

ПРОТОКОЛ №2

От дейността на комисията, назначена със Заповед №250 от 26.05.2016г. на Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски” АД – гр. Кърджали за разглеждане, оценка и класиране на подадените оферти в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: "Доставка на лекарствени продукти по Приложение №2 от Позитивния лекарствен списък за нуждите на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали", открита с Решение № 165 от 13.04.2016г. на Изпълнителния директор на лечебното заведение.

Днес, 05.07.2016г., от 12.00 часа в залата на V етаж в лечебното заведение се проведе заседание на комисия, назначена със Заповед №250 от 26.05.2016г. на Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски” АД – гр. Кърджали, в състав:

Председател: д-р Диана Георгиева – Заместник директор;

и членове:

1. д-р Огнян Георгиев –началник ортопедо-травматологично отделение;
2. д-р Тания Райкова – началник ендокринологично отделение;
3. м.ф.Весела Момчилова – ръководител болнична аптека;
4. Калинка Терзиева – зам. главен счетоводител;
5. Снежана Карагъзова – икономист ОП;
6. Иван Робов – юрист;

На заседанието присъстваха всички членове на комисията.

I. След получаване на писмата с документи, изисквани от участниците в процедурата на основание чл.68, ал.8 от ЗОП, комисията констатира, че е постъпило писмо от **"ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД, гр.София, с Вх.№2040/28.06.2016г.**

Комисията започна своята работа с отваряне на писмото и разглеждане на допълнително представените от участника в процедурата документи и констатира:

"ФЪОНИКС ФАРМА " ЕООД, гр.София - на предходното си заседание комисията установи, че участникът следва да представи:

- *Документ за внесена гаранция за участие – оригинал на банковата гаранция за участие или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума;*

Участникът е представил в определения срок - Оригинал на банкова гаранция № 961DGI1161396FL5, издадена от Уникредит Булбанк АД гр.София.

Комисията приема представения документ.

II. След направената проверка на допълнително изискваните и представени документи и след описаната констатация комисията премина към проверка на съответствието на участниците с критериите за подбор в съответствие с изискванията на възложителя, посочени в обявата и документацията за участие в обществената поръчка и реши да допусне до разглеждане на техническите предложения следните участници в процедурата:

"МЕДОФАРМА" ЕООД, София;

"СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, София;
"ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД, гр.София;
"ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас;
"МЕДЕКС" ООД, гр.София.

III. След извършване на гореописаното, във връзка с неустановяване на несъответствия с критериите за подбор, комисията реши да премине към следващия етап от своята работа, а именно разглеждане и оценка за съответствието на представеното техническо предложение.

В периода от 05.07.2016г. до 17.09.2016г. комисията констатира:

"МЕДОФАРМА" ЕООД, София

В представеното техническо предложение – Образец №9 по оферираниите номенклатури на обособените позиции участникът е предложил срок за доставка за периодични и спешни заявки, остатъчен срок на годност на доставяните лекарствени продукти и срок на отложено плащане, отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Образецът е попълнен коректно и съответства на изискванията на възложителя, посочени в документацията за участие в процедурата

Предлаганите лекарствени продукти в Приложение №1 към техническото предложение отговарят на техническата спецификация на възложителя към документацията за участие в процедурата с изключение на:

Обособена позиция VII. Антиинфекциозни лекарствени продукти за системно приложение, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|-----|---------|------------|--|--------|-----|----|
| 244 | J01DC02 | Cefuroxime | powder for solution for injection/infusion | 1500mg | оп. | 10 |
|-----|---------|------------|--|--------|-----|----|

Офертното предложение на "МЕДОФАРМА" ЕООД, София, от Аксетин фл.1500мг не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът AXETINE 1,5 G powder for solution for injection/infusion 1500mg с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Cyprus е регистриран с количество в опаковка по 100 броя, а не по 10 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|-----------------------------------|----|-----|---|
| 249 | J01DD04 | Ceftriaxone | powder for solution for injection | 1g | оп. | 5 |
|-----|---------|-------------|-----------------------------------|----|-----|---|

Офертното предложение на "МЕДОФАРМА" ЕООД, София, от Медаксон фл.1г не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът MEDAXONE 1 G powder for solution for injection/infusion 1g с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Cyprus е регистриран с количество в опаковка по 100 броя, а не по 5 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|-----------------------------------|----|-----|----|
| 251 | J01DD04 | Ceftriaxone | powder for solution for injection | 1g | оп. | 10 |
|-----|---------|-------------|-----------------------------------|----|-----|----|

Офертното предложение на "МЕДОФАРМА" ЕООД, София, от Медаксон фл.1г не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на

лекарствените продукти, продуктът MEDAXONE 1 G powder for solution for injection/ infusion 1g с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Cyprus е регистриран с количество в опаковка по 100 броя, а не по 10 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|------------------------|----|-----|----|
| 253 | J01DD04 | Ceftriaxone | solution for injection | 2g | оп. | 10 |
|-----|---------|-------------|------------------------|----|-----|----|

Офертното предложение на "МЕДОФАРМА" ЕООД, София, от Медаксон фл.2г не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът MEDAXONE 2 G powder for solution for injection/ infusion 2g с производител Medochemie Ltd., Cyprus е регистриран с количество в опаковка по 50 броя, а не по 10 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|--------------|-----------------------------------|--------|-----|---|
| 255 | J01DD12 | Cefoperazone | powder for solution for injection | 2000mg | оп. | 5 |
|-----|---------|--------------|-----------------------------------|--------|-----|---|

Офертното предложение на "МЕДОФАРМА" ЕООД, София, от Медоцеф фл.2г. не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът MEDAXONE 2 G powder for solution for injection/ infusion 2g с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Cyprus е регистриран с количество в опаковка по 10 броя, а не по 5 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|------------------------|-----------------------------------|---------|-----|---|
| 258 | J01DD62 | Cefoperazone/Sulbactam | powder for solution for injection | 1 g/1 g | оп. | 1 |
|-----|---------|------------------------|-----------------------------------|---------|-----|---|

Офертното предложение на "МЕДОФАРМА" ЕООД, София, от Сулцеф фл.2г. не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът Сулцеф фл.2г. powder for solution for injection/ infusion 2g с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Cyprus е регистриран с количество в опаковка по 25 броя, а не по 1 брой в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|----------|---|----|-----|---|
| 260 | J01DE01 | Cefepime | powder for solution for injection or infusion | 1g | оп. | 1 |
|-----|---------|----------|---|----|-----|---|

Офертното предложение на "МЕДОФАРМА" ЕООД, София, Алфацеф фл.1г. не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът Алфацеф фл.1г. powder for solution for injection/ infusion 2g с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Cyprus е регистриран с количество в опаковка по 10 броя, а не по 1 брой в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|----------|---------------------------------|-------------|-----|----|
| 282 | J01GB06 | Amikacin | solution for injection/infusion | 500 mg/ 2ml | оп. | 10 |
|-----|---------|----------|---------------------------------|-------------|-----|----|

Офертното предложение на "МЕДОФАРМА" ЕООД, София, Селемицин амп.250мг/2мл не отговаря на изискването на възложителя за количество активно вещество в 1мл., защото оферираният продукт Селемицин амп.250мг/2мл с производител Medochemie Ltd., Сургус е с количество активно вещество 250мг/2мл, а не 500 mg/ 2ml. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция VIII. Антинеопластични и имуномодулиращи продукти, номенклатурна единица:

| | | | | | | |
|-----|---------|------------|------------------------|-----------------|-----|----|
| 316 | M01AB05 | Diclofenac | solution for injection | 25 mg/ml - 3 ml | оп. | 10 |
|-----|---------|------------|------------------------|-----------------|-----|----|

Офертното предложение на "МЕДОФАРМА" ЕООД, София, от Алмирал амп.75мг/3мл не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът Almira 25 solution for injection 25 mg/ml - 3 ml с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Сургус е регистриран с количество в опаковка по 10 броя, а не по 5 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

"МЕДЕКС" ООД, гр.София В представеното техническо предложение – Образец №9 по офериранията номенклатури на обособените позиции участникът е предложил срок за доставка за периодични и спешни заявки, остатъчен срок на годност на доставяните лекарствени продукти и срок на отложено плащане, отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Образецът е попълнен коректно и съответства на изискванията на възложителя, посочени в документацията за участие в процедурата

Предлаганите лекарствени продукти в Приложение №1 към техническото предложение отговарят на техническата спецификация на възложителя към документацията за участие в процедурата с изключение на:

Обособена позиция III. Сърдечно-съдова система, номенклатурна единица:

| | | | | | | |
|-----|---------|----------|------------------------|-------------|-----|----|
| 121 | C01BB01 | Lidocain | solution for injection | 20mg/ml 2ml | оп. | 10 |
|-----|---------|----------|------------------------|-------------|-----|----|

Офертното предложение на „Медекс“ ООД, гр.София с лекарствен продукт Lidocain Vetprom 20 mg/ml solution for injection - 2 ml x 10, с притежател на разрешение за употреба Vetprom не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|----------|------------------------|--------------|-----|----|
| 122 | N01BB02 | Lidocain | solution for injection | 10mg/ml 10ml | оп. | 10 |
|-----|---------|----------|------------------------|--------------|-----|----|

Офертното предложение на „Медекс“ ООД, гр.София с лекарствен продукт Lidocaine Accord 10 mg/ml solution for injection 10 ml x 10, с притежател на разрешение за употреба Accord не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция VII. Антиинфекционни лекарствени продукти за системно приложение, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|-----|---------|---------------------------------------|-----------------------------------|-------------|-----|---|
| 240 | J01CR04 | Sultamicillin (Ampicillin; Sulbactam) | powder for solution for injection | 1.0 g/0.5 g | оп. | 1 |
|-----|---------|---------------------------------------|-----------------------------------|-------------|-----|---|

Офертното предложение на „Медекс” ООД, гр.София с лекарствен продукт Unasyn powder for solution for injection 1.0 g/0.5 g x 1, с притежател на разрешение за употреба Pfizer не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|---------------------|-----------------------------------|---------------------|-----|---|
| 262 | J01DH51 | Imipenem/Cilastatin | powder for solution for injection | 500mg/500mg 20ml | оп. | 5 |
|-----|---------|---------------------|-----------------------------------|---------------------|-----|---|

Офертното предложение на „Медекс” ООД, гр.София от Imipenem Cilastatin Panpharma 500 mg/500 mg powder for solution for infusion x5 не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото оферираният продукт Imipenem Cilastatin Panpharma 500 mg/500 mg powder for solution for infusion с притежател на разрешение за употреба Panpharma е с регистриран количество в опаковка по 10, а не по 5 брой в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|---------------------|----------------------------------|-------------|-----|----|
| 263 | J01DH51 | Imipenem/Cilastatin | powder for solution for infusion | 500mg/500mg | оп. | 25 |
|-----|---------|---------------------|----------------------------------|-------------|-----|----|

Офертното предложение на „Медекс” ООД, гр.София от IMECITIN powder for solution for infusion 500 mg/ 500 mg - 20 ml x 25 не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото оферираният продукт IMECITIN powder for solution for infusion 500 mg/ 500 mg - 20 ml с притежател на разрешение за употреба Actavis е с регистриран количество в опаковка по 1, а не по 5 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|------------|----------------------------------|--------|-----|---|
| 292 | J01XA01 | Vancomycin | powder for solution for infusion | 1000mg | оп. | 1 |
|-----|---------|------------|----------------------------------|--------|-----|---|

Офертното предложение на „Медекс” ООД, гр.София VANCOCIN CP powder for solution for infusion 1 g x 1 не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото оферираният продукт VANCOCIN CP powder for solution for infusion 1 g, с производител Tchaikapharma е с регистриран количество в опаковка по 10, а не по 1 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|---|-------|-----|---|
| 293 | J01XA02 | Teicoplanin | powd.and solv. for solution for injection | 400mg | оп. | 1 |
|-----|---------|-------------|---|-------|-----|---|

Офертното предложение на „Медекс” ООД, гр.София Planitec 400 powd.and solv. for solution for injection x 1, с притежател на разрешение за употреба Sandoz не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-----------|-----------------------|------------------|-----|----|
| 299 | J01XD08 | Linezolid | solution for infusion | 2 mg/ml - 300 ml | оп. | 10 |
|-----|---------|-----------|-----------------------|------------------|-----|----|

Офертното предложение на „Медекс” ООД, гр.София ZYVOXID solution for intravenous infusion 2 mg/ml - 300 ml x 10, с притежател на разрешение за употреба Pfizer не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|----------------|-------|-----|---|
| 300 | J02AC01 | Fluconazole | capsules, hard | 150mg | оп. | 3 |
|-----|---------|-------------|----------------|-------|-----|---|

Офертното предложение на „Медекс” ООД, гр.София с лекарствен продукт Kandizol 150 mg capsules, hard x 3, с притежател на разрешение за употреба Nobel Pharma не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по

цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

"ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас В представеното техническо предложение – Образец №9 по офериранияте номенклатури на обособените позиции участникът е предложил срок за доставка за периодични и спешни заявки, остатъчен срок на годност на доставяните лекарствени продукти и срок на отложено плащане, отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Образецът е попълнен коректно и съответства на изискванията на възложителя, посочени в документацията за участие в процедурата

Предлаганите лекарствени продукти в Приложение №1 към техническото предложение отговарят на техническата спецификация на възложителя към документацията за участие в процедурата с изключение на:

Обособена позиция I. Храносмилателна система и метаболизъм, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|---|---------|------------|---------------|------|-----|---|
| 3 | A02BC01 | Omeprazole | powd.sol.inf. | 40mg | оп. | 1 |
|---|---------|------------|---------------|------|-----|---|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас от ULCOPROL powder for solution for infusion 40 mg не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото продуктът ULCOPROL powder for solution for infusion 40 mg, с притежател на разрешение за употреба Актавис ЕАД, България е регистриран с количество в опаковка по 5, а не по 1 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|----|---------|-------------------|-------|-------|-----|-----|
| 50 | A12CC09 | Magnesium orotate | tabl. | 500mg | оп. | 100 |
|----|---------|-------------------|-------|-------|-----|-----|

Участникът по тази номенклатурна единица в Приложение №1 към техническото предложение в колона №9 „Притежател на разрешението за употреба“ е посочил числото 0 /нула/, а не притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт Magnerich 500 mg tablets 30. Приложението не е попълнено съгласно изискванията на възложителя описани в документацията за участие и комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция II. Кръв и кръвотворни органи, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|----|---------|-------------|----------|------|-----|----|
| 66 | B01AC04 | Clopidogrel | tabletes | 75mg | оп. | 28 |
|----|---------|-------------|----------|------|-----|----|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас от Clopidogrel Actavis 75 mg film-coated tablets x 30 не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото продуктът Clopidogrel Actavis 75 mg film-coated tablets x 30, с притежател на разрешение за употреба Actavis Group PTC ehf., Исландия е регистриран с количество в опаковка по 30, а не по 28 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция III. Сърдечно-съдова система, номенклатурна единица:

| | | | | | | |
|-----|---------|----------------------|--------------------------|------|-----|----|
| 137 | C01DA08 | Isosorbide dinitrate | prolonged releasetablets | 20mg | оп. | 20 |
|-----|---------|----------------------|--------------------------|------|-----|----|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас от Isodinit 20 mg prolonged-release tablets x 30 не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото

продуктът Isodinit 20 mg prolonged-release tablets, с притежател на разрешение за употреба Актавис ЕАД е регистриран с количество в опаковка по 30, а не по 20 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|---------|-------|-----|----|
| 171 | C07AA05 | Propranolol | tablets | 40mg. | оп. | 30 |
|-----|---------|-------------|---------|-------|-----|----|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас от Propranolol Actavis 40mg tablets x 50 не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото продуктът Propranolol Actavis 40mg tablets, с притежател на разрешение за употреба Актавис ЕАД е регистриран с количество в опаковка по 50, а не по 30 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|------------|---------|--------|-----|----|
| 179 | C07AG02 | Carvedilol | tablets | 6,25mg | оп. | 28 |
|-----|---------|------------|---------|--------|-----|----|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас от CARVILEX tablet 6,25 mg x 30 не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото продуктът CARVILEX tablet 6,25mg, с притежател на разрешение за употреба Актавис ЕАД е регистриран с количество в опаковка по 30, а не по 28 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|------------|--------------------|--------|-----|----|
| 206 | C09CA04 | Irbesartan | film-coatedtablets | 150mg. | оп. | 28 |
|-----|---------|------------|--------------------|--------|-----|----|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас от Irprestan film coated tablets 150 mg x 30 не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото продуктът Irprestan film coated tablets 150mg, с притежател на разрешение за употреба Actavis group PTC ehf., Iceland е регистриран с количество в опаковка по 30, а не по 28 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|------------------------------------|--------------------|--------------------|-----|----|
| 207 | C09DA04 | Irbesartan/ Hydrochlorothiazide | film-coatedtablets | 150 mg/ 12,5 mg | оп. | 28 |
|-----|---------|------------------------------------|--------------------|--------------------|-----|----|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас от Irprezide 150 mg/12.5 mg film-coated tablets x 30 не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото продуктът Irprezide 150 mg/12.5 mg film-coated tablets, с притежател на разрешение за употреба Actavis group PTC ehf., Iceland е регистриран с количество в опаковка по 30, а не по 28 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция VII. Антиинфекциозни лекарствени продукти за системно приложение, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|---|--------|-----|----|
| 248 | J01DD02 | Ceftazidime | powder for solution for injection | 1000mg | оп. | 10 |
|-----|---------|-------------|---|--------|-----|----|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас от CEFTAZIM 1 g powder for solution for injection x10 не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото продуктът CEFTAZIM 1 g powder for solution for injection с притежател на разрешение за употреба Актавис ЕАД, България е регистриран с количество в опаковка по 5, а не по 10 броя

в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|------------------------|----|-----|----|
| 253 | J01DD04 | Ceftriaxone | solution for injection | 2g | оп. | 10 |
|-----|---------|-------------|------------------------|----|-----|----|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас от TERCEF powd. inj. 2 g x10 не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото продуктът TERCEF powd. inj. 2 g с притежател на разрешение за употреба Актавис ЕАД, България е регистриран с количество в опаковка по 5, а не по 10 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|----------|---|----|-----|---|
| 260 | J01DE01 | Cefepime | powder for solution for injection or infusion | 1g | оп. | 1 |
|-----|---------|----------|---|----|-----|---|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас от Cefepime Kabi powder for solution for injection or infusion 1g - 20 ml не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото продуктът Cefepime Kabi powder for solution for injection or infusion 1g - 20 ml, с притежател на разрешение за употреба Фрезениус Каби България ЕООД е регистриран с количество в опаковка по 10, а не по 1 брой в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|---------------------|-----------------------------------|------------------|-----|---|
| 262 | J01DH51 | Imipenem/Cilastatin | powder for solution for injection | 500mg/500mg 20ml | оп. | 5 |
|-----|---------|---------------------|-----------------------------------|------------------|-----|---|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас IMECITIN powder for solution for infusion 500 mg/ 500 mg - 20 ml x 5 не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото продуктът IMECITIN powder for solution for infusion 500 mg/ 500 mg - 20 ml, с притежател на разрешение за употреба Actavis Group PTC ehf, Исландия е регистриран с количество в опаковка по 1, а не по 5 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|--------------|---------------------|-------|-----|---|
| 271 | J01FA10 | Azithromycin | film-coated tablets | 500mg | оп. | 3 |
|-----|---------|--------------|---------------------|-------|-----|---|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас с лекарствен продукт Azatril film coated tablets 500 mg x 3, с притежател на разрешение за употреба Actavis Group PTC ehf., Исландия не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|--------------|-------------------|-------|-----|---|
| 287 | J01MA12 | Levofloxacin | film coated tabl. | 500mg | оп. | 7 |
|-----|---------|--------------|-------------------|-------|-----|---|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас с лекарствен продукт LEVOXA film-coated tablets, 500 mg x 7, с притежател на разрешение за употреба Actavis Group PTC ehf., Исландия не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция IX. Нервна система, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|---------------------|------|-----|----|
| 366 | N05BB01 | Hydroxyzine | film-coated tablets | 25mg | оп. | 25 |
|-----|---------|-------------|---------------------|------|-----|----|

Участникът по тази номенклатурна единица в Приложение №1 към техническото предложение в колона №9 „Притежател на разрешението за употреба“ е посочил числото 0 /нула/, а не притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт NEUROLAX 25 mg film-coated tablet. Приложението не е попълнено съгласно изискванията на възложителя описани в документацията за участие и комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|------------|---------|-----|-----|----|
| 364 | N05BA09 | Bromazepam | tablets | 3mg | оп. | 30 |
|-----|---------|------------|---------|-----|-----|----|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас с лекарствен продукт Lехotan tablets 3 mg x 30, с притежател на разрешение за употреба Рош България ЕООД, не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-----------|------------|-------|-----|----|
| 369 | N06BX03 | Piracetam | tabl. film | 800mg | оп. | 60 |
|-----|---------|-----------|------------|-------|-----|----|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас от PYRAMEM 800 mg film-coated tablets x 90 не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът PYRAMEM 800 mg film-coated tablets, с притежател на разрешение за употреба Актавис ЕАД, България е регистриран с количество в опаковка по 90 броя, а не по 60 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция XI. Сензорни органи, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|-----|---------|------------|--------------------|----------------|-----|---|
| 391 | S01AA12 | Tobramycin | eye drops solution | 3 mg/ml - 5 ml | оп. | 1 |
|-----|---------|------------|--------------------|----------------|-----|---|

Участникът по тази номенклатурна единица в Приложение №1 към техническото предложение в колона №9 „Притежател на разрешението за употреба“ е посочил числото 0 /нула/, а не притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт TOBRIN 3% drops eye, solution - 5 ml. Приложението не е попълнено съгласно изискванията на възложителя описани в документацията за участие и комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|---------------------------|----------------------|------------------|-----|---|
| 396 | S01CA01 | Dexamethasone; Tobramycin | eye drops suspension | 3mg/1mg/ml - 5ml | оп. | 1 |
|-----|---------|---------------------------|----------------------|------------------|-----|---|

Офертното предложение на "ФАРКОЛ" АД, гр.Бургас с лекарствен продукт DEX-TOBRIN drops eye - 5 ml x 1, с притежател на разрешение за употреба Актавис ЕАД, България не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|---------------------|---------------------|-------------------------|-----|---|
| 404 | S01ED51 | Latanoprost/Timolol | eye drops, solution | 0,05 mg/5mg/ml - 2,5 ml | оп. | 1 |
|-----|---------|---------------------|---------------------|-------------------------|-----|---|

Участникът по тази номенклатурна единица в Приложение №1 към техническото предложение в колона №9 „Притежател на разрешението за употреба“ е посочил числото 0 /нула/, а не притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт Laprol eye drops 0.05 mg/5 mg/ml - 2.5 ml x 1. Приложението не е попълнено съгласно изискванията на възложителя описани в документацията за участие и комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

"СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София В представеното техническо предложение – Образец №9 по оферираниите номенклатури на обособените позиции участникът е предложил срок за доставка за периодични и спешни заявки, остатъчен срок на годност на доставяните лекарствени продукти и срок на отложено плащане, отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Образецът е попълнен коректно и съответства на изискванията на възложителя, посочени в документацията за участие в процедурата.

Предлаганите лекарствени продукти в Приложение №1 към техническото предложение отговарят на техническата спецификация на възложителя към документацията за участие в процедурата с изключение на:

Обособена позиция I. Лекарствени продукти за храносмилателна система и метаболизъм, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|---|---------|------------|-----------|------|-----|----|
| 1 | A02BA03 | Famotidine | film.tabl | 20mg | оп. | 30 |
|---|---------|------------|-----------|------|-----|----|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София от ФАМОТИДИН тб. 20мг х 30, с притежател на разрешение за употреба "Медика" АД не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|---|---------|-------------|----------|-------------|-----|----|
| 9 | A03AD02 | Drotaverine | sol.inj. | 20mg/ml 2ml | оп. | 10 |
|---|---------|-------------|----------|-------------|-----|----|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София от ДРО СПАЗ амп. 20мг./мл 2мл х 10, с притежател на разрешение за употреба Адифарм ЕАД, България не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|----|-------|---|------------|--|-----|----|
| 38 | A11EA | Thiamine/Riboflavin/Pyridoxine/Nikotinamide | tabl.film. | | оп. | 20 |
|----|-------|---|------------|--|-----|----|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София от ВИТАМИН В КОМПЛЕКС др. х 20, с притежател на разрешение за употреба Софарма АД не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|----|-------|--|----------|-----|-----|----|
| 39 | A11EX | Vitamin b-complex, other combinations / Thiamine/Riboflavin/Pyridoxine/Nicotinamide | sol.inj. | 2ml | оп. | 10 |
|----|-------|--|----------|-----|-----|----|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София от ВИТАМИН В КОМПЛЕКС амп. 2мл х 1, с притежател на разрешение за употреба Софарма АД не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция II. Кръв и кръвотворни органи, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|----|---------|---------|----------|---------|-----|---|
| 57 | B01AB01 | Heparin | sol.inj. | 25000IU | оп. | 1 |
|----|---------|---------|----------|---------|-----|---|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София от ХЕПАРИН фл. 25000IU/5ml х10бр не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът ХЕПАРИН фл. 25000IU/5ml, с притежател на разрешение за употреба Warsaw Pharmaceutical Works Poland е регистриран с количество в опаковка по 10 броя, а не по 1 брой в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|----|---------|-----------------|-----------------------|-----------|-----|---|
| 99 | B05BB01 | Natrium Chlorid | solution for infusion | 0,9%100ml | оп. | 1 |
|----|---------|-----------------|-----------------------|-----------|-----|---|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София от НАТРИЕВ ХЛОРИД инфуз. р-р 0.9% x 100мл сак x 50, не отговаря на АТС код B05BB01 в техническата спецификация към документацията за участие в процедурата. В Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът НАТРИЕВ ХЛОРИД инфуз. р-р 0.9% x 100мл сак с притежател на разрешение за употреба Биофарм инженеринг АД е регистриран с АТС код B05XA03. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-----------------|-----------------------|-------------|-----|---|
| 100 | B05BB01 | Natrium Chlorid | solution for infusion | 9%/ml 500ml | оп. | 1 |
|-----|---------|-----------------|-----------------------|-------------|-----|---|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София от НАТРИЕВ ХЛОРИД инфуз. р-р 0.9% x 500мл сак x 20 не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът НАТРИЕВ ХЛОРИД инфуз. р-р 0.9% x 500мл сак, с притежател на разрешение за употреба Биофарм Инженеринг АД е регистриран с количество в опаковка по 20 броя, а не по 1 брой в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция III. Сърдечно-съдова система, номенклатурни единици:

| | | | | | | | |
|-----|---------|-------------|----------|------------------|-----|----|----|
| 127 | C01BC03 | Propafenone | sol.inj. | 3,5mg/ml 10ml | оп. | 50 | 10 |
|-----|---------|-------------|----------|------------------|-----|----|----|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София от РИТМОКАРД ампл. 3.5мг/мл 10мл x1бр, с притежател на разрешение за употреба СОФАРМА АД не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | | |
|-----|---------|-----------------------------|-----------------------|----------------|-----|---|-------|
| 135 | C01DA02 | Glyceryl trinitrate Aqueous | solution for infusion | 1mg/ml 50ml | оп. | 1 | 1 500 |
|-----|---------|-----------------------------|-----------------------|----------------|-----|---|-------|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София с лекарствен продукт с търговско наименование ПЕРЛИНГАНИТ фл. 50мг/50мл x 1, с притежател на разрешение за употреба Schwarz Pharma AG, Germany не отговаря на генеричното наименование на лекарствения продукт посочен в техническата спецификация в документацията за участие в процедурата Glyceryl trinitrate Aqueous. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|------------|---------|------|-----|----|
| 151 | C03CA01 | Furosemide | tablets | 40mg | оп. | 12 |
|-----|---------|------------|---------|------|-----|----|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София от ФУРОЗЕМИД тб. 40мг x 20 не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът ФУРОЗЕМИД тб. 40мг, с притежател на разрешение за употреба Софарма АД, е регистриран с количество в опаковка

по 20 броя, а не по 12 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция VI. Хормонални препарати за системно приложение, с изключение на полови хормони и инсулин, номенклатурна единица:

| | | | | | | |
|-----|---------|---------------|-----------|------|-----|----|
| 224 | H02AB02 | Dexamethasone | sol. inj. | 4mg. | оп. | 25 |
|-----|---------|---------------|-----------|------|-----|----|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София от ДЕКСАМЕТАЗОН амп. 4мг/мл 1мл x 10 не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът ДЕКСАМЕТАЗОН амп. 4мг/мл 1мл x 10, с притежател на разрешение за употреба Софарма АД, е регистриран с количество в опаковка по 10 броя, а не по 25 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция VII. Антиинфекциозни лекарствени продукти за системно приложение, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|-----|---------|------------------------------|--------------------|---------------|-----|----|
| 238 | J01CR02 | Amoxicillin/ Clavulanic acid | film-coatedtablets | 875 mg/125 mg | оп. | 16 |
|-----|---------|------------------------------|--------------------|---------------|-----|----|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София от МЕДОКЛАВ 875мг/125мг x 14бр не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът МЕДОКЛАВ 875мг/125мг, с притежател на разрешение за употреба Софарма АД, е регистриран с количество в опаковка по 14 броя, а не по 16 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|---------------------------------------|-----------------------------------|-------------|-----|---|
| 240 | J01CR04 | Sultamicillin (Ampicillin; Sulbactam) | powder for solution for injection | 1.0 g/0.5 g | оп. | 1 |
|-----|---------|---------------------------------------|-----------------------------------|-------------|-----|---|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, с лекарствен продукт Unasyn powder for solution for injection 1.0 g/0.5 g x 1, с притежател на разрешение за употреба Pfizer не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------------------------|---------|------------|-----|----|
| 264 | J01EE01 | Sulfamethoxazole/Trimethoprim | tablets | 400mg/80mg | оп. | 20 |
|-----|---------|-------------------------------|---------|------------|-----|----|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, с лекарствен продукт БИСЕПТОЛ амп 80мг/мл + 16мг/мл 5мл x 10, с притежател на разрешение за употреба Warsaw Pharmaceutical Works Polfa SA, Полша не отговаря на лекарствената форма към техническата спецификация.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------------------------|---------------------------------------|-------------------------|-----|----|
| 265 | J01EE01 | Sulfamethoxazole/Trimethoprim | concentrate for solution for infusion | 80mg/ml + 16mg/ml – 5ml | оп. | 10 |
|-----|---------|-------------------------------|---------------------------------------|-------------------------|-----|----|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, с лекарствен продукт БИСЕПТОЛ тб. 120мг x 20, с притежател на разрешение за употреба Warsaw Pharmaceutical Works Polfa SA, Полша не отговаря на лекарствената форма към техническата спецификация.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|----------------|--------------------|-------|-----|----|
| 268 | J01FA09 | Clarithromycin | film-coatedtablets | 500mg | оп. | 14 |
|-----|---------|----------------|--------------------|-------|-----|----|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, с лекарствен продукт Unasyn powder for solution for injection 1.0 g/0.5 g x 1, с притежател на разрешение за употреба Pfizer не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|------------|------------------------|----------------|-----|----|
| 279 | J01GB02 | Gentamicin | solution for injection | 40 mg/ml- 2 ml | оп. | 10 |
|-----|---------|------------|------------------------|----------------|-----|----|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София от ГЕНТАМИЦИН амп. 80мг/2мл x 10, не отговаря на АТС код J01GB02 в техническата спецификация към

документацията за участие в процедурата. В Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът от ГЕНТАМИЦИН амп. 80мг/2мл сак с притежател на разрешение за употреба Софарма АД е регистриран с АТС код J01GB03. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП

| | | | | | | |
|-----|---------|------------|------------------------|----------------|-----|---|
| 280 | J01GB02 | Gentamicin | solution for injection | 80 mg/ml - 2ml | оп. | 5 |
|-----|---------|------------|------------------------|----------------|-----|---|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София от ГЕНТАМИЦИН амп. 80мг/2мл x 10, не отговаря на АТС код J01GB02 в техническата спецификация към документацията за участие в процедурата. В Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът от ГЕНТАМИЦИН амп. 80мг/2мл сак с притежател на разрешение за употреба Софарма АД е регистриран с АТС код J01GB03. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП

Обособена позиция XII. Разни, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|-----|---------|---------------------|------------------------|------|-----|----|
| 420 | V07AB00 | Water for injection | solution for injection | 10ml | оп. | 20 |
|-----|---------|---------------------|------------------------|------|-----|----|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, с лекарствен продукт СТЕРИЛИЗИРАНА ВОДА амп. 10мл x 1 - за инжекции, с притежател на разрешение за употреба СОФАРМА АД не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

"ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София В представеното техническо предложение –

Образец №9 по офериранияте номенклатури на обособените позиции участникът е предложил срок за доставка за периодични и спешни заявки, остатъчен срок на годност на доставяните лекарствени продукти и срок на отложено плащане, отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Образецът е попълнен коректно и съответства на изискванията на възложителя, посочени в документацията за участие в процедурата

Предлаганите лекарствени продукти в Приложение №1 към техническото предложение отговарят на техническата спецификация на възложителя към документацията за участие в процедурата с изключение на:

Обособена позиция I. Лекарствени продукти за храносмилателна система и метаболизъм, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|---|---------|------------|-----------|------|-----|----|
| I | A02BA03 | Famotidine | film.tabl | 20mg | оп. | 30 |
|---|---------|------------|-----------|------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от ФАМОТИДИН ТАБЛ. 20МГ X 20 АЛК не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът ФАМОТИДИН ТАБЛ. 20МГ X 20 АЛК, с притежател на разрешение за употреба ALKALOID е регистриран с количество в

опаковка по 20 броя, а не по 30 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|----|---------|------------|----------------|-------|----|-----|
| 20 | A07EC02 | Mesalazine | tab.gastr.res. | 250mg | оп | 100 |
|----|---------|------------|----------------|-------|----|-----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт САЛОФАЛК ТАБЛ. 250МГ X 100 КУТИЯ, с притежател на разрешение за употреба EWOPHARMA не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|----|---------|---------------|----------|-------|----|---|
| 22 | A10AB01 | Insulin human | sol.inj. | 300UI | оп | 5 |
|----|---------|---------------|----------|-------|----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от МИКСТАРД 30 ПЕНФИЛ 3МЛ X 1, не отговаря на АТС код А10АВ01 в техническата спецификация към документацията за участие в процедурата. В Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът от МИКСТАРД 30 ПЕНФИЛ 3МЛ, с притежател на разрешение за употреба NOVO NORDISK е регистриран с АТС код А10АD01. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП

| | | | | | | |
|----|---------|------------|---------------------------|------|-----|----|
| 33 | A10BB09 | Gliclazide | modified-release tabletes | 60mg | оп. | 60 |
|----|---------|------------|---------------------------|------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт ДИАПРЕЛ MR ТАБЛ. 60МГ X 30, с притежател на разрешение за употреба SERVIER LABS. не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|----|--------|------------|----------|-------------|-----|---|
| 51 | A14B01 | Nandrolone | sol.inj. | 50mg/ml 1ml | оп. | 1 |
|----|--------|------------|----------|-------------|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт РЕТАБОЛИЛ АМП. 50МГ 1МЛ X 1/КУТИЯ/, с притежател на разрешение за употреба GEDEON RICHTER не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|----|---------|---------|-----------|--------------|-----|----|
| 58 | B01AB01 | Heparin | vial.i.m. | 5000IU/ml5ml | оп. | 10 |
|----|---------|---------|-----------|--------------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от ХЕПАРИН ФЛ.25000IU/5МЛ 5 МЛ.X10 BRAUN не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът ХЕПАРИН ФЛ.25000IU/5МЛ 5 МЛ.X10 BRAUN, с притежател на разрешение за употреба V.BRAUN MELSUNGEN е регистриран с количество в опаковка по 1 броя, а не по 10 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция II. Кръв и кръвотворни органи, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|----|---------|-----------------|-----------------------|--------------|-----|----|
| 97 | B05BB01 | Natrium Chlorid | solution for infusion | 9mg/ml 100ml | оп. | 50 |
|----|---------|-----------------|-----------------------|--------------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от НАТРИЕВ ХЛОРИД ИНФ.Р-Р 0,9% 100МЛ BRAUN не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът НАТРИЕВ ХЛОРИД ИНФ.Р-Р 0,9% 100МЛ BRAUN, с притежател на разрешение за употреба V.BRAUN MELSUNGEN е регистриран с количество в опаковка по 20 броя, а не по 50 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|----|---------|--------------------------|-----------------------|-------|-----|----|
| 98 | B05BB01 | Serum Physiologicum 0.9% | solution for infusion | 100ml | оп. | 96 |
|----|---------|--------------------------|-----------------------|-------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от НАТРИЕВ ХЛОРИД ИНФ.Р-Р 0,9% 100МЛ BRAUN не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът НАТРИЕВ ХЛОРИД ИНФ.Р-Р 0,9% 100МЛ BRAUN, с притежател на разрешение за употреба V.BRAUN MELSUNGEN е регистриран с количество в опаковка по 20 броя, а не по 96 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|--------------------------|-----------------------|-----------|-----|----|
| 101 | B05BB01 | Serum Physiologicum 0.9% | solution for infusion | 0,9%500ml | оп. | 20 |
|-----|---------|--------------------------|-----------------------|-----------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от НАТРИЕВ ХЛОРИД ИНФ.Р-Р 0,9% 500МЛ BRAUN не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът НАТРИЕВ ХЛОРИД ИНФ.Р-Р 0,9% 500МЛ BRAUN, с притежател на разрешение за употреба V.BRAUN MELSUNGEN е регистриран с количество в опаковка по 10 броя, а не по 20 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|----------------|-----------------------|---------------|-----|----|
| 102 | B05BB01 | Sodium Chlorid | solution for infusion | 9g/l - 500 ml | оп. | 20 |
|-----|---------|----------------|-----------------------|---------------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от НАТРИЕВ ХЛОРИД ИНФ.Р-Р 0,9% 500МЛ BRAUN не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът НАТРИЕВ ХЛОРИД ИНФ.Р-Р 0,9% 500МЛ BRAUN, с притежател на разрешение за употреба V.BRAUN MELSUNGEN е регистриран с количество в опаковка по 10 броя, а не по 20 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-----------------|-----------------------|---------------|-----|----|
| 103 | B05BB01 | Natrium Chlorid | solution for infusion | 9g/l - 500 ml | оп. | 20 |
|-----|---------|-----------------|-----------------------|---------------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от НАТРИЕВ ХЛОРИД ИНФ.Р-Р 0,9% 500МЛ BRAUN не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът НАТРИЕВ ХЛОРИД ИНФ.Р-Р 0,9% 500МЛ BRAUN, с притежател на разрешение за употреба V.BRAUN MELSUNGEN е регистриран с количество в опаковка по 10 броя, а не по 20 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|----------|-----------------------|----------|-----|----|
| 108 | B05BC01 | Mannitol | solution for infusion | 15%500ml | оп. | 20 |
|-----|---------|----------|-----------------------|----------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от МАНИТОЛ ИНФ. Р-Р 15% 500МЛ не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът МАНИТОЛ ИНФ. Р-Р 15% 500МЛ, с притежател на разрешение за употреба В.BRAUN MELSUNGEN е регистриран с количество в опаковка по 10 броя, а не по 20 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|--------------------|------------------------|------------------|-----|---|
| 114 | B05XA01 | Potassium Chloride | solution for injection | 150mg/ml 10ml | оп. | 5 |
|-----|---------|--------------------|------------------------|------------------|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от КАЛИУМ ХЛОРАТУМ АМП. 14.9% 10МЛ X 20 BRAUN не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът КАЛИУМ ХЛОРАТУМ АМП. 14.9% 10МЛ, с притежател на разрешение за употреба В.BRAUN MELSUNGEN е регистриран с количество в опаковка по 20 броя, а не по 5 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция III. Лекарствени продукти за сърдечно-съдова система, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|-----------------------------|-----|-----|----|
| 156 | C03CA04 | Toraseamide | prolonged releasetablets | 5mg | оп. | 30 |
|-----|---------|-------------|-----------------------------|-----|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт ТОРСИТ SR ТАБЛ. 5МГ X 30, с притежател на разрешение за употреба UNIPHARMA не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|----------------|------------------------------------|-------------|-----|----|
| 166 | C04AD03 | Pentoxifylline | solution for injection/infusion | 20mg/ml 5ml | оп. | 10 |
|-----|---------|----------------|------------------------------------|-------------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от ПЕНТИЛИН АМП. 100МГ 5МЛ X 5/КУТИЯ/ не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът ПЕНТИЛИН АМП. 100МГ 5МЛ, с притежател на разрешение за употреба KRKA е регистриран с количество в опаковка по 5 броя, а не по 10 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|---------------|----------------|-------|-----|----|
| 170 | C04AX21 | Naftidrofuryl | capsules, hard | 100mg | оп. | 20 |
|-----|---------|---------------|----------------|-------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от ДУЗОДРИЛ КАПС. 100МГ X 50 не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът ДУЗОДРИЛ КАПС. 100МГ X 50, с притежател на разрешение за употреба MERCK E. AG е регистриран с количество в опаковка по 5 броя, а не по 10 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|--------------------|--------------------|------|-----|----|
| 198 | C09AA15 | Zofenopril calcium | film-coatedtablets | 30mg | оп. | 28 |
|-----|---------|--------------------|--------------------|------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт ЗОФЕН ТАБЛ. 30МГ X 60, с притежател на разрешение за употреба BERLIN CHEMIE MENARINI не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|------------------------------|---------|-----------|-----|----|
| 199 | C09BA02 | Enalapril/Hydrochlorthiazide | tablets | 20/12,5mg | оп. | 28 |
|-----|---------|------------------------------|---------|-----------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт КО-РЕНИТЕК ТАБЛ. 20/12,5МГ X 28, с притежател на разрешение за употреба MERCK SHARP & DOHME ID не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция IV. Дерматологични лекарствени продукти, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|-----|---------|-----------------|----------|-----------------|-----|----|
| 215 | D08AG02 | Povidone-iodine | cut. sol | 7,5g/100g1000ml | оп. | 10 |
|-----|---------|-----------------|----------|-----------------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от Jodseptadon sol.cut.10%1000ml не отговаря на изискването на възложителя за количество активно вещество, защото оферираният продуктът Jodseptadon sol.cut.10%1000ml с производител Химакс е регистриран с количество активно вещество 10%1000ml, а не 7,5g/100g1000ml. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-----------------|----------|----------------|-----|---|
| 216 | D08AG02 | Povidone-iodine | cut. sol | 7,5g/100g100ml | оп. | 1 |
|-----|---------|-----------------|----------|----------------|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт ЙОДСЕПТАДОН 100МЛ, с притежател на разрешение за употреба ХИМАКС не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция VII. Антиинфекциозни лекарствени продукти за системно приложение, номенклатурна единица:

| | | | | | | |
|-----|---------|------------------------------|--------------------|---------------|-----|----|
| 239 | J01CR02 | Amoxicillin/ Clavulanic acid | film-coatedtablets | 875 mg/125 mg | оп. | 14 |
|-----|---------|------------------------------|--------------------|---------------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт МЕДОКЛАВ ТАБЛ. 1ГР X 14, с притежател на разрешение за употреба MEDOCHEMIE Ltd не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|---------------------------------------|-----------------------------------|-------------|-----|---|
| 240 | J01CR04 | Sultamicillin (Ampicillin; Sulbactam) | powder for solution for injection | 1.0 g/0.5 g | оп. | 1 |
|-----|---------|---------------------------------------|-----------------------------------|-------------|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт Unasyn powder for solution for injection 1.0 g/0.5 g x 1, с притежател на разрешение за употреба Pfizer не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|------------|--|----|-----|---|
| 246 | J01DD01 | Cefotaxime | powder for solution for injection/infusion | 1g | оп. | 1 |
|-----|---------|------------|--|----|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от ЦЕФОТАКСИМ-МИП ФЛ. 1ГР 15МЛ X 10 не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът ЦЕФОТАКСИМ-МИП ФЛ. 1ГР 15МЛ X 10, с притежател на разрешение за употреба MIP Pharma GmbH е регистриран с количество в опаковка по 10 броя, а не по 1 брой в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|-----------------------------------|----|-----|---|
| 249 | J01DD04 | Ceftriaxone | powder for solution for injection | 1g | оп. | 5 |
|-----|---------|-------------|-----------------------------------|----|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София МЕДАКСОН ФЛ. 1ГР X 1 не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът МЕДАКСОН ФЛ. 1ГР, с притежател на разрешение за употреба MEDOCHEMIE Ltd е регистриран с количество в опаковка по 1 брой, а не по 5 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|-----------------------------------|----|-----|----|
| 251 | J01DD04 | Ceftriaxone | powder for solution for injection | 1g | оп. | 10 |
|-----|---------|-------------|-----------------------------------|----|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, от Медаксон фл.1г не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът MEDAXONE 1 G powder for solution for injection/infusion 1g, с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Cyprus е регистриран с количество в опаковка по 100 броя, а не по 10 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|------------------------|----|-----|----|
| 253 | J01DD04 | Ceftriaxone | solution for injection | 2g | оп. | 10 |
|-----|---------|-------------|------------------------|----|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, от Медаксон фл.2г не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът MEDAXONE 2 G powder for solution for injection/infusion 2g, с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Cyprus е регистриран с количество в опаковка по 50 броя, а не по 10 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|--------------|-----------------------------------|--------|-----|---|
| 255 | J01DD12 | Cefoperazone | powder for solution for injection | 2000mg | оп. | 5 |
|-----|---------|--------------|-----------------------------------|--------|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, от МЕДОЦЕФ ФЛ. 2ГР не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на

Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът МЕДОЦЕФ ФЛ. 2ГР, с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Surgus е регистриран с количество в опаковка по 10 броя, а не по 5 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|------------------------|-----------------------------------|---------|-----|---|
| 258 | J01DD62 | Cefoperazone/Sulbactam | powder for solution for injection | 1 g/1 g | оп. | 1 |
|-----|---------|------------------------|-----------------------------------|---------|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, от СУЛЦЕФ ФЛ. 1ГР/1ГР не отговаря на изискването на възложителя за брой в опаковка, защото в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, продуктът МЕДОЦЕФ ФЛ. 2ГР, с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Surgus е регистриран с количество в опаковка по 25 броя, а не по 1 брой в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|----------|---|----|-----|---|
| 260 | J01DE01 | Cefepime | powder for solution for injection or infusion | 1g | оп. | 1 |
|-----|---------|----------|---|----|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД от Cefepime Kabi powder for solution for injection or infusion 1g - 20 ml не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото продуктът Cefepime Kabi powder for solution for injection or infusion 1g - 20 ml, с притежател на разрешение за употреба Фрезениус Каби България ЕООД е регистриран с количество в опаковка по 10, а не по 1 брой в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|----------------|---------------------|-------|-----|----|
| 268 | J01FA09 | Clarithromycin | film-coated tablets | 500mg | оп. | 14 |
|-----|---------|----------------|---------------------|-------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт ФРОМИЛИД ТАБЛ. 500МГ X 14, с притежател на разрешение за употреба KRKA не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г.. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|----------------|-------------------------|-------|-----|---|
| 269 | J01FA09 | Clarithromycin | prolong release tablets | 500mg | оп. | 7 |
|-----|---------|----------------|-------------------------|-------|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт ФРОМИЛИД УНО ТАБЛ. 500МГ X 7, с притежател на разрешение за употреба KRKA не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|--------------|---------------------|-------|-----|---|
| 271 | J01FA10 | Azithromycin | film-coated tablets | 500mg | оп. | 3 |
|-----|---------|--------------|---------------------|-------|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт АЗИБИОТ ТАБЛ.500МГ X 3, с притежател на разрешение за употреба KRKA не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | | |
|-----|---------|----------|--|---------------------------------|-------------|-----|----|
| 282 | J01GB06 | Amikacin | | solution for injection/infusion | 500 mg/ 2ml | оп. | 10 |
|-----|---------|----------|--|---------------------------------|-------------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, Селемицин амп.250мг/2мл не отговаря на изискването на възложителя за количество активно вещество в 1мл., защото оферираният продукт Селемицин амп.250мг/2мл с производител Medochemie Ltd., Surgus е с количество активно вещество 250мг/2мл, а не 500 mg/ 2ml. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|---------------|---------------------|-------|-----|----|
| 284 | J01MA02 | Ciprofloxacin | tabl. film - coated | 500mg | оп. | 10 |
|-----|---------|---------------|---------------------|-------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт ЦИПРИНОЛ ТАБЛ. 500МГ X 10, с притежател на разрешение за употреба KRKA не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|--------------|--------------------|-------|-----|---|
| 290 | J01MA14 | Moxifloxacin | film-coatedtablets | 400mg | оп. | 7 |
|-----|---------|--------------|--------------------|-------|-----|---|

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр.София с лекарствен продукт с търговско наименование ТАВАНИК ТАБЛ. 500МГ X 7, с притежател на разрешение за употреба SANOFI AVENTIS не отговаря на генеричното наименование на лекарствения продукт посочен в техническата спецификация в документацията за участие в процедурата Moxifloxacin. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-----------|-----------------------|------------------|-----|----|
| 299 | J01XD08 | Linezolid | solution for infusion | 2 mg/ml - 300 ml | оп. | 10 |
|-----|---------|-----------|-----------------------|------------------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт ЗИВОКСИД СОЛ.ИНФ.2МГ/МЛ 300МЛ X 1, с притежател на разрешение за употреба PFIZER HOSPITAL не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|----------------|-------|-----|---|
| 300 | J02AC01 | Fluconazole | capsules, hard | 150mg | оп. | 3 |
|-----|---------|-------------|----------------|-------|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт МИКОМАКС 150 КАПС.150 МГ X 3, с притежател на разрешение за употреба ZENTIVA не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|----------------|-------|-----|---|
| 301 | J02AC01 | Fluconazole | capsules, hard | 200mg | оп. | 1 |
|-----|---------|-------------|----------------|-------|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт МЕДОФЛУКОН КАПС.200 МГ X 1, с притежател на разрешение за употреба MEDOCHEMIE Ltd не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция VIII. Антинеопластични и имуномодулиращи продукти, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|-----|---------|--------------|---------|-------|-----|----|
| 314 | L04AX03 | Methotrexate | tablets | 2,5mg | оп. | 50 |
|-----|---------|--------------|---------|-------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт МЕТОТРЕКСАТ ТАБЛ. 2,5МГ X 50, с притежател на разрешение за употреба EBEWE не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|---------------|---|------------|-----|-----|
| 321 | M01AE17 | Dexketoprofen | solution for injection or concentrate for solution for infusion | 50 mg/2 ml | оп. | 100 |
|-----|---------|---------------|---|------------|-----|-----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД от ДЕКСОФЕН АМП. X 5/КУТИЯ/ не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото ДЕКСОФЕН АМП., с притежател на разрешение за употреба BERLIN CHEMIE MENARINI е регистриран с количество в опаковка по 5, а не по 100 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция IX. Лекарствени продукти за нервна система, номенклатурна единица:

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------|---------------------------|--------|-----|---|
| 332 | N01AB08 | Sevoflurane | inhalation vapour, liquid | 250ml. | оп. | 6 |
|-----|---------|-------------|---------------------------|--------|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД от СЕВОРАН ФЛ.250МЛ X 1 не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото СЕВОРАН ФЛ.250МЛ., с притежател на разрешение за употреба ABBVIE EOOD е регистриран с количество в опаковка по 1, а не по 6 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|---------------|--------------------------|-------|-----|----|
| 357 | N03AG01 | Valproic acid | prolonged-releasetablets | 300mg | оп. | 30 |
|-----|---------|---------------|--------------------------|-------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД от ДЕПАКИН ХРОНО 300МГ X 100 не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото ДЕПАКИН ХРОНО 300МГ, с притежател на разрешение за употреба SANOFI AVENTIS е регистриран с количество в опаковка по 100, а не по 30 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|-----------|----------|------------|-----|----|
| 368 | N05CD08 | Midazolam | sol.inj. | 5mg/ml 3ml | оп. | 10 |
|-----|---------|-----------|----------|------------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД от ДОРМИКУМ АМП. 15МГ 3МЛ X 5/КУТИЯ/ не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото ДОРМИКУМ АМП. 15МГ 3МЛ., с притежател на разрешение за употреба F.HOFFMANN-LA ROCHE е регистриран с количество в опаковка по 5, а не по 10 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция XI. Сензорни органи, номенклатурна единица:

| | | | | | | |
|-----|---------|-----------------|-----------------------|------------|-----|---|
| 395 | S01BA07 | Fluorometholone | eye drops, suspension | 1mg/ml 5ml | оп. | 1 |
|-----|---------|-----------------|-----------------------|------------|-----|---|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт ФЛАРЕКС КОЛИР 0,1% 5МЛ, с притежател на разрешение за употреба ALCON PHARMACEUTICALS L не е регистриран в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, публикуван на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към 02.05.2016г. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Обособена позиция XII. Разни, номенклатурни единици:

| | | | | | | |
|-----|---------|-------------------------|-----------------------|---------------------|-----|----|
| 408 | V06DC01 | Glucose/Sodium chloride | solution for infusion | 50 g/9 g/l - 500 ml | оп. | 20 |
|-----|---------|-------------------------|-----------------------|---------------------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД от СЕРУМ ГЛЮКОЗЕ ИНФ. Р-Р 500МЛ BRAUN не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото СЕРУМ ГЛЮКОЗЕ ИНФ. Р-Р 500МЛ BRAUN., с притежател на разрешение за употреба В.BRAUN MELSUNGEN е регистриран с количество в опаковка по 10, а не по 20 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

| | | | | | | |
|-----|---------|---------|-----------------------|------------------|-----|----|
| 416 | V06DC01 | Glucose | solution for infusion | 100 g/l - 500 ml | оп. | 20 |
|-----|---------|---------|-----------------------|------------------|-----|----|

Офертното предложение на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕАД от ГЛЮКОЗА ИНФ. Р-Р 10% 500МЛ BRAUN не отговаря на изискването на възложителя за вида на опаковката, защото ГЛЮКОЗА ИНФ. Р-Р 10% 500МЛ BRAUN, с притежател на разрешение за употреба В.BRAUN MELSUNGEN е регистриран с количество в опаковка по 10, а не по 20 броя в опаковка. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

IV. Във връзка с удължаване срока за приключване на работата на комисията, Възложителят изпрати писма до всички участници за представяне на Декларация за удължаване срока на валидността на постъпилите оферти и удължаване срока на гаранцията за участие в процедурата.

Комисията констатира, че всички участници са представили изискуемите документи в определения от Възложителя срок.

V. След като се увери, че не е приложима хипотезата на чл. 70, ал. 1 от ЗОП, комисията премина към оценка на техническите предложения на допуснатите участници съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Показател за оценка на техническото предложение:

- Показател „представени оторизации” - ППО

Участниците представили оторизации за всяка номенклатура в обособената позиция получават 10 точки, а участници оферирали лекарствени продукти без представени оторизации получават 0 точки по този показател.

Максималната крайна оценка по показателя „Представени оторизации” – ППО е 10 точки.

Оценката на техническите предложения по критерият „представени оторизации” беше извършена по номенклатури на обособени позиции и участници. Резултатите и класирането на участниците са отразени подробно в Приложение №1, което е приложено към настоящият протокол и е неразделна част от него.

В съответствие с изискванията на Възложителя, посочени в документацията за участие в процедурата и изискванията на ЗОП, настоящият протокол беше съставен и подписан от членовете на комисията на 17.09.2016г.

Заседанието за разглеждане на ценовите предложения е насрочено за 12,00 часа на 27.09.2016г. в залата на V етаж в лечебното заведение

Със съставяне и подписване на настоящия протокол комисията приключи втория етап от своята работа.

КОМИСИЯ:

Пре,

Чле

1.....

1,

2.....

/ д-р Тая Райкова /

Извършил проверка за съответствие с изискванията на ЗОП и предварително обявените условия на обществената поръчка.

ВЪЗЛОЖИТЕЛ

Доц. д-р Тодор Черкезов, дм –
Изпълнителен директор на МБАЛ „Д-р
Атанас Дафовски” АД гр.Кърджали

3.....
/ м.ф.Вс

4.....
/ Кал

5.....
/ Сн

6.....
/Иван

17.09.2016г.
гр.Кърджали

допълнено
сч. Н от 33М

✓