

Este documento es copia del original firmado. Se han ocultado datos personales en aplicación de la normativa vigente.

Expediente: FAR PNSP 2024-3-12
SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS EXCLUSIVOS GRUPO 2

Nº Ref.PortaI de Contratación:

COMUNICADO PARA SUBSANACIÓN DE DOCUMENTACIÓN ADMINISTRATIVA

La Subcomisión de Compras, Tecnología y Adecuación de Medios Diagnósticos del Hospital Universitario de Getafe, de conformidad con lo previsto en el artículo 19 del Reglamento General de Contratación Pública de la Comunidad de Madrid, ha acordado solicitar a las empresas que a continuación se relacionan que procedan a la subsanación de los siguientes defectos u omisiones, observados en la documentación presentada para concurrir al procedimiento abierto de referencia.

NIF/CIF	PROVEEDOR	OBSERVACIONES SUBCOMISIÓN COMPRAS, TECNOLOGÍA Y ADECUACIÓN DE MEDIOS DIAGNÓSTICOS APERTURA ADMINISTRATIVA
B66574567	VIFOR FRESENIUS MEDICAL PHARMA ESPAÑA, S.L.	DOCUMENTACIÓN A APORTAR: - AUTORIZACIÓN DE "LABORATORIO TITULAR DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN DE MEDICAMENTOS", EMITIDO POR LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS
B66114166	JAZZ PHARMACEUTICALS IBERIA S.L.	DOCUMENTACIÓN A APORTAR: - AUTORIZACIÓN DE "LABORATORIO TITULAR DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN DE MEDICAMENTOS", EMITIDO POR LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS
B28184687	SERVIER, S.L.	DOCUMENTACIÓN A APORTAR: - COMPROMISO DE SOLVENTAR PROBLEMAS DE RECEPCIÓN O DEFECTOS ATRIBUIBLES A LA FABRICACIÓN EN UN PLAZO MÁXIMO DE 24 HORAS
A28058386	LILLY, S.A.	DOCUMENTACIÓN A APORTAR: - AUTORIZACIÓN DE "LABORATORIO TITULAR DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN DE MEDICAMENTOS", EMITIDO POR LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS
B64494784	ALEXION PHARMA SPAIN, S.L.	DOCUMENTACIÓN A APORTAR: - AUTORIZACIÓN DE "LABORATORIO TITULAR DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN DE MEDICAMENTOS", EMITIDO POR LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS - AUTORIZACIÓN PARA COMERCIALIZACIÓN O IMPORTACIÓN DEL MEDICAMENTOS, EMITIDA POR LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS

En consecuencia, se concede un plazo de 3 días naturales desde su notificación, para subsanar los defectos u omisiones reseñados ante la Comisión de Compras, Tecnología y Adecuación de Medios Diagnósticos. La documentación requerida se presentará a través de la página de "Gestiones y trámites" del sitio web de la Comunidad de Madrid (<https://gestionesytramites.madrid.org>).

Este requerimiento se hace a través del Servicio de Notificaciones Telemáticas de la Comunidad de Madrid) advirtiéndose que la no subsanación dentro del plazo concedido será causa de inadmisión de la proposición.
En caso de duda contacten en el teléfono 916247310

SECRETARÍA DE LA COMISIÓN



COS