

EXPEDIENTE: 15/2015

D^a Emiliana Pérez García, Secretaria de la mesa de contratación del Hospital Universitario Infanta Leonor, respecto al procedimiento abierto criterio único para la adjudicación del expediente de contratación: **“ADQUISICIÓN DE FLUIDOTERAPIA PARA LOS HOSPITALES UNIVERSITARIOS: INFANTA LEONOR, INFANTA SOFIA, DEL HENARES, INFANTA CRISTINA, DEL SURESTE, DEL TAJO y FUENLABRADA”.**

CERTIFICO

Que efectuada por la mesa de contratación de la Empresa Pública Hospital de Vallecas (Hospital Universitario Infanta Leonor), la calificación previa de la documentación administrativa, acreditativa del cumplimiento de los requisitos incluidos en la Cláusula 12 A) del Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares que rige el citado contrato, en concordancia con el artículo 146 del LCSP, presentada por las empresas licitadoras; de acuerdo con lo que establece el artículo 19 del Reglamento General de Contratación Pública de la Comunidad de Madrid, aprobado por Decreto 49/2003, de 3 de abril (RGCPM) ha acordado comunicar a los interesados los defectos y omisiones subsanables en la documentación presentada, que a continuación se relacionan.

En consecuencia, se concede un plazo a las mencionadas empresas, hasta las **14:00 horas del día 26 de octubre de 2015**, para que procedan a corregirlos o subsanarlos ante la Mesa de Contratación, mediante la presentación de la documentación requerida en el Registro del Hospital Universitario Infanta Leonor, dirigido al Servicio de Contratación, calle Gran Vía del Este, 80, despacho 1.07, zona A, planta baja, indicando en el sobre que se trata de subsanaciones al expediente referenciado. Publicándose dicha circunstancia en el Tablón de Anuncios Electrónico del Perfil del Contratante de la Comunidad de Madrid (<http://www.madrid.org/contratospublicos>) y advirtiéndose de que la no subsanación dentro del plazo establecido, en el lugar indicado, será causa de inadmisión de la proposición.

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
2	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.U.	3	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		3	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		4	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos. Punto 2, apartado 6 b) del PPT.
		4	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		4	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		4	• Declaración responsable de que las bolsas sean perfectamente flexibles y totalmente autocolapsables, garantizando un sistema cerrado que no precise toma de aire para el vaciado completo del contenido, manteniendo el ritmo de goteo durante toda la perfusión. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		5	• Declaración responsable de que las bolsas sean perfectamente flexibles y totalmente autocolapsables, garantizando un sistema cerrado que no precise toma de aire para el vaciado completo del contenido, manteniendo el ritmo de goteo durante toda la perfusión. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		6	• Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		7	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos. Punto 2, apartado 6 b) del PPT.
		7	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		7	• Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
2	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.U.	8	•No expresa la concentración del medicamento en el envase individual. Punto 2, apartado 5.a)
		8	•No se considera que esté perfectamente identificada y diferenciada la concentración objeto del presente expediente (1/3), de otras concentraciones de Glucosalino que puedan coexistir en el Hospital. Punto 2, apartado 5.a)
		8	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos . Punto 2, apartado 6 b) del PPT.
		8	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		8	• Declaración responsable de que las bolsas sean perfectamente flexibles y totalmente autocolapsables, garantizando un sistema cerrado que no precise toma de aire para el vaciado completo del contenido, manteniendo el ritmo de goteo durante toda la perfusión. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		9	•No expresa la concentración del medicamento en el envase individual. Punto 2, apartado 5.a)
		9	•No se considera que esté perfectamente indentificada y diferenciada la concentración objeto del presente expediente (1/3), de otras concentraciones de Glucosalino que puedan coexistir en el Hospital. Punto 2, apartado 5.a)
		9	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos. Punto 2, apartado 6 b) del PPT.
		9	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		9	•Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		10	•Faltan las características técnicas del envase primario. Punto 7 Dossier individualizado del PPT.
		10	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos . Punto 2, apartado 6 b) del PPT.

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
2	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.U.	10	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		10	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		10	• Declaración responsable de que las bolsas sean perfectamente flexibles y totalmente autocolapsables, garantizando un sistema cerrado que no precise toma de aire para el vaciado completo del contenido, manteniendo el ritmo de goteo durante toda la perfusión. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		11	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos . Punto 2, apartado 6 b) del PPT.
		11	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		11	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		11	• Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		12	• Falta símbolo y precauciones especiales de conservación. Punto 2, apartado 5a) del PPT.
		12	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos . Punto 2, apartado 6 b) del PPT.
		12	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		12	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		12	• Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
2	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.U.	12	•Declaración de que el envase es colapsable. Punto 3 especificaciones técnicas particulares del PPT.
		12	•No se aportan estudios de estabilidad e interacciones entre el polietileno del envase y los principios activos que han de ser diluidos para su administración. Punto 3 especificaciones técnicas particulares del PPT.
		13	•Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		13	•Declaración de que el envase es colapsable. Punto 3 especificaciones técnicas particulares del PPT.
		13	•No se aportan estudios de estabilidad e interacciones entre el polietileno del envase y los principios activos que han de ser diluidos para su administración. Punto 3 especificaciones técnicas particulares del PPT.
		14	•Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		14	•Declaración de que el envase es colapsable. Punto 3 especificaciones técnicas particulares del PPT.
		14	•No se aportan estudios de estabilidad e interacciones entre el polietileno del envase y los principios activos que han de ser diluidos para su administración. Punto 3 especificaciones técnicas particulares del PPT.
		15	•No expresa la concentración del medicamento en el envase individual. Punto 2, apartado 5.a)
		15	•No se considera que esté perfectamente identificada y diferenciada la concentración objeto del presente expediente (1/3), de otras concentraciones de Glucosalino que puedan coexistir en el Hospital. Punto 2, apartado 5.a)
		15	•Declaración de que el envase es colapsable. Punto 3 especificaciones técnicas particulares del PPT.
		15	•No se aportan estudios de estabilidad e interacciones entre el polietileno del envase y los principios activos que han de ser diluidos para su administración. Punto 3 especificaciones técnicas particulares del PPT.
		16	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos . Punto 2, apartado 6 b) del PPT.
		16	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		16	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6d del PPT

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
3	BRAUN MEDICAL, S.A.	2	<ul style="list-style-type: none"> • Certificado de compromiso de colocación del pedido, una vez recepcionado, en la zona específica de almacenamiento que se indique por los profesionales del Hospital. Punto 4, apartado 8) del PPT.
		2	<ul style="list-style-type: none"> • Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).
		2	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		2	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		2	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		3	<ul style="list-style-type: none"> • Certificado de compromiso de colocación del pedido, una vez recepcionado, en la zona específica de almacenamiento que se indique por los profesionales del Hospital. Punto 4, apartado 8) del PPT
		3	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		3	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		3	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT
		3	<ul style="list-style-type: none"> • No incluye el envase individual el Código Nacional. Punto 5, apartado a) del PPT
		3	<ul style="list-style-type: none"> • No tiene conexión luer-loock. Especificaciones técnicas del PPT
		3	<ul style="list-style-type: none"> • Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).
		7	<ul style="list-style-type: none"> • Certificado de compromiso de colocación del pedido, una vez recepcionado, en la zona específica de almacenamiento que se indique por los profesionales del Hospital. Punto 4, apartado 8) del PPT.
		7	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		7	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		7	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		7	<ul style="list-style-type: none"> • Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
3	BRAUN MEDICAL, S.A.	7	• Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		9	• Certificado de compromiso de colocación del pedido, una vez recepcionado, en la zona específica de almacenamiento que se indique por los profesionales del Hospital. Punto 4, apartado 8) del PPT.
		9	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto 2, apartado 8d).
		9	• No expresa la concentración del medicamento en el envase individual. Punto 2, apartado 5.a)
		9	• No se considera que esté perfectamente identificada y diferenciada la concentración objeto del presente expediente (1/3), de otras concentraciones de Glucosalino que puedan coexistir en el Hospital. Punto 2, apartado 5.a)
		9	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		9	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		9	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		9	• Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		11	• Certificado de compromiso de colocación del pedido, una vez recepcionado, en la zona específica de almacenamiento que se indique por los profesionales del Hospital. Punto 4, apartado 8) del PPT.
		11	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		11	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		11	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto 2, apartado 8d).
		11	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		11	• Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
3	BRAUN MEDICAL, S.A.	12	<ul style="list-style-type: none"> • Certificado de compromiso de colocación del pedido, una vez recepcionado, en la zona específica de almacenamiento que se indique por los profesionales del Hospital. Punto 4, apartado 8) del PPT.
		12	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		12	<ul style="list-style-type: none"> • Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).
		12	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		12	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		12	<ul style="list-style-type: none"> • Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		12	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de que los productos estarán acondicionados de manera que se garanticen las condiciones de conservación en su envase original y hasta el momento de su administración.. Punto 2, apartado 4 del PPT.
		13	<ul style="list-style-type: none"> • Certificado de compromiso de colocación del pedido, una vez recepcionado, en la zona específica de almacenamiento que se indique por los profesionales del Hospital. Punto 4, apartado 8) del PPT.
		13	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		13	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		13	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		13	<ul style="list-style-type: none"> • Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).
		13	<ul style="list-style-type: none"> • Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		14	<ul style="list-style-type: none"> • Certificado de compromiso de colocación del pedido, una vez recepcionado, en la zona específica de almacenamiento que se indique por los profesionales del Hospital. Punto 4, apartado 8) del PPT.
		14	<ul style="list-style-type: none"> • Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
3	BRAUN MEDICAL, S.A.	14	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		14	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		14	• Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		15	• Certificado de compromiso de colocación del pedido, una vez recepcionado, en la zona específica de almacenamiento que se indique por los profesionales del Hospital. Punto 4, apartado 8) del PPT.
		15	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto 2, apartado 8d).
		15	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		15	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		15	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		15	• Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		15	• Presenta Glucosa al 3,6%, cuando lo exigido en el PPT es Glucosa al 3,3%
		16	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto 2, apartado 8d).
		16	• Certificado de compromiso de colocación del pedido, una vez recepcionado, en la zona específica de almacenamiento que se indique por los profesionales del Hospital. Punto 4, apartado 8) del PPT.
		16	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		16	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		16	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
4	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	1	•No expresa la concentración del medicamento en el envase individual. Punto 2, apartado 5.a)
		1	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos . Punto 2, apartado 6 b) del PPT.
		1	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		1	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		1	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		1	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		1	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		1	• Declaración de que en caso precisar accesorio o complemento específico para su uso y administración, el adjudicatario los cederá, sin coste alguno. Punto 2, apartado 7g) del PPT.
		1	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		1	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).
		1	• No presenta muestra ni lo especifica en su relación de lotes a los que licita, el número de orden 1.2 (BOLSA DE 5 LITROS).
		4	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos . Punto 2, apartado 6 b) del PPT.
		4	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).
		4	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
4	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	4	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		4	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		4	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		4	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		4	• Declaración de que en caso precisar accesorio o complemento específico para su uso y administración, el adjudicatario los cederá, sin coste alguno. Punto 2, apartado 7g) del PPT.
		4	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		5	• Falta símbolo y precauciones especiales de conservación. Punto 2, apartado 5a) del PPT.
		5	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos. Punto 2, apartado 6 b) del PPT.
		5	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto 2, apartado 8d).
		5	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		5	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		5	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		5	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado
		5	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		5	• Declaración de que en caso precisar accesorio o complemento específico para su uso y administración, el adjudicatario los cederá, sin coste alguno. Punto 2, apartado 7g) del PPT.

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
4	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	5	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		6	• Falta indicación de excipientes de declaración obligatoria. Punto 2, apartado 5 del PPT.
		6	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).
		6	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		6	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		6	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		6	• Declaración de que en caso precisar accesorio o complemento específico para su uso y administración, el adjudicatario los cederá, sin coste alguno. Punto 2, apartado 7g) del PPT.
		6	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		7	• Falta indicación de excipientes de declaración obligatoria. Punto 2, apartado 5 del PPT.
		7	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).
		7	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		7	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		7	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		7	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		8	• No expresa la concentración del medicamento en el envase individual. Punto 2, apartado 5.a)
		8	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
4	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	8	• No se considera que esté perfectamente identificada y diferenciada la concentración objeto del presente expediente (1/3), de otras concentraciones de Glucosalino que puedan coexistir en el Hospital. Punto 2, apartado 5.a)
		8	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos. Punto 2, apartado 6 b) del PPT.
		8	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		8	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		8	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		8	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		8	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		8	• Declaración de que en caso precisar accesorio o complemento específico para su uso y administración, el adjudicatario los cederá, sin coste alguno. Punto 2, apartado 7g) del PPT.
		8	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		9	• Falta símbolo y precauciones especiales de conservación. Punto 2, apartado 5a) del PPT.
		9	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto 2, apartado 8d).
		9	• En caso de que se requieran varias dosificaciones, éstas estarán perfectamente identificadas y diferenciadas entre sí. Punto 2, apartado 5 del PPT.
		9	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos. Punto 2, apartado 6 b) del PPT.
		9	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
4	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	9	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		9	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		9	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		9	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		9	• Declaración de que en caso precisar accesorio o complemento específico para su uso y administración, el adjudicatario los cederá, sin coste alguno. Punto 2, apartado 7g) del PPT.
		9	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		10	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto 2, apartado 8d).
		10	• Falta símbolo y precauciones especiales de conservación. Punto 2, apartado 5a) del PPT.
		10	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos. Punto 2, apartado 6 b) del PPT.
		10	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		10	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		10	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		10	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		10	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
4	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	10	• Declaración de que en caso precisar accesorio o complemento específico para su uso y administración, el adjudicatario los cederá, sin coste alguno. Punto 2, apartado 7g) del PPT
		10	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		11	• Falta símbolo y precauciones especiales de conservación. Punto 2, apartado 5a) del PPT.
		11	• Declaración responsable de que el cierre sea hermético e impida la penetración de microorganismos o cualquier otro agente contaminante. El material que constituye este cierre deberá presentar resistencia y, en su caso, elasticidad adaptada a la penetración de la aguja, de modo que no produzca fragmentos. Deben presentar la suficiente elasticidad para garantizar su obturación cuando la aguja se retira de los mismos. Punto 2, apartado 6 b) del PPT.
		11	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto 2, apartado 8d).
		11	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		11	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		11	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		11	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		11	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		11	• Declaración de que en caso precisar accesorio o complemento específico para su uso y administración, el adjudicatario los cederá, sin coste alguno. Punto 2, apartado 7g) del PPT.
		11	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
5	BAXTER, S.L.	1	Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		1	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
5	BAXTER, S.L.	1	<ul style="list-style-type: none"> • Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto 2, apartado 8d).
		1	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración de notificar, de forma inmediata, cualquier modificación en la ficha técnica. Punto 2, apartado 7h) del PPT.
		1	<ul style="list-style-type: none"> • Plazo máximo de entrega: 24 horas desde el envío del pedido al proveedor. En el dossier sólo hace referencia al plazo de 24 horas para pedidos urgentes y de 48 horas para los pedidos ordinarios. Punto 2, apartado 7d) del PPT.
		1	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		1	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		4	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		4	<ul style="list-style-type: none"> • Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto 2, apartado 8d).
		4	<ul style="list-style-type: none"> • Plazo máximo de entrega: 24 horas desde el envío del pedido al proveedor. En el dossier sólo hace referencia al plazo de 24 horas para pedidos urgentes y de 48 horas para los pedidos ordinarios. Punto 2, apartado 7d) del PPT.
		4	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		4	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		4	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		4	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		4	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración de que en caso precisar accesorio o complemento específico para su uso y administración, el adjudicatario los cederá, sin coste alguno. Punto 2, apartado 7g) del PPT.
		4	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración de notificar, de forma inmediata, cualquier modificación en la ficha técnica. Punto 2, apartado 7h) del PPT.
		4	<ul style="list-style-type: none"> • Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
5	BAXTER, S.L.	4	• Declaración responsable de que las bolsas sean perfectamente flexibles y totalmente autocolapsables, garantizando un sistema cerrado que no precise toma de aire para el vaciado completo del contenido, manteniendo el ritmo de goteo durante toda la perfusión. Punto 3 especificaciones técnicas particulares
		5	• Plazo máximo de entrega: 24 horas desde el envío del pedido al proveedor. En el dossier sólo hace referencia al plazo de 24 horas para pedidos urgentes y de 48 horas para los pedidos ordinarios. Punto 2, apartado 7d) del PPT.
		5	• Declaración de notificar, de forma inmediata, cualquier modificación en la ficha técnica. Punto 2, apartado 7h) del PPT.
		5	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		5	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto 2, apartado 8d).
		5	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		5	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		5	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		5	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		5	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		5	• Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		5	• Declaración responsable de que las bolsas sean perfectamente flexibles y totalmente autocolapsables, garantizando un sistema cerrado que no precise toma de aire para el vaciado completo del contenido, manteniendo el ritmo de goteo durante toda la perfusión. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		6	• Plazo máximo de entrega: 24 horas desde el envío del pedido al proveedor. En el dossier sólo hace referencia al plazo de 24 horas para pedidos urgentes y de 48 horas para los pedidos ordinarios. Punto 2, apartado 7d) del PPT.
		6	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
5	BAXTER, S.L.	6	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		6	• Declaración de notificar, de forma inmediata, cualquier modificación en la ficha técnica. Punto 2, apartado 7h) del PPT.
		6	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).
		6	Deben volver a presentar muestras, ya que éstas han llegado deterioradas.
		6	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		6	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		7	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).
		7	• Plazo máximo de entrega: 24 horas desde el envío del pedido al proveedor. En el dossier sólo hace referencia al plazo de 24 horas para pedidos urgentes y de 48 horas para los pedidos ordinarios. Punto 2, apartado 7d) del PPT.
		7	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		7	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		7	• Declaración de notificar, de forma inmediata, cualquier modificación en la ficha técnica. Punto 2, apartado 7h) del PPT.
		7	Deben volver a presentar muestras, ya que éstas han llegado deterioradas.
		7	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		7	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		8	• Plazo máximo de entrega: 24 horas desde el envío del pedido al proveedor. En el dossier sólo hace referencia al plazo de 24 horas para pedidos urgentes y de 48 horas para los pedidos ordinarios. Punto 2, apartado 7d) del PPT.
		8	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		8	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
5	BAXTER, S.L.	8	• Declaración de notificar, de forma inmediata, cualquier modificación en la ficha técnica. Punto 2, apartado 7h) del PPT.
		8	• Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		8	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		8	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		8	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		8	• Declaración de que en caso precisar accesorio o complemento específico para su uso y administración, el adjudicatario los cederá, sin coste alguno. Punto 2, apartado 7g) del PPT.
		8	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		8	• Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		8	• Declaración responsable de que las bolsas sean perfectamente flexibles y totalmente autocolapsables, garantizando un sistema cerrado que no precise toma de aire para el vaciado completo del contenido, manteniendo el ritmo de goteo durante toda la perfusión. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		10	• Declaración responsable de que el material no debe ceder a la disolución contenida en el recipiente sustancias que afecten a la estabilidad o signifiquen riesgo de toxicidad para el paciente. Punto 2, apartado 6 c) del PPT.
		10	Declaración responsable de que los constituyentes de la disolución no deberán ser absorbidos en la superficie del material ni migrarán significativamente dentro o a través del mismo. Punto 2, apartado 6 d) del PPT.
		10	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		10	Declaración de notificar, de forma inmediata, cualquier modificación en la ficha técnica. Punto 2, apartado 7h) del PPT.
		10	• Plazo máximo de entrega: 24 horas desde el envío del pedido al proveedor. En el dossier sólo hace referencia al plazo de 24 horas para pedidos urgentes y de 48 horas para los pedidos ordinarios. Punto 2, apartado 7d) del PPT.

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
5	BAXTER, S.L.	10	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		10	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		10	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).
		10	• Declaración de que en caso precisar accesorio o complemento específico para su uso y administración, el adjudicatario los cederá, sin coste alguno. Punto 2, apartado 7g) del PPT.
		10	• Declaración responsable de que las bolsas sean perfectamente flexibles y totalmente autocolapsables, garantizando un sistema cerrado que no precise toma de aire para el vaciado completo del contenido, manteniendo el ritmo de goteo durante toda la perfusión. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		17	• Plazo máximo de entrega: 24 horas desde el envío del pedido al proveedor. En el dossier sólo hace referencia al plazo de 24 horas para pedidos urgentes y de 48 horas para los pedidos ordinarios. Punto 2, apartado 7d) del PPT.
		17	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).
		17	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		17	• Declaración de notificar, de forma inmediata, cualquier modificación en la ficha técnica. Punto 2, apartado 7h) del PPT.
		17	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		17	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		17	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		18	• Plazo máximo de entrega: 24 horas desde el envío del pedido al proveedor. En el dossier sólo hace referencia al plazo de 24 horas para pedidos urgentes y de 48 horas para los pedidos ordinarios. Punto 2, apartado 7d) del PPT.
		18	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).
		18	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.

PLICA	LICITADOR	Nº LOTE	REQUISITOS PENDIENTES DE ACREDITAR
5	BAXTER, S.L.	18	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		18	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		18	• Declaración de notificar, de forma inmediata, cualquier modificación en la ficha técnica. Punto 2, apartado 7h) del PPT.
		18	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
6	LAPHISAN, S.A.	6	• Declaración responsable de asegurar distribución con todas las garantías necesarias para asegurar el buen estado de conservación. Punto 2, apartado 6 a) del PPT.
		6	• Certificado de compromiso de colocación del pedido, una vez recepcionado, en la zona específica de almacenamiento que se indique por los profesionales del Hospital. Punto 4, apartado 8) del PPT.
		6	• Declaración responsable de que la entrega del suministro se hará de acuerdo con las programaciones que establezca el Servicio de cada Hospital y se efectuará en el lugar que disponga el mencionado Servicio. Punto 2, apartado 7c). Del PPT.
		6	• Declaración de que en caso de ser rechazada alguna de las entregas, la empresa adjudicataria aceptará la devolución de conformidad con la legislación vigente. Punto 2, apartado 7e).
		6	• Declaración responsable de formar, sin coste alguno, al personal que se determine para el correcto uso de los productos si así se requiere. Igualmente, se entregará sin cargo el material docente necesario para la formación. Punto 2, apartado 8 d) del PPT.
		6	Falta indicación de excipientes de declaración obligatoria. Punto 2, apartado 5a) del PPT.
		6	•Falta la siguiente información en cuanto a la presentación: indicación volumen de fluido, si contiene sobrellenado y cantidad, capacidad máxima del envase para la adición de medicamentos en la realización de mezclas intravenosas. Punto 3 especificaciones técnicas particulares.
		6	•Falta la información relativa en cuanto a los datos del embalaje exterior. Punto 2, apartado 5b) del PPT
		6	• Declaración responsable de que el envasado debe cumplir las condiciones de conservación específicas de la forma farmacéutica, garantizando las condiciones de conservación en su envase original hasta su administración. Especificaciones técnicas particulares del PPT.
		6	• Certificación de que los productos caducados se abonarán al completo y de que el transporte de las devoluciones que se produzcan serán por cuenta del laboratorio adjudicatario. Punto2, apartado 8d).

Madrid, a 20 de octubre de 2015

LA SECRETARIA DE LA MESA DE CONTRATACIÓN

