



Dando cumplimiento a lo establecido en la cláusula 12 “Medios electrónicos – Tablón de anuncios electrónico”, celebrada con fecha 1 de febrero de 2023 la Mesa de calificación de documentación administrativa correspondiente al Acuerdo Marco PA SUM-34/2022, para la contratación del “Suministro de medicamentos que disponen de genéricos para todos los hospitales dependientes del Servicio Madrileño de Salud – 15 lotes”, los miembros que componen la Mesa han acordado:

1. Solicitar subsanación de documentación a las siguientes empresas:

LICITADOR	CIF	Documentación a subsanar:
ASTELLAS PHARMA S.A.	A80461221	* Declaración responsable relativa a estrategias de gestión medioambiental. Apartado 14, cláusula 1, PCAP.
BAYER HISPANIA S.L.	B08193013	* DEUC: Corregir lote al que licita (no coincide con la relación de lotes). Debe presentarse firmado por el apoderado. * Relación de lotes a los que licita, firmado por el Apoderado. * Declaración cumplimiento PPT, firmado por el Apoderado. * Declaración relativa a trabajadores con discapacidad y plan de igualdad (Anexo VII), firmado por el Apoderado.
BIOPHARMED IBERICA, SL.	B19582097	* Solvencia: en DEUC no figura solvencia económica y técnica suficiente. Apdo 5, cláusula 1, PCAP.
CIPLA EUROPE NV SUCURSAL EN ESPAÑA	W0172868B	* Autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios como laboratorio fabricante, titular, comercializador, importador de medicamentos. En el caso de que alguna de las fases de fabricación del medicamento fuera desarrollada por un tercero, deberá tener autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para la fabricación por este tercer laboratorio, para la fase asignada (envasado, etiquetado, almacenamiento, control de calidad). En caso de que el licitador sea un representante local del titular de la autorización de comercialización deberá dejar constancia mediante declaración responsable de dicha condición y además deberá aportar autorización de la comunidad autónoma correspondiente del almacén por contrato. Apdo. 4, cláusula 1, PCAP.
EVER PHARMA THERAPEUTICS SPAIN S.L.	B01723550	* Autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios como laboratorio fabricante, titular, comercializador, importador de medicamentos. En el caso de que alguna de las fases de fabricación del medicamento fuera desarrollada por un tercero, deberá tener autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para la fabricación por este tercer laboratorio, para la fase asignada (envasado, etiquetado, almacenamiento, control de calidad). En caso de que el licitador sea un representante local del titular de la autorización de comercialización deberá dejar constancia mediante declaración responsable de dicha condición y además deberá aportar autorización de la comunidad autónoma correspondiente del almacén por contrato. Apdo. 4, cláusula 1, PCAP. * Solvencia: en DEUC no figura solvencia técnica suficiente. Apartado 5, cláusula 1, PCAP. * Declaración relativa a trabajadores con discapacidad y plan de igualdad (Anexo VII)
FRESENIUS KABI ESPAÑA S.A.	A08130502	* Solvencia: en DEUC no figura solvencia económica y técnica suficiente. Apdo 5, cláusula 1, PCAP.

HIKMA FARMACEUTICA (Portugal) S.A.	N1000213G	<p>* Listado en el que se relacionen el/los lote/s a los que licita, así como los formatos o presentaciones incluyendo código nacional y denominación. Apartado 5, cláusula 1 PCAP.</p> <p>* Autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios como laboratorio fabricante, titular, comercializador, importador de medicamentos. En el caso de que alguna de las fases de fabricación del medicamento fuera desarrollada por un tercero, deberá tener autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para la fabricación por este tercer laboratorio, para la fase asignada (envasado, etiquetado, almacenamiento, control de calidad). En caso de que el licitador sea un representante local del titular de la autorización de comercialización deberá dejar constancia mediante declaración responsable de dicha condición y además deberá aportar autorización de la comunidad autónoma correspondiente del almacén por contrato. Apdo. 4, cláusula 1, PCAP.</p> <p>* Declaración responsable de que los productos ofertados cumplen los pliegos de prescripciones técnicas. Apartado 5, Cláusula 1 PCAP.</p>
KERN PHARMA S.L.	B58296773	* Solvencia: en DEUC no figura solvencia económica suficiente. Apartado 5, cláusula 1, PCAP.
LABORATORIO REIG JOFRE S.A.	A96184882	<p>* Autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios como laboratorio fabricante, titular, comercializador, importador de medicamentos. En el caso de que alguna de las fases de fabricación del medicamento fuera desarrollada por un tercero, deberá tener autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para la fabricación por este tercer laboratorio, para la fase asignada (envasado, etiquetado, almacenamiento, control de calidad). En caso de que el licitador sea un representante local del titular de la autorización de comercialización deberá dejar constancia mediante declaración responsable de dicha condición y además deberá aportar autorización de la comunidad autónoma correspondiente del almacén por contrato. Apdo. 4, cláusula 1, PCAP.</p>
LABORATORIOS NORMON S.A.	A28456820	<p>* Discrepancia en relación de lotes ofertados: según información contenida en DEUC se oferta a lotes 1 y 3 y en relación de lotes ofertados 1 y 2. Modificar según corresponda.</p> <p>* Fotografías de acondicionamiento primario solicitadas en apartado 5 de la cláusula 1 para comprobar los requisitos definidos en Pliego de Prescripciones Técnicas. Apartado 5, Cláusula 1 PCAP.</p> <p>* Solvencia: en DEUC no figura solvencia económica suficiente. Apartado 5, cláusula 1, PCAP.</p>
REDDY PHARMA IBERIA S.A.	A84702844	<p>* Listado en el que se relacionen el/los lote/s a los que licita, así como los formatos o presentaciones incluyendo código nacional y denominación. Apartado 5, cláusula 1 PCAP.</p> <p>* Autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios como laboratorio fabricante, titular, comercializador, importador de medicamentos. En el caso de que alguna de las fases de fabricación del medicamento fuera desarrollada por un tercero, deberá tener autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para la fabricación por este tercer laboratorio, para la fase asignada (envasado, etiquetado, almacenamiento, control de calidad). En caso de que el licitador sea un representante local del titular de la autorización de comercialización deberá dejar constancia mediante declaración responsable de dicha condición y además deberá aportar autorización de la comunidad autónoma correspondiente del almacén por contrato. Apdo. 4, cláusula 1, PCAP.</p>

SUN PHARMA LABORATORIOS, S.L.	B63424444	<p>* Listado en el que se relacionen el/los lote/s a los que licita, así como los formatos o presentaciones incluyendo código nacional y denominación. Apartado 5, cláusula 1 PCAP.</p> <p>* Autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios como laboratorio fabricante, titular, comercializador, importador de medicamentos. En el caso de que alguna de las fases de fabricación del medicamento fuera desarrollada por un tercero, deberá tener autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para la fabricación por este tercer laboratorio, para la fase asignada (envasado, etiquetado, almacenamiento, control de calidad). En caso de que el licitador sea un representante local del titular de la autorización de comercialización deberá dejar constancia mediante declaración responsable de dicha condición y además deberá aportar autorización de la comunidad autónoma correspondiente del almacén por contrato. Apdo. 4, cláusula 1, PCAP.</p> <p>* Declaración responsable relativa a estrategias de gestión medioambiental. Apdo. 14, cláusula 1, PCAP.</p> <p>* Declaración responsable de que los productos ofertados cumplen los pliegos de prescripciones técnicas. Apartado 5, Cláusula 1 PCAP.</p>
TEVA PHARMA S.L.U.	B83959379	<p>* No se han recibido las fotos correspondientes el lote 15: Lenalidomida Teva 10 mg 21 cápsulas duras EFG CN: 725467, en la citada carpeta aparece Lenalidomida Teva 5 mg. Apartado 5, Cláusula 1 PCAP.</p>
VISO FARMACEUTICA S.L.	B87283438	<p>* Relación de lotes ofertados que incluya descripción de CN contenidos en la oferta. Apartado 5, Cláusula 1 PCAP.</p> <p>* Autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios como laboratorio fabricante, titular, comercializador, importador de medicamentos. En el caso de que alguna de las fases de fabricación del medicamento fuera desarrollada por un tercero, deberá tener autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para la fabricación por este tercer laboratorio, para la fase asignada (envasado, etiquetado, almacenamiento, control de calidad). En caso de que el licitador sea un representante local del titular de la autorización de comercialización deberá dejar constancia mediante declaración responsable de dicha condición y además deberá aportar autorización de la comunidad autónoma correspondiente del almacén por contrato. Apdo. 4, cláusula 1, PCAP.</p>
ZENTIVA K.S.	N0611560D	<p>* DEUC correspondiente al expediente (Presenta un DEUC de otro procedimiento).</p>

2. Conceder un plazo de subsanación de 3 días hábiles, a contar desde la publicación en el tablón de anuncios del Perfil del Contratante del Portal de Contratación Pública de la Comunidad de Madrid

Esta documentación deberá aportarse de manera telemática a través del siguiente enlace de la web oficial de la Comunidad de Madrid: <https://comunidad.madrid/servicios/administracion-electronica-punto-acceso-general/guia-tramitacion-electronica#aportacion-documentos>, Unidad administrativa de destino 07IMS11 Servicio de Contratación Administrativa (Sermas), con la identificación de su empresa y el número de expediente.

LA SECRETARIA

Firmado digitalmente por: ALZONA RIVERA VERONICA INGRID  
Fecha: 2023 02 22 12:55