

**COMUNICACIÓN EMPRESAS ADMITIDAS Y SUBSANACIÓN DE DEFECTOS U OMISIONES**

<b>Expediente</b>	A/SUM-029987/2019
<b>Denominación</b>	SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS GENÉRICOS PARA EL HOSPITAL DR. R. LAFORA

La Mesa de Contratación del Hospital Dr. R. Lafora, en sesión de fecha **5 de diciembre de dos mil diecinueve**, ha realizado la apertura del sobre presentado por los licitadores que contiene la documentación administrativa requerida en el Pliego de Cláusulas Administrativas Particulares del procedimiento arriba referenciado, y que a continuación se relacionan:

NIF	EMPRESA
<b>B62735675</b>	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.
<b>B84118694</b>	PFIZER GEP, S.L.
<b>B65112930</b>	ACCORD HEALTHCARE, S.L.
<b>A28456820</b>	LABORATORIOS NORMON, S.A.
<b>A28843852</b>	LABORATORIOS BOHM, S.A.
<b>B85073252</b>	ADAMED LABORATORIOS, S.L.U
<b>B64280167</b>	NEURAXPHARM SPAIN, S.L.
<b>B85296773</b>	KERN PHARMA, S.L.

Tras proceder al examen de la documentación administrativa, se aprecia que la misma es correcta, por lo que no es necesaria subsanación de documentación.

Del mismo modo, la Mesa de Contratación acuerda, que no cumplen con los requisitos establecidos en el Pliego de Prescripciones Técnicas, quedando por tanto EXCLUIDAS, las siguientes empresas:

LOTE	LICITADOR	CAUSA EXCLUSION
<b>1</b>	LABORATORIOS NORMON, S.A.	Las presentaciones de 2.5 mg, 5 mg, 10 mg y 15 mg no vienen identificadas en unidosis.
<b>3</b>	ACCORD HEALTHCARE, S.L.	Las diferentes presentaciones no están claramente diferenciadas entre ellas en el blister.
<b>4</b>	LABORATORIOS NORMON, S.A.	La presentación de 6 mg no viene identificada en unidosis.
<b>6</b>	ADAMED LABORATORIOS, S.L.U	La dosis de 200 mg no presentada en dosis unitaria. La dosis de 25 y 100 mg no están perfectamente diferenciadas entre ellas.
<b>7</b>	PFIZER GEP, S.L.	No presenta muestras.
<b>8</b>	PFIZER GEP, S.L.	Las diferentes presentaciones no están claramente diferenciadas entre ellas en el blister. Dosis unitarias entre dosis no bien diferenciadas.
<b>12</b>	LABORATORIOS BOHM, S.A.	La composición del medicamento incluye fosfatos. La forma farmacéutica en ambos medicamentos es polvo para solución oral y no solución oral.
	MYLAN PHARMACEUTICAL, S.L.U.	La forma farmacéutica en ambos medicamentos es polvo para solución oral y no solución oral.



Y para que conste, se expide y firma en Madrid, a 10 de diciembre de 2019, de conformidad con lo previsto en el artículo 19 del Reglamento General de Contratación Pública de la Comunidad de Madrid, aprobado por Decreto 49/2003, de 3 de abril.

Fdo.: Pedro Gómez Carrasco  
SECRETARIO DE LA MESA DE CONTRATACIÓN



La autenticidad de este documento se puede comprobar en [www.madrid.org/csv](http://www.madrid.org/csv)  
mediante el siguiente código seguro de verificación: **10555852631782623292**