

Dando cumplimiento a lo establecido en el apartado 11 de la Cláusula 1 “Medios electrónicos – Tablón de anuncios electrónico”, y celebrada, con fecha 17 de abril de 2018, la Mesa de calificación de documentación administrativa correspondiente al AM PA 15/2017 “SUMINISTRO DE 4 LOTES, DEL MEDICAMENTO TOXINA BOTULÍNICA, TIPO A, CON DESTINO A LOS HOSPITALES DEL SERVICIO MADRILEÑO DE SALUD” (Ref. 2153283), los miembros que componen la Mesa han ACORDADO:

Solicitar subsanación de documentación a las siguientes empresas:

Ipsen Pharma, S.A.

Deberá aportar el poder bastanteado por la Comunidad de Madrid de D. Alejandro de Carlos Borrell con DNI nº 38171239W.

Ipsen Pharma, S.A., licita al lote 1 con el CN 678599, por lo que también deberá subsanar la documentación que se refiere a continuación:

- **Requisito:** *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 Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio.*

Debe presentarse traducción jurada al castellano.

- **Requisito:** *Ficha Técnica (firmada por el apoderado de la empresa).*

La ficha técnica no está firmada.

- **Requisito:** *Declaración responsable acreditativa de que los materiales utilizados para la fabricación de los recipientes no contengan látex ni PVC.*

Con respecto al PVC no se aporta ninguna Declaración

Allergan, S.A., licita a los lotes 3 y 4 con los CN 888172 y 605396, debiendo subsanar la siguiente documentación:

- **Requisito:** *Fotografías de los productos lo suficientemente claras como para que permitan su comprobación.*

Aportar fotografía en la que se visualice el número de lote y fecha de caducidad del CN 888172.

- **Requisito:** *Los proveedores que liciten a este Acuerdo Marco, de acuerdo con los productos relacionados en el anexo 1, deberán ofertar todas las presentaciones del medicamento que comercialicen y que estén disponibles en el mercado*

En el listado en el que se relacionan los lotes a los que se licita, así como los formatos y presentaciones se ha detectado que al lote 3 no presenta licitación con el CN 605424; al tratarse de una presentación que única y exclusivamente se diferencia del CN 888172 en que se trata de la presentación de 10 viales, y al estar fijado el precio de licitación por UI, entendemos que se trata de una omisión no intencionada (u olvido) por lo que deberán presentar la documentación relativa a este CN.



Merz Pharma España, S.L.

Deberá subsanar:

- El modelo de declaración responsable relativa a no estar incursos 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, que figura como Anexo V, siendo la numeración correcta **Anexo 7**, según indica el PCAP.
- El modelo de declaración responsable relativa al compromiso de tener contratados trabajadores con discapacidad, que figura como Anexo VI, siendo su numeración correcta **Anexo 8**, según indica el PCAP.

Merz Pharma España, S.L. licita al lote 2 con los CN 605912 y 659908, por lo cual también deberá subsanar la documentación referida a continuación:

- **Requisito:** *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 Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio.*

Se presenta un certificado en inglés y alemán, emitido el 20/01/2012 por lo que, si tenemos en cuenta que su periodo máximo de validez es de 3 años desde la emisión, debe considerarse caducado. Se solicita la presentación de un certificado valido y con traducción jurada al castellano.

- **Requisito:** *Ficha Técnica (firmada por el apoderado de la empresa).*

La ficha técnica no está firmada.

- **Requisito:** *Declaración responsable de que los productos ofertados cumplen los pliegos de prescripciones técnicas así como cualquier otra información, que en su caso resulte precisa para acreditar dicho cumplimiento.*

No se aporta.

- **Requisito:** *Declaración responsable acreditativa de que los medicamentos, su envase y material de acondicionamiento deberán estar totalmente exentos de látex.*

La Declaración que se aporta está en inglés y va referida al compuesto FM 357, del que se desconoce su relación con el medicamento objeto de licitación, su envase y material de acondicionamiento; lo que se solicita es una Declaración en español (**o traducción jurada**) en la que el firmante manifieste de forma indubitada si los medicamentos, su envase y material de acondicionamiento están totalmente exentos de látex.

- **Requisito:** *Declaración responsable acreditativa de que los materiales utilizados para la fabricación de los recipientes no contengan látex ni PVC.*

La única Declaración referida a látex que figura en la documentación examinada es la ya indicada en el punto anterior; con respecto al PVC no se aporta ninguna Declaración.



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 12:00 horas del día 24 de abril 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

Madrid, 19 de abril de 2018.

La Secretaría de la Mesa de Contratación.

