

**HOSPITAL UNIVERSITARIO PUERTA DE HIERRO DE MAJADAHONDA. SERVICIO DE CONTRATACIÓN ADMINISTRATIVA.**

**Exp: GCASU 2018-4-FAR**

**CERTIFICADO**

Doña Bárbara González-Estéfani Díe, Secretaria de la Mesa de Contratación del 17 de abril de 2018 en el Hospital Universitario Puerta de Hierro de Majadahonda.

**C E R T I F I C O:** Que realizada la apertura de los sobres Nº 1 relativos a la "DOCUMENTACIÓN ADMINISTRATIVA" por la Mesa de Contratación del Hospital Universitario Puerta de Hierro de Majadahonda, y efectuada la calificación previa de los documentos presentados por las firmas comerciales asistentes a la licitación: FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A., G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A., TEVA PHARMA, S.L.U., LABORATORIOS RANBAXY, S.L.U, LABORATORIOS NORMON, S.A., PHARMIS BIOFARMACEUTICA, S.L., ACCORD HEALTHCARE, S.L.U., VISO FARMACEUTICA, S.L.U., MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS, S.L., KERN PHARMA, S.L., REDDY PHARMA IBERIA, S.A., SANDOZ FARMACÉUTICA, S.A., AUROVITAS SPAIN, S.A. y MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L. para concurrir al Procedimiento ABIERTO tramitado para la adjudicación del contrato titulado: SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS NO EXCLUSIVOS con destino al HOSPITAL UNIVERSITARIO PUERTA DE HIERRO DE MAJADAHONDA DE MADRID, y de conformidad con los requisitos establecidos en la vigente legislación de Contratos del Sector Público y Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares por el que se ha de regir el contrato, se han constatado los defectos u omisiones de documentación siguientes:

**KERN PHARMA, S.L.:**

- Deberán aportar declaración responsable relativa al compromiso de tener contratados trabajadores con discapacidad ajustada al modelo del Anexo VII del PCAP.
- Certificado de EXENCIÓN de látex de los lotes licitados.
- Certificado de contenido o no de excipientes de declaración obligatoria de los lotes licitados.
- Ficha de seguridad de manejo de los medicamentos en licitación o justificación motivada de ausencia de documento.
- Deberán presentar 1 muestra de cada artículo incluido en el lote ofertado que será idéntica a la unidad de presentación comercial. Cada muestra deberá presentar una etiqueta que indique el nombre de la empresa, número de expediente, lote nº de orden al que presentan la muestra, (no se permiten variantes) de la que se trate.

**TEVA PHARMA, S.L.:**

- No se encuentra declaración responsable relativa al compromiso de tener contratados trabajadores con discapacidad, conforme al modelo del Anexo VII del PCAP.
- Ficha de seguridad de manejo de los medicamentos en licitación o justificación motivada de ausencia de documento.



**ACCORD HEALTHCARE, S.L.U.:**

- Tal y como se indica en el punto 5.1 de la Cláusula 1 del PCAP, el volumen anual de negocios del licitador se acreditará por medio de sus cuentas anuales aprobadas y depositadas en el Registro Mercantil, si el empresario estuviera inscrito en dicho registro, y en caso contrario por las depositadas en el registro oficial en que deba estar inscrito. Solo han presentado una declaración con el volumen de negocios de 2014, 2015 y 2016, por tanto deberán aportar las cuentas anuales.
- No pueden garantizar la ausencia de látex en un medicamento inyectable. (Lote 6), deberán concretar este extremo.
- Ficha de seguridad de manejo de los medicamentos en licitación o justificación motivada de ausencia de documento. (Lote 6)

**REDDY PHARMA IBERIA, S.A.:**

- Certificado de EXENCIÓN de látex (Lotes 8 y 10).
- Certificado de contenido o no de excipientes de declaración obligatoria (Lotes 8, 9 y 10).
- Deberán aportar muestras de los lotes 9 y 10 en presentaciones con dosis unitarias, ya que las muestras presentadas no tienen unidosis.

**AUROVITAS SPAIN, S.A.:**

- Las muestras presentadas no son aptas para ser evaluadas, deberán presentar muestras idénticas al producto que se comercializa.

**FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.:**

- Ficha de seguridad de manejo de los medicamentos en licitación o justificación motivada de ausencia de documento.

**LABORATORIOS NORMON, S.A.:**

- Programación de cierre en periodos vacacionales (Navidad, Semana Santa, Verano, puentes...) o compromiso de notificación del cierre con suficiente antelación.
- Ficha de seguridad de manejo de los medicamentos en licitación o justificación motivada de ausencia de documento (Lote 5).

**G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.:**

- Ficha de seguridad de manejo de los medicamentos en licitación o justificación motivada de ausencia de documento.



**MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS, S.L.:**

- Ficha de seguridad de manejo de los medicamentos en licitación o justificación motivada de ausencia de documento. (No adjunta la Safety Data Sheet referenciada).

**VISO FARMACEUTICA, S.L.U.:**

- Dado que presentan certificado de presencia de PVC (lotes 8 y 9) y son formas orales, es necesario especificar en qué parte del medicamento lleva dicho componente (blíster, comprimidos...).
- Deberán presentar 1 muestra del lote 9 que será idéntica a la unidad de presentación comercial, con una etiqueta que indique el nombre de la empresa, número de expediente, lote nº de orden.

**Se concede de plazo hasta las 10:00 horas del día 25 de abril de 2018** para que puedan subsanar ante la Mesa de Contratación los defectos u omisiones reseñados, mediante la presentación de la documentación requerida en el **Registro del Hospital**, Planta 0, C/ Joaquín Rodrigo, 2, 28222 – Majadahonda – Madrid, Telf. 91 191 74 00-74 34, publicándose dicha circunstancia en el tablón de anuncios del perfil del contratante de la Comunidad de Madrid (Consejería de Sanidad) y advirtiéndose que la no subsanación dentro del plazo concedido será causa de inadmisión de la proposición. Lo que de conformidad con lo previsto en el Art. 19, del Reglamento General de Contratación Pública de la Comunidad de Madrid y el artículo 22 del Real Decreto 817/2009, de 8 de mayo por el que se desarrolla parcialmente la Ley 30/2007, de 30 de octubre, de Contratos del Sector Público, expido y firmo.

La Secretaria de la Mesa de Contratación

