també s'especifica d'on es pot obtenir la dada per automatitzar el bolcatge de dades.

El fitxer que conté la fitxa tècnica individual de cada codi que s'ha presentat a la licitació, s'ha d'anomenar de la forma següent: **Núm. de Lot-Codi SAP/Codi agrupador.xls**

Exemple codi SAP: Lot1-30000001.xls o .xlsx

Exemple codi agrupador: Lot1-999301587.xls o .xlsx

- **Llista-resum, Model i Guia, ANNEX D2 de les fitxes presentades a la licitació.**

A la *Guia* es descriuen tots els camps de la llista-resum i la descripció de cada un d'ells i, en alguns casos, s'indica quina informació cal facilitar.

El fitxer que conté la llista-resum de les fitxes tècniques presentades a la licitació, s'ha d'anomenar de la forma següent: **Resum**

Exemple: Resum.xls o .xlsx

- **Fitxa tècnica pròpia del producte/empresa licitadora o Product Data.(no aplica a medicaments i/o Radiofàrmacs)**

La documentació tècnica pròpia del producte/empresa licitadora (product data), s'ha de presentar en una sola carpeta ZIP que contingui totes fitxes que es presenten.

La documentació ha d'estar traduïda al català o castellà. La presentació de la Product Data en un altre idioma serà motiu de desistiment de la oferta.

Aquesta carpeta s'ha d'anomenar: **ProductData**

En el cas que la Product Data no reflecteixi els requisits sol·licitats l'empresa haurà de presentar el certificat del fabricant que garanteixi el compliment d'aquests requisits. Aquest certificat haurà d'estar traduïda al català o castellà i presentat com a "Documentació complementària a la Product Data". La no presentació d'aquest certificat podrà ser motiu d'exclusió.

Dins d'aquesta carpeta .ZIP hi haurà totes les fitxes tècniques pròpies. El fitxer de cada una de les fitxes tècniques pròpies presentada, haurà d'anomenar-se d'aquesta forma: **PD-Núm. de Lot-Codi SAP/Codi agrupador**

Exemple codi SAP:PD-Lot1-30000001

Exemple codi agrupador: PD-Lot1-999301587

Les ofertes que no presentin la fitxa pròpia del producte Product Data de forma individual per cada article, no seran valorades.

Les ofertes que no presentin la informació en aquests models no seran valorades. Nogensmenys, en cas d'incongruència entre la Fitxa tècnica electrònica individual i la Product Data només es tindrà en compte la informació continguda en la Product Data.

3.3 Presentació de mostres

En cas que en el quadre de característiques s'indiqui l'obligació de presentar mostres, aquestes s'hauran de lliurar en les condicions i quantitats establertes a **l'ANNEX E – presentació de mostres**

Cada mostres haurà d'anar etiquetada amb les dades següents:

- Codi expedient **CS/CC00/1101222524/21/AMUP**
- NIF i nom de l'empresa
- Codi SAP/Codi Agrupador
- Referència

Cada paquet ha de contenir, per cada referència presentada, el nombre de mostres que s'indiquen en **l'ANNEX E – Presentació de mostres. Relació de codis SAP afectats.**

Les mostres es lliuraran a- **Subministrament de Materials**, a l'adreça següent:

Institut Català de la Salut
Gerència de Compres (2ª planta)
Gran Via de les Corts Catalanes, 587
08007 BARCELONA

En el supòsit que no es presentin les mostres als codis sol·licitats en **l'ANNEX E**, l'oferta presentada no serà avaluada i, per tant, serà desestimada.

L'òrgan de contractació, si ho considera oportú, es reserva el dret de sol·licitar mostres durant el període d'avaluació de les ofertes. En cas que es requereixin altres mostres, el licitador haurà de lliurar-les al lloc i persona de contacte que s'indiqui en la sol·licitud i en el termini màxim que s'indiqui a la petició. Si el licitador incompleix alguna de les condicions establertes a la sol·licitud de mostres la seva oferta serà desestimada.

Amb les mostres presentades, l'Institut Català de la Salut es reserva el dret de fer-ne l'ús que estimi convenient. Si el licitador vol recuperar l'excedent ho haurà d'indicar per escrit a la Gerència de Compres en el moment del lliurament.

Totes les despeses que es puguin produir per al lliurament i recollida de mostres aniran a càrrec del proveïdor.

3.4 Documentació confidencial

Els documents i les dades presentades per les empreses licitadores en el sobre 2 i 2bis es poden considerar de caràcter confidencial si inclouen secrets industrials, tècnics o comercials i/o drets de propietat intel·lectual i la seva difusió a terceres persones pugui ser contrària als seus interessos comercials legítims, perjudicar la competència lleial entre les empreses del sector; o bé quan el seu tractament pugui ser contrari a les previsions de la normativa en matèria de protecció de dades de caràcter personal. Així mateix, el caràcter confidencial afecta a qualsevol altre informació amb un contingut que es pugui utilitzar per falsejar la competència, ja sigui en aquest procediment de licitació o en altres de posteriors.

No tenen en cap cas caràcter confidencial l'oferta econòmica de l'empresa, ni les dades incloses en el DEUC. Així mateix tampoc tindrà caràcter confidencial cap ANNEX o MODEL sol·licitat per l'ICS.

La determinació de documentació com a confidencialitat que es presenti ha de ser necessària i proporcional a la finalitat o interès que es vol protegir i ha de determinar de forma expressa i justificada els documents i/o les dades facilitades que considerin confidencials. No s'admeten declaracions genèriques o no justificades del caràcter confidencial.

En tot cas, correspon a l'òrgan de contractació valorar si la qualificació de confidencial de determinada documentació és adequada i, en conseqüència, decidir sobre l'accés o la vista de dita documentació, prèvia audiència de l'empresa o les empreses licitadores afectades.

La designació de la documentació com a confidencial comporta la obligació de presentar-la en fitxer independent de la resta de documentació, en l'espai habilitat a tal efecte en l'eina del Sobre Digital. No s'admetrà cap document barrejat amb documentació no confidencial.

4 Condicions obligatòries per a l'empresa contractista

4.1 Prevenció de riscos laborals

L'empresa contractista haurà de complir amb la normativa específica de prevenció de riscos laborals.

Així mateix, s'aportarà obligatòriament la documentació necessària (Fitxes de Seguretat) de tots aquells productes que puguin suposar algun risc per a la salut dels treballadors, d'acord amb el que estableixi la normativa vigent.

4.2 Formació

L'empresa contractista haurà de formar al personal en el correcte ús dels productes adjudicats, si el centre destinatari dels mateixos així ho requereix.

4.3 Manual d'usuari

L'empresa contractista haurà de lliurar, si escau, un manual d'usuari, document d'instruccions o protocol d'utilització del material adjudicat quan se'ls requereixi, preferiblement en català, i si no es possible, en castellà.

4.4 Atributs logístics

Les empreses contractistes hauran de mantenir, **obligatòriament**, les dades dels Atributs logístics requerits a l'aplicació del sistema estandarditzat de Fitxa Tècnica Electrònica de qualsevol catàleg GDSN (Global Data Synchronisation Network).

El proveïdor de catàleg GDSN de l'empresa contractista ha de ser l'encarregat de lliurar a l'ICS els atributs logístic dels articles adjudicats a l'expedient, a l'adreça FTP que s'indica al quadre de característiques, en el format que es detalla a l'**ANNEX F – Especificacions tècniques de la fitxa d'atributs logístics**.

Els atributs obligatoris són els següents:

- Codi SAP
- Núm. d'expedient (l'informat a la capçalera de la fitxa tècnica)
- Dimensions
- Pes
- Temperatura conservació
- GTIN de les diferents agrupacions
- Quantitats de cada agrupació
- Referència
- Marca
- Model
- Traçabilitat
- Imatge del producte
- Tipus de perillositat
- Classe de mercaderia perillosa
- Fitxa de seguretat
- Caducitat de lliurament
- Unitat de mesura de gestió

Abans de la formalització del contracte s'han d'incorporar al sistema indicat les dades dels material adjudicats.

4.5 Condicions logístiques i de subministrament

4.5.1 Condicions de subministrament

Les empreses contractistes es comprometen a subministrar els materials adjudicats amb la caducitat mínima que s'indiqui en el moment de l'adjudicació a la fitxa dels atributs logístics.

Les empreses contractistes retiraran els materials defectuosos i, sense cap càrrec, els substituirà per altres de nous en les condicions adequades.

El material desembalat però no fet servir i en correcte estat, es retornarà al proveïdor, que no el facturarà.

Si les empreses contractistes tenen materials en dipòsits en els centres, hauran de garantir que les caducitats estiguin dins dels marges que s'ha establert a la fitxa d'atributs.

Lot 1. Equips Reactius

Les empreses adjudicatàries han de lliurar el material amb una caducitat mínima **de 5 mesos** des de la data de lliurament al centre.

En el cas que existeixin quantitats d'equips reactius dipositats (material en estoc) per l'adjudicatari en el centre peticionari que s'hagin caducat, l'empresa adjudicatària es farà càrrec de la reposició amb total indemnitat per l'ICS.

Les comandes URGENTS seran ateses i subministrades dins de les 48 hores següents des de la data de la comanda.

El termini màxim de lliurament dels productes serà el mínim possible des de que el centre peticionari hagi fet la comanda(mai superior a una setmana).

Les empreses adjudicatàries hauran d'acreditar la capacitat de subministrar equips alternatius.

Lot 2 i 6 . Generadors

Els Generadors hauran de ser lliurats abans de les 8:00 h. del matí per poder realitzar l'activitat assistencial

L'empresa adjudicatària es compromet a mantenir les existències que garanteixin una adequada continuïtat de l'abastiment a tot i cadascun dels centres peticionaris.

L'empresa adjudicatària es farà càrrec dels costos de transport i retirada dels generadors caducats.

L'empresa adjudicatària es compromet a realitzar la retirada dels generadors, una vegada transcorregudes almenys 11 setmanes des de la data de calibratge, sense cap cost i subministrarà material d'embalatge de cartó i poliestirè en cas que fos necessari.

Les Unitats de Radio farmàcia dels centres podran modificar l'activitat del generador i el termini de lliurament , així com la cancel·lació de comandes amb antelació suficient amb total indemnitat per als centres

Lot 3. Radiofàrmac preparats per al seu ús.

Els Radiofàrmacs preparats per al seu ús hauran de ser lliurats abans de les 10:00 hores del matí per poder realitzar l'activitat assistencial.

Serà motiu de penalització el retard en el lliurament o la manca parcial o total de lliurament(segons pla de subministrament ofert) dels Radiofàrmacs preparats per al seu ús que per causes imputables i inherents al procés de subministrament del radiofàrmac afectin a la impossibilitat de realitzar la prova. La penalització comportarà el lliurament sense cost per l'ICS i entitats adherides de la dosi/s necessària per realitzar la prova suspesa.

Els Radiofàrmacs preparats pel seu ús aniran acompanyats d'un document on constarà l'activitat real segons el dia de lliurament i l'activitat nominal al dia del calibratge.

Lot 4. Càpsules de Tractament.

Las càpsules de tractament hauran de ser lliurats abans de les 10:00 hores del matí per poder realitzar l'activitat assistencial.

Serà motiu de penalització el retard en el lliurament o la manca parcial o total de lliurament(segons pla de subministrament ofert) de las càpsules de tractament que per causes imputables i inherents al procés de subministrament del radiofàrmac afectin a la impossibilitat de realitzar la prova. La penalització comportarà el lliurament sense cost per l'ICS i entitats adherides de la dosi/s necessària per realitzar la prova suspesa.

Las càpsules de tractament aniran acompanyats d'un document on constarà l'activitat real segons el dia de lliurament i l'activitat nominal al dia del calibratge.

Lot 8 : Radiofàrmac PET

a) F-18 FLÚORDESOXIGLUCOSA(FDG)

- Els imports es desglossaran en relació a si el radiofàrmac està destinat a activitat assistencial o de recerca.
- Les sol·licituds de dosis de FDG programades s'enviaran diàriament directament des de la Unitat PET del Centre sol·licitant el dia previ al dia previst de la recepció, segons el procediment acordat amb el proveïdor.
- A la sol·licitud s'especificarà el radiofàrmac (FDG), l'hora/hores prevista/es de calibratge i el nombre de dosis demanades.
- Per al lot FDG assistencial, es podran demanar dosis urgents no programades al laboratori adjudicatari, el qual haurà de garantir el subministrament de més del 50% de les dosis urgents sol·licitades amb un temps de resposta màxim de 3 hores. Les sol·licituds de dosis de FDG urgents es pactaran primer telefònicament amb l'empresa subministradora i després per escrit.
- Totes les dosis seran lliurades a la Unitat PET del centre sol·licitant, segons demanda (primera entrega a les 7:00 a l'Hospital Universitari de Bellvitge, a les 7.30h a l'Hospital Universitari Vall d'Hebron i a les 08:00h a l'Hospital Universitari Doctor Josep Trueta i a l'Hospital Universitari Sant Joan de Reus). En cas excepcional, l'empresa adjudicatària haurà de poder lliurar dosis fora del termini previst.
- El lliurament es realitzarà amb una antelació mínima de 30 minuts de l'hora prevista sol·licitada. Només es facturaran les dosis rebudes completes que hagin estat prèviament sol·licitades.
- Tots els vials amb dosis de FDG han d'estar identificats amb el nom del radiofàrmac i del producte farmacèutic, el número de lot de producció, l'activitat nominal, el volum, la data i l'hora de calibratge i la data i l'hora de caducitat. Totes les dosis seran lliurades amb les característiques específiques i certificats exigits per la legislació vigent.
- L'activitat de cada dosi de FDG serà de 444MBq (12mCi). La presentació serà en vials multidosis. Per calcular l'activitat d'un vial multidosis i l'activitat dels diferents enviaments en un mateix dia s'ha de calcular 1 hora entre cada dosi, segons l'esquema següent:

Nº Dosis	T (min)	Factor*	mCi injectats	mCi Arribada	Suma (mCi)
----------	---------	---------	---------------	--------------	------------

1	0	1,0000	12,00	12,00	12,0
2	60	1,4609	12,00	17,53	29,5
3	120	2,1343	12,00	25,61	55,1
4	180	3,1181	12,00	37,42	92,6
5	240	4,5554	12,00	54,67	147,2
6	300	6,6552	12,00	79,86	227,1
7	360	9,7228	12,00	116,67	343,8
8	420	14,204484	12,00	170,45	514,2

* Factor que modula el període de semidesintegració de la FDG.

Per l'Hospital Universitari de Bellvitge, si les necessitats assistencials ho requereixen es sol·licitarà:

- **Opció A:** 2 entregues diàries de FDG: la primera amb 14-15 dosis de 12 mCi calibrades a les 07:30 cada 60 minuts amb entrega a les 07:00 i la segona entrega amb 7 - 9 dosis aprox de 12 mCi calibrades cada 60 minuts a les 13:30 o 14:30 amb entrega a la 13:00
- **Opció B:** 3 entregues diàries de FDG: la primera amb 7 dosis de 12 mCi calibrades a les 07:30 cada 60 minuts amb entrega a les 07:00, una segona entrega amb 4- 6 dosis de 12 mCi calibrades cada 60 minuts a les 11:00 amb entrega a les 10:30 i una tercera entrega amb 7 - 9 dosis aprox de 12 mCi calibrades cada 60 minuts a les 13:30 o 14:30 amb entrega a la 13:00.

En l'Hospital Universitari Vall d'Hebron i l'Hospital Universitari Doctor Josep Trueta i a l'Hospital Universitari Sant Joan de Reus es subministraran totes les dosis del torn de treball (matí i/o tarda) en un únic enviament, tenint en compte l'activitat prevista a l'hora d'injecció. En casos excepcionals de previsió inferior de subministrament de les dosis en els horaris esmentats el contractista ho comunicarà al centre. Aquests casos han de ser inferiors al 20% del total del primer lliurament a l'Hospital Universitari de Bellvitge i del subministrament de totes les dosis del torn a l'Hospital Universitari Vall d'Hebron i l'Hospital Universitari Doctor Josep Trueta i a l'Hospital Universitari Sant Joan de Reus. A partir d'aquest 20 %, es compensarà amb un lliurament d'una dosis gratuïta del FDG per cada incompliment, amb una avaluació semestral.

- El laboratori subministrador lliurarà el certificat d'alliberament del radiofàrmac exigint per la legislació, via correu electrònic o directament amb els vials subministrats per cada lot subministrat.
- El laboratori subministrador haurà d'arxivar periòdicament els controls de qualitat exigits per la legislació que estaran disponibles a demanda i lliurarà a l'ICS i entitats adherides un certificat anual de qualitat.
- Si el laboratori adjudicador no pot subministrar dosis de FDG les Unitats PET podran sol·licitar aquestes dosis a altres empreses subministradores. Per aquest motiu haurà de disposar d'un

acord de proveïment amb al menys un altre ciclotró o qualsevol altre mitjà que asseguri el subministrament de FDG en cas d'averia amb les mateixes condicions econòmiques del concurs.

- Si el laboratori farmacèutic no pot subministrar dosis durant tot un dia, haurà de compensar amb el lliurament d'una quantitat de dosis gratuïtes major o igual a un terç de les dosis sol·licitades.
- En el cas de retard del lliurament l'empresa subministradora haurà d'avisar telefònicament i per escrit (fax o Mail) a la Unitat el més aviat possible. Si el retard és puntual i superior als 30 minuts des de l'hora prevista de lliurament, es compensarà l'activitat no rebuda en el següent enviament sense que comporti cap despesa addicional per a l'ICS i entitats adherides. En el cas de retard del lliurament de més de 2 hores es pactarà amb la unitat el dia i l'hora de la recepció de dosis gratuïtes de compensació (1 dosi gratuïta per cada 2 hores de retard).
- Les sol·licituds de dosis podran ser anul·lades o retardades per l'ICS fins 2 hores abans de l'hora prevista de calibratge amb causes justificades (avaria de l'equipament, catàstrofe a la instal·lació, ...), que seran degudament notificades al contractista.
- Les dosis de cada torn hauran de subministrar-se preferiblement en un únic vial, com a màxim en dos vials per torn de treball.
- Es subministrarà de manera gratuïta les dosis necessàries per la calibració dels equips PET a cada Unitat.

b) F-18 FLUORCOLINA

- Els imports es desglossaran en relació a si el radiofàrmac està destinat a activitat assistencial o de recerca.
- Les sol·licituds de dosis de F-18 Fluorcolina assistencial i de recerca programades es realitzaran directament des de la Unitat PET del Centre sol·licitant, segons el procediment acordat amb el proveïdor.
- Totes les dosis seran lliurades a la Unitat PET del centre sol·licitant, segons demanda, en l'horari establert per a cadascun dels centres sol·licitant. En cas excepcional, l'empresa adjudicatària haurà de poder lliurar dosis fora del termini previst.
- Tots els vials amb dosis de F-18 Fluorcolina han d'estar identificats amb el nom del radiofàrmac i del producte farmacèutic, el número de lot de producció, l'activitat nominal, el volum, la data i l'hora de calibratge i la data i l'hora de caducitat. Totes les dosis seran lliurades amb les característiques específiques i certificats exigits per la legislació vigent.
- L'activitat de cada dosi de F-18 Fluorcolina serà de 185 MBq (5 mCi) o de 370 MBq (10 mCi). La forma de presentació serà preferiblement en vials multidosis. L'interval de calibratge entre dosis serà de 1 hora aplicant-se el mateix factor que modula el període de semidesintegració de la FDG.
- L'hora de lliurament ha de ser com a mínim de 30 minuts abans de l'hora prevista sol·licitada. Només es facturaran les dosis rebudes completes que hagin estat prèviament sol·licitades.
- Si el laboratori adjudicador no pot subministrar dosis de F-18 Fluorcolina les Unitats PET podran sol·licitar aquestes dosis a altres empreses subministradores. Per aquest motiu haurà de disposar

d'un acord de proveïment amb almenys un altre ciclotró que assegurí el subministrament de F-18 Fluorcolina i en cas d'averia amb les mateixes condicions econòmiques del concurs.

- El proveïdor ha de garantir el subministrament almenys un dia a la setmana i haurà de comunicar el calendari de producció d'aquest radiofàrmac trimestralment.
- El laboratori subministrador lliurarà el certificat d'alliberament del radiofàrmac exigít per la legislació, via correu electrònic o directament amb els vials subministrats per cada lot subministrat.
- En cas de no lliurament o lliurament dels radiofàrmacs amb horari i activitat diferents a les demanades que comporti un canvi en la programació assistencial es compensarà en la factura de la propera comanda amb dosis gratuïtes, que compensin el número d'exploracions anul·lades.

c) F-18 FLUTEMETAMOL

- Els imports es desglossaran en relació a si el radiofàrmac està destinat a activitat assistencial o de recerca.
- Les sol·licituds de dosis de F-18 Flutemetamol programades es realitzaran per escrit (fax o Mail) segons protocol de sol·licitud amb la empresa subministradora.
- A la sol·licitud s'especificarà el radiofàrmac, l'hora/es prevista/es d'administració i el nombre de dosis demanades.
- L'activitat de cada dosi de F-18 Flutemetamol serà de 185 MBq (5 mCi). La forma de presentació serà preferiblement en vials multidosis. El interval de calibratge entre dosis serà de 45 minuts.
- El lliurament es realitzarà amb una antelació mínima de 30 minuts de l'hora prevista sol·licitada. Només es facturaran les dosis rebudes completes que hagin estat prèviament sol·licitades.
- Tots els vials amb dosis de F-18 Flutemetamol han d'estar identificats amb el nom del radiofàrmac i del producte farmacèutic, el número de lot de producció, l'activitat nominal, el volum, la data i l'hora de calibratge i la data i l'hora de caducitat. Totes les dosis seran lliurades amb les característiques específiques i certificats exigits per la legislació vigent.
- El laboratori subministrador lliurarà les dosis amb el certificat d'alliberament i els controls de qualitat via correu electrònic per cada lot subministrat.
- Si el laboratori adjudicador no pot subministrar dosis de F-18 Flutemetamol les Unitats PET podran sol·licitar aquestes dosis a altres empreses subministradores. Per aquest motiu haurà de disposar d'un acord de proveïment amb almenys un altre ciclotró que assegurí el subministrament de F-18 Amiloide en cas d'averia amb les mateixes condicions econòmiques del concurs.
- El proveïdor ha de garantir el subministrament almenys un dia a la setmana i haurà de comunicar el calendari de producció d'aquest radiofàrmac trimestralment.
- En cas de no lliurament o lliurament dels radiofàrmacs amb horari i activitat diferents a les demanades que comporti un canvi en la programació assistencial es compensarà en la factura de la propera comanda amb dosis gratuïtes, que compensi les exploracions no realitzades.

d) F-18 FLORBETABEN

- Els imports es desglossaran en relació a si el radiofàrmac està destinat a activitat assistencial o de recerca.
- Les sol·licituds de dosis de F-18 Florbetaben programades es realitzaran per escrit (fax o Mail) segons protocol de sol·licitud amb la empresa subministradora.
- A la sol·licitud s'especificarà el radiofàrmac, l'hora/es prevista/es d'administració i el nombre de dosis demanades.
- L'activitat de cada dosi de F-18 Florbetaben serà de 296 MBq (8 mCi). La forma de presentació serà en vials multidosis. El interval de calibratge entre dosis serà de 45 minuts.
- El lliurament es realitzarà amb una antelació mínima de 30 minuts de l'hora prevista sol·licitada. Només es facturaran les dosis rebudes completes que hagin estat prèviament sol·licitades.
- Tots els vials amb dosis de de F-18 Florbetaben han d'estar identificats amb el nom del radiofàrmac i del producte farmacèutic, el número de lot de producció, l'activitat nominal, el volum, la data i l'hora de calibratge i la data i l'hora de caducitat. Totes les dosis seran lliurades amb les característiques específiques i certificats exigits per la legislació vigent.
- El laboratori subministrador lliurarà les dosis amb el certificat d'alliberament i els controls de qualitat via correu electrònic per cada lot subministrat.
- El proveïdor ha de garantir el subministrament almenys un dia a la setmana i haurà de comunicar el calendari de producció d'aquest radiofàrmac trimestralment.
- Si el laboratori adjudicador no pot subministrar dosis de F-18 Florbetaben les Unitats PET podran sol·licitar aquestes dosis a altres empreses subministradores. Per aquest motiu haurà de disposar d'un acord de proveïment amb almenys un altre ciclotró que asseguri el subministrament de 18F Florbetaben en cas d'averia amb les mateixes condicions econòmiques del concurs.
- En cas de no lliurament o lliurament dels radiofàrmacs amb horari i activitat diferents a les demanades que comporti un canvi en la programació assistencial es compensarà en la factura de la propera comanda amb dosis gratuïtes, que compensi les exploracions no realitzades.

e) F-18 FDOPA

- Les sol·licituds de dosis de F-18 FDOPA assistencial i de recerca i/o programades es realitzaran directament des de la Unitat PET del Centre sol·licitant, segons el procediment acordat amb el proveïdor.
- Totes les dosis seran lliurades a la Unitat PET del centre sol·licitant, segons demanda, en l'horari establert per a cadascun dels centres sol·licitant. En cas excepcional, l'empresa adjudicatària haurà de poder lliurar dosis fora del termini previst.
- Tots els vials amb dosis de F-18 FDOPA han d'estar identificats amb el nom del radiofàrmac i del producte farmacèutic, el número de lot de producció, l'activitat nominal, el volum, la data i l'hora de calibratge i la data i l'hora de caducitat. Totes les dosis seran lliurades amb les característiques específiques i certificats exigits per la legislació vigent.

- L'activitat de cada dosi de F-18 FDOPA serà de 185 MBq (5 mCi). La forma de presentació serà preferiblement en vials multidosis. L'interval de calibratge entre dosis serà de 1 hora.
- L'hora de lliurament ha de ser com a mínim de 30 minuts abans de l'hora prevista sol·licitada. Només es facturaran les dosis rebudes completes que hagin estat prèviament sol·licitades.
- Si el laboratori adjudicador no pot subministrar dosis de F-18 FDOPA les Unitats PET podran sol·licitar aquestes dosis a altres empreses subministradores. Per aquest motiu haurà de disposar d'un acord de proveïment amb almenys un altre ciclotró que asseguri el subministrament de F-18 FDOPA en cas d'averia amb les mateixes condicions econòmiques

del concurs.

- El proveïdor ha de garantir el subministrament almenys un dia a la setmana i haurà de comunicar el calendari de producció d'aquest radiofàrmac trimestralment.
- El laboratori subministrador lliurarà el certificat d'alliberament i el control de qualitat del radiofàrmac exigut per la legislació, via correu electrònic per cada lot subministrat.
- En cas no lliurament o de lliurament dels radiofàrmacs amb horari i activitat diferents a les demanades que comporti un canvi en la programació assistencial es compensarà en la factura de la propera comanda amb dosis gratuïtes, que compensarà en número d'exploracions anul·lades.

f) GA-68 DOTATOC

- Els imports es desglossaran en relació a si el radiofàrmac està destinat a activitat assistencial o de recerca.
- L'activitat de cada dosi de Ga-68 DOTATOC serà de 195MBq (5 mCi). La forma de presentació serà preferiblement en vials monodosis.
- Totes les dosis seran lliurades a la Unitat PET del centre sol·licitant, segons demanda, en l'horari establert per a cadascun dels centres sol·licitants.
- L'hora de lliurament serà com a mínim de 15 minuts abans de l'hora de calibratge.
- En el cas de retard del lliurament que comporti una disminució d'activitat que impossibiliti l'exploració el laboratori subministrador compensarà en la factura de la propera comanda amb dosis gratuïtes, que compensi les exploracions no realitzades.
- El proveïdor ha de garantir el subministrament al menys tres dies a la setmana, i haurà de comunicar el calendari de producció d'aquest radiofàrmac trimestralment.

4.5.2 Garantia de subministrament

4.5.2.1 El Gestor de les incidències en compres (GIC)

Les incidències que en relació als materials adjudicats es puguin produir durant la vigència del contracte, s'hauran de notificar a través de la web **Gestor d'incidències en compres (GIC)**. El GIC té tipificades la majoria d'incidències que es produeixen habitualment i és una eina que agilitza i millora la comunicació de la seva resolució. Es una web gratuïta.

Les casuístiques que s'han de notificar a través del GIC són:

- Variacions en la comanda:
 - Diferències en el preu de la comanda, per motius diversos
 - Diferències en les referències, ja sigui per errors o canvis
 - Discontinuitats o obsolescències
 - Cessions/canvis societaris de materials adjudicats
- Notificacions de previsió de ruptures d'estoc

L'adreça del GIC és: <https://www1.ics.gencat.cat/gestiocompres>.

La sol·licitud d'**Alta d'un nou usuari**, la gestiona **el propi** interessat quan accedeix a l'aplicació, complimentant la informació que es requereix al prémer l'opció '*Sol·licitud d'alta de nou usuari*', a l'apartat '*Alta per a nous usuaris*'. El primer usuari d'un NIF serà el que, posteriorment, **validarà** les altes **de les noves sol·licituds** del mateix NIF i **exercirà les funcions d'administrador**. **Quan es sol·liciti un nou usuari, l'administrador del NIF** rebrà un correu notificant **que cal la validació** d'una **alta**. Al *Manual d'usuari GIC – proveïdors*, al final hi ha l'*Annex administrador NIF*'.

En l'apartat "*Guies i avisos*", es troben els *Manuais d'usuari proveïdor* i l'*Índex d'incidències del GIC*. En cas que requereixin més informació al respecte, es poden adreçar a gestorgic.ics@gencat.cat

La no tramitació d'informació de qualsevol incidència en relació al material adjudicat per part de l'empresa adjudicatària a través del GIC comportarà incompliment de les condicions especials d'execució definides al plec de clàusules administratives.

Les empreses contractistes es comprometen a mantenir l'estoc suficient per garantir una adequada continuïtat en l'abastiment a tots i cadascun dels centres destinataris.

En el cas d'impossibilitat del subministrament s'haurà notificar a la Gerència de Compres a través del Gestor d'Incidències en Compres (GIC) a l'enllaç <https://www1.ics.gencat.cat/gestiocompres> segons correspongui:

a) Per a ruptures amb alternativa:

Agrupació	PROVEÏDORS
Tipus	404. Avís de previsió de ruptura d'estoc AMB alternativa
Motiu	Ruptura d'estoc amb una referència alternativa
Documents obligatoris a annexar	

- F010-Fitxa tècnica actual*
- F011-Fitxa tècnica de l'alternativa*
- P010-Pressupost*
- E010-Escrit del proveïdor informant el temps estimat de ruptura

b) Per a ruptures sense alternativa

Agrupació	PROVEÏDORS
Tipus	405. Avís de previsió de ruptura d'estoc SENSE alternativa
Motiu	Ruptura d'estoc amb una referència sense alternativa
Documents obligatoris a annexar	
- No requereix document obligatori	

Les empreses contractistes hauran de disposar d'un telèfon i/o correu electrònic específic de contacte per qualsevol consulta que pugui sorgir o notificar incidències que posin en perill el subministrament.

4.5.2.2 Garanties durant l'execució del contracte

Donat que a l'adjudicació només es far constar el codi SAP adjudicat i la referència corresponent a la MARCA i MODEL però només consta la relació d'aquelles mides sol·licitades pels centres peticionaris en el moment de l'adjudicació, l'empresa contractista podrà subministrar béns addicionals als adjudicats, durant el període de durada de l'acord marc o dels contractes basats en l'acord marc, sempre que estiguin dins de la mateixa gamma de béns. S'entén com a gamma totes les mides associades a la MARCA i REFERÈNCIA ADJUDICADA.

L'empresa contractista resta obligada a presentar preus més favorables als inicialment adjudicats, si els preus i condicions amb què liciten en el mercat milloren els de l'adjudicació. La presentació de preus més favorables s'haurà de comunicar a la Gerència de Compres a través del Gestor d'incidències en compres (GIC).

L'empreses contractistes haurà de disposar de personal suficient i amb la qualificació tècnica necessària per garantir la qualitat dels béns i l'execució dels controls procedents d'acord amb el que disposa la Llei.

4.5.2.3 Termini de lliurament

Les empreses contractistes han de lliurar el material en la data i franja horària que s'indica a l'ordre d'entrega que emet l'operador logístic de l'ICS, Logaritme Serveis Logistics, AIE o centre peticionari, la qual es notifica en la comanda i/o missatge ORDERS.

L'incompliment d'aquests requisits comportarà les penalitats que s'especifiquen al plec de clàusules administratives particulars, podent comportar, fins i tot, la resolució anticipada del contracte a instància de l'òrgan de contractació.

4.5.2.4 Unitats mínimes de comanda

La unitat mínima de comanda serà equivalent a la forma de presentació del producte, per exemple: caixa de 2 unitats; bossa de 50 unitats; etc.

No hi ha quantitat ni import mínim de comanda. Al ser un subministrament de tracte successiu, les quantitats d'unitats de les comandes vindran determinades en funció de les necessitats dels centres.

4.5.2.5 Retirada de Radiofàrmacs

Les empreses licitadores hauran d'acreditar un procediment preestablert de notificació i retirada urgent de medicaments en els casos que es doni qualsevol problema en algun dels medicaments lliurats, tant detectats d'ofici per part seva com per les autoritats sanitàries o per errors d'entrega als centres, en els casos de problemes relacionats amb la seguretat i qualitat dels mateixos.

4.5.3 Sistema EDI

L'operador logístic de l'ICS i, els centres peticionaris de forma progressiva, utilitza el sistema **EDI** com a únic mitjà d'intercanvi de documents comercials amb els proveïdors. En concret intercanvia els següents documents:

- Comandes a proveïdor (missatge ORDERS D.96A UN EAN008)
- Resposta del proveïdor a la comanda (missatge ORDRSP D.96A UN EAN005)
- En aquest missatge haurà de verificar els camps següents:
 - Codi EAN (GTIN)
 - Referència del producte
 - Quantitat
 - Preu
 - Termini de Lliurament

Si tots els camps són correctes, confirmar l'ORDRSP i si no ho són, s'iniciarà el tràmit de gestió d'incidències caldrà indicar les incidències en els camps corresponents.

- Albarà electrònic, missatge DESADV D 96A UN EAN005
- Aquest albarà haurà de detallar les dades següents:
 - NIF del proveïdor
 - Número d'ordre de lliurament o compra (ZOE)

- El codi d'article SAP, i si n'és el cas, el codi d'article de l'operador logístic
 - La referència i el codi EAN (GTIN).
 - La descripció del producte
 - El número de lot i la caducitat
 - La quantitat per referència
 - El preu unitari
 - Import total
 - Temperatura de conservació
- Confirmació de recepció o mercaderia missatge RECADV D 96A UN EAN003

Si la incidència correspon a preu i/o referència, ho haurà de notificar tant a l'operador logístic o al centre peticionari, a través de l'ORDRSP, com a la Gerència de Compres del ICS mitjançant l'aplicació GIC. Al crear la incidència en el GIC s'hauran d'escollir els paràmetres següents:

Agrupació	VARIACIONS EN LA COMANDA
Tipus	010. Errors en preus de materials
Motiu	Escollir el motiu que sigui més adient a la incidència:
	Error interpretació Unitat mesura
	Error transcripció
	Error de preu en la factura
	Diferència en el preu
Documents obligatoris a annexar	
- P010-Pressupost * o document propi del sol·licitant que acrediti l'ítem a modificar	

Abans de la formalització del contracte, els adjudicataris hauran d'aportar un certificat del seu proveïdor EDI o de GS1 SPAIN, que acrediti que disposen del sistema amb les següents dades:

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

L'incompliment d'aquest requeriments podrà ser causa de la resolució del contracte de subministrament.

Tota la informació relativa als requisits per intercanviar documents amb Logaritme i centres peticionaris la podran trobar als següents enllaços:

Logaritme: <http://www.ediversa.com/comedinet/logaritme>

Centres ICS: <http://www.ediversa.com/comedinet/ICS>

Transitòriament els adjudicataris que no disposin del sistema EDI, podran visualitzar les comandes a través de la plataforma web <http://comedinet.ediversa.net>, i podran accedir introduint les dades següents:

- Identificador (assignat per proveïdor de serveis EDI de Logaritme, Ediversa)
- Contrasenya (assignada pel proveïdor de serveis EDI de Logaritme, Ediversa)

En aquesta plataforma web, els adjudicataris podran:

- configurar una adreça de correu electrònic per rebre els corresponents avisos de comanda
- visualitzar els documents rebuts
- generar fàcilment els documents a enviar.

Un cop ja es tingui l'usuari a la plataforma validat, el proveïdor podrà visualitzar els documents rebuts i generar fàcilment els documents a enviar. Si cal més informació o aclariments respecte al Sistema EDI, poden contactar directament amb Logaritme Serveis Logístics AIE, al correu planificació@logaritme.net i en el cas dels centres peticionaris de l'ICS amb suport.ics@ediversa.com i/o projecte.ics@ediversa.com

4.6 Condicions de l'operador logístic (NO APLICABLE A RADIOFÀRMACS)

4.6.1 Embalatges

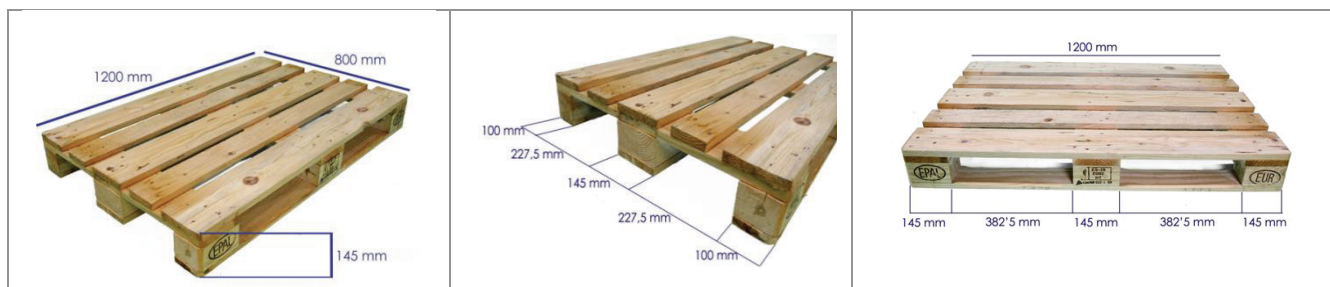
Els enviaments de material s'hauran de fer al magatzem de l'operador logístic **Logaritme Serveis Logístics, AIE** o al magatzem que s'indiqui en l'ORDER.

Amb l'excepció del lliurament de volums petits, els enviaments de material s'han d'efectuar en paletes que han de complir les condicions i característiques d'embalatge següents:

- Paletes europees d'1,20 x 0,80 x 1,20, que compleixin la directiva UNE-EN 13698-1 i NIMF-15.
- Paletes retractilades
- Paletes amb un màxim de 750 kg, i alçada màxima de 165 cm (amb la estructura de la paleta inclosa)
- Les paletes han de contenir un únic material i lot
- En cas que el volum de l'article no superi el contingut d'una paleta, podrà contenir diferents articles degudament ordenats i amb identificació clara externament

- Els albarans aniran a l'exterior de l'embalatge

Detall de l'estructura de les paletes:



Les caixes han de venir etiquetades amb etiquetes barrades, codi de barres EAN-13 i/o EAN-128-1, amb la informació següent:

- Referència
- Lot
- Caducitat
- Quantitat

La referència de l'etiqueta ha de ser la referència adjudicada, que es correspondrà amb la indicada a l'oferta econòmica en el camp *Referència*.

En el moment de la recepció del material, en el centre destinatari es verificarà la integritat de l'embalatge. En cas que no estigui en condicions es retornarà a l'empresa.

4.6.2 L'albarà

Cal presentar:

- Albarà en suport paper per duplicat.
- Albarà electrònic, missatge DESADV D 96A UN EAN005
- Aquest albarà haurà de detallar, de forma obligatòria, les següents dades:
- NIF del proveïdor
- Número d'ordre de lliurament o compra (ZOE)
- El codi d'article SAP, i si n'és el cas, el codi d'article de l'operador logístic
- La referència i el codi EAN (GTIN).
- La descripció del producte
- El número de lot i la caducitat
- La quantitat per referència
- El preu unitari
- Import total
- Temperatura de conservació

4.6.3 Recepció de mercaderies a l'operador logístic, Logaritme, AIE.

Quan arriba l'agència de transport del proveïdor, el transportista lliura els albarans a la oficina de recepció, on es comprova si la comanda es pot acceptar o no.

Verificada l'admissió de la mercaderia, es donarà l'ordre de descàrrega al transportista i es segellarà amb la data de la recepció i la conformitat pendent d'examen de la mercaderia. Es donarà una còpia al transportista juntament amb el butlletí de recepció perquè procedeixi a la descàrrega del material i a l'ordenació, segons les indicacions de l'operari del moll.

Si no porta els albarans del proveïdor o comprovant de lliurament la referència de l'albarà electrònic DESADV, es rebutjarà la mercaderia. Aquesta mercaderia queda en quarantena, fins que es comprovi l'estat, la caducitat, la quantitat, el lot i forma de presentació.

Una cop efectuada la revisió, dins les 72 hores de termini màxim, tal com estableixen les RAAC, Recomanacions per la Administració Comercial Eficient, establertes pel Comitè del Sector Salut de GS1 ESPAÑA, s'envia al proveïdor el corresponent missatge RECADV, amb la conformitat o incidència que s'hagi detectat.

En cas que hi hagi alguna incidència es comunicarà al proveïdor via correu electrònic.

Si la quantitat lliurada és diferent a la que consta a l'albarà, es farà la recepció per la quantitat real lliurada, i es comunicarà la incidència al proveïdor, per tal que confeccioni la factura per la quantitat real rebuda. En aquest cas, la quantitat que ha quedat pendent de ser subministrada, s'ha de lliurar el més aviat possible, **amb el mateix número de la comanda que ha quedat parcialment servida.**

4.6.4 Motius pels quals es pot rebutjar una mercaderia

1.-La caducitat és inferior a la mínima indicada a la fitxa d'atributs logístics complimentada en el moment de l'adjudicació.

2.-La forma de presentació és diferent, per la qual cosa la quantitat lliurada no es múltiple de la unitat demanada.

3.-Les condicions del producte no són correctes, per exemple: embalatge trencat, no conservació de la cadena de fred, o qualsevol incidència que faci que no es pugui posar el producte en situació d'estoc disponible.

Si es detecta la incidència en el moment de la descàrrega, es rebutjarà la mercaderia i el mateix transportista de l'agència s'emporta el material.

En cas que es detecti en la revisió posterior, el proveïdor disposa de 30 dies per retirar la mercaderia del magatzem de Logaritme.

4.-Qualsevol lliurament que no compleixi les condicions d'embalatge exigides.

En cas què l'agència de transport porti mercaderies de més d'un proveïdor i se li rebutgi la mercaderia d'un ells i no pugui endur-se només la mercaderia rebutjada, si no descarrega les dels altres proveïdors de l'expedició, com que no s'haurà lliurat, constarà com a subministrament pendent.

4.6.5 Normes de seguretat per als xofers que transitin a Logaritme Serveis Logístics, AIE

L'operador logístic té unes instruccions amb les normes de seguretat per als xofers mentre estiguin a les seves instal·lacions, el detall de les quals és el següent:

NORMES DE SEGURETAT TRANSPORTISTES

Amb l'objectiu d'evitar situacions de risc d'accident en les instal·lacions de LOGARITME SERVEIS LOGÍSTICS, AIE, procedeix en tot moment des de l'accés a les nostres instal·lacions, seguir les següents instruccions:

1. Accés al recinte. Identifiqueu-vos quan arribeu a l'empresa (garita de control d'accessos).	
2. Circulació. Respecteu la velocitat màxima de 10 km/h , així com els sentits permesos de circulació, conforme a la senyalització existent.	
3. Carga-descarrega de material de la caixa del camió. Segueix les indicacions del personal de Logaritme, i en tot cas conforme a les següents normes: a. No s'iniciarà fins que el camió es trobi situat en la zona definida i totalment estacionat, amb el motor parat i el vehicle totalment immobilitzat . Es farà ús obligatori de calço a les rodes en el cas que per motiu de rampa o desnivell ha d'assegurar la immobilització de vehicle. En cap cas es romandrà aturat amb el motor en marxa. b. Quan vostè conductor, i/o personal acompanyant, tingui que baixar del camió, haurà d'utilitzar obligatòriament armilla o roba reflectant i calçat de seguretat. c. Posteriorment és procedirà a obrir la caixa del camió, abatin les portes, i desplaçant els tendals en cas necessari. d. Seguidament és dirigirà als operaris de la zona de molls que li donaran les indicacions necessàries per a realitzar la descàrrega e. Un cop finalitzada la càrrega/descàrrega, es procedirà a tancar les portes i córrer els tendals i posteriorment es podrà iniciar el desplaçament del vehicle. f. Queda totalment prohibit saltar per la zona del molls.	

4. Per l'accés a la zona del magatzem, és obligatori l'ús de calçat de seguretat i armilla reflectant. Segueix les instruccions del personal de Logaritme en tot moment i utilitzi sempre els passos habilitats per a vianants.	 USO OBLIGATORIO DE CHALECO REFLECTANTE
5. Menjar i beure només en les zones habilitades.	 ES OBLIGATORIO EL USO DE CALZADO DE SEGURIDAD
6. En cas d'emergència: Abandoni el lloc de treball en condicions segures. Segueix les instruccions del personal de Logaritme. Acudeixi al punt de reunió (garita d'entrada). No utilitzeu el telèfon fins a nou avís.	

NORMES DE SEGURETAT VISITES

Amb l'objecte d'evitar situacions de risc d'accident en les instal·lacions de Logaritme Serveis Logístics, AIE, procedeixi en tot moment des de l'accés a les nostres instal·lacions d'acord amb les següents instruccions:

7. Accés al recinte. Una sessió quan arribi a l'empresa (garita de control d'accessos).	
8. Circulació. Respecteu la velocitat màxima de 10 km/h, així com els sentits permesos de circulació, conforme a la senyalització existent.	
9. Per a l'accés a la zona de magatzem, és obligatori l'ús de calçat de seguretat i armilla reflectant. Seguiu les instruccions de el personal de Logaritme en tot moment i utilitzeu sempre els passos habilitats per a vianants.	 USO OBLIGATORIO DE CHALECO REFLECTANTE
	 ES OBLIGATORIO EL USO DE CALZADO DE SEGURIDAD

10. Menjar i beure només en les zones habilitades.



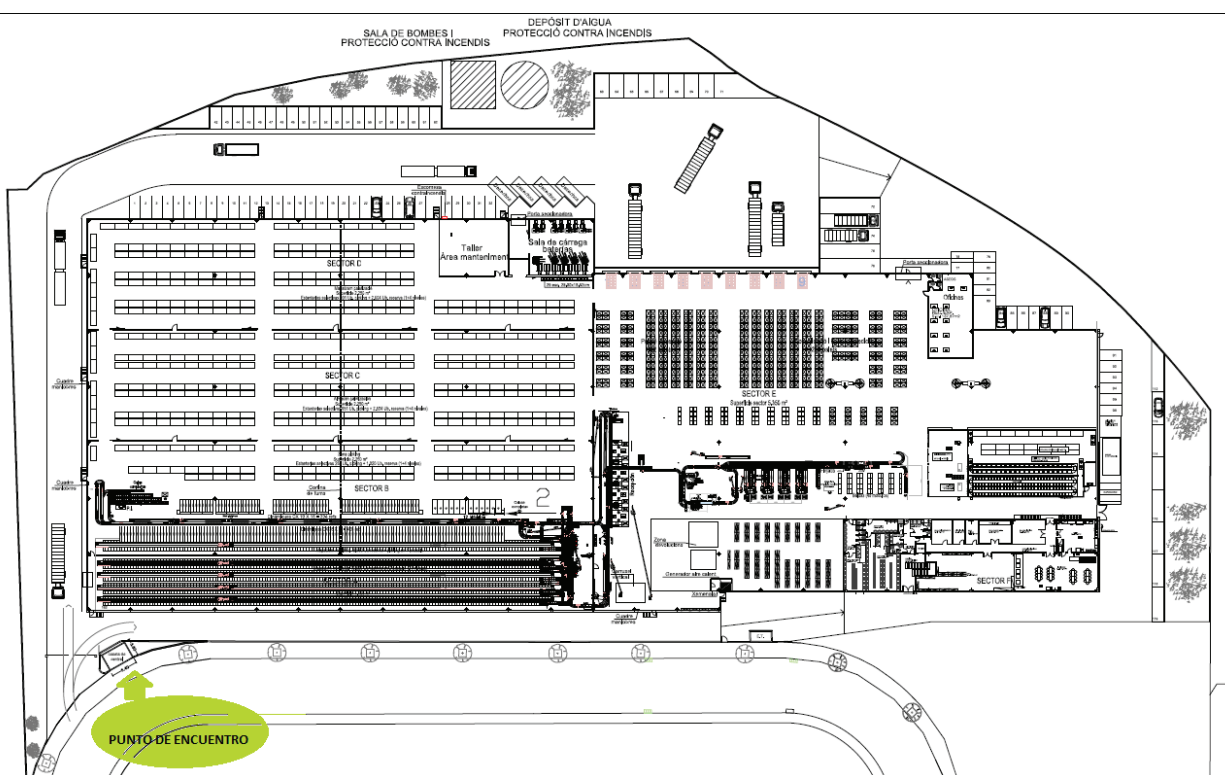
11. En cas d'emergència:

Abandoni el lloc de treball en condicions segures.

Seguiu les instruccions de el personal de Logaritme

Vagi a punt de reunió (garita d'entrada)

No utilitzeu el telèfon fins a nou avís.



4.7 Condicions dels lliurament al centre peticionari (no passen per l'operador logístic)

Les condicions dels lliuraments als centres peticionaris que no requereixin ser lliurats a l'operador logístic Logaritme, s'hauran d'ajustar a les condicions que estableixi cada centre, les quals hauran d'establir-se abans de l'inici d'execució.

Relació d'annexes específics plec tècnic

ANNEX A - Característiques de la licitació

ANNEX B - Descripció tècnica de materials de l'expedient

ANNEX C - Fitxa de criteris avaluables mitjançant aplicació de judici de valor

ANNEX D1 - Model i Guia de la fitxa tècnica electrònica individual, pàgina 1 i 2

ANNEX D2 - Llista-resum, Model i Guia

ANNEX D3 - Fitxa resum de característiques tècniques objectives

ANNEX E - Presentació de mostres

ANNEX F - Especificacions tècniques de la fitxa d'atributs logístics – adjudicatari

ANNEX A Característiques de la licitació

Lot	Descripció del Lot	Lots i codis obligatoris
1	Equips Reactius	No obligatori
2	Generadors 99Mo/99mTc	No obligatori
3	Radiofàrmac preparats pel seu ús	No obligatori
4	Càpsules de tractament	No obligatori
5	Dispositius mèdics : teràpia amb radionuclis	No obligatori
6	Generadors 68Ge/68Ga	No obligatori
7	Llavors de 125 i unitàries, encapsulades i de baixa activitat.	No obligatori
8	Radiofàrmacs PET	No obligatori
9	Material radiofarmàcia. Font encapsulades	No obligatori

ANNEX B—Descripció tècnica dels materials de l'expedient

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 10 MATERIAL: 45000183

Descripció llarga:

Font puntual amb forma de llapis de cobalt (Co-57) de 0,1 mCi.

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 20 MATERIAL: 45000292

Descripció llarga:

Font plana de cobalt (Co-57) rectangular. Mides 420 x 610 mm i de 15 mCi.

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 30 MATERIAL: 999017980

Descripció llarga:

A-I125 IODE LLAVORS DE BAIXA ACTIVITAT

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 40 MATERIAL: 999450011

Descripció llarga:

A-NANOCOL·LOIDE ALBUMINA 0,5 mg equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 50 MATERIAL: 999450012

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 13 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 60 MATERIAL: 999450016

Descripció llarga:

A-EXAMETAZINA COBALT 0.5 mg equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 70 MATERIAL: 999450017

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 15 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 80 MATERIAL: 999450019

Descripció llarga:

A-In111 INDI OXINA 1 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 90 MATERIAL: 999450020

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 8 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 100 MATERIAL: 999450022

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 10 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 110 MATERIAL: 999450029

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 5 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 120 MATERIAL: 999450034

Descripció llarga:

A-TAUROSELENICOLIC ACID 10 mCi caps (SE75)

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 130 MATERIAL: 999450036

Descripció llarga:

A-I123 META IODE BENZIL GUANIDINA 10 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 140 MATERIAL: 999450039

Descripció llarga:

A-I123 META IODE BENZIL GUANIDINA 4 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 150 MATERIAL: 999450041

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 10 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 160 MATERIAL: 999450046

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 12 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 170 MATERIAL: 999450047

Descripció llarga:

A-Y90 ITRI CITRAT 5 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 180 MATERIAL: 999450048

Descripció llarga:

A-I123 IOFLUPA 74 MBq/2,5 ml vial (Datscan)

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 190 MATERIAL: 999450054

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 7 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 200 MATERIAL: 999450056

Descripció llarga:

A-METOXI ISOBUTIL ISONITRIL 1 mg equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 210 MATERIAL: 999450057

Descripció llarga:

A-Tc99m PERTECNETAT SODIC 21,5 GBq generador (precalib 6 dies)

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 220 MATERIAL: 999450058

Descripció llarga:

A-I123 META IODE BENZIL GUANIDINA 2 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 230 MATERIAL: 999450060

Descripció llarga:

A-ACID DIMERCAPTO SUCCINIC (DMSA) 1 mg equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 240 MATERIAL: 999450070

Descripció llarga:

A-PENTETAT CALCI TRISODI (DTPA) 25 mg equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 250 MATERIAL: 999450072

Descripció llarga:

A-I123 META IODE BENZIL GUANIDINA 6 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 260 MATERIAL: 999450074

Descripció llarga:

A-TETROFOSMIN 0,23 mg equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 270 MATERIAL: 999450078

Descripció llarga:

A-BICISAT equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 280 MATERIAL: 999450080

Descripció llarga:

A-DISOPROPIL DIFOSFONAT (DPD) 13 mg equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 290 MATERIAL: 999450081

Descripció llarga:

A-Ga67 GAL·LI CITRAT 2 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 300 MATERIAL: 999450082

Descripció llarga:

A-In111 INDI PENTETAT 1 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 310 MATERIAL: 999450083

Descripció llarga:

A-I123 META IODE BENZIL GUANIDINA 8 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 320 MATERIAL: 999450086

Descripció llarga:

A-PIROFOSFAT SODI (PYP) 12 mg vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 330 MATERIAL: 999450087

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 14 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 340 MATERIAL: 999450088

Descripció llarga:

A-FITAT SODIC 20 mg equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 350 MATERIAL: 999450089

Descripció llarga:

A-Ga67 GAL##LI CITRAT 3 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 360 MATERIAL: 999450090

Descripció llarga:

A-Tc99m PERTECNETAT SODIC 10,75 GBq generador (precalib 6 dies)

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 370 MATERIAL: 999450092

Descripció llarga:

A-I123 IODUR SODIC 2 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 380 MATERIAL: 999450093

Descripció llarga:

A-BETIATIDA 1 mg equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 390 MATERIAL: 999450098

Descripció llarga:

A-I123 IODUR SODIC 4 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 400 MATERIAL: 999450099

Descripció llarga:

A-OXIDRONAT SODIC 10 ml equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 410 MATERIAL: 999450106

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 9 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 420 MATERIAL: 999450110

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 11 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 430 MATERIAL: 999450113

Descripció llarga:

A-EXAMETAZIMA 0,5 mg equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 440 MATERIAL: 999450116

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 6 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 450 MATERIAL: 999450117

Descripció llarga:

A-I123 IODUR SODIC 5 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 460 MATERIAL: 999450118

Descripció llarga:

A-Tc99m PERTECNETAT SODIC 10 GBq generador (precalib 8 dies)

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 470 MATERIAL: 999450121

Descripció llarga:

A-OXIDRONAT DISODI 3 mg equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 480 MATERIAL: 999450122

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 200 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 490 MATERIAL: 999450126

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 50 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 500 MATERIAL: 999450131

Descripció llarga:

A-Er169 ERBI CITRAT 1 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 510 MATERIAL: 999450133

Descripció llarga:

A-I123 IODUR SODIC 10 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 520 MATERIAL: 999450136

Descripció llarga:

A-I123 META IODE BENZIL GUANIDINA 3 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 530 MATERIAL: 999450137

Descripció llarga:

A-I131 IODEMETILNORCOLESTEROL 37 MBq/10 ml vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 540 MATERIAL: 999450138

Descripció llarga:

A-I131 META IODE BENZIL GUANIDINA 50 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 550 MATERIAL: 999450140

Descripció llarga:

A-Tc99m PERTECNETAT SODIC 30 GBq generador (precalib 6 dies)

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 560 MATERIAL: 999450141

Descripció llarga:

A-Tc99m PERTECNETAT SODIC 17,2 GBq generador (precalib 6 dies)

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 570 MATERIAL: 999450147

Descripció llarga:

A-Ga67 GAL·LI CITRAT 5 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 580 MATERIAL: 999450148

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 30 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 590 MATERIAL: 999450150

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 100 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 600 MATERIAL: 999450152

Descripció llarga:

A-CARBONO GRAFITO 1,34 g crisol inhhalador

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 610 MATERIAL: 999450153

Descripció llarga:

A-Tc99m PERTECNETAT SODIC 20 GBq generador (precalib 8 dies)

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 620 MATERIAL: 999450154

Descripció llarga:

A-I131 META IODE BENZIL GUANIDINA 100 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 630 MATERIAL: 999450158

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 150 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 640 MATERIAL: 999450160

Descripció llarga:

A-Tc99m PERTECNETAT SODIC 16 GBq generador (precalib 8 dies)

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 650 MATERIAL: 999450175

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 30 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 660 MATERIAL: 999450206

Descripció llarga:

A-TEKTROTYD 20 µg mcg equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 670 MATERIAL: 999450207

Descripció llarga:

A-BESILESOMAB 1 mg vial+vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 680 MATERIAL: 999450208

Descripció llarga:

A-MERTIATIDA 200 mcg equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 690 MATERIAL: 999450209

Descripció llarga:

A-In111 INDI CLORUR 3 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 700 MATERIAL: 999450219

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 50 mCi vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 710 MATERIAL: 999450220

Descripció llarga:

A-Tc99m PERTECNETAT SODIC 25,8 GBq generador (precalib 6 dies)

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 720 MATERIAL: 999450222

Descripció llarga:

A-Ra223 RADI DICLORUR 1.000 kBq/6 ml vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 730 MATERIAL: 999450229

Descripció llarga:

A-Tc99m PERTECNETAT SODIC 12,9 GBq generador (precalib 6 dies)

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 740 MATERIAL: 999450230

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 100 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 750 MATERIAL: 999450233

Descripció llarga:

A-RENI SULFUR 2 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 760 MATERIAL: 999450236

Descripció llarga:

A-Y90 ITRI CITRAT MICROESFERES DE VIDRE 120 Gy inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 770 MATERIAL: 999450238

Descripció llarga:

A-EDOTREOTIDA 40 mcg equip reactiu

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 780 MATERIAL: 999450239

Descripció llarga:

A-Ga68 GAL·LI EDOTREOTID 5 mCi xer

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 790 MATERIAL: 999450240

Descripció llarga:

A-HO166 HOLMIO-166 2-12 GBq vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 800 MATERIAL: 999450242

Descripció llarga:

A-Tc99m PERTECNETAT SODIC 34,4 GBq generador

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 810 MATERIAL: 999450245

Descripció llarga:

A-177Lu-DOTA-Tyr3-OCTREOTATE 370 MBq/ml 25 ml vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 820 MATERIAL: 999450248

Descripció llarga:

A-Y90 ITRI MICROESFERAS DE RESINA 3 GBq vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 830 MATERIAL: 999450249

Descripció llarga:

A-HO166 HOLMIO-166 vial (QuiremScout)

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 840 MATERIAL: 999450258

Descripció llarga:

A-Ga68 GAL·LI 50 mCi 1,85 GBq generador (Galliapharm)

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 850 MATERIAL: 999450264

Descripció llarga:

A-MACROAGREGAT ALBUMINA 2 mg equip reactiu (Pulmocis)

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 860 MATERIAL: 999450267

Descripció llarga:

A-F18 FLUMETAMOL 5 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 870 MATERIAL: 999450268

Descripció llarga:

A-F18 FLORBETABEN 5 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 880 MATERIAL: 999450269

Descripció llarga:

A-F18 FLUORDOPA 10 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 890 MATERIAL: 999450270

Descripció llarga:

A-F18 FLUORDOPA 5 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 900 MATERIAL: 999450271

Descripció llarga:

A-F18 FLUORDESOXIGLUCOSA 12 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 910 MATERIAL: 999450272

Descripció llarga:

A-F18 FLUOROMETILCOLINA 10 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 920 MATERIAL: 999450274

Descripció llarga:

A-F18 FLUOROMETILCOLINA 5 mCi vial inj

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 930 MATERIAL: 999450275

Descripció llarga:

A-18F FLUCICLOVINA 1.600 MBq/ml 10 mCi (1-10 ml) vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 940 MATERIAL: 999450276

Descripció llarga:

A-18F FLUCICLOVINA 3.200 MBq/ml 10 mCi (1-10 ml) vial

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 950 MATERIAL: 999450279

Descripció llarga:

A-RENI 188 carpula

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 960 MATERIAL: 999450280

Descripció llarga:

A-FOSFOR SODIC 32 vial microparticules

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 970 MATERIAL: 999450284

Descripció llarga:

A-I131 IODUR SODIC 16 mCi caps

SOL.COMANDA: 1101331849 POSICIÓ: 980 MATERIAL: 999450285

Descripció llarga:

A-137 CESI 7,2 kBq

ANNEX C – Model de criteris avaluables mitjançant aplicació de judici de valo

NO APLICA

ANNEX D1 - Model i Guia de la fitxa tècnica electrònica individual, pàgina 1 i 2

Guia informativa de la fitxa de l'oferta tècnica

Tal com s'indica al Plec, a l'apartat 3.2. en aquest annex es detalla la informació de la fitxa tècnica electrònica individual del producte.

A continuació es detalla cada un dels camps de la fitxa individual del producte amb el significat de cada un d'ells i, en alguns casos, es fan indicacions més específiques. Les dades amb les que s'han de completar aquests camps s'han d'obtenir del document d'oferta econòmica **Licitacion1100XXXXXX.xls** que s'annexa a l'anunci de la licitació de la Plataforma Pública de Contractació electrònica de la Generalitat de Catalunya, a l'apartat **Documentació**, dins de la documentació que hi ha a **1100XXXXXX MODEL OFERTA TÈC I ECON.zip**

Mostra de l'oferta econòmica

Num. Exp.:				CS/CC00/1100656471/18/AMUP															
Descripció:				SUBMINISTRAMENT AGREGAT DE MATERIAL D'HIGIENE															
Empresa:																			
NIF:																			
Data																			
Segell Empresa:																			
Signatura:																			
T. Oferta (B: Base, V: Variant):				B															
Número oferta Variant:																			
Lot	Partida	Desc. Partida	Pos.	Material	Desc. Material	Quantitat	UM	Preu unitari sortida amb IVA	Per	Referencia	Preu unitari oferta amb IVA	Import total amb IVA	Marca	Model	Forma Pres	Import mínim de comanda	Codi Europeu EAN	Preu Unitat mínima de venda	Caducitat
					Sabó en gel per a rentat de mans ph neutre envàs de 900 ml +/- 100ml, per dispensador integrat compacte compatible SAP														
1	0		400	30030787	30030791	18089	UNI	2,613600	1		0,000000	0,00							
					Dispensador integrat compacte de sabó compatible amb codi SAP														
1	0		420	30030791	30030787	182	UNI	0,000001	1		0,000000	0,00							
2	0		380	30030785	Sabó en gel, rentat freqüent (ph 5.5) envàs de 1000 ml amb vàlvula dosificadora de 1ml/2ml	73946	UNI	1,089000	1		0,000000	0,00							
					Cànula amb vàlvula per dosificar sabó, envàs 1 litre. Compatible														
2	0		670	30030982	30030785	75	UNI	0,000001	1		0,000000	0,00							
					Dispensador colçe per a sabó rentat freqüent 1000ml, compatible amb codi SAP														
2	0		710	30040825	30030785	1	UNI	0,000001	1		0,000000	0,00							

1. Fitxa tècnica individual del producte, pàgina1

En principi, està previst que només hi hagi una sola pàgina per cada fitxa tècnica individual però per aquells productes que requereixen més espai del destinat per descriure el material que es proposa, s'ha creat un segon full per a descripcions extra llargues.

FITXA TÈCNICA DE PRODUCTE		
Àrea DADES DE LA LICITACIÓ		
Aquesta àrea conté: - Dades d'identificació de la licitació - Dades de cada article detallat a l'ANNEX B. ES A LA CAPÇALERA DE LES DUES PÀGINES		
Nom del camp	Casuística	Origen de la dada
Núm. d'expedient	Codi numèric de la licitació	Aquestes dades s'obtenen de l'oferta econòmica
Descripció expedient	Títol de la licitació que descriu la naturalesa del material que es presenta	
Codi SAP	Codi del material, quan a la licitació es presenta detallant aquest codi	
Codi Agrupador	Codi que es fa servir quan a la licitació es presenta agrupant els materials en un codi, en lloc del codi	

	detall del material	
--	---------------------	--

(Continuació)

Nom del camp	Casuística	Origen de la dada
Descripció codi SAP o codi Agrupador	Detall de la descripció del codi que s'hagi utilitzat a la licitació: la del codi SAP per a la licitació que es presenta per codi detall, o la del codi agrupador per a licitacions amb aquest tipus de codi	Aquestes dades s'obtenen de l'oferta econòmica
Lot	Informa el lot del material	
Tipus oferta	Indica el tipus d'oferta de la fitxa presentada: B = oferta base V = oferta variant	Quan s'accepten ofertes variants, a l'oferta s'especifica

FITXA TÈCNICA DE PRODUCTE		Dades de la licitació	
Núm. expedient	Descripció expedient	Codi SAP	
Descripció codi SAP o codi Agrupador		Codi Agrupador	
		LOT	Tipus oferta

FITXA TÈCNICA DE PRODUCTE (continuació)	
Àrea DADES DEL LICITADOR	
En aquest apartat, s'han d'informar les dades de l'empresa licitadora i les dades <i>Descripció breu i ampliada del producte</i> que proposa el proveïdor pel MATERIAL que s'ofereix per a la sol·licitud de l'ICS.	
Les dades d'aquest apartat han de mostrar la descripció del seu producte i de les seves dades tècniques argumentades amb el màxim detall (product data).	
Dades específiques d'identificació de la empresa	
NIF de l'empresa	
Nom de l'empresa	
Dades del producte específics	
Marca comercial/Model	Informar la marca comercial del material ofertat
Referència distribuïdor	Indicar la referència que el material té per a l'empresa licitadora
Referència fabricant	Informar la referència del fabricant
Especificacions tècniques	
Material de fabricació	Detallar el material en què està fabricat el material ofertat. En cas que hi hagi més d'un component amb diferents materials de fabricació, indicar cada element i la seva composició, separant un element de l'altre. Exemple: Catèter: PUR, recobriment hidròfil // Baló: marcadores radioopacs de Plata+iridi, recobert hidròfil
Mides	S'ha d'indicar les mides del material. Si hi ha més d'un element, indicar les mides com s'ha fet a la composició, separant un element de l'altre

	Exemple: Catèter: 9mmx6cm, diam. // Introducitor 6F // Introducitor 0,035"/0,89mm EN CAP CAS, informar en aquest apartat les mides de l'embalatge del material ofertat. Aquesta dada s'informarà a la fitxa d'Atributs Logístics, que només han de presentar els proveïdors adjudicatariis
Mètode d'esterilització	En cas que el material sigui estèril, indicar el mètode d'esterilització. Si no és estèril el material, indicar NO APLICA

Especificacions tècniques (continuació)	
Envasat del material ofertat	Es tracta d'indicar si el material va envasat individualment, en caixes de 10 unitats, o blister de 25 unitats, o simplement individual
Descripció breu del producte	Es la denominació breu que la empresa tingui pel producte
Descripció ampliada del producte	Es la descripció completa de totes las característiques del producte
Imatge de la referència	Fotografia del producte en concret. Haurà de mostrar una imatge de la referència en concret que permeti apreciar les seves característiques
Dades d'acreditacions	
En aquest apartat es recullen totes les normatives que es puguin acreditar pel material ofertat	
Marcat CE/ Tipus de classe	Marcat CE = SI Quan el material té Marcat CE, <u>informar el número de la Directiva europea que acredita el marcatge.</u> Exemple: Directiva europea 93/42/CEE Marcar CE = NO Quan el material NO te Marcat CE, DEIXAR EN BLANC AQUEST CAMP El què s'informa en aquest camp, s'haurà d'informar en el document <i>Annex D2 Llista Resum</i>. Tipus de classe: Indicar el tipus de classe que la Directiva ha determinat pel material
Compliment Apartat 13 Annex 1 RD 1591/2009 regulació prod sanitaris	Indicar amb SI/NO el compliment d'aquesta norma
Altres acreditacions i/o auto certificació	Indicar altres acreditacions que pugui tenir el material ofertat. En aquest cas, indicar nom de l'AGÈNCIA ACREDITADORA i el número de certificació

2. Fitxa tècnica individual del producte, pàgina 2

En aquesta fitxa hi ha les mateixes dades que a la pàgina 1, excepte que la imatge de la referència no hi és i en el seu lloc hi ha un sol camp per a la descripció ampliada del producte.

Si és creu necessari, utilitzar aquest espai per facilitar informació tècnica ampliada.

ANNEX D2 - Llista-resum, Model i Guia

1. Llista-resum de les fitxes tècniques presentades a la licitació

Aquest document és una llista-resum de totes les fitxes tècniques individuals dels productes presentats a la licitació

RESUM FITXES TÈCNIQUES PRESENTADES	
DADES DE LA LICITACIÓ	
En aquesta àrea només s'informen les dades d'identificació de la licitació Per a les fitxes que es confeccionin manualment o per altres sistemes, caldrà que s'informin les dades bàsiques de la licitació	
Núm. d'expedient	Codi numèric de la licitació
Descripció expedient	Títol de la licitació que descriu la naturalesa del material que es presenta
Àrea DADES DEL LICITADOR	
En aquesta àrea s'indica: - NIF i nom de l'empresa	
NIF	
Nom	
Dades del Resum de fitxes tècniques individuals presentades	
En aquesta àrea s'indica el Resum de les fitxes presentades a la licitació Per a les fitxes creades manualment o a partir d'altres sistemes, en aquest apartat es tracta d'informar les dades que es detallen a continuació per a cada referència ofertada a la licitació	
Lot	Informa el lot del material presentat
Codi agrupador	En cas que la licitació sigui per codi agrupador, mostrarà la informació en aquest camp
Codi SAP	Si la licitació és per codi SAP, la informació estarà en aquest camp
Tipus Oferta	Indica el tipus d'oferta de la fitxa presentada: B = oferta base V = oferta variant
GTIN (EAN)	Indicar aquesta dada del producte ofertat
Referència proveïdor	Indicar aquesta dada del producte ofertat
Referència distribuïdor	Indicar aquesta dada del producte ofertat
Marca	Indicar aquesta dada del producte ofertat
Normativa	
Marcatge conf CE (SI/NO)	Si les fitxes s'han creat manualment, indicar la dada que s'ha informat en aquest camp a la fitxa tècnica individual
Apartat 13 Annex 1 RD 1591/2009 regulació prod sanitaris (SI/NO)	Si les fitxes s'han creat manualment, indicar la dada que s'ha informat en aquest camp a la fitxa tècnica individual
Altra normativa	Si les fitxes s'han creat manualment, indicar la dada que s'ha informat en aquest camp a la fitxa tècnica individual

ANNEX D3–Fitxa tècnica resum de característiques tècniques objectives

ANNEX E - Presentació de mostres

NO APLICA

ANNEX F

Fitxa d'atributs logístics de materials

Especificacions tècniques dels camps obligatoris a informar

GDSN name (3.1)	Atributo	M/O/D	Descripción	Nivel jerárquico	Trading partner dependent AVP	Repeatable AVP	Code Lists
GS1Spain_HealthcareFileNumber	Número de expediente para el que el que el artículo ha sido adjudicatario (cuando se informe para el GLN del ICS)	D	Obligatorio para adjudicatarios	Base Unit	Yes	No	
GS1Spain_HealthcareRecipientClassificationNu	Código SAP asignado por el ICS (cuando se informe para el GLN del ICS)	D	Obligatorio para adjudicatarios	Base Unit	Yes	No	
gtin	Código EAN (GTIN)	M	Es el código del producto (antes conocido como EAN 13). Es necesario escribir un código de catorce posiciones donde el primer número será un 0	All			
additionalTradeltemIdentification si additionalTradeltemIdentificationTypeCode ="SUPPLIER_ASSIGNED"	Referencia interna Parte responsable de la referencia interna	O	Referencia interna del proveedor	Base Unit			
additionalTradeltemIdentification si additionalTradeltemIdentificationTypeCode ="MODEL_NUMBER"	Referencia interna Parte responsable de la referencia interna	O	Modelo	Base Unit			
additionalTradeltemIdentification si additionalTradeltemIdentificationTypeCode ="INDUSTRY_ASSIGNED"	Referencia interna Parte responsable de la referencia interna	O	Código nacional para productos farmaceuticos	Base Unit			
targetMarketCountryCode	Mercado Objetivo (País)	M	Código que identifica una subdivisión de país, como un estado o una provincia. Para detallar esta información se utiliza el código numérico ISO3166.	All			724 - España 276 - Alemania 056 - Bélgica 840 - Estados Unidos 250 - Francia 528 - Holanda 380 - Italia 620 - Portugal 826 - Reino Unido 756 - Suiza 442 - Luxemburgo 040 - Austria 208 - Dinamarca
InformationProvider/GLN	Proveedor de la información (GLN)	M	Punto Operacional(GLN) del proveedor de la información.	All			
additionalPartyIdentification si additionalPartyIdentificationTypeCode ="EU_VAT_IDENTIFICATION_NUMBER"	Tipo de código adicional de proveedor NIF	M	NIF de la empresa	All			
InformationProvider/partyName	Proveedor de la información (Nombre)	M	Nombre del proveedor de la información en texto claro.	All			
tradeltemUnitDescriptorCode	Descripción codificada del artículo	M	Descripción codificada del artículo que indica que tipo de artículo estamos definiendo.	All			BASE_UNIT_OR_EACH - Unidad base CASE - Caja DISPLAY_SHIPPER - Expositor MIXED_MODULE - Módulo mixto MULTIPACK - Pack PACK_OR_INNER_PACK - Embalaje o embalaje no comercializable PALLET - Pallet PREPACK - Preempaquetado PREPACK_ASSORTMENT - Surtido preempaquetado SETPACK - Kit
isTradeltemABaseUnit	¿Es unidad base?	M	Indicado de si el artículo es unidad base(Y) o no (N).	All			

GDSN name (3.1)	Atributo	M/O/D	Descripción	Nivel jerárquico	Trading partner dependent AVP	Repeatable AVP	Code Lists
isTradelItemAConsumerUnit	¿Es unidad de consumo?	M	Indicado de si el artículo es unidad de consumo(Y) o no (N). Una unidad de consumo es aquella unidad que puede pasar por el TPV de una tienda.	All			
isTradelItemADespatchUnit	¿Es unidad de expedición?	M	Indicador de si el artículo es unidad de expedición(Y) o no (N). Una unidad de expedición es aquella unidad preparada para ser manipulada durante el proceso de envío, transporte y almacenamiento.	All			
isTradelItemAnInvoiceUnit	¿Es unidad de facturación?	M	Indicado de si el artículo es unidad de facturación(Y) o no (N). El artículo es unidad de facturación si se detallará el mismo en la factura.	All			
isTradelItemAnOrderableUnit	¿Es unidad de pedido?	M	Indicador de si el artículo es unidad de pedido(Y) o no(N). Una unidad de pedido es aquella unidad jerárquica sobre la que el proveedor aceptará pedidos de sus clientes.	All			
isTradelItemAVariableUnit	¿Es artículo de medida variable?	M	Indicador de si el artículo es unidad variable(Y) o no(N).	All			
Descriptions must been written in the Language from the Market we are publissing for	Idioma para todas las descripciones = ES	M		All			ES - Español DE - Alemán EN - Inglés FR - Francés IT - Italiano NL - Holandés PT - Portugués EU - Euskera CA - Catalán GL - Gallego DA - Danés
brandName	Marca	M	Nombre de la marca del artículo.	All			
functionalName	Nombre funcional	M	Describe el uso de un producto o servicio por parte del consumidor. Debería ayudar a clarificar la clasificación de producto asociada al GTIN.	All			
tradelItemDescription	Descripción	M	Descripción del artículo indicado en formato libre.	All			
depth	Profundidad (con embalaje)	M	Profundidad del artículo incluyendo el embalaje.	All			
height	Alto (con embalaje)	M	El alto del artículo incluyendo el embalaje.	All			
width	Ancho (con embalaje)	M	Ancho del artículo incluyendo el embalaje.	All			
grossWeight	Peso Bruto	M	Peso del artículo incluyendo el embalaje. En el caso de la paleta, el peso bruto incluyen también el peso de la misma. El peso bruto es obligatorio cuando se detalla como "Unidad de pedido"	All			
minimumTemperature with temperatureQualifierCode=STORAGE_HANDLING	Mínima temperatura de almacenamiento	D	Temperatura mínima permitida para el artículo durante el proceso de almacenamiento	Base Unit			
maximumTemperature with temperatureQualifierCode=STORAGE_HANDLING	Máxima temperatura de almacenamiento	D	Temperatura máxima permitida para el artículo durante el proceso de almacenamiento	Base Unit			
isPackagingMarkedReturnable	Embalaje marcado como retornable(s/n)	M		All			

GDSN name (3.1)	Atributo	M/O/D	Descripción	Nivel jerárquico	Trading partner dependent AVP	Repeatable AVP	Code Lists
hasBatchNumber	Tiene número de lote(s/n)	D	Marca para indicar si el artículo base tiene asignado y marcada el número de lote. Un número de lote es un código asignado por el fabricante para indicar aquellos artículos que pertenecen a un mismo lote de fabricación. Se diferencia del número de serie ya que el número de serie identifica de forma única a cada artículo.	Base Unit			
serialNumberLocationCode	Número de serie del producto o del embalaje	D	Valor numérico o alfanumérico individual de un producto o embalaje	Base Unit			MARKED_ON_PACKAGING - Número de Serie en el embalaje MARKED_ON_PACKAGING_INSERT - Número de Serie en el interior del embalaje MARKED_ON_TRADE_ITEM - Número de Serie en el producto NOT_MARKED - Sin Número de Serie UNKNOWN - Número de Serie desconocido
gpcCategoryCode	Brick de la Global Product Classification	M	Código de la clasificación global de producto GS1. Código del Brick conforme a la GPC.	All			
orderingUnitOfMeasure	Unidad de medida de pedido	D		Base Unit			
effectiveDateTime	Fecha efectiva	M	Fecha en la que la información contenida en los datos maestros es válida. Esta fecha efectiva puede utilizarse en una oferta inicial o para marcar un cambio en la información.	All			
publicationDateTime	Fecha de publicación	M	Fecha en la que los datos asociados al producto están disponibles para ser consultados y sincronizados.	All			
startAvailabilityDateTime	Fecha de inicio de disponibilidad	M	Fecha en la que el artículo está disponible para el comprador, incluyendo los productos y servicios estacionales y temporales.	All			
minimumTradeItemLifespanFromTimeOfArrival	Período de vida en fecha de entrega	D	Fecha mínima con la que se garantiza la entrega de cualquier producto	Base Unit			
classOfDangerousGoods	Clase de mercancía peligrosa	D		Base Unit			1 - Materias y objetos explosivos 2 - Gases 3 - Líquidos inflamables 4.1 - Materias sólidas inflamables, materias autorreactivas y materias explosivas desensibilizadas sólidas 4.2 - Materias que pueden experimentar inflamación espontánea 4.3 - Materias que en contacto con el agua desprenden gases inflamables 5.1 - Materias comburentes 5.2 - Peróxidos orgánicos 6.1 - Materias tóxicas 6.2 - Materias infecciosas 7 - Materias radioactivas 8 - Materias corrosivas 9 - Materias y objetos que presentan peligros diversos
unitedNationsDangerousGoodsNumber	Número de mercancía peligrosa según la ONU	D		Base Unit			
orderQuantityMinimum	Cantidad mínima de pedido	D	Representa una cantidad mínima de pedido acordada. Este dato se aplica a cada uno de los pedidos, puede ser un valor fijo para cada mercado objetivo.	Base Unit			
NextLowerLevelTradeItemInformation-gtin	Código EAN (GTIN) contenido1	M	Código GTIN de la unidad jerárquica directamente inferior	Case and Pallet			

GDSN name (3.1)	Atributo	M/O/D	Descripción	Nivel jerárquico	Trading partner dependent AVP	Repeatable AVP	Code Lists
NextLowerLevelTradeItemInformation-quantityOfNextLowerLevelTradeItem	Cantidad contenida		Cantidad contenida de la unidad jerárquica directamente inferior				
uniformResourceIdentifier with referencedFileTypeCode=DOCUMENT	URI del fichero (URL)	D	Literal de caracteres que se refiere a un recurso de Internet, las URLs puede referirse a documentos, recursos, ...	Base Unit			
uniformResourceIdentifier with referencedFileTypeCode=PRODUCT_IMAGE	URI del fichero (URL)	D	Literal de caracteres que se refiere a un recurso de Internet, las URLs puede referirse a documentos, recursos, ...	Base Unit			
uniformResourceIdentifier with referencedFileTypeCode=SAFETY_DATA_SHEET	URI del fichero (URL)	D	Literal de caracteres que se refiere a un recurso de Internet, las URLs puede referirse a documentos, recursos, ...	Base Unit			
discontinuedDate	Fecha de discontinuidad por fin de producción	D	Fecha en la que el artículo deja de estar disponible para el comprador, incluyendo los productos y servicios estacionales y temporales.	All			
firstOrderDateTime	Primera fecha de pedido	D		All			
lastOrderDateTime	Última fecha de pedido	D		All			
GS1Spain_isSafetyDataSheetRequired	Ficha de datos de seguridad	D		Base Unit	No	No	
GS1Spain_dangerousnessCode	Indicador de peligrosidad1	O		Base Unit	No	Yes	EX - explosivo CB - comburente I - irritable INF - inflamable T - tóxico CR - corrosivo N - nocivo C - contaminante SR - sin riesgo PMA - Para-Metoxianfetamina IN - Infeccioso CA - Cancerígeno