

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 Таня Райкова – началник ендокринологично отделение;
3. м.ф.Весела Момчилова – ръководител болнична аптека;
4. Калинка Терзиева – зам. главен счетоводител;
5. Снежана Карагьозова – 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 **"ФЬОНИКС 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:

"ФЬОНИКС 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;
"ФЬОНИКС 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 оферираните номенклатури на обособените позиции участникът е предложил срок за доставка за периодични и специални 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. Антисептични 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., Cyprus 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 Almiral 25 solution for injection 25 mg/ml - 3 ml 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.

"МЕДЕКС" ООД, гр.София В представеното техническо предложение – Образец №9 по оферираните 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. Антиинфекциозни 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 броя 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 офертирани 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-coatedtablets	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	Hydroxizine	film-coatedtablets	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 Lexotan 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 оферираните 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 x 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 x 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/Nicotinamide	tabl.film.		оп.	20
----	-------	---	------------	--	-----	----

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, гр. София от ВИТАМИН В КОМПЛЕКС др. x 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 x 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 x10бр 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 ATC 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 ATC 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 амп. 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 ATC 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.

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

Образец №9 по оферираните 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 "ФЪНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София от ФАМОТИДИН ТАБЛ. 20МГ X 20 ALK 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 ALK, 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	Mesalasine		tab.gastr.res.	250mg	оп	100
----	---------	------------	--	----------------	-------	----	-----

Офертното предложение на "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр. София, с лекарствен продукт САЛОФАЛК ТАБЛ. 250МГ Х 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 "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр. София от МИКСТАРД 30 ПЕНФИЛ 3МЛ Х 1, не отговаря на АТС код A10AB01 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 A10AD01. Комисията предлага участникът да бъде отстранен на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП

33	A10BB09	Gliclazide	modified-release tablets	60mg	оп.	60
----	---------	------------	--------------------------	------	-----	----

Офертното предложение на "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр. София, с лекарствен продукт ДИАПРЕЛ МР ТАБЛ. 60МГ Х 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 "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр. София, с лекарствен продукт РЕТАБОЛИЛ АМП. 50МГ 1МЛ Х 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/ml 5ml	оп.	10
----	---------	---------	-----------	---------------	-----	----

Офертното предложение на "ФЬОНИКС 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 B.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 "ФЬОНИКС 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 B.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 "ФЬОНИКС 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 B.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 "ФЬОНИКС 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 B.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 "ФЬОНИКС 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 B.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 "ФЬОНИКС 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 B.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 "ФЬОНИКС 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 B.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 "ФЬОНИКС 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 B.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	Torasemide		prolonged releasetablets	5mg	оп.	30
-----	---------	------------	--	-----------------------------	-----	-----	----

Офертното предложение на "ФЬОНИКС 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 "ФЬОНИКС 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 "ФЬОНИКС 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 "ФЬОНИКС 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 "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр. София, с лекарствен продукт КОРЕНТЕК 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 "ФЬОНИКС 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 "ФЬОНИКС 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 "ФЬОНИКС 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 "ФЬОНИКС 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 "ФЬОНИКС 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 "ФЬОНИКС 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 "ФЬОНИКС 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 "ФЬОНИКС 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 "ФЬОНИКС 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., 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 "ФЬОНИКС 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., 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 "ФЬОНИКС 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-coatedtablets	500mg	оп.	14
-----	---------	----------------	--------------------	-------	-----	----

Офертното предложение на "ФЬОНИКС 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 releasetablets	500mg	оп.	7
-----	---------	----------------	------------------------	-------	-----	---

Офертното предложение на "ФЬОНИКС 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-coatedtablets	500mg	оп.	3
-----	---------	--------------	--------------------	-------	-----	---

Офертното предложение на "ФЬОНИКС 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 "ФЬОНИКС 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., Cyprus 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 "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт ЦИПРИНОЛ ТАБЛ. 500МГ Х 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 Х 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 "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт ЗИВОКСИД СОЛ.ИНФ.2МГ/МЛ 300МЛ Х 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 "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт МИКОМАКС 150 КАПС.150 МГ Х 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 "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт МЕДОФЛУКОН КАПС.200 МГ Х 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 "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт МЕТОТРЕКСАТ ТАБЛ. 2,5МГ Х 50, с притежател на разрешение за употреба EBWE 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 "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД от ДЕКСОФЕН АМП. Х 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 "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД от СЕВОРАН ФЛ.250МЛ Х 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-release tablets	300mg	оп.	30
-----	---------	---------------	---------------------------	-------	-----	----

Офертното предложение на "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД от ДЕПАКИН ХРОНО 300МГ Х 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 "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД от ДОРМИКУМ АМП. 15МГ 3МЛ Х 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 "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕАД, гр.София, с лекарствен продукт ФЛАРЕКС КОЛИР 0,1% 5МЛ, с притежател на разрешение за употреба ALCON PHARMACETICALS 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 "ФЬОНИКС 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 B.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 "ФЬОНИКС 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 оferириали лекарствени продукти без представени оторизаци 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 настоящия 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 настроено 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-

Записано

Чле-

1.....
1.

л.ч. 4 от ЗЗЛД

2.....
Найджела

/ д-р Таня Райкова /

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

ВЪЗЛОЖИТЕЛ

*Записано с.ч.
от ЗЗЛД*

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

3.....
/ м.ф.Ве

4.....
/ Кал

5.....
/ CH⁰

6.....
/Иван Чечев

Записано
на 4 ср 33/11

17.09.2016г.
гр.Кърджали

✓