

ПРОТОКОЛ №2

От дейността на комисията, назначена със Заповед №630 от 13.12.2017г. 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 №560 от 06.11.2017г. на Изпълнителния директор и с уникален № 00848-2017-0014 в РОП на АОП.

Днес, 11.04.2018г., от 12.00 часа в заседателната зала на лечебното заведение се проведе заседание на комисия, назначена със Заповед №630 от 13.12.2017г. 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 Петър Бахчеджиев – началник отделение за анестезиология и интензивно лечение;
2. д-р Тая Райкова – началник вътрешно отделение с дейност по ендокринология и нефрология;
3. д-р Диана Вълчева – началник пневмо-фтизиатрично отделение;
4. маг. фарм. Весела Момчилова – ръководител болнична аптека;
5. Снежана Карагьозова – икономист ОП;
6. Иван Робов – юрист;

На заседанието присъстваха всички членове на комисията.

В деловодството на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр.Кърджали на основание чл.54, ал.8 от ППЗОП е постъпило писмо от следния участник:

"Търговска Лига - НАЦ" АД, гр.София с Вх.№ 1581 от 29.03.2018г. 12:50ч.;

I. След получаване постъпилото писмо с документи, изисквани от участника в процедурата на основание чл.54, ал.12 от ППЗОП комисията пристъпи към разглеждане на допълнително представените документи относно съответствието на участника с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

"Търговска Лига - НАЦ" АД - на предходното си заседание комисията установи, че участникът трябва да представи на комисията нов ЕЕДОП съдържащ цялата необходима информация и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация, относно обособените позиции за които се подава заявлението за участие;

Участникът е представил в допълнително изискваните документи:

Нов ЕЕДОП съдържащ всичката необходима информация, относно обособените позиции, за които се подава заявлението за участие;

Комисията приема представения документ.

II. След направената проверка на допълнително изискваните и представени документи и след описаните констатации, комисията допуска до следващ етап в процедурата – разглеждане на техническите предложения на следните участници по следните обособени позиции:

- "МЕДЕКС" ООД - ОП№1, 2, 3, 5, 6, 7, 8 и 11;
- "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД - ОП№1, 3 и 6;
- "МЕДОФАРМА" ЕООД - ОП№1, 3, 4, 6 и 7;
- "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД - ОП№1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 и 11;
- "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД - ОП№1, 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9 и 11;
- "ФАРКОЛ" АД - ОП№4 и 6

III. Във връзка със Заповед №238 от 20.04.2018г. на Изпълнителния директор на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" за удължаване срока на приключване на работата на комисията, назначена със Заповед №630 от 13.12.2017г., за разглеждане, оценка и класиране на постъпилите оферти в открита процедура с предмет: "Доставка на лекарствени продукти по Приложение №2 от Позитивния лекарствен списък за нуждите на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали", от участниците в процедурата беше поискано съгласие за удължаване срока на валидност на подадената оферта за участие.

Комисията констатира, че всички участници в процедурата са подали в срок декларация за удължаване срока на валидност на подадената от тях оферта за участие в процедурата.

В периода от 11.04.2018г. до 23.05.2018г. комисията в пълен състав на закрити заседания подробно разгледа техническите предложения на допуснатите участници в процедурата и стигна до следните констатации:

"МЕДЕКС" ООД

По ОП№1 Храносмилателна система и метаболизъм:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
 - ✓ ВетПром АД, България;
 - ✓ Нобел Фарма ЕООД, България;
 - ✓ Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A., Полша;
 - ✓ Sandoz d.d., Словения;
 - ✓ Tchaikapharma-Bulgaria Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България.

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офериранияте лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма,

количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
2	A02BC01	Omeprazole	caps.gastr.res.	20mg	оп	28

Офертното предложение на "Медекс" ООД, Omeprazid, Gastro-resistant capsule, hard, 20 mg, -, Pack: 14(x 2), с притежател на разрешение за употреба Нобел Фарма ЕООД, България, не е включено в Приложение №2 на ПЛС, към дата 02.12.2017г.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 2 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
3	A02BC01	Omeprazole	powd.sol.inf.	40mg	оп	1

Офертното предложение на "Медекс" ООД, Probitor, Powder for concentrate for solution for infusion, 40, mg, Pack: 1, с притежател на разрешение за употреба Sandoz d.d. Slovenia, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 10 флакона, а не по 1 флакон.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 3 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горесъобщеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложили в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Медекс" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№2 Кръв и кръвотворни органи:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец №3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
 - ✓ Aspen Pharma Trading Limited, Ирландия;
 - ✓ Glaxo Group Ltd., Обединено Кралство;
 - ✓ Actavis Group PTC ehf., Исландия;
 - ✓ Pharmacosmos A/S, Denmark;
 - ✓ Бакстер България ЕООД, България;
 - ✓ Биофарм Инженеринг АД, България;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираниите лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираниите лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
95	B05BB01	Sodium chloride, Potassium chloride, Sodium lactate, Calcium chloride	Solution for infusion	500ml	бр	1

Офертното предложение на "Медекс" ООД, Ringer Lactate Baxter, Solution for infusion, 500, ml, Pack: 1, с притежател на разрешение за употреба Бакстер България ЕООД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 20 бр., а не по 1 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 95 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
97	B05BB01	Natrium Chlorid	Solution for infusion	0,9%100 ml	бр	1

Офертното предложение на "Медекс" ООД, NATRIUM CHLORIDUM 0.9% BIOPHARM, Solution for infusion, 9g/l - 100 ml, -, Pack: 1, с притежател на разрешение за употреба Биофарм Инженеринг АД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 50 бр., а не по 1 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 97 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
99	B05BB01	Natrium Chlorid	Solution for infusion	0,9% - 500 ml	бр	1

Офертното предложение на "Медекс" ООД, NATRIUM CHLORIDUM 0.9% BIOPHARM, Solution for infusion, 9g/l - 100 ml, -, Pack: 1, с притежател на разрешение за употреба Биофарм Инженеринг АД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 20 бр., а не по 1 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 99 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
102	B05BB01	Natrium Chlorid	Solution for infusion	0,9%1000 ml	бр	1

Офертното предложение на "Медекс" ООД, Sodium Chloride Baxter 0.9%, Solution for infusion, 9g/l - 1000 ml, ml, Pack: 1, с притежател на разрешение за употреба Бакстер България ЕООД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 20 бр., а не по 1 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 102 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
104	B05BB01	CalciumChloride;SodiumChloride;PotassiumChloride	Solution for infusion	0.33 g/ 0.3 g/ 8.6 g/l - 1000 ml	бр	1

Офертното предложение на "Медекс" ООД, Ringer Baxter, Solution for infusion, 0.33 g/ 0.3 g/ 8.6 g/l - 1000 ml, ml, Pack: 1, с притежател на разрешение за употреба Бакстер България ЕООД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 20 бр., а не по 1 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 104 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
107	B05CB01	Natrii Chloridum	Solution for infusion	0,9% - 500 ml	бр	1

Офертното предложение на "Медекс" ООД, NATRIUM CHLORIDUM 0.9% Biopharm, Solution for infusion, 9g/l - 500 ml, -, Pack: 1, с притежател на разрешение за употреба Биофарм Инженеринг АД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 20 бр., а не по 1 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 107 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложен в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Медекс" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№3 Сърдечно съдова система:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;

- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
 - ✓ Чайкафарма Висококачествените Лекарства АД, България;
 - ✓ Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (PL), Полша;
 - ✓ ВетПром АД, България;
 - ✓ KRKA, d.d., Словения;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офертираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офертираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
116	C01BB01	Lidocain	Solution for injection	10mg/ml 10ml	оп	50

Офертното предложение на "Медекс" ООД, Lidocaine-Tchaikapharma, Solution for injection, 10 mg/ml-10 ml, mg, Pack: 50, с притежател на разрешение за употреба Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 100 бр., а не по 50 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 116 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
117	C01BB01	Lidocain	Solution for injection	20mg/ml 2ml	оп	10

Офертното предложение на "Медекс" ООД, Lidocain VP, Solution for injection, 20 mg/ml - 2 ml, -, Pack: 10, с притежател на разрешение за употреба Ветпром АД, България, не е включено в Приложение №2 на ПЛС, към дата 02.12.2017г.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 117 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
118	N01BB02	Lidocain	Solution for injection	20mg/ml 10ml	оп	50

Офертното предложение на "Медекс" ООД, Lidocaine-Tchaikapharma, Solution for injection, 20 mg/ml-10 ml, mg, Pack: 50, с притежател на разрешение за употреба Чайкафарма

Висококачествените лекарства АД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 100 бр., а не по 50 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 118 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
119	N01BB02	Lidocain	Solution for injection	10 mg/ml-10 ml	оп	10

Офертното предложение на "Медекс" ООД, Lidocaine-Tchaikapharma, Solution for injection, 10 mg/ml-10 ml, mg, Pack: 10, с притежател на разрешение за употреба Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 100 бр., а не по 10 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 119 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
120	N01BB02	Lidocain	Solution for injection	20 mg/ml-10 ml	оп	10

Офертното предложение на "Медекс" ООД, Lidocaine-Tchaikapharma, Solution for injection, 20 mg/ml-10 ml, mg, Pack: 10, с притежател на разрешение за употреба Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 100 бр., а не по 10 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 120 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложили в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Медекс" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№5 Хормонални препарати за системно приложение, с изключение на полови хормони и инсулин:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:

✓ KRKA, d.d., Словения;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираниите лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираниите лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, ~~заложен в техническата спецификация на документацията.~~ С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Медекс" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По ОП№6 Антиинфекционни продукти за системно приложение:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
 - ✓ Pfizer Europe MA EEIG, Великобритания;
 - ✓ Sandoz d.d. Slovenia;
 - ✓ Panpharma Laboratories, Франция;
 - ✓ Actavis Group PTC ehf., Исландия;
 - ✓ Нобел Фарма ЕООД, България;
 - ✓ Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България;
 - ✓ Medochemie Ltd., Кутър;
 - ✓ Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (PL), Полша;
 - ✓ ВемПром АД, България;
 - ✓ KRKA, d.d., Словения

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираниите лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираниите лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
257	J01DC02	Cefuroxime	Film coated tablet	500mg	оп	10

Офертното предложение на "Медекс" ООД, AKSEF 500, Film-coated tablet, 500, mg, Pack: 20, с притежател на разрешение за употреба Нобел Фарма ЕООД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 20 бр., а не по 10 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 257 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
344	J02AC01	Fluconazole	Capsule, hard	150mg	оп	3

Офертното предложение на "Медекс" ООД, Kandizol, Capsule, hard, 150 mg capsules, hard, -, Pack: 3, с притежател на разрешение за употреба Нобел Фарма ЕООД, България, не е включено в Приложение №2 на ПЛС, към дата 02.12.2017г.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 344 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Медекс" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№7 Мускулно-скелетна система:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- *Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;*
- *Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;*
- *Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;*
- *Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;*
- *По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;*
- *Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:*
 - ✓ *KRKA, d.d., Словения;*
 - ✓ *Нобел Фарма ЕООД, България;*
 - ✓ *Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България;*
 - ✓ *Glaxo Group Ltd., Обединено Кралство.*

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офериранияте лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложили в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Медекс" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По ОН№8 Нервна система:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- *Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;*
- *Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;*
- *Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;*
- *Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;*
- *По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;*
- *Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:*
 - ✓ *Бакстер България ЕООД, България;*
 - ✓ *Sandoz d.d. Slovenia;*
 - ✓ *Panpharma Laboratories, Франция;*
 - ✓ *Aspen Pharma Trading Limited, Ирландия;*
 - ✓ *Pharma Swiss Ceska Republika s.r.o., Чешка република;*
 - ✓ *PANPHARMA Laboratories, France;*
 - ✓ *Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (PL), Полша;*
 - ✓ *ВетПром АД, България;*

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офериранияте лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следната номенклатура:

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
---	---------	------------------------	------------	-------------------------	-------	--------------

383	N01BB01	Bupivacaine	Solution for injection	5 mg/ml - 4 ml	оп	5
-----	---------	-------------	------------------------	----------------	----	---

Офертното предложение на "Медекс" ООД, Marcaine Spinal, Solution for injection, 5 mg/ml - 4 ml, -, Pack: 5 ampoules, с притежател на разрешение за употреба Aspen Pharma Trading Limited, Ирландия, не е включено в Приложение №2 на ПЛС, към дата 02.12.2017г.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 383 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Медекс" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№11 Разни медикаменти:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
 - ✓ Бакстер България ЕООД, България;
 - ✓ Биофарм Инженеринг АД, България;
 - ✓ Bracco Imaging S.p.A., Italy;
 - ✓ Sanochemia Pharmazeutika AG, Австрия;
 - ✓ Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (PL), Полша;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офериранияте лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество – активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следната номенклатура:

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
470	V08AB04	Iopamidol	Solution for injection	370 mg I/ml 50ml	бр	1

Офертното предложение на "Медекс" ООД, IOPAMIRO, Solution for injection, 370 mg I/ml - 50ml, mg, Pack: 1, с притежател на разрешение за употреба Aspen Pharma Trading Limited, Ирландия, не е включено в Приложение №2 на ПЛС, към дата 02.12.2017г.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 470 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложен в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Медекс" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

"Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД

По ОП№1 Храносмилателна система и метаболизъм:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Диана Здравкова Залозная съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
 - ✓ „Eli Lilly Nederland B.V.“;
 - ✓ „Чайкафарма Висококачествените Лекарства" АД.

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложен в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По ОП№3 Сърдечно съдова система:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- *Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;*
- *Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;*
- *Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;*
- *Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;*
- *По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;*
- *Нотариално заверен документ за упълномощаване на Диана Здравкова Залозная съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;*
- *Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:*

✓ „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офертираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офертираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
116	C01BB01	Lidocain	Solution for injection	10mg/ml 10ml	оп	50

Офертното предложение на "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД, Lidocaine-Tchaikapharma Solution for injection 10 mg/ml-10 ml x 100, с притежател на разрешение за употреба „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 100 бр., а не по 50 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 116 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
118	N01BB02	Lidocain	Solution for injection	20mg/ml 10ml	оп	50

Офертното предложение на "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД, Lidocaine-Tchaikapharma Solution for injection 20 mg/ml-10 ml x 100, с притежател на разрешение за употреба „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 100 бр., а не по 50 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 118 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
119	N01BB02	Lidocain	Solution for injection	10 mg/ml-10 ml	оп	10

Офертното предложение на "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД, Lidocaine-Tchaikapharma Solution for injection 10 mg/ml-10 ml x 100, с притежател на разрешение за употреба „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 100 бр., а не по 10 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 119 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
120	N01BB02	Lidocain	Solution for injection	20 mg/ml-10 ml	оп	10

Офертното предложение на "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД, Lidocaine-Tchaikapharma Solution for injection 20 mg/ml-10 ml x 100, с притежател на разрешение за употреба „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 100 бр., а не по 10 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 120 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
219	C09DA03	Valsartan/ Hydrochlorothiazide	Film coated tablet	160 mg/ 12,5 mg	оп	28

Офертното предложение на "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД, Co-Valstor film-coated tablet 160mg/12,5mg x 30, с притежател на разрешение за употреба „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 30 бр., а не по 28 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 219 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
220	C09CA04	Irbesartan	Film coated tablet	150mg	оп	28

Офертното предложение на "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД, Irbeso film-coated tablet 150 mg x 30, с притежател на разрешение за употреба „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 30 бр., а не по 28 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 220 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
221	C09DA04	Irbesartan/Hydrochlorothiazide	Film coated tablet	150 mg/12,5 mg	оп	28

Офертното предложение на "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД, Co-Irbesso film-coated tablet 150mg/12,5mg x 30, с притежател на разрешение за употреба „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 30 бр., а не по 28 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 221 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
223	C09CA07	Telmisartan	Tablet	80mg	оп	30

Офертното предложение на "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД, Telsart tablet 80 mg x 28, с притежател на разрешение за употреба „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 28 бр., а не по 30 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 223 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
224	C09DA03	Valsartan/Hydrochlorothiazide	Film coated tablet	160mg/12,5mg	оп	28

Офертното предложение на "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД, Co-Valstor film-coated tablet 160mg/12,5mg x 30, с притежател на разрешение за употреба „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 30 бр., а не по 28 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 224 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
227	C10AA07	Rosuvastatin	Film coated tablet	20mg	оп	28

Офертното предложение на "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД, Rossta film-coated tablet 20 mg x 30, с притежател на разрешение за употреба „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 30 бр., а не по 28 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 227 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложили в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника

"Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№6 Антиинфекционни продукти за системно приложение:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Потъпнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Потъпнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Потъпнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- ~~Нотариално заверен документ за упълномощаване на Диана Здравкова Залозная~~ съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:

✓ „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офертираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офертираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
319	J01MA02	Ciprofloxacin	Film coated tablet	500mg.	оп	10

Офертното предложение на "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД, Levor film-coated tablet 500 mg x 10, с притежател на разрешение за употреба „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС с АТС Код J01MA12 и Генерично наименование Levofloxacin, което не отговаря на обявените условия на поръчката относно с АТС Код и Генерично наименование.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 319 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
341	J01XX08	Linezolid	Solution for infusion	2 mg/ml - 300 ml	бр	1

Офертното предложение на "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД, Linezolid Tchaikapharma Solution for infusion 2 mg/ml-300 ml x 10, с притежател на разрешение за употреба „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 10 бр., а не по 1 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 341 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Търговска Лига Национален Аптечен Център" АД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

"МЕДОФАРМА" ЕООД

По ОП№1 Храносмилателна система и метаболизъм:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- *Попълнен Образец №3 – Предложение за изпълнение на поръчката;*
- *Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;*
- *Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;*
- *Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;*
- *По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;*
- *Нотариално заверен документ за упълномощаване на Георги Блажев Катинев съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;*
- *Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:*

✓ „Медокеми Лимитид“, Китър

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офертираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офертираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "МЕДОФАРМА" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По ОП№3 Сърдечно съдова система:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- *Попълнен Образец №3 – Предложение за изпълнение на поръчката;*
- *Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;*
- *Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;*
- *Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;*

- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Георги Блажев Катинов съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:

✓ „Медокеми Лимитид“, Китър

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "МЕДОФАРМА" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По ОП№4 Дерматологични продукти:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Георги Блажев Катинов съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:

✓ „Медокеми Лимитид“, Китър

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "МЕДОФАРМА" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По ОП№6 Антиинфекционни продукти за системно приложение:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Георги Блажев Катинов съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
✓ „Медокеми Лимитид“, Китър

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираниите лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираниите лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "МЕДОФАРМА" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По ОП№7 Мускулно-скелетна система:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Георги Блажев Катинов съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;

• Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:

✓ „Медокеми Лимитид“, Кипър

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офериранияте лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горепозложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в цяла степен на изискванията на възложителя, заложили в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "МЕДОФАРМА" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

"ФЬОНИКС Фарма" ЕООД

По ОП№1 Храносмилателна система и метаболизъм:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Красимир Николаев и Даниела Николова съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:

✓ Gedeon Richter Plc., Унгария;

✓ Санوفي България ЕООД, България;

✓ Lek Pharmaceuticals d.d., Словения;

✓ Dr. Falk Pharma GmbH, Германия;

✓ Mylan Healthcare GmbH, Германия;

✓ Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия;

✓ Novo Nordisk A/S, Дания;

✓ Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Германия;

✓ Actavis Group PTC ehf., Исландия;

✓ Bayer Pharma AG, Германия;

✓ Woerwag Pharma GmbH & Co.KG, Германия;

✓ Meda Pharma GmbH & Co. KG, Германия

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офериранияте лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
33	A10AE05	Insulin detemir	sol.inj.penfill	100U/ml 3ml	оп	5

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ЛЕВЕМИР PENFILL 100 У/МЛ 3МЛ X 1, с притежател на разрешение за употреба „Novo Nordisk A/S, Дания, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 10 бр., а не по 50 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 33 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
34	A10BA02	Metformin	film.coated tabl.	1000mg.	оп.	60

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, МЕТФОДИАБ ТАБЛ. 1000МГ X 30 АК, с притежател на разрешение за употреба Actavis Group PTC ehf., Исландия, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 30 бр., а не по 60 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 34 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
5	A02BC05	Esomeprazole (as esomeprazole sodium)	powder for solution for injection/infusion	40mg	оп	10

За офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ЕЗОМЕПРАЗОЛ ФЛ. 40МГ X 10 ПОЛФАРМА, с притежател на разрешение за употреба Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (PL), Полша не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 5 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
6	A02BC05	Esomeprazole (as esomeprazole sodium)	powder for solution for injection/infusion	40mg	оп	10

			оп			
--	--	--	----	--	--	--

За офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ЕЗОМЕПРАЗОЛ ФЛ. 40МГ Х 10 ПОЛФАРМА, с притежател на разрешение за употреба Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (PL), Полша не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 6 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложен в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОПН№2 Кръв и кръвотворни органи:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Красимир Николаев и Даниела Николова съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:

- ✓ B. Braun Melsungen AG, Германия;
- ✓ Санофи България ЕООД, България;
- ✓ Aspen Pharma Trading Limited, Ирландия;
- ✓ Menarini International Operations Luxembourg S.A., Люксембург;
- ✓ KRKA, d.d., Словения;
- ✓ Actavis Group PTC ehf., Исландия;
- ✓ Glaxo Group Ltd., Обединено Кралство;
- ✓ Astra Zeneca AB, Швеция;
- ✓ Boehringer Ingelheim International GmbH, Германия;
- ✓ Рош България ЕООД, България;
- ✓ Novo Nordisk A/S, Дания;
- ✓ Фармалог ЕООД, България;
- ✓ Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия;
- ✓ Фрезениус Каби България ЕООД, България;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офериранияте лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
53	B01AB01	Heparin	vial.i.m.	5000IU/ml5ml	оп	10

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ХЕПАРИН ФЛ. 25000IU 5 МЛ.Х10, с притежател на разрешение за употреба B. Braun Melsungen AG, Германия, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 1 бр., а не по 10 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 53 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
83	B05AA07	Sodium chloride, Poly (0-2hydroxyethyl) starch	Solution for infusion	500ml	бр	1

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ТЕТРАСПАН ФЛ 500МЛ Х 1, с притежател на разрешение за употреба B. Braun Melsungen AG, Германия, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 20 бр., а не по 5 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 83 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№3 Сърдечно съдова система:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Красимир Николаев и Даниела Николова съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител,

удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:

- ✓ Gedeon Richter Plc., Унгария;
- ✓ Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство;
- ✓ Санофи България ЕООД, България;
- ✓ Санофи-Авентис България ЕООД, България;
- ✓ Admeda Arzneimittel GmbH, Германия;
- ✓ G. Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG, Германия;
- ✓ Актавис ЕАД, България;
- ✓ UCB Pharma GmbH, Германия;
- ✓ Mylan Healthcare GmbH, Германия;
- ✓ Actavis Group PTC ehf., Исландия;
- ✓ Menarini International Operations Luxembourg S.A., Люксембург;
- ✓ Zentiva a.s., Словакия;
- ✓ Тева Фармасютикълс България ЕООД, България;
- ✓ Teva Czech Industries s.r.o., Чешка република;
- ✓ Bayer Pharma AG, Германия;
- ✓ Glaxo Group Ltd., Обединено Кралство;
- ✓ Инбиомех ООД, България;
- ✓ Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Германия;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираниите лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираниите лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярк а	Оконч. opak.
115	C01AA08	Metildigoxin	Tablet	0,1 mg	оп	30

За офертното предложение на "ФЪОНИКС Фарма" ЕООД, ЛАНИТОП ТАБЛ. 0,1МГ X 30, с притежател на разрешение за употреба Riemser Arzneimittel AG, Германия не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отсрганен по номенклатура 115 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярк а	Оконч. opak.
126	C01CA04	Dopamine	Concentrate for solution for infusion	40mg/ml 5ml	оп	10

За офертното предложение на "ФЪОНИКС Фарма" ЕООД, ДОПАМИН АМП.4% 200МГ/5МЛ X 10 POLFA, с притежател на разрешение за употреба Warsaw Pharmaceutical

Works Polfa S.A., Полша не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 126 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
131	C01DA08	Isosorbide dinitrate	Prolonged release tablet	20mg	оп	20

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ИЗОДИНИТ ТАБЛ. 20МГ Х 30 АК, с притежател на разрешение за употреба Актавис ЕАД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 30 бр., а не по 20 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 131 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
138	C01DX12	Molsidomine	Tablet	2	оп	30

За офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, МОЛСИДОМИН ТАБЛ. 2МГ Х 30, с притежател на разрешение за употреба Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A., Полша не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 138 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
145	C02AC05	Moxonidine	Film coated tablet	0.2mg	оп	28

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, МОКСОТЕНС ТАБЛ.0.2МГ Х 30 АК, с притежател на разрешение за употреба Актавис ЕАД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 30 бр., а не по 28 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 145 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
146	C02AC05	Moxonidine	Film coated tablet	0.4mg	оп	28

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, МОКСОТЕНС ТАБЛ.0.4МГ Х 30 АК, с притежател на разрешение за употреба Актавис ЕАД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 30 бр., а не по 28 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 146 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
176	C07AB02	Metoprolol succinate	Prolonged releasetablets	50mg	оп	28

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, СУКЦИПРОЛ ТАБЛ. 47.5МГ X 60, с притежател на разрешение за употреба Актавис ЕАД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 60 бр., а не по 28 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 176 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
180	C07BB12	Nebivolol hydrochloride/ Hydrochlorothiazide	Film-coated tablet	5 mg/ 12,5 mg	оп	28

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, НЕВОТЕНС ПЛЮС ТАБЛ. 5МГ/12,5МГ X 30, с притежател на разрешение за употреба Actavis Group PTC ehf., Исландия, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 30 бр., а не по 28 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 180 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
187	C08CA02	Felodipine	Prolonged releasetablets	5mg	оп	30

Учасникът "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, е оферирал лекарствен продукт ПРЕСИД ТАБЛ. 10 МГ X 30, с притежател на разрешение за употреба Teva Czech Industries s.r.o., Чешка република, с количество активно вещество в таблетка от 10 мг, а не от 5 мг.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 187 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
188	C08CA02	Felodipine	Prolonged releasetablets	10mg	оп	30

Учасникът "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, е оферирал лекарствен продукт ПРЕСИД ТАБЛ. 5 МГ X 30, с притежател на разрешение за употреба Teva Czech Industries s.r.o., Чешка република, с количество активно вещество в таблетка от 5 мг, а не от 10 мг.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 188 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
194	C08CA13	Lercanidipine	Film coated tablet	10mg	оп	60

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ЛЕКАЛПИН ТАБЛ. 10МГ X 30, с притежател на разрешение за употреба Actavis Group PTC ehf., Исландия, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 30 бр., а не по 60 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 194 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
201	C09AA02	Enalapril	Tablet	5mg	оп	28

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ЕНПРИЛ ТАБЛ. 5МГ X 60, с притежател на разрешение за употреба Инбиотех ООД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 60 бр., а не по 28 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 201 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
202	C09AA02	Enalapril	Tablet	10mg	оп	28

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ЕНПРИЛ ТАБЛ. 10МГ X 60, с притежател на разрешение за употреба Инбиотех ООД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 50 бр., а не по 28 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 202 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
203	C09AA02	Enalapril	Tablet	5mg	оп	30

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ЕНПРИЛ ТАБЛ. 5МГ X 60, с притежател на разрешение за употреба Инбиотех ООД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 60 бр., а не по 30 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 203 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
204	C09AA02	Enalapril	Tablet	10mg	оп	30

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ЕНПРИЛ ТАБЛ. 10МГ X 60, с притежател на разрешение за употреба Инбиотех ООД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 50 бр., а не по 30 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 204 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
208	C09AA09	Fosinopril	Tablet	10mg	оп	28

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ФОЗИНОПРИЛ ТАБЛ 10МГ X 30, с притежател на разрешение за употреба Тева Фармасютикълс България ЕООД,

България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 30 бр., а не по 28 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 208 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
220	C09CA04	Irbesartan	Film coated tablet	150mg	оп	28

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ИРПРЕСТАН ТАБЛ.150МГ Х 30, с притежател на разрешение за употреба Actavis Group PTC ehf., Исландия, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 30 бр., а не по 28 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 220 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
221	C09DA04	Irbesartan/Hydrochlorothiazide	Film coated tablet	150 mg/12,5 mg	оп	28

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ИРПРЕЗИД ТАБЛ. 150МГ/12.5МГ Х 30, с притежател на разрешение за употреба Actavis Group PTC ehf., Исландия, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 30 бр., а не по 28 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 221 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложен в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№4 Дерматологични продукти:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- *Попълнен Образец №3 – Предложение за изпълнение на поръчката;*
- *Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;*
- *Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;*
- *Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;*
- *По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;*
- *По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;*
- *Нотариално заверен документ за упълномощаване на Красимир Николаев и Даниела Николова съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;*
- *Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:*

- ✓ *B. Braun Melsungen AG, Германия;*
- ✓ *Pfizer Europe MA EEIG, Обединено Кралство;*
- ✓ *Medochemie Ltd., Кипър*

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираниите лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираниите лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По ОП№5 Хормонални препарати за системно приложение, с изключение на полови хормони и инсулин:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- *Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;*
- *Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;*
- *Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;*
- *Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;*
- *По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;*
- *По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;*
- *Нотариално заверен документ за упълномощаване на Красимир Николаев и Даниела Николова съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;*
- *Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:*
 - ✓ *KRKA, d.d., Словения;*
 - ✓ *Meda Pharma GmbH & Co. KG, Германия;*
 - ✓ *Novo Nordisk A/S, Дания*

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираниите лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираниите лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма,

количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложен в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По ОП№6 Антиинфекционни продукти за системно приложение:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Красимир Николаев и Даниела Николова съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
 - ✓ Фрезениус Каби България ЕООД, България;
 - ✓ Medochemie Ltd., Кипър;
 - ✓ Actavis Group PTC ehf., Исландия;
 - ✓ KRKA, d.d., Словения;
 - ✓ B. Braun Melsungen AG, Германия;
 - ✓ Актавис ЕАД, България;
 - ✓ Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство;
 - ✓ MIP Pharma GmbH, Германия;
 - ✓ Alvogen IPCo S.à.r.l, Люксембург;
 - ✓ Roche Registration Limited, Обединено Кралство;
 - ✓ БУЛ БИО-НЦЗПБ ЕООД, България;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираните лекарствени продукти са зключени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярк а	Оконч. opak.
--	---------	------------------------	------------	-------------------------	-----------	--------------

259	J01DC02	Cefuroxime	Powder for solution for injection	1500mg	оп	5
-----	---------	------------	-----------------------------------	--------	----	---

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, АКСЕТИН ФЛ. 1,5Г X 1, с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Кипър, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 1 бр., а не по 2 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 259 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
260	J01DC02	Cefuroxime	Powder for solution for injection	1500mg	оп	100

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, АКСЕТИН ФЛ. 1,5Г X 1, с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Кипър, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 1 бр., а не по 100 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 260 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
261	J01DC02	Cefuroxime	Powder for solution for injection	1500mg	оп	10

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, АКСЕТИН ФЛ. 1,5Г X 1, с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Кипър, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 1 бр., а не по 10 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 261 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
262	J01DD01	Cefotaxime	Powder for solution for injection	1g	бр	1

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ЦЕФОТАКСИМ-МИП ФЛ. 1ГР 15МЛ X 10, с притежател на разрешение за употреба MIP Pharma GmbH, Германия, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 10 бр., а не по 1 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 262 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
263	J01DD02	Ceftazidime	Powder for solution for injection	1000mg	бр	1

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ЦЕФТАЗИДИМ-МИП ФЛ. 1Г X 1, с притежател на разрешение за употреба MIP Pharma GmbH, Германия, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 10 бр., а не по 1 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 263 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
267	J01DD04	Ceftriaxone	Powder for solution for injection	1g	оп	5

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, МЕДАКСОН ФЛ. 1ГР X 1, с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Кипър, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 100 бр., а не по 5 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 267 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
269	J01DD04	Ceftriaxone	Powder for solution for injection	1g	оп	10

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, МЕДАКСОН ФЛ. 1ГР X 1, с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Кипър, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 100 бр., а не по 10 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 269 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
270	J01DD04	Ceftriaxone	Powder for solution for injection	2g	оп	5

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, МЕДАКСОН ФЛ. 2ГР X 1, с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Кипър, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 50 бр., а не по 5бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 270 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
272	J01DD04	Ceftriaxone	Solution for injection	2g	оп	10

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, МЕДАКСОН ФЛ. 2ГР X 1, с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Кипър, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 50 бр., а не по 10 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 272 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
273	J01DD12	Cefoperazone	Powder for solution for injection	2000mg	оп	5

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, МЕДОЦЕФ ФЛ. 2ГР. X 1, с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Кипър, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 10 бр., а не по 5 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 273 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
278	J01DD62	Cefoperazone/Sulbactam	Powder for solution for injection/infusion	1 g/1 g	бр	1

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, СУЛЦЕФ ФЛ. 1ГР/1ГР X 1, с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Кипър, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 25 бр., а не по 1 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 278 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
280	J01DE01	Cefepime	Powder for solution for injection/infusion	1g	бр	1

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ЦЕФЕПИМ АМП.1000МГ 20МЛ X 1, с притежател на разрешение за употреба Фрезениус Каби България ЕООД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 10 бр., а не по 1 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 280 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
288	J01EE01	Sulfamethoxazole / Trimethoprim	Concentrate for solution for infusion	80mg/ml + 16mg/ml – 5ml	оп	10

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, БИСЕПТОЛ АМП.480МГ/5МЛ X 10, с притежател на разрешение за употреба Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A., Полша, не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти. Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 288 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
291	J01FA09	Clarithromycin	Film coated tablet	500mg	оп	14

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ФРОМИЛИД ТАБЛ. 500МГ X 14, с притежател на разрешение за употреба KRKA, d.d., Словения, не е включено в Приложение №2 на ПЛС, към дата 02.12.2017г.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 291 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
292	J01FA09	Clarithromycin	Prolonged release tablet	500mg	оп	7

Офертното предложение на "ФЪОНИКС Фарма" ЕООД, ФРОМИЛИД УНО ТАБЛ. 500МГ X 7, с притежател на разрешение за употреба KRKA, d.d., Словения., не е включено в Приложение №2 на ПЛС, към дата 02.12.2017г.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 292 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мяр ка	Оконч. opak.
295	J01FA10	Azithromycin	Film coated tablet	500mg	оп	3

Офертното предложение на "ФЪОНИКС Фарма" ЕООД, АЗИБИОТ ТАБЛ.500МГ X 3, с притежател на разрешение за употреба KRKA, d.d., Словения., не е включено в Приложение №2 на ПЛС, към дата 02.12.2017г.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 295 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мяр ка	Оконч. opak.
320	J01MA12	Levofloxacin	Film coated tablet	500mg	оп	7

Офертното предложение на "ФЪОНИКС Фарма" ЕООД, ЛЕВОФЛОКСАЦИН АКОРД ТАБЛ. 500МГ X 7, с притежател на разрешение за употреба Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, не е включено в Приложение №2 на ПЛС, към дата 02.12.2017г.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 320 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мяр ка	Оконч. opak.
336	J01XB01	Colistimethate sodium	Powder for solution for injection/infusion	2MIU	оп	10

Офертното предложение на "ФЪОНИКС Фарма" ЕООД, КОЛИСТИН АЛВОГЕН 2MIU ФЛ. X 10, с притежател на разрешение за употреба Alvogen IPCo S.à.r.l, Люксембург не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти. Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 336 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мяр ка	Оконч. opak.
338	J01XD01	Metronidazole	Solution for infusion	500mg/100ml -100 ml	бр	1

Офертното предложение на "ФЪОНИКС Фарма" ЕООД, МЕТРОНИДАЗОЛ ФЛ. 500МГ 100МЛ, с притежател на разрешение за употреба Фрезениус Каби България ЕООД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 10 бр., а не по 1 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 338 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мяр ка	Оконч. opak.
343	J02AC01	Fluconazole	Capsule, hard	200mg	оп	7

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, МЕДОФЛУКОН КАПС.200 МГ X 1, с притежател на разрешение за употреба Medochemie Ltd., Кипър, не е включено в Приложение №2 на ПЛС, към дата 02.12.2017г.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 343 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
344	J02AC01	Fluconazole	Capsule, hard	150mg	оп	3

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ФУНГОЛОН КАПС. 150МГ X 4, с притежател на разрешение за употреба Актавис ЕАД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 4 бр., а не по 3 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 344 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложили в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№7 Мускулно-скелетна система:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Красимир Николаев и Даниела Николова съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
 - ✓ Medochemie Ltd., Кипър;
 - ✓ Fresenius Kabi Austria GmbH, Австрия;
 - ✓ Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Германия;
 - ✓ Pfizer Limited, Обединено Кралство;
 - ✓ Takeda Austria GmbH, Австрия;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираниите лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
370	M03BX01	Baclofen	Tablet	25mg.	оп	50

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, БАКЛОФЕН ТАБЛ. 25МГ X 50, с притежател на разрешение за употреба Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (PL), Полша не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 370 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
375	N01AB08	Sevoflurane	Inhalation vapour, liquid	250ml	бр	1

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, СЕВОРАН ФЛ.250МЛ X 1, с притежател на разрешение за употреба Gedeon Richter Plc., Унгария не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 375 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложили в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№8 Нервна система:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- *Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;*
- *Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;*
- *Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;*
- *Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;*
- *По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;*
- *По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;*
- *Нотариално заверен документ за упълномощаване на Красимир Николаев и Даниела Николова съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;*
- *Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:*

✓ *Тева Фармасютикълс България ЕООД, България;*

- ✓ B. Braun Melsungen AG, Германия;
- ✓ Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия;
- ✓ AstraZeneca UK Ltd, Обединено Кралство;
- ✓ Montavit GmbH, Австрия;
- ✓ Stada Arzneimittel AG, Германия;
- ✓ Фрезениус Каби България ЕООД, България;
- ✓ G. L. Pharma GmbH, Австрия;
- ✓ UCB Pharma SA, Белгия;
- ✓ Актавис ЕАД, България;
- ✓ Gedeon Richter Plc., Унгария;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офериранияте лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярк ^а	Оконч. opak.
380	N01AX10	Propofol	Emulsion for infusion	10 mg/ml 20 ml	оп	1

Офертното предложение на "ФЪОНИКС Фарма" ЕООД, ПРОПОФОЛ АМЛ.1% 20МЛ FRESSENIUS, с притежател на разрешение за употреба Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 5 бр., а не по 1 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 380 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярк ^а	Оконч. opak.
382	N01AX10	Propofol	Emulsion for injection/infusion	10mg/ml 50ml	оп	5

Офертното предложение на "ФЪОНИКС Фарма" ЕООД, ПРОПОФОЛ АМЛ.1% 20МЛ FRESSENIUS, с притежател на разрешение за употреба Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 1 бр., а не по 5 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 382 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярк ^а	Оконч. opak.
392	N02AX52	Tramadol, Paracetamol	Film coated tablet	37,5 mg/ 325 mg	оп	10

Офертното предложение на "ФЪОНИКС Фарма" ЕООД, ПАРАТРАМОЛ ТАБЛ. 37.5/325МГ X 10, с притежател на разрешение за употреба Pharmaceutical Works Polpharma

S.A. (PL), Полша не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 392 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
393	N02BB02	Metamizole sodium	Solution for injection	500 mg/ml- 2 ml	оп	10

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, АМИЗОЛМЕТ АМП. 500МГ/МЛ 2МЛ X10, с притежател на разрешение за употреба Pharma Swiss Ceska Republika s.r.o., Чешка република не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 393 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
415	N06BX03	Piracetam	Film coated tablet	800mg	оп	30

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ПИРАМЕМ 800МГ ТАБЛ. X 90 АК, с притежател на разрешение за употреба Актавис ЕАД, България, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 20 бр., а не по 30 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 415 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложен в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№9 Дихателна система:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Красимир Николаев и Даниела Николова съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република

България с лекарствени продукти, както следва:

- ✓ *Актавис ЕАД, България;*
- ✓ *UCB Pharma GmbH, Германия;*
- ✓ *Chiesi Farmaceutici SpA, Италия;*

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложили в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По ОП№10 Сензорни органи:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- *Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;*
- *Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;*
- *Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;*
- *Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;*
- *По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;*
- *По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;*
- *Нотариално заверен документ за упълномощаване на Красимир Николаев и Даниела Николова съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;*
- *Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:*
 - ✓ *Novartis Pharma GmbH, Германия;*
 - ✓ *Santen Oy, Финландия;*
 - ✓ *Actavis Group PTC ehf., Исландия*

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в

обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
446	S01ED51	Pilocarpine, Timolol	Eye drops, solution	20 mg/5 mg/ml 5 ml	бр	1

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ФОТИЛ СОЛ. 2% 5МЛ, с притежател на разрешение за употреба Santen Oy, Финландия не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 446 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марк а	Оконч. opak.
447	S01ED51	Pilocarpine, Timolol	Eye drops, solution	40 mg/5 mg/ml 5 ml	бр	1

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, ФОТИЛ ФОРТЕ СОЛ. 4% 5МЛ, с притежател на разрешение за употреба Santen Oy, Финландия не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 447 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложен в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№11 Разни медикаменти:

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за среска на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Красимир Николаев и Даниела Николова съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
 - ✓ B. Braun Melsungen AG, Германия;
 - ✓ Bayer Pharma AG, Германия

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следната номенклатура:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярк ^a	Оконч. opak.
455	V03AB15	Naloxone	Solution for injection	0,4mg/ml	оп	amp. x 1 ml

Офертното предложение на "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД, НАЛОКСОН AMP. 0,4МГ/МЛ Х 10/КУТИЯ/, с притежател на разрешение за употреба Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A., Полша не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 455 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "ФЬОНИКС Фарма" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

"СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД

По ОП№1 Храносмилателна система и метаболизъм:

- Потъпнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Потъпнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Потъпнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Иван Начев съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
 - ✓ Gedeon Richter Plc;
 - ✓ Софарма АД;
 - ✓ Warsaw Pharmaceutical Works Poland;
 - ✓ Актавис ЕАД;
 - ✓ Merz Pharmaceuticals GmbH;

- ✓ Novo Nordisk A/S;
- ✓ Mylan Healthcare GmbH;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офериранияте лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярк а	Оконч. opak.
2	A02BC01	Omeprazole	caps.gastr.res.	20mg	оп	28

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, СОПРАЛ капс. 20мг х 28, с притежател на разрешение за употреба Софарма АД, не е включено в Приложение №2 на ПЛС, към дата 02.12.2017г.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 2 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярк а	Оконч. opak.
3	A02BC01	Omeprazole	powd.sol.inf.	40mg	оп	1

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, СОПРАЛ амп. 40мг х 5, с притежател на разрешение за употреба Софарма АД, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 5 бр., а не по 1 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 3 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярк а	Оконч. opak.
10	A03AD02	Drotaverine	sol.inj.	20mg/ml 2ml	оп	25

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, НО-ШПА амп. 40мг 2мл х 25, с притежател на разрешение за употреба Санофи-Авентис България ЕООД не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 10 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярк а	Оконч. opak.
31	A10AD01	Insulin (human)-30% dissolved insulin, 70% isophane insulin	susp.inj.cartr.	100IU/ml 3ml	оп	5

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, НОВОМИКС 30 ПЕНФИЛ фл.3мл x 10, с притежател на разрешение за употреба Novo Nordisk A/S, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 10 бр., а не по 5 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 31 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
33	A10AE05	Insulin detemir	sol.inj.penfill	100U/ml 3ml	оп	5

Офертното предложение на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, ЛЕВЕМИР НМ РЕНГ. фл. 3мл x 10, с притежател на разрешение за употреба Novo Nordisk A/S, е регистрирано в Приложение №2 на ПЛС в окончателна опаковка от 10 бр., а не по 5 бр.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 33 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
46	A12CC02	Magnesium sulfate	sol.inj.	403mg/10ml	оп	10

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, КОРМАГНЕЗИН амп. 400мг 10мл x 10, с притежател на разрешение за употреба Woerwag Pharma GmbH & Co.KG не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 46 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
49	A16AX01	Thioctic acid	sol.inj.	600mg 50ml	оп	5

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, ТИОГАМА ТУРБО-СЕТ фл. 600мг 50мл x 5, с притежател на разрешение за употреба Glaxo Group Ltd, не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 49 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложен в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№2 Кръв и кръвотворни органи:

- **Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;**

- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Иван Начев съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:

- ✓ Warsaw Pharmaceutical Works Poland;
- ✓ Аспен Юрп ГмбХ;
- ✓ Menarini International Operations Luxembourg S.A.;
- ✓ Boehringer Ingelheim International GmbH;
- ✓ Novo Nordisk A/S;
- ✓ Фармалог ЕООД;
- ✓ Софарма АД;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офериранияте лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
52	B01AB01	Heparin	sol.inj.	25000IU	оп	1

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, ХЕПАРИН фл. 25000IU/5ml x1бр, с притежател на разрешение за употреба Warsaw Pharmaceutical Works Poland не е включено в Приложение №2 на ПЛС, към дата 02.12.2017г.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 52 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
63	B01AC16	Eptifibatide	Solution for infusion	0,75mg/ml100 ml	бр	1

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, ИНТЕГРИЛИН фл. 0.75mg/мл x 100мл, с притежател на разрешение за употреба Glaxo Group Ltd, не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 63 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
64	B01AC16	Eptifibatide	Solution for injection	2mg/ml10ml	бр	1

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, ИНТЕГРИЛИН фл. 2mg/мл x 10мл, с притежател на разрешение за употреба Glaxo Group Ltd, не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 64 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
68	B01AD07	Reteplase	Powder and solvent for solution for injection	10IU/10ml x2	оп	2 vials, 2 prefilled syringes, 2 reconstitution devices and 2 needles 19 G I

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, РАПИЛИСИН амп.10IU + разтв.10мл x 2, с притежател на разрешение за употреба Actavis, не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 68 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

по ОП№3 Сърдечно съдова система

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Иван Начев съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:

✓ Gedeon Richter Plc;

- ✓ Софарма АД;
- ✓ Warsaw Pharmaceutical Works Poland;
- ✓ Menarini International Operations Luxembourg S.A.;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
177	C07AB02	Metoprolol tartrate	Solution for injection	1 mg/ml - 5 ml	оп	10

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, МЕТОКОР амп 1мг/мл 5мл х 10бр, с притежател на разрешение за употреба АДИФАРМ ЕАД, не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 177 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложен в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№5 Хормонални препарати за системно приложение, с изключение на полови хормони и инсулин:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Иван Начев съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:

- ✓ KRKA D.D.;

- ✓ Софарма АД;
- ✓ Novo Nordisk A/S;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложен в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По ОП№6 Антиинфекционни продукти за системно приложение:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Иван Начев съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
 - ✓ Pfizer Limited;
 - ✓ Актавис ЕАД;
 - ✓ Антибиотик - Разград АД;
 - ✓ Warsaw Pharmaceutical Works Poland;
 - ✓ KRKA D.D.;
 - ✓ Софарма АД;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Оферираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложен в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По ОП№7 Мускулно-скелетна система:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Иван Начев съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
 - ✓ Pfizer Limited;
 - ✓ Актавис ЕАД;
 - ✓ Антибиотик - Разград АД;
 - ✓ Warsaw Pharmaceutical Works Poland;
 - ✓ KRKA D.D.;
 - ✓ Софарма АД;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офертираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офертираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
364	M03AB01	Suxamethonium	Solution for injection	10 mg/ml - 5 ml	оп.	25

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, ЛИСТЕНОН амп. 1% 5 мл x 5, с притежател на разрешение за употреба Takeda Austria GmbH, не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 364 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
365	M03AC04	Atracurium	Solution for injection	10 mg/ ml 2,5 ml	оп	5

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, ТРАКРИУМ амп. 25мг/2.5мл x 5, с притежател на разрешение за употреба Glaxo Grup Ltd, не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 365 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
366	M03AC04	Atracurium	Solution for injection	10 mg/ ml 5 ml	оп	5

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, ТРАКРИУМ амп. 50мг/5мл x 5, с притежател на разрешение за употреба Glaxo Grup Ltd, не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 366 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Марка	Оконч. opak.
368	M03AC09	Rocuronium bromide	Solution for injection	10 mg/ml-5 ml	оп	10

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, ЕСМЕРОН фл. 50мг 5мл x 10, с притежател на разрешение за употреба N.V Organon, не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 368 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложен в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№8 Нервна система:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;

- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Иван Начев съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:

- ✓ AbbVie Limited;
- ✓ Gedeon Richter Plc;
- ✓ AstraZeneca UK;
- ✓ Софарма АД;
- ✓ Warsaw Pharmaceutical Works Poland;
- ✓ Merz Pharmaceuticals GmbH;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офериранияте лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
378	N01AX03	Ketamine	Solution for injection	50 mg/ml - 10 ml	оп	5

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, КАЛИПСОЛ амп. 50мг/1мл х 10мл х 5, с притежател на разрешение за употреба Gedeon Richter Plc, не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 378 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
387	N01BB52	Lidocaine, Chlorhexidine	Urethral gel	0.25g Lidocain	оп	25

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, КАТЕЖЕЛ гел + лидокаин х 12.5гр х 25, с притежател на разрешение за употреба MONTAVIT AG, не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 387 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
420	N06BX18	Vinpocetine	Solution for infusion	5 mg/ml - 2 ml	оп	10

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, КАВИНТОН амп. 10мг/2мл х 10, с притежател на разрешение за употреба Gedeon Richter Plc, не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 420 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложили в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОП№9 Дихателна система:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Иван Начев съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
 - ✓ AbbVie Limited Софарма АД;
 - ✓ UCB GmbH;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офериранияте лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол, с изключение на следните номенклатури:

	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. opak.
427	R03DA04	Theophylline	tabl.prolong	300mg	оп	50

За офертното предложение "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, ТЕОТАРД тб. 300мг х 50, с притежател на разрешение за употреба Унифарм АД, не са представени документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура 427 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По ОПН№11 Разни медикаменти:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- ~~Попълнен Образец №4 – Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;~~
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;
- По свое усмотрение участникът е представил декларация в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Иван Начев съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:
 - ✓ GE Healthcare AS;
 - ✓ Софарма АД;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офертираните лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офертираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

"ФАРКОЛ" АД

По ОПН№4 Дерматологични продукти:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;

- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Райо Карчев съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:

✓ Купро 94 ООД, България;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офериранияте лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложили в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "ФАРКОЛ" АД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По ОП№6 Антиинфекционни продукти за системно приложение:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническото предложение – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- Нотариално заверен документ за упълномощаване на Райо Карчев съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП;
- Представени са документи за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България с лекарствени продукти, както следва:

✓ Фрезениус Каби България ЕООД, България;

✓ Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия;

след, което направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте лекарствени продукти отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

Офериранияте лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, единична мярка и окончателна опаковка по номенклатури в обособената позиция и подробно описани Приложение №1 към настоящия протокол.

На база горензложеното комисията намира техническото предложение на участника по обособената позиция за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложили в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "ФАРКОЛ" АД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

С това на 23.05.2018г., назначената от възложителя комисия приключи своята работа по разглеждане на техническите предложения на допуснатите участници в процедурата и състави Протокол №2.

На основание чл. 57, ал. 3 от ППЗОП комисията определи дата, час и място на отваряне на ценовите предложения - 30.05.2018г. от 12:00 часа, в заседателната зала на лечебното заведение, за което предприе действия за уведомяване на участниците в процедурата.

КОМИСИЯ:

Председа

[Signature]
тева/

Членове:

Залитено

1.....

[Signature]
/ д-р /

чл. 2 от 3312

2.....

/ д-р /

3.....

/ д-р Диана Вълчева /

4.....

/ маг. фар

Залитено

ва /

5.....

/ Снеж

чл. 2 от 3312

6.....

/ И

Залитено

чл. 2 от 3312

Утвърждавам:

Доп. д-р Тодор Черкезов – Изпълнителен директор на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр. Кърджали

33.05.2018г.