

ПРОТОКОЛ
№ 1

от работата на комисията, назначена за разглеждане и оценка на подадените оферти, подбор и класиране на участниците по обществен поръчка с предмет: „Доставка на лекарствени продукти за нуждите на МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД, гр. София”, открита с Решение № Д-142/29.06.2016 г. на Изпълнителния директор на МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД гр. София

На 09.08.2016 г., в 10:30 часа, в Учебна зала на ДКБ на МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Д-р Любен Русев“ № 1, комисия в състав:

Председател: Зали Таш на МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД,
и членове: Основа от САК;
чл. 2 от ЗЗЛД АЛНП „Свети Наум“ ЕАД;
втора психиатрична клиника на

ЕАД, определена със Заповед Д-154/09.08.2016г. на Изпълнителния директор на МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД (изменена със Заповед Д-171/07.09.2016г. на Изпълнителния директор на МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД) започна своята работа по провеждане на обществената поръчка с горепосочения предмет.

Председателят на комисията получи от деловодителя на МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД шест броя оферти, за което беше съставен приемо - предавателен протокол.

Комисията констатира, че в срока за получаване на оферти, посочен в обявлението за обществената поръчка, 08.08.2016 г., 16:30 ч., са получени следните оферти:

№ по ред	Вх. № на офертата	Дата на подаване	Час на подаване	Наименование на фирмата
1.	№ 948	08.08.2016 г.	08. ²⁵	„Фьоникс Фарма“ ЕООД
2.	№ 951	08.08.2016 г.	10. ³⁵	„Софарма Трейдинг“ АД
3.	№ 952	08.08.2016 г.	11. ²⁰	„Медофарма“ ЕООД
4.	№ 953	08.08.2016 г.	11. ³⁰	„Търговска лига национален аптекен център“ АД
5.	№ 954	08.08.2016 г.	13. ⁵⁸	„Стинг“ АД
6.	№ 955	08.08.2016 г.	14. ³⁰	„Б. Браун Медикал“ ЕООД

Няма оферти получени след крайния срок за получаване на оферти.

Преди отваряне на офертите членовете на комисията подписаха декларации по чл. 103, ал. 2 от ЗОП.

Комисията установи, че решението за откриване на поръчката и обявлението за поръчката са публикувани на 01.07.2016г. в регистъра за обществени поръчки на АОП и на същата дата цялата документация по обществената поръчка е качена на Профила на купувача на Възложителя, като е осигурен достъп до документацията на всички заинтересовани лица.

ОТВАРЯНЕ НА ОФЕРТИТЕ

На определения ден и час за отваряне на офертите не се явиха участници в процедурата или техни упълномощени представители, нито представители на средствата за масово осведомяване, за да присъстват при отваряне на постъпилите оферти.

Комисията отвори по реда на постъпване запечатаните непрозрачни опаковки и оповести тяхното съдържание, включително предложенията на участниците по показателя за оценка на офертите. Предложенията на участниците по показателя за оценка са обективирани в Приложение № 1 към настоящия протокол - „Ценови предложения на участниците”.

Техническите и ценовите предложения на участниците бяха подписани от трима от членовете на комисията. С извършване на горното приключи публичната част от заседанието на комисията.

РАЗГЛЕЖДАНЕ НА ТЕХНИЧЕСКИТЕ И ЦЕНОВИТЕ ПРЕДЛОЖЕНИЯ НА УЧАСТНИЦИТЕ

Комисията продължи своята работа с разглеждане на техническите и ценовите предложения на участниците. Бяха проведени закрити заседания на 10.08.2016г., 18.08.2016г. и 19.08.2016г.

1. По отношение на офертата на „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД, ЕИК: 202383623, комисията констатира следното: дружеството е подало оферта за участие по обособени позиции № 4, 5, 7, 11, 12, 16, 17, 18, 22, 23, 24, 25, 26, 30, 33, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 55, 56, 58, 60, 62, 63, 64, 65, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 77, 79, 82, 86, 87, 88, 94, 106, 107, 109, 110, 111, 118, 119, 127, 128, 129, 133, 134, 136, 140, 141, 142, 144, 145, 147, 149, 150, 158, 159, 160, 161, 162, 163, 164, 166, 167, 169, 171, 172, 175, 178, 179, 184, 186, 187, 188, 190, 193, 194, 196, 197, 198, 199, 200, 201, 202, 204, 206, 209, 210, 211, 212, 213, 217, 218, 219, 220, 222, 224, 225, 227, 228, 230, 231, 232, 237, 238, 241, 248, 249, 250, 251, 253, 256, 257, 258, 259, 260, 261, 262, 265, 266, 267, 268, 270, 271, 272, 273, 274, 275, 276, 277, 278, 279, 280, 281, 282, 283, 284.

Комисията констатира липсващи документи или несъответствия по следните обособени позиции:

По Обособена позиция № 210 "Pentoxifylline", комисията установи че в техническата оферта не са приложени документи от притежателя на разрешението за употреба КРКА, така както изисква възложителят в раздел трети „Съдържание на офертите и подаване на оферти”, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка, който гласи:

Възложителят изисква представянето на документ за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба или от производител или от официален представител на производител - договор между тях, пълномощно, декларация по Образец № 2А или еквивалентен документ, който отговаря на следните условия:

- Да бъде на името на участника за конкретната процедура.
- Да е издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай, че документа е издаден от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на документ, удостоверяващ представителната им власт е задължително.
- Задължително да съдържа списък на лекарствените продукти, за които се отнася.
- Изрично да гарантира количествата на лекарствените продукти, за които се отнася, за целия срок на изпълнение на настоящата поръчка.

Техническото предложение на участника по обособената позиция не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособената позиция, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в раздел III, 1. 1 на обявлението за обществената поръчка, както и в документацията за обществената поръчка.

По Обособена позиция № 219 „Propofol“ – Към техническото предложение на участника е приложено разрешение за употреба, което е с изтекъл срок на валидност /изтекъл през 2011 г./. Приложено е и заявление до ИАЛ, с което е поставено началото на съответната административна процедура за подновяване на разрешителното за употреба на 25.05. 2011 г. и декларация, че продукта е в процедура по подновяване на разрешителното от „Фрезениус Каби България“ ЕООД, но не и документи, които да удостоверяват, че продуктът е разрешен за употреба или че за предлагането му на пазара е приложима разпоредбата на чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ.

По Обособена позиция 220 „Propofol“ – Към техническото предложение е приложено разрешение за употреба, което е с изтекъл срок на валидност /изтекъл през 2011 г./. Приложено е и заявление до ИАЛ, с което е поставено началото на съответната административна процедура за подновяване на разрешителното за употреба на 25.05. 2011 г. и декларация, че продукта е в процедура по подновяване на разрешителното от „Фрезениус Каби България“ ЕООД, но не и документи, които да удостоверяват, че продуктът е разрешен за употреба или че за предлагането му на пазара е приложима разпоредбата на чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ.

По Обособена позиция 225 „Piracetam“ – Към техническото предложение е приложено разрешение за употреба, което е с изтекъл срок на валидност през 2015г.

Относно наличието на валидни разрешения за употреба на продуктите по обособени позиции 219, 220 и 225 комисията извърши служебно проверка на информация, която е публично достъпна в следните национални бази данни:

1. В ИАЛ в регистъра на лекарствените продукти, разрешени за употреба в Република България и установи, че предлаганите продукти притежават валидни разрешения за употреба;

2. В ПЛС, приложение № 2 и установи, че предлаганите продукти са включени в списъка, като последната промяна в списъка за тези продукти по обособени позиции 219 и 220 е от месец юли 2015 г., а за продукта по обособена позиция 225 – от 16.12.2014 г.

На основание чл. 54, ал. 13 от ПЗОП комисията реши да изиска от ИАЛ да бъдат предоставени безвъзмездно заверени копия от последните по време издадени разрешения за употреба на лекарствените продукти предложени от участника, за територията на Република България и/или други документи, които удостоверяват, че продуктите са разрешени за употреба на територията на страната.

По Обособена позиция № 249 „Sulfamethoxazole/Trimethoprim”– Съгласно раздел четвърти от документацията за обществената поръчка цените, вписани в ценовото предложение на всеки участник подлежат на проверка като се ползват регистрите и списъците на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти (Съвета), публикувани на интернет страницата на Съвета към датата на подаване на офертите. В случай, че има предложена цена, която е по-висока от максимално допустимата цена за опаковка на лекарствен продукт, елемент от обособена позиция, то предложението на Участника за тази позиция не се приема и не подлежи на по-нататъшно разглеждане, оценка и класиране.

Комисията като извърши проверка установи, че в ПЛС е включен продукт Тримезол с пределна цена от 2.10 лева за една опаковка от 20 таблетки, т.е. с пределна цена за един брой таблетка 0,105 лева. Участникът предлага продукт с търговско наименование Суметролим на цена от 2,53 лева за една опаковка от 20 таблетки и цена за един брой таблетка 0, 1265 лева, която е по-висока от пределната цена.

Ценовото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, определени с раздел първи „Изисквания към лекарствените продукти, т. 2, изречение трето от Техническата спецификация (Офертната цена на предлаганите лекарствени продукти не може да бъде по-висока от пределната цена на съответното лекарство, утвърдена от Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти към МЗ) и в документацията, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по тази обособена позиция, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.

По всички останали обособени позиции техническите и ценовите предложения на участника отговарят на изискванията на възложителя.

2. По отношение на офертата на „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД, ЕИК: 103267194, комисията констатира следното: дружеството е подало оферта за участие по обособени позиции № 1 ,2 , 3 , 4, 5, 6, 11, 14 15, 16, 17, 18, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 43, 44, 45, 46, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 67, 68,69, 70, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 77, 78, 79, 81, 82, 83, 84, 85, 86, 87, 88, 89,90,91, 92, 94, 95, 98, 99, 100, 101,106, 107, 108, 109, 110, 111, 112, 113, 114, 116, 117, 118, 119, 120, 121, 122, 124, 126, 129, 135, 136, 137, 138, 140, 141, 142, 144, 148, 150, 151, 152, 153, 154, 155, 156, 157, 158, 159, 160, 161, 162, 163, 164, 165, 166, 167,168, 170, 171, 174, 175, 176, 177, 178, 179, 180, 181, 182, 183, 184, 189, 190, 192, 193, 194, 195, 196, 197, 198, 199, 200, 201, 202, 203, 204, 205, 206, 207, 208, 209, 210, 211, 212, 213, 214, 215, 216, 217, 218,220,221, 223, 224, 225, 226, 227, 229, 230, 231, 232,233, 235, 236, 237, 238, 239, 240, 244, 245, 246, 247,249, 250, 251, 253, 254, 255, 257, 258, 259, 260, 261, 262, 263, 264, 267, 268, 269, 270, 271, 272, 273, 274, 275, 276, 277, 278, 279, 280,281, 282, 283, 284, 285.

Комисията констатира липсващи документи или несъответствия по следните обособени позиции:

По Обособена позиция 2 „Famotidine” – предлаганата от участника цена за една таблетка от лекарствения продукт КВАМАТЕЛ тб. 40мг x 14 в размер на 0,2048 лева без ДДС превишава пределната за идентичен продукт в ПЛС Приложение 2, която е 0,12 лева без ДДС за една таблетка КВАМАТЕЛ тб. 40мг x 14.

Ценовото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, определени с раздел първи „Изисквания към лекарствените продукти, т. 2, изречение трето от Техническата спецификация (Офертната цена на предлаганите лекарствени продукти не може да бъде по-висока от пределната цена на съответното лекарство, утвърдена от Националния съвет по цени и реинбурсиране на лекарствените продукти към МЗ) и в документацията, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по тази обособена позиция, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.

По Обособена позиция 16 „Amiodarone” – в техническото предложение липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба „Санофи Авентис България” ЕООД, както изисква възложителят в раздел трети Съдържание на офертите и подаване на оферти, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 16, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.

По Обособена позиция 22 „Amikacin” – участникът предлага да доставя продукт ОСПАМОКС гран. 250мг/5мл x 60мл. Възложителят с техническата спецификация е определил следните изисквания за тази позиция: лекарствен продукт в друга лекарствена форма:

J01GB06	Amikacin	solution for injection/ infusion	250 mg/ml - 2 ml	mg
---------	----------	----------------------------------	------------------	----

Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 22, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в обявлението за обществена поръчка и в документацията за обществената поръчка. Участникът не предлага изискуемия от възложителя продукт.

Обособена позиция 26 „Amisulprid” – в техническото предложение липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба Санофи-Авентис България ЕООД, както изисква възложителят в раздел трети Съдържание на офертите и подаване на оферти, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 26, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.

Обособена позиция 28 „Clopidogrel/ Acetylsalicylic acid” – в техническото предложение липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба Санофи Фарма, както изисква възложителят в раздел трети Съдържание на офертите и подаване на оферти, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага

участника за отстраняване по обособена позиция 28, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка!

Обособена позиция 38 „Clarithromycin” – в техническото предложение липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба Medochemie Ltd., както изисква възложителят в раздел трети Съдържание на офертите и подаване на оферти, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. **Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 38, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.**

Обособени позиции 55 „Clozapine” и 56 „Clozapine” – в техническите предложения липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба Новартис Фарма, както изисква възложителят в раздел трети „Съдържание на офертите и подаване на оферти”, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. **Техническото предложение по обособените позиции не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособени позиции 55 и 56, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.**

Обособена позиция 67 „Dexamethasone” – в техническото предложение липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба Актавис ЕАД, както изисква възложителят в раздел трети Съдържание на офертите и подаване на оферти, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. **Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 67, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.**

Обособена позиция 68 „Dexamethasone; Tobramycin” и 70 „Tobramycin / Dexamethasone”– в техническите предложения по обособените позиции липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба Алкон България ЕООД, както изисква възложителят в раздел трети „Съдържание на офертите и подаване на оферти”, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. **Техническото предложение по обособените позиции не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 68 и 70, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.**

Обособена позиция 71 „Drotaverine” и 74 „Enoxaparin sodium”– в техническите предложения по обособените позиции липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба Санофи Авентис България ЕООД (поз.71) и Санофи Авентис Франция (поз. 74), както изисква възложителят в раздел трети Съдържание на офертите и подаване на оферти, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за

обществената поръчка. Техническото предложение по обособените позиции не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 71 и 74, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.

Обособена позиция 81 "Aripiprazole" – в техническото предложение има само предложение за изпълнение на поръчката, изготвено по образец. Липсват валидно разрешение за употреба на продукта или удостоверение за регистрация, издадено по реда на ЗЛПХМ или по реда на Регламент /ЕО/ № 726/2004 на Европейския парламент и Съвета и документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба, както изисква възложителят в раздел трети „Съдържание на офертите и подаване на оферти“, т. 1.2., буква „б“ абзац първи и трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 81, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.

Обособена позиция 89 „Flupentixol dihydrochloride“– участникът предлага да доставя продукт ДЕАНКСИТ тб. х 100 с код N06CA02. Възложителят с техническата спецификация е определил следните изисквания за тази позиция:

89	N05AF01	Flupentixol dihydrochloride	film-coated tablets	0,5	mg
----	---------	-----------------------------	---------------------	-----	----

В ИЛС Приложение 2 е включен следния лекарствен продукт:

FLUANXOL, Film-coated tablet, 0.5, mg, Pack: 100
(Lundbeck Export A/S, Дания)
N05AF01 Flupentixol 6 mg

Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 89, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в обявлението за обществена поръчка и в документацията за обществената поръчка и предлага продукт с АТС-код различен от изискуемия.

Обособена позиция 91 „Flumazenil“ – в техническото предложение липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба Рош България ЕООД, както изисква възложителят в раздел трети „Съдържание на офертите и подаване на оферти“, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 91, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.

Обособена позиция 109 „Gabapentin“, 110 „Gabapentin“ и 111 „Gabapentin“ – в техническото предложение липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба Woerwag Pharma GmbH, както

изисква възложителят в раздел трети „Съдържание на офертите и подаване на оферти”, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. **Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 109, 110 и 111, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.**

Обособена позиция 124 "Imipenem / Cilastatin"– Към техническото предложение е приложено разрешение за употреба, което е с изтекъл срок на валидност през 2014 г.

Относно наличието на валидно разрешение за употреба на продукта по обособена позиция 124 комисията извърши служебно проверка на информация, която е публично достъпна в следните национални бази данни:

1. В ИАЛ в регистъра на лекарствените продукти, разрешени за употреба в Република България и установи, че предлагания продукт притежава валидно разрешение за употреба;
2. В ПЛС, приложение № 2 и установи, че предлагания продукт е включен в списъка, като последната промяна в списъка за тези продукти е от 02.11.2015 г.

На основание чл. 54, ал. 13 от ПЗООП комисията реши да изиска от ИАЛ да бъде предоставено безвъзмездно заверено копие от последното по време издадено разрешение за употреба на лекарствения продукт предложен от участника, за територията на Република България и/или други документи, които удостоверяват, че продукта е разрешен за употреба на територията на страната.

Обособена позиция 129 "Saccharated Iron Oxid" – в техническото предложение липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба Фармалог ЕООД, както изисква възложителят в раздел трети Съдържание на офертите и подаване на оферти, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. **Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 129, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.**

Обособена позиция 135 „Ketoprofen"– в техническото предложение липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба Санофи Авентис България ЕООД, както изисква възложителят в раздел трети Съдържание на офертите и подаване на оферти, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. **Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 135, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.**

Обособена позиция 153 „Levetiracetam" – в техническото предложение липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба Sigillata Limited, както изисква възложителят в раздел трети „Съдържание на офертите и подаване на оферти”, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка.

Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 153, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.

Обособена позиция 168 „Donepezil” – Участникът предлага следния лекарствен продукт

ОбП	Търговско наименование	ед. цена за капсула	обща цена
168	АРИСЕПТ тб. 5мг x 28	1,5185	15,19

В ПЛС е включен следния продукт:

Лекарствен продукт, притежател на разрешение за употреба	АТС	INN	DDD	Цена търговец на едро
<u>DONECEPT, Film-coated tablet, 5, mg,</u> <u>Пак: 30 (Активис ЕАД, България)</u>	N06DA02	Donepezil	7.5 mg	15.49

Предлаганата от участника цена за една таблетка от лекарствения продукт без ДДС превишава пределната за идентичните продукти в ПЛС Приложение 2.

Ценовото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, определени с раздел първи „Изисквания към лекарствените продукти”, т. 2, изречение трето от Техническата спецификация (Офертната цена на предлаганите лекарствени продукти не може да бъде по-висока от пределната цена на съответното лекарство, утвърдена от Националния съвет по цени и реинбурсиране на лекарствените продукти към МЗ) и в документацията, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по тази обособена позиция, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.

Обособена позиция 171 „Clopidogrel” – Към техническото предложение е приложено разрешение за употреба, което е с изтекъл срок на валидност през 2014 г.

Относно наличието на валидно разрешение за употреба на продукта по обособена позиция 171 комисията извърши служебно проверка на информация, която е публично достъпна в следните национални бази данни:

1. В ИАЛ в регистъра на лекарствените продукти, разрешени за употреба в Република България и установи, че предлагания продукт притежава валидно разрешение за употреба;
2. В ПЛС, приложение № 2 и установи, че предлагания продукт е включен в списъка, като последната промяна в списъка за продукта е от 02.08.2016 г.

На основание чл. 54, ал. 13 от ППЗОП комисията реши да изиска от ИАЛ да бъде предоставено безвъзмездно заверено копие от последното по време издадено разрешение за употреба на лекарствения продукт предложен от участника, за територията на Република България и/или други документи, които удостоверяват, че продуктът е разрешен за употреба на територията на страната.

Обособена позиция 199 „Oxcarbazepine” и 200 „Oxcarbazepine” – в техническото предложение по обособените позиции липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешителното за употреба Новартис Фарма,

както изисква възложителят в раздел трети „Съдържание на офертите и подаване на оферти”, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. **Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособени позиции 199 и 200, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.**

Обособена позиция 250 „Suxamethonium” - в техническото предложение липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба Nyscomed Austria Gmbh, както изисква възложителят в раздел трети „Съдържание на офертите и подаване на оферти”, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. **Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 250, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.**

Обособена позиция 272 „Valproic acid”, 273 „Valproic acid”, 274 „Valproic acid”, 277 „Valproic acid” и 279 „Sodium Valproate”- в техническото предложение по обособените позиции липсват документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешението за употреба Санофи Авентис България ЕООД, както изисква възложителят в раздел трети „Съдържание на офертите и подаване на оферти”, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. **Техническото предложение по обособените позиции не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособена позиция 272, 273, 274, 277 и 279, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.**

Обособена позиция 285 „Water for injection” – Участникът предлага следния лекарствен продукт

ОбП	Търговско наименование	ед. цена	обща цена
285	СТЕРИЛИЗИРАНА ВОДА амп. 10мл x 1	0,6500	325,00

В ПЛС е включен следния продукт:

Позитивен лекарствен списък, Приложение № 2

Лекарствен продукт, притежател на разрешение за употреба	на за АТС	INN	Цена DDD търговец на едро	Реф. ст DDD	Ст-ст на оп. за база реф. ст-ст
<u>Aqua ad Iniectionabilia,</u> <u>Solution for injection,</u> <u>10, ml, Pack: 20 (B.</u> <u>Braun Melsungen AG,</u> <u>Германия)</u>	V07AB00	Water for injection	1 mg 4.97	0.00225	0.45

Предлаганата от участника цена за единица мярка от лекарствения продукт без ДДС превишава пределната за идентичния продукт в ПЛС, Приложение 2.

Ценовото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, определени с раздел първи „Изисквания към лекарствените продукти“, т. 2, изречение трето от Техническата спецификация (Офертната цена на предлаганите лекарствени продукти не може да бъде по-висока от пределната цена на съответното лекарство, утвърдена от Националния съвет по цени и реинбурсиране на лекарствените продукти към МЗ) и в документацията, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по тази обособена позиция, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.

По всички останали обособени позиции техническите и ценовите предложения на участника отговарят на изискванията на възложителя. ;

3. По отношение на офертата на МЕДОФАРМА ЕООД, ЕИК: 121578346. Участникът подава оферта за обособени позиции № 22, 26, 41, 44, 47, 72, 82, 185, 224, 237, 238 и 281.

Техническите и ценовите предложения на участника по всички обособени позиции съответстват на изискванията на възложителя.

4. По отношение на офертата на „ТЪРГОВСКА ЛИГА НАЦИОНАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР“ АД, ЕИК: 030276307, комисията констатира следното: дружеството е подало оферта за участие по обособени позиции № 26, 30, 38, 41, 42, 46, 47, 61, 64, 65, 73, 75, 76, 77, 82, 84, 116, 119, 135, 141, 142, 146, 149, 171, 211, 232, 243, 247, 251, 253, 267, 270 и 271.

Комисията констатира липсващи документи по обособена позиция 119 „Insulin Human“ в техническата оферта не са приложени документи за количествата, които ще бъдат осигурени на участника от притежателя на разрешителното за употреба Eli Lilly Nederland B.V, така както изисква възложителят в раздел трети „Съдържание на офертите и подаване на оферти“, т. 1.2., буква „б“ абзац трети от Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка .

Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по тази обособена позиция, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.

По всички останали обособени позиции техническите и ценовите предложения отговарят на изискванията на възложителя.

5. По отношение на офертата на „СТИНГ“ АД, ЕИК: 116584586, комисията констатира следното: дружеството е подало оферта за участие по обособени позиции № 4, 5, 25, 44, 48, 62, 64, 70, 118, 186, 188, 217, 251, 268, 281 и 282.

Към техническите предложения не са приложени:

1. Разрешителни за употреба на предлаганите продукти по обособени позиции 4, 25, 44, 48, 62, 64, 70, 118, 186, 188, 217, 251, 281 и 282.

2. документи от притежателя на разрешителното за употреба за обособени позиции 4, 5, 25, 44, 48, 62, 64, 70, 118, 186, 217, 251, 281 и 282, така както изисква възложителят в раздел трети Съдържание на офертите и подаване на оферти, т. 1.2., буква „б“ абзац трети Указанията за подготовка на офертата от документацията за обществената поръчка. Техническото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по обособени позиции 4, 5, 25, 44, 48, 62, 64, 70, 118, 186, 217, 251, 281 и 282, тъй като участникът не е изпълнил условия, посочени в документацията за обществената поръчка.

От друга страна по отношение на ценовото предложение за обособена позиция 5 „Ademetionine“, комисията констатира, че участникът предлага Transmetil, Powder and solvent for solution for injection, 500, mg, Pack: 5 на цена за един брой флакон от 7,27 без ДДС за оферирания продукт. В позитивния лекарствен списък, Приложение 2 е включен следния продукт Transmetil, Powder and solvent for solution for injection, 500, mg, Pack: 5 (Mylan Healthcare GmbH, Германия) 32,57 за една опаковка, т.е. 6,51 лева за един брой флакон. Предлаганата от участника цена е по-висока от пределната. Ценовото предложение не е изготвено в съответствие с изискванията на възложителя, определени с раздел първи „Изисквания към лекарствените продукти“, т. 2, изречение трето от Техническата спецификация (Офертната цена на предлаганите лекарствени продукти не може да бъде по-висока от пределната цена на съответното лекарство, утвърдена от Националния съвет по цени и реинбурсиране на лекарствените продукти към МЗ) и в документацията, поради което на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП комисията предлага участника за отстраняване по тази обособена позиция и по гореизложените съображения, тъй като участникът не е изпълнил условие, посочено в документацията за обществената поръчка.

Относно наличието на валидно разрешение за употреба на продукта по обособена позиция 188 „Metamizole sodium“ комисията извърши служебно проверка на информация, която е публично достъпна в следните национални бази данни:

1. В ИАЛ в регистъра на лекарствените продукти, разрешени за употреба в Република България и установи, че предлагания продукт притежава валидно разрешение за употреба;
2. В ПЛС, приложение № 2 и установи, че предлагания продукт е включен в списъка, като последната промяна в списъка за този продукт е от 16.02.2014г.

На основание чл. 54, ал. 13 от ППЗОП комисията реши да изиска от ИАЛ да бъде предоставено безвъзмездно заверено копие от последното по време издадено разрешение за употреба на лекарствения продукт предложен от участника, за територията на Република България и/или други документи, които удостоверяват, че продукта е разрешен за употреба на територията на страната.

Техническото и ценовото предложение на участника, по обособена позиция № 268, съответстват на изискванията на възложителя.

6. По отношение на офертата на „Б. БРАУН МЕДИКАЛ“ ЕООД, ЕИК: 175016820, комисията констатира следното: дружеството е подало оферта за участие за обособени позиции № 9, 10, 12, 13, 19, 20, 21, 80, 95, 96, 101, 103, 104, 114, 115, 130, 131, 132, 177, 186, 214, 215, 219, 220, 222, 234, 235, 242, 243, 244, 245, 246 и 285

Техническите и ценовите предложения по всички обособени позиции съответстват на изискванията на възложителя.

При разглеждане на офертите по Обособена позиция 204 „Thiamine hydrochloride (Vitamin B1)/ Pyridoxine hydrochloride (Vitamin B6)/ Cyanobalamin (Vitamin B12)” комисията констатира, че в Позитивния лекарствен списък (ПЛС), Приложение 2 няма нито един продукт, който да съответства на изискванията на възложителя, които са определени с Техническата спецификация от документацията на обществената поръчка за обособена позиция № 204.

Обществената поръчка е открита с Решение № Д-142/29.06.2016 г. на Изпълнителния директор на МБАЛНП „Свети Наум” ЕАД. В т. 2 на Техническата спецификация за обществената поръчка възложителят е включил следните изисквания:

„2. Лекарствените продукти следва да бъдат с държавна регулирана цена, съгласно чл. 261а, ал. 1 от ЗЛПХМ. Те следва да бъдат включени в Позитивния лекарствен списък, актуален към датата на подаване на офертата.“

Комисията извърши проверка на 07.09.2016г. в ПЛС, Приложение 2 и установи, че в ПЛС Приложение № 2 не е включен нито един лекарствен продукт с АТС-код А11DB и Международно непатентно наименование /INN/Thiamine hydrochloride (Vitamin B1)/Pyridoxine hydrochloride (Vitamin B6)/Cyanobalamin (Vitamin B12), каквото изискване е заложил възложителя в Техническата спецификация.

Комисията извърши проверка и в архива на регистрите, достъпни в xls формат на страницата на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти в Интернет, при която установи следните записи в ПЛС, Приложение 2, които са относими към предмета на обособена позиция 204 от настоящата обществена поръчка:

АТС-код	INN	Наименование на лекарственния продукт	Лекарствена форма	Количество на активното лекарствено вещество		Окончателна опаковката	Притежател на разрешението за употреба
A11DB	Thiamine, Pyridoxine Cyanobalamin	Bevit forte	Film coated tablet	100 mg/200 mg	200 mg	20	G. L. Pharma GmbH, Австрия

Допълнителна информация			Статус	Идентификатор на ЛП
№/дата на решението	Дата на настъпили промени в обстоятелствата	Дата на настъпили промени в обстоятелствата във връзка с ПМС 196/2012 г., ДВ, бр. 68 от 04.09.2012 г.		

02.07.2016	№ 20/ 15.07.2009; № 102/ 20.09.2010; № 238/04.11.2011; НСР-9508/09.06.2016	08.09.2012	Заличен	4053
------------	--	------------	---------	------

За обособена позиция 204 са подадени 2 оферти, съответно от Софарма трейдинг АД и Фьоникс Фарма ЕООД:

№ по ред	Вх. № на офертата	Дата на подаване	Наименование на фирмата
1.	№ 948	08.08.2016 г.	„Фьоникс Фарма” ЕООД
2.	№ 951	08.08.2016 г.	„Софарма Трейдинг” АД

Комисията счита, че офертите на „Фьоникс Фарма” ЕООД и „Софарма Трейдинг” АД за обособена позиция 204 съответстват на всички останали изисквания на възложителя, с изключение на описаните по-горе в т. 2 на Техническата спецификация, като несъответствието се изразява в следното:

1. предлаганите продукти не са включени в ПЛС, Приложение 2 актуален към датата на подаване на офертата и
2. лекарствените продукти не са с държавна регулирана цена.

Комисията установи, че след датата на откриването на обществената поръчка за обособена позиция 204 е настъпила съществена промяна в обстоятелствата, в резултат на която след 02.07.2016 г. за потенциалните участници е било обективно невъзможно да представят оферти, които да съдържат предложение за доставка на продукти по тази обособена позиция и които да отговарят на всички изисквания на възложителя, тъй като с решение на компетентен държавен орган е извършена промяна в ПЛС, Приложение 2 като е бил заличен единствения лекарствен продукт, който е съответствал на всички изисквания на възложителя. Промяната е поставила потенциалните участници в невъзможност да предложат и генерично еквивалентни лекарствени продукти на включените в Позитивния лекарствен списък – Приложение 2, като в тези случаи възложителят изисква предложената цена да не надвишава референтната на съответния еквивалентен продукт от ПЛС - Приложение 2 (т.2, изречение последно от Техническата спецификация).

В резултат на настъпилата промяна в обстоятелствата, комисията счита, че е обективно невъзможно да бъде определен изпълнител и да бъде сключен договор за възлагане на обществената поръчка по обособена позиция 204. Комисията предлага обществената поръчка по обособена позиция № 204, да бъде прекратена, на основание чл. 110, ал. 1, т. 8 от ЗОП.

Комисията установи, че няма подадени оферти за следните обособени позиции: 8, 93, 97, 102, 105, 123, 125, 139, 143, 173, 191 и 252. Комисията предлага на Възложителя обществената поръчка по посочените обособени позиции да бъде прекратена, на основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП.

Комисията предлага на Възложителя обществената поръчка по обособени позиции № 2, 28, 67, 68, 70, 81, 89, 91, 153 и 168, да бъде прекратена, на основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, защото всички оферти, които са представени по обособените позиции не отговарят на условията за представяне.

Настоящият протокол се състави и подписа на 07.09.2016г.

Комисия:

1.

Замечки

2.

на осъждане

3.

4.

чл. 2 от ЗЗПД

5.