

Dando cumplimiento a lo establecido en el apartado 11 de la Cláusula 1 “Medios electrónicos – Tablón de anuncios electrónico”, y celebrada, con fecha 23 de marzo de 2018, la Mesa de calificación de documentación administrativa correspondiente al **AM PA SUM- 14/2017 SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS (19 LOTES) PARA LOS HOSPITALES DEPENDIENTES DEL SERVICIO MADRILEÑO DE SALUD (Ref. 2128138)**, los miembros que componen la Mesa han ACORDADO:

1.- Solicitar subsanación de documentación a las siguientes empresas:

GLAXOSMITHKLINE, S.A.:

*El certificado del cumplimiento de normas de correcta fabricación de medicamentos (para laboratorios titulares o comercializadores de medicamentos deberán presentar la certificación tanto del laboratorio titular o comercializador como del fabricante) deberá presentarse **“en lengua castellana o traducido oficialmente a esta lengua” (traducción jurada)** de acuerdo con lo reflejado en la cláusula 12 del PCAP.

AUROVITAS SPAIN, S.A.:

*El certificado del cumplimiento de normas de correcta fabricación de medicamentos (para laboratorios titulares o comercializadores de medicamentos deberán presentar la certificación tanto del laboratorio titular o comercializador como del fabricante) deberá presentarse **“en lengua castellana o traducido oficialmente a esta lengua” (traducción jurada)** de acuerdo con lo reflejado en la cláusula 12 del PCAP.

LABORATORIOS NORMON, S.A.- Deberán aportar:

*Declaración responsable de que los productos ofertados cumplen los pliegos de prescripciones técnicas.

*Soporte digital de la documentación incluida en el sobre nº 1 “documentación administrativa”.

FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.U.:

*El certificado del cumplimiento de normas de correcta fabricación de medicamentos (para laboratorios titulares o comercializadores de medicamentos deberán presentar la certificación tanto del laboratorio titular o comercializador como del fabricante) deberá presentarse **“en lengua castellana o traducido oficialmente a esta lengua” (traducción jurada)** de acuerdo con lo reflejado en la cláusula 12 del PCAP.

SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.- Deberán aportar:

*Fotografías de todas las presentaciones del Lote 1.

*El listado en el que se relacionan lotes/formatos/presentaciones no incluye para el Lote 1 los siguientes Códigos Nacionales. 660519; 660520; 660521; 660523; 660524; 660525; 660526; 660527.

*El certificado del cumplimiento de normas de correcta fabricación de medicamentos (para laboratorios titulares o comercializadores de medicamentos deberán presentar la certificación tanto del laboratorio titular o comercializador como del fabricante) deberá presentarse **“en lengua castellana o traducido oficialmente a esta lengua” (traducción jurada)** de acuerdo con lo reflejado en la cláusula 12 del PCAP.



G.E.S Genéricos Españoles Laboratorio, S.A.: Deberán aportar:

- * Fotografías, fichas técnicas y prospecto de los productos ofertados.
- * Declaración responsable de exención de sodio en las presentaciones del Lote 14.
- * Autorización de la AEMPS como laboratorio fabricante, titular, comercializador o importador de medicamentos.
- * Autorización y registro de la AEMPS referente a los medicamentos sobre los que se realiza la licitación (indicando Nº Reg. AEMPS XXX-DES).
- * **ANEXO 7** Modelo de declaración responsable relativa a no estar incurso en prohibiciones e incompatibilidades para contratar con la Administración, de estar al corriente en el cumplimiento de obligaciones tributarias y con la seguridad social y de no tener deudas en período ejecutivo con la Comunidad de Madrid y
- * La declaración responsable relativa al compromiso de tener contratados trabajadores con discapacidad debe ajustarse al modelo **ANEXO 8** del PCAP.
- * El listado en el que se relacionan lotes/formatos/presentaciones no incluye para el Lote 14 los siguientes Códigos Nacionales. 658487 y 658486.
- * El certificado del cumplimiento de normas de correcta fabricación de medicamentos (para laboratorios titulares o comercializadores de medicamentos deberán presentar la certificación tanto del laboratorio titular o comercializador como del fabricante) deberá presentarse **“en lengua castellana o traducido oficialmente a esta lengua” (traducción jurada)** de acuerdo con lo reflejado en la cláusula 12 del PCAP.

PFIZER GEP, S.L.U.:

- * El certificado del cumplimiento de normas de correcta fabricación de medicamentos (para laboratorios titulares o comercializadores de medicamentos deberán presentar la certificación tanto del laboratorio titular o comercializador como del fabricante) deberá presentarse **“en lengua castellana o traducido oficialmente a esta lengua” (traducción jurada)** de acuerdo con lo reflejado en la cláusula 12 del PCAP.

JANSSEN CILAG, S.A.- Deberán aportar:

- * Autorización de la AEMPS como laboratorio fabricante, titular, comercializador o importador de medicamentos y
- * Autorización y registro de la AEMPS referente a los medicamentos sobre el que se realiza la licitación (indicando Nº Reg. AEMPS XXX-DES).
- * El certificado del cumplimiento de normas de correcta fabricación de medicamentos (para laboratorios titulares o comercializadores de medicamentos deberán presentar la certificación tanto del laboratorio titular o comercializador como del fabricante) deberá presentarse **“en lengua castellana o traducido oficialmente a esta lengua” (traducción jurada)** de acuerdo con lo reflejado en la cláusula 12 del PCAP.

ACCORD HEALTCARE, S.L.U.:

- * El certificado del cumplimiento de normas de correcta fabricación de medicamentos (para laboratorios titulares o comercializadores de medicamentos deberán presentar la certificación tanto del laboratorio titular o comercializador como del fabricante) deberá presentarse **“en lengua castellana o traducido oficialmente a esta lengua” (traducción jurada)** de acuerdo con lo reflejado en la cláusula 12 del PCAP.



B. BRAUN MEDICAL, S.A.:

* El certificado del cumplimiento de normas de correcta fabricación de medicamentos (para laboratorios titulares o comercializadores de medicamentos deberán presentar la certificación tanto del laboratorio titular o comercializador como del fabricante) deberá presentarse **“en lengua castellana o traducido oficialmente a esta lengua” (traducción jurada)** de acuerdo con lo reflejado en la cláusula 12 del PCAP.

QILU PHARMA SPAIN, S.L.- Deberán aportar,

*Certificación actualizada del cumplimiento de normas de correcta fabricación de medicamentos, emitido por la autoridad sanitaria competente, como justificante del aseguramiento de la garantía de calidad farmacéutica de los medicamentos suministrados, tal y como se establece en los artículos 17.10 y 64.2 del precitado R.D.L. 1/2015, de 24 de julio.

Para el caso de laboratorios titulares o comercializadores de medicamentos, deberán presentar certificación del cumplimiento de normas de correcta fabricación de medicamentos tanto del laboratorio titular o comercializador como del fabricante.

Las certificaciones se presentarán **“en lengua castellana o traducido oficialmente a esta lengua” (traducción jurada)** de acuerdo con lo reflejado en la cláusula 12 del PCAP.

*Soporte digital de la documentación incluida en el sobre nº 1 “documentación administrativa”.

MERCK, SHARP & DOHME DE ESPAÑA, S.A.- Deberán aportar:

*Autorización y registro de la AEMPS referente a los medicamentos sobre los que se realiza la licitación (indicando Nº REG. AEMPS XXX-DES)

* El certificado del cumplimiento de normas de correcta fabricación de medicamentos (para laboratorios titulares o comercializadores de medicamentos deberán presentar la certificación tanto del laboratorio titular o comercializador como del fabricante) deberá presentarse **“en lengua castellana o traducido oficialmente a esta lengua” (traducción jurada)** de acuerdo con lo reflejado en la cláusula 12 del PCAP.

De acuerdo con lo dispuesto en el artículo 19 del Decreto 49/2003, de 3 de abril, por el que se aprueba el Reglamento General de Contratación Pública de la Comunidad de Madrid, **se concede un plazo de subsanación hasta las 14:00 horas del día 28 de marzo de 2018**, a las empresas licitadoras mencionadas.

Lugar de entrega de la documentación:

Subdirección General de Contratación y Compras de Medicamentos y Productos Sanitarios.-
Servicio de Contratación Administrativa.
Plaza Carlos Trías Bertrán nº 7, 4ª planta despacho 438

LA SECRETARIA

