

# МБАЛ „ЮЛИЯ ВРЕВСКА“ - БЯЛА ЕООД

7100 Бяла, обл. Русе, ул. "Васил Левски" № 62, тел. 0817/ 71244, факс 0817/ 73504

## ПРОТОКОЛ № 1

На 21.06.2021 г. в 11:30 ч. в сградата на Многопрофилна болница за активно лечение „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД се проведе заседание на комисия, назначена със Заповед № **ВКИ- 10/21.06.2021** на Прокуриста на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД със задача да разгледа, оцени и класира подадените оферти на участниците и да проведе електронен търг по процедура по вътрешен конкурентен избор за възлагане на обществена поръчка по покана с Изх. № **566 /09.06.2021** с предмет: „*Доставка на лекарствени продукти по Обособена позиция № 2 за нуждите на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД по Рамково споразумение № РД-11-158 от 26.03.2021г.*“

### **Комисията е в състав:**

#### **Председател:**

Яница Дякова – Юрисконсулт на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД;

#### **Членове:**

Тодор Ангелов – Главен счетоводител на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД;

Д-р Петя Петрова-Обретенкова – Началник ОХД на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД.

На заседанието взеха участие председателят и всички редовни членове на комисията. Нямаше пречки за провеждане на заседанието. Комисията пристъпи към работа.

### **I. Списък на предложенията на участниците в процедурата за възлагане на обществена поръчка, по реда на тяхното подаване в Електронната система.**

Комисията отвори процедурата в подраздел „Процедури в процес на оценка“ в Електронната система и констатира, че в определения срок за подаване на предложения (до 18.06.2021г.) са постъпили предложения от 10 (десет) участника, както следва:

1. Предложение с № **O17396** подадено от **"ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД** за обособена позиция № 2 на 09.06.2021 в 16:22 ч.
2. Предложение с № **O17442** подадено от **"СОЛОМЕД" ЕООД** за обособена позиция № 2 на 10.06.2021 в 10:09 ч.
3. Предложение с № **O17455** подадено от **"ДАНСОН-БГ" ООД** за обособена позиция № 2 на 10.06.2021 в 11:43 ч.
4. Предложение с № **O17479** подадено от **"ФАРКОЛ" АД** за обособена позиция № 2 на 10.06.2021 в 13:30 ч.
5. Предложение с № **O17504** подадено от **"Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД** за обособена позиция № 2 на 10.06.2021 в 14:33 ч.
6. Предложение с № **O17535** подадено от **"ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД** за обособена позиция № 2 на 10.06.2021 в 16:50 ч.
7. Предложение с № **O17619** подадено от **"МЕДОФАРМА" ЕООД** за обособена позиция № 2 на 12.06.2021 в 16:45 ч.
8. Предложение с № **O17669** подадено от **"СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД** за обособена позиция № 2 на 14.05.2021 в 12:42 ч.
9. Предложение с № **O17707** подадено от **"ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД** за обособена позиция № 2 на 14.06.2021 в 21:54 ч.
10. Предложение с № **O17772** подадено от **"МЕДЕКС" ООД** за обособена позиция № 2 на 16.06.2021 в 15:24 ч.

### **II. Публично отваряне на регистрираните в Електронната система предложения на участниците.**

Председателят на комисията отвори постъпилите предложения чрез Електронната система по реда на тяхното подаване и установи, че във всяко едно от тях се съдържат и трите

форми, които се генерират от Електронната система, а именно: Заявление за участие, Техническо предложение и Предлагани ценови параметри. При отварянето на всяка оферта председателят на комисията отвори и съдържащите се в нея Заявления за участие и Технически предложения, комисията се увери, че Ценовите предложения са заключени и не могат да бъдат отворени на този етап от процедурата.

### **III. Разглеждане на документите по чл. 39, ал. 2 от ПЗОП, за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.**

#### **1. Разглеждане документите представени от "ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД по обособена позиция № 2 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.**

В съответствие с изискванията на възложителят участникът е попълнил формата „Заявление за участие“, съдържаща се в Електронната система, към която е приложен файл в архивен формат, съдържащ електронно подписан ЕЕДОП.

Комисията установи, че форматът, в който е предоставен електронния ЕЕДОП не позволява редактиране на неговото съдържание. Представеният ЕЕДОП е подписан от управителя на дружеството с приложена декларация по чл. 54, ал. 2 от ЗОП

След извършената проверка, Комисията констатира, че са представени всички необходими документи от участника. Същият отговаря на изискванията на Възложителя за лично състояние и е налице съответствие с критериите за подбор. Участникът е посочил, че е вписан в Регистъра на търговците на едро и притежава валидно Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата.

#### **2. Разглеждане документите представени от "СОЛОМЕД" ЕООД по обособена позиция № 2 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.**

В съответствие с изискванията на възложителят участникът е попълнил формата „Заявление за участие“, съдържаща се в Електронната система, към която е приложен файл в архивен формат, съдържащ електронно подписан ЕЕДОП.

Комисията установи, че форматът, в който е предоставен електронния ЕЕДОП не позволява редактиране на неговото съдържание. Представеният ЕЕДОП е подписан от Управител на дружеството, за които е приложена декларация по смисъла на чл. 54, ал. 2 и 3 от ЗОП.

След извършената проверка, Комисията констатира, че са представени всички необходими документи от участника. Същият отговаря на изискванията на Възложителя за лично състояние и е налице съответствие с критериите за подбор. Участникът е посочил, че е вписан в Регистъра на търговците на едро и притежава валидно Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата.

#### **3. Разглеждане документите представени от "ДАНСОН-БГ" ООД по обособена позиция № 2 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.**

В съответствие с изискванията на възложителят участникът е попълнил формата „Заявление за участие“, съдържаща се в Електронната система, към която е приложен файл в архивен формат, съдържащ електронно подписан ЕЕДОП.

Комисията установи, че форматът, в който е предоставен електронния ЕЕДОП не позволява редактиране на неговото съдържание. Представеният ЕЕДОП е подписан от Управителя на дружеството.

След извършената проверка, Комисията констатира, че са представени всички необходими документи от участника. Същият отговаря на изискванията на Възложителя за лично състояние и е налице съответствие с критериите за подбор. Участникът е посочил, че е вписан в Регистъра на търговците на едро и притежава валидно Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата.

#### **4. Разглеждане документите представени от "ФАРКОЛ" АД по обособена позиция № 2 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.**

В съответствие с изискванията на възложителят участникът е попълнил формата „Заявление за участие“, съдържаща се в Електронната система, към която е приложен файл в архивен формат, съдържащ електронно подписан ЕЕДОП.

Комисията установи, че форматът, в който е предоставен електронния ЕЕДОП не позволява редактиране на неговото съдържание. Представеният ЕЕДОП е подписан от Изпълнителния директор на дружеството и от Председателя и Зам. Председателя на Съвета на директорите.

След извършената проверка, Комисията констатира, че са представени всички необходими документи от участника. Същият отговаря на изискванията на Възложителя за лично състояние и е налице съответствие с критериите за подбор. Участникът е посочил, че е вписан в Регистъра на търговците на едро и притежава валидно Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, Лицензия за дейности с наркотични вещества за медицински цели и Разрешение за търговия с медицински изделия издадени от Изпълнителна агенция по лекарствата.

#### **5. Разглеждане документите представени от "Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД по обособена позиция № 2 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.**

В съответствие с изискванията на възложителят участникът е попълнил формата „Заявление за участие“, съдържаща се в Електронната система, към която е приложен файл в архивен формат, съдържащ електронно подписан ЕЕДОП.

Комисията установи, че форматът, в който е предоставен електронния ЕЕДОП не позволява редактиране на неговото съдържание. Представеният ЕЕДОП е подписан от двама Управители и двама Прокуристи на дружеството, към файла в архивен формат е приложена декларация със Списък на всички задължени лица по смисъла по чл. 54, ал. 2 и 3 от ЗОП.

След извършената проверка, Комисията констатира, че са представени всички необходими документи от участника. Същият отговаря на изискванията на Възложителя за лично състояние и е налице съответствие с критериите за подбор. Участникът е посочил, че е вписан в Регистъра на търговците на едро и притежава валидно Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата.

#### **6. Разглеждане документите представени от "ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД по обособена позиция № 2 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.**

В съответствие с изискванията на възложителят участникът е попълнил формата „Заявление за участие“, съдържаща се в Електронната система, към която е приложен файл в архивен формат, съдържащ електронно подписан ЕЕДОП.

Комисията установи, че форматът, в който е предоставен електронния ЕЕДОП не позволява редактиране на неговото съдържание. Представеният ЕЕДОП е подписан от Изпълнителния директор и Председател на Управителния съвет на дружеството, двама члена на Управителния съвет, както и Председателя и двама члена на Надзорния съвет, към файла в архивен формат е приложена декларация със Списък на всички задължени лица по смисъла по чл. 54, ал. 2 от ЗОП.

След извършената проверка, Комисията констатира, че са представени всички необходими документи от участника. Същият отговаря на изискванията на Възложителя за лично състояние и е налице съответствие с критериите за подбор. Участникът е посочил, че е вписан в Регистъра на търговците на едро и притежава валидно Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, както и валидна Лицензия за дейности с наркотични вещества за медицински цели, издадени от Изпълнителна агенция по лекарствата.

#### **7. Разглеждане документите представени от "МЕДОФАРМА" ЕООД по обособена позиция № 2 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.**

В съответствие с изискванията на възложителят участникът е попълнил формата „Заявление за участие“, съдържаща се в Електронната система, към която е приложен файл в архивен формат, съдържащ електронно подписан ЕЕДОП.

Комисията установи, че форматът, в който е предоставен електронния ЕЕДОП не позволява редактиране на неговото съдържание. Представеният ЕЕДОП е подписан от Управителя на дружеството и е приложен Списък на задължените лица по смисъла на чл. 54 ал. 2 от ЗОП

След извършената проверка, Комисията констатира, че са представени всички необходими документи от участника. Същият отговаря на изискванията на Възложителя за лично състояние и е налице съответствие с критериите за подбор. Участникът е посочил, че е вписан в Регистъра на търговците на едро и притежава валидно Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата.

#### **8. Разглеждане документите представени от "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД по обособена позиция № 2 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.**

В съответствие с изискванията на възложителят участникът е попълнил формата „Заявление за участие“, съдържаща се в Електронната система, към която е приложен файл в архивен формат, съдържащ електронно подписан ЕЕДОП.

Комисията установи, че форматът, в който е предоставен електронния ЕЕДОП не позволява редактиране на неговото съдържание. Представеният ЕЕДОП е подписан от Изпълнителен директор на дружеството, от Председател и член на Съвета на директорите, както и от Национален мениджър Болничен пазар, който е упълномощен представител съгласно пълномощно № 7978 от 20.12.2019 г. на нотариус Любка Сотирова. За лицата се предоставени декларации по смисъла на чл. 54, ал. 2 и 3 от ЗОП.

След извършената проверка, Комисията констатира, че са представени всички необходими документи от участника. Същият отговаря на изискванията на Възложителя за лично състояние и е налице съответствие с критериите за подбор. Участникът е посочил, че е вписан в Регистъра на търговците на едро и притежава валидно Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, както и Лицензия за дейности с наркотични вещества за медицински цели издадени от Изпълнителна агенция по лекарствата.

#### **9. Разглеждане документите представени от "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД по обособена позиция № 2 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.**

В съответствие с изискванията на възложителят участникът е попълнил формата „Заявление за участие“, съдържаща се в Електронната система, към която е приложен файл в архивен формат, съдържащ електронно подписан ЕЕДОП.

Комисията установи, че форматът, в който е предоставен електронния ЕЕДОП не позволява редактиране на неговото съдържание. Представеният ЕЕДОП е подписан от двама Управителя на дружеството и шест упълномощени лица, които представляват участника.

След извършената проверка, Комисията констатира, че са представени всички необходими документи от участника. Същият отговаря на изискванията на Възложителя за лично състояние и е налице съответствие с критериите за подбор. Участникът е посочил, че е вписан в Регистъра на търговците на едро и притежава валидно Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, както и Лицензия за дейности с наркотични вещества издадени от Изпълнителна агенция по лекарствата

#### **10. Разглеждане документите представени от "МЕДЕКС" ООД по обособена позиция № 2 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.**

В съответствие с изискванията на възложителят участникът е попълнил формата „Заявление за участие“, съдържаща се в Електронната система, към която е приложен файл в архивен формат, съдържащ електронно подписан ЕЕДОП.

Комисията установи, че форматът, в който е предоставен електронния ЕЕДОП не позволява редактиране на неговото съдържание. Представеният ЕЕДОП е подписан от Управител на дружеството, който съвместно с втори Управител, управлява и представлява дружеството заедно и поотделно. Към архивния файл е приложена декларира съгласно чл. 54, ал. 2 и ал. 3 от ЗОП със Списък на задължените лица.

След извършената проверка, Комисията констатира, че са представени всички необходими документи от участника. Същият отговаря на изискванията на Възложителя за лично състояние и е налице съответствие с критериите за подбор. Участникът е посочил, че е вписан в Регистъра на търговците на едро и притежава валидно Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, Лицензия за дейности (вкл. търговия на едро) с наркотични вещества за медицински цели, Разрешение за производство/внос на лекарствени продукти, както и Разрешение за търговия на едро с медицински изделия издадени от Изпълнителна агенция по лекарствата.

Водена от горното и въз основа на проверката за съответствието на участниците с критериите за подбор и изискванията за лично състояние,

### КОМИСИЯТА РЕШИ:

**1. ДОПУСКА** всички участници до разглеждане техническите предложения по обществена поръчка с предмет: „Доставка на лекарствени продукти по Обособена позиция № 2 за нуждите на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД по Рамково споразумение № РД-11-158 от 26.03.2021г.“

**IV. Разглеждане на техническите предложения на участниците и всички изискуеми документи към тях.**

В изпълнение на предходното решение на Комисията, Председателят на комисията премина към преглед на формата в раздел „Техническо предложение“ в Електронната система.

**1. Разглеждане на техническото предложение предоставено от "ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД по обособена позиция № 2 и проверка на съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е предложил във формата „Техническо предложение“, следните лекарствени продукти:

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Притежател на разрешение за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Марка
J01CR02	Amoxicilline, clavulanic acid	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	MEDOCLAV	1000 mg/200	mg
J01DC02	Cefuroxime	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	AXETINE	750	mg
J01DD04	Ceftriaxone	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	MEDAXONE	1	g
J01DD04	Ceftriaxone	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	MEDAXONE	2	g
J01DE01	Cefepime	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	Alphacef	1	g
J01FF01	Clindamycin	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Clindamycin Kabi	150 mg/ml - 4 ml	mg
J01GB06	Amikacin	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Amikacin B.Braun	2,5 mg/ml - 100 ml	mg

J01GB06	Amikacin	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Amikacin B.Braun	10 mg/ml - 100 ml	mg
J01GB06	Amikacin	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Amikacin B.Braun	5 mg/ml -100 ml	mg
J01MA12	Levofloxacin	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Levofloxacin Kabi	5 mg/ml – 100 ml	Mg/ bottle
J01MA12	Levofloxacin	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Levofloxacin Kabi	5 mg/ml – 100 ml	mg
J01XD01	Metronidazole	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Metronidazol i.v. Braun	500 mg/100 ml-100 ml	mg

В таблицата не са включени лекарствени продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите от Възложителя декларации от притежателя на разрешението за употреба или производителя на горепосочените лекарствени продукти, че същите са запознати с изискванията и с посочените количества за предлаганите лекарствени продукти, както и че са съгласни посочените лекарствени продукти да бъдат оферирани от участника в настоящата процедура.

Предложението отговаря на изискванията съгласно Възложителя за минимален срок на годност не по-кратък от 40 % от обявения от производителя за лекарствените продукти или не по-кратък от 20 % от обявения от производителя за биопродуктите или биоподобните продукти.

След като разгледа подробно предоставеното от участника **"ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД** техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 2, Комисията установи, че същият отговаря на обявените от Възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

## **2. Разглеждане на техническото предложение предоставено от "СОЛОМЕД" ЕООД по обособена позиция № 2 и проверка на съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е предложил във формата „Техническо предложение“, следните лекарствени продукти:

<b>Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/</b>	<b>Международно непатентно наименование /INN/</b>	<b>Начин на приложение</b>	<b>Притежател на разрешение за употреба</b>	<b>Търговско наименование</b>	<b>Количество активно вещество</b>	<b>Мярка</b>
J01GB06	Amikacin	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Amikacin B.Braun	2,5 mg/ml - 100 ml	mg
J01GB06	Amikacin	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Amikacin B.Braun	10 mg/ml - 100 ml	mg
J01GB06	Amikacin	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Amikacin B.Braun	5 mg/ml -100 ml	mg
J01XD01	Metronidazole	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Metronidazol i.v. Braun	500 mg/100 ml-100 ml	mg

В таблицата не са включени лекарствени продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите от Възложителя декларации от притежателя на разрешението за употреба или производителя на горепосочените лекарствени продукти, че същите са запознати с изискванията и с посочените количества за предлаганите лекарствени продукти, както и че са съгласни посочените лекарствени продукти да бъдат оферирани от участника в настоящата процедура.

Предложението отговаря на изискванията съгласно Възложителя за минимален срок на годност не по-кратък от 40 % от обявения от производителя за лекарствените продукти или не по-кратък от 20 % от обявения от производителя за биопродуктите или биоподобните продукти.

След като разгледа подробно предоставеното от участника "СОЛОМЕД" ЕООД техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 2, Комисията установи, че същият отговаря на обявените от Възложителя условия за изпълнение на поръчката се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

### 3. Разглеждане на техническото предложение предоставено от "ДАНСОН-БГ" ООД по обособена позиция № 2 и проверка на съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.

Комисията установи, че участникът е предложил във формата „Техническо предложение“, следните лекарствени продукти:

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Притежател на разрешение за употреба	Търговско наименование	Количество во активно вещество	Мярка
J01CR02	Amoxicilline, clavulanic acid	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	MEDOCLAV	1000 mg/200	mg
J01DC02	Cefuroxime	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	AXETINE	750	mg
J01DD04	Ceftriaxone	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	MEDAXONE	1	g
J01DD04	Ceftriaxone	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	MEDAXONE	2	g
J01DE01	Cefepime	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	Alphacef	1	g
J01DE01	Cefepime	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Cefepime Kabi	1	g
J01GB03	Gentamicin	парентерална	ДАНСОН-БГ ООД, България	Gentamicin DS	40 mg/ ml - 2 ml	mg
J01GB06	Amikacin	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	Selemycin	500 mg/ 2ml	mg
J01GB06	Amikacin	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	Selemycin	250 mg/ 2ml	mg
J01MA12	Levofloxacin	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Levofloxacin Kabi	5 mg/ml – 100 ml	Mg/ bottle
J01MA12	Levofloxacin	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Levofloxacin Kabi	5 mg/ml – 100 ml	mg

В таблицата не са включени лекарствени продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите от Възложителя декларации от притежателя на разрешението за употреба или производителя на горепосочените лекарствени продукти, че същите са запознати с изискванията и с посочените количества за предлаганите лекарствени продукти, както и че са съгласни посочените лекарствени продукти да бъдат оферирани от участника в настоящата процедура.

Предложението отговаря на изискванията съгласно Възложителя за минимален срок на годност не по-кратък от 40 % от обявения от производителя за лекарствените продукти или не по-кратък от 20 % от обявения от производителя за биопродуктите или биоподобните продукти.

След като разгледа подробно предоставеното от участника "ДАНСОН-БГ" ООД техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 2, Комисията установи, че същият отговаря на обявените от Възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

#### 4. Разглеждане на техническото предложение предоставено от "ФАРКОЛ" АД по обособена позиция № 2 и проверка на съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.

Комисията установи, че участникът е предложил във формата „Техническо предложение“, следните лекарствени продукти:

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Притежател на разрешение за употреба	Търговско наименование	Количество во активно вещество	Мярка
J01CR02	Amoxicilline, clavulanic acid	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	MEDOCLAV	1000 mg/200	mg
J01DC02	Cefuroxime	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	AXETINE	750	mg
J01DD04	Ceftriaxone	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	MEDAXONE	1	g
J01DD04	Ceftriaxone	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	MEDAXONE	2	g
J01DE01	Cefepime	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	Alphacef	1	g
J01DE01	Cefepime	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Cefepime Kabi	1	g
J01FF01	Clindamycin	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Clindamycin Kabi	150 mg/ml - 4 ml	mg
J01GB06	Amikacin	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	Selemycin	500 mg/ 2ml	mg



J01GB06	Amikacin	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	Selemycin	250 mg/2ml	mg
J01MA02	Ciprofloxacin	перорална твърда	Актавис ЕАД, България	Ciprofloxacin Actavis	500	mg
J01MA12	Levofloxacin	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Levofloxacin Kabi	5 mg/ml – 100 ml	Mg/bottle
J01MA12	Levofloxacin	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Levofloxacin Kabi	5 mg/ml – 100 ml	mg
J01MA12	Levofloxacin	перорална твърда	Нобел Фарма ЕООД, България	Leflox	500	mg
J01XD01	Metronidazole	парентерална	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия	Metronidazole Fresenius	500 mg/100 ml - 100 ml	mg

В таблицата не са включени лекарствени продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите от Възложителя декларации от притежателя на разрешението за употреба или производителя на горепосочените лекарствени продукти, че същите са запознати с изискванията и с посочените количества за предлаганите лекарствени продукти, както и че са съгласни посочените лекарствени продукти да бъдат оферирани от участника в настоящата процедура.

Предложението отговаря на изискванията съгласно Възложителя за минимален срок на годност не по-кратък от 40 % от обявения от производителя за лекарствените продукти или не по-кратък от 20 % от обявения от производителя за биопродуктите или биоподобните продукти.

След като разгледа подробно предоставеното от участника "ФАРКОЛ" АД техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 2, Комисията установи, че същият отговаря на обявените от Възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

#### **5. Разглеждане на техническото предложение предоставено от "Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД по обособена позиция № 2 и проверка на съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е предложил във формата „Техническо предложение“, следните лекарствени продукти:

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Притежател на разрешение за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
J01GB06	Amikacin	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Amikacin B.Braun	2,5 mg/ml - 100 ml	mg
J01GB06	Amikacin	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Amikacin B.Braun	10 mg/ml - 100 ml	mg

J01GB06	Amikacin	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Amikacin B.Braun	5 mg/ml -100 ml	mg
J01XD01	Metronidazole	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Metronidazol i.v. Braun	500 mg/100 ml-100 ml	mg

В таблицата не са включени лекарствени продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите от Възложителя декларации от притежателя на разрешението за употреба или производителя на горепосочените лекарствени продукти, че същите са запознати с изискванията и с посочените количества за предлаганите лекарствени продукти, както и че са съгласни посочените лекарствени продукти да бъдат оферирани от участника в настоящата процедура.

Предложението отговаря на изискванията съгласно Възложителя за минимален срок на годност не по-кратък от 40 % от обявения от производителя за лекарствените продукти или не по-кратък от 20 % от обявения от производителя за биопродуктите или биоподобните продукти.

След като разгледа подробно предоставеното от участника "Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 2, Комисията установи, че същият отговаря на обявените от Възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

#### **6. Разглеждане на техническото предложение предоставено от "ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД по обособена позиция № 2 и проверка на съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е предложил във формата „Техническо предложение“, следните лекарствени продукти:

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Притежател на разрешение за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
J01DC02	Cefuroxime	парентерална	Чайкафарма Висококачествени лекарства АД, България	LIFUROX	750	mg
J01DD04	Ceftriaxone	парентерална	Чайкафарма Висококачествени лекарства АД, България	CEFTRIAXON- ТЧАИКАРНА RMA	1	g
J01DD04	Ceftriaxone	парентерална	Чайкафарма Висококачествени лекарства АД, България	Ceftriaxon- Tchaikapharma	2	g
J01DE01	Cefepime	парентерална	Чайкафарма Висококачествени лекарства АД, България	Bacteripime	1	g
J01MA12	Levofloxacin	парентерална	Чайкафарма Висококачествени лекарства АД, България	Levor	5mg/ml - 100 ml	mg

В таблицата не са включени лекарствени продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите от Възложителя декларации от притежателя на разрешението за употреба или производителя на горепосочените лекарствени продукти, че същите са запознати с изискванията и с посочените количества за предлаганите лекарствени продукти, както и че са съгласни посочените лекарствени продукти да бъдат оферирани от участника в настоящата процедура.

Предложението отговаря на изискванията съгласно Възложителя за минимален срок на годност не по-кратък от 40 % от обявения от производителя за лекарствените продукти или не по-кратък от 20 % от обявения от производителя за биопродуктите или биоподобните продукти.

След като разгледа подробно предоставеното от участника "ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 2, Комисията установи, че същият отговаря на обявените от Възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

#### **7. Разглеждане на техническото предложение предоставено от "МЕДОФАРМА" ЕООД по обособена позиция № 2 и проверка на съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е предложил във формата „Техническо предложение“, следните лекарствени продукти:

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Притежател на разрешение за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
J01CR02	Amoxicilline, clavulanic acid	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	MEDOCLAV	1000 mg/200	mg
J01DC02	Cefuroxime	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	AXETINE	750	mg
J01DD04	Ceftriaxone	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	MEDAXONE	1	g
J01DD04	Ceftriaxone	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	MEDAXONE	2	g
J01DE01	Cefepime	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	Alphacef	1	g
J01GB06	Amikacin	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	Selemycin	500 mg/ 2ml	mg
J01GB06	Amikacin	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	Selemycin	250 mg/ 2ml	mg

В таблицата не са включени лекарствени продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите от Възложителя декларации от притежателя на разрешението за употреба или производителя на горепосочените лекарствени продукти, че същите са запознати с изискванията и с посочените количества за предлаганите лекарствени продукти, както и че са съгласни посочените лекарствени продукти да бъдат оферирани от участника в настоящата процедура.

Предложението отговаря на изискванията съгласно Възложителя за минимален срок на годност не по-кратък от 40 % от обявения от производителя за лекарствените продукти или не по-кратък от 20 % от обявения от производителя за биопродуктите или биоподобните продукти.

След като разгледа подробно предоставеното от участника "МЕДОФАРМА" ЕООД техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 2, Комисията установи, че същият отговаря на обявените от Възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

**8. Разглеждане на техническото предложение предоставено от "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД по обособена позиция № 2 и проверка на съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е предложил във формата „Техническо предложение“, следните лекарствени продукти:

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Притежател на разрешение за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Марка
J01EE01	Sulfamethoxazole, Trimethoprim	парентерална	Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A., Полша	Biseptol	80mg/ml + 16mg/ml – 5ml	mg
J01FF01	Clindamycin	парентерална	MIP Pharma GmbH, Германия	CLINDAMYCIN - MIP	150 mg/ml - 4 ml	mg
J01GB06	Amikacin	парентерална	Софарма АД, България	Amikacin Sopharma	125 mg/ml - 2 ml	mg
J01GB06	Amikacin	парентерална	Софарма АД, България	Amikacin Sopharma	200 mg/ml - 2 ml	mg
J01MA12	Levofloxacin	парентерална	Actavis Group PTC ehf., Исландия	LEVOXA	5 mg/ml - 100 ml	mg
J01MA12	Levofloxacin	перорална твърда	Нобел Фарма ЕООД, България	Leflox	500	mg
J01XD01	Metronidazole	парентерална	Биофарм Инженеринг АД, България	Metronidazole Biopharm	500mg/100ml -100 ml	mg

В таблицата не са включени лекарствени продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите от Възложителя декларации от притежателя на разрешението за употреба или производителя на горепосочените лекарствени продукти, че същите са запознати с изискванията и с посочените количества за предлаганите лекарствени продукти, както и че са съгласни посочените лекарствени продукти да бъдат оферирани от участника в настоящата процедура.

Предложението отговаря на изискванията съгласно Възложителя за минимален срок на годност не по-кратък от 40 % от обявения от производителя за лекарствените продукти или не по-кратък от 20 % от обявения от производителя за биопродуктите или биоподобните продукти.

След като разгледа подробно предоставеното от участника "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 2, Комисията установи, че същият отговаря на обявените от Възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

**9. Разглеждане на техническото предложение предоставено от "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД по обособена позиция № 2 и проверка на съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е предложил във формата „Техническо предложение“, следните лекарствени продукти:

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Притежател на разрешение за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
J01DC02	Cefuroxime	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	AXETINE	750	mg
J01DE01	Cefepime	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Cefepime Kabi	1	g
J01EE01	Sulfamethoxazole, Trimethoprim	парентерална	Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A., Полша	Biseptol	80mg/ml + 16mg/ml – 5ml	mg
J01FF01	Clindamycin	парентерална	MIP Pharma GmbH, Германия	CLINDAMYCIN - MIP	150 mg/ml - 4 ml	mg
J01FF01	Clindamycin	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Clindamycin Kabi	150 mg/ml - 4 ml	mg
J01FF01	Clindamycin	перорална твърда	MIP Pharma GmbH, Германия	CLINDAMYCIN - MIP	600	mg
J01FF01	Clindamycin	перорална твърда	MIP Pharma GmbH, Германия	CLINDAMYCIN - MIP	300	mg
J01GB06	Amikacin	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	Selemycin	500 mg/ 2ml	mg
J01GB06	Amikacin	парентерална	Medochemie Ltd., Кипър	Selemycin	250 mg/ 2ml	mg
J01MA02	Ciprofloxacin	парентерална	KRKA, d.d., Словения	CIPRINOL	100 mg/10 ml	mg
J01MA02	Ciprofloxacin	парентерална	KRKA, d.d., Словения	CIPRINOL	400 mg/200 ml - 200 ml	mg
J01MA02	Ciprofloxacin	парентерална	KRKA, d.d., Словения	CIPRINOL	200 mg/100ml - 100 ml	mg
J01MA02	Ciprofloxacin	парентерална	Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A., Полша	Ciproflav	10 mg/ml - 10 ml	mg
J01MA02	Ciprofloxacin	перорална твърда	Активис ЕАД, България	Ciprofloxacin Actavis	500	mg
J01MA12	Levofloxacin	парентерална	KRKA, d.d., Словения	Levalox	5 mg/ml - 100 ml	mg

J01MA12	Levofloxacin	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Levofloxacin Kabi	5 mg/ml – 100 ml	Mg/ bottle
J01MA12	Levofloxacin	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Levofloxacin Kabi	5 mg/ml – 100 ml	mg
J01MA12	Levofloxacin	перорална твърда	Нобел Фарма ЕООД, България	Leflox	500	mg
J01XD01	Metronidazole	парентерална	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия	Metronidazole Fresenius	500 mg/100 ml - 100 ml	mg

В таблицата не са включени лекарствени продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите от Възложителя декларации от притежателя на разрешението за употреба или производителя на горепосочените лекарствени продукти, че същите са запознати с изискванията и с посочените количества за предлаганите лекарствени продукти, както и че са съгласни посочените лекарствени продукти да бъдат оферирани от участника в настоящата процедура.

Предложението отговаря на изискванията съгласно Възложителя за минимален срок на годност не по-кратък от 40 % от обявения от производителя за лекарствените продукти или не по-кратък от 20 % от обявения от производителя за биопродуктите или биоподобните продукти.

След като разгледа подробно предоставеното от участника "ФЪНИКС ФАРМА" ЕООД техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 2, Комисията установи, че същият отговаря на обявените от Възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

#### **10. Разглеждане на техническото предложение предоставено от "МЕДЕКС" ООД по обособена позиция № 2 и проверка на съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е предложил във формата „Техническо предложение“, следните лекарствени продукти:

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Притежател на разрешение за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
J01CR02	Amoxicilline, clavulanic acid	парентерална	Lek Pharmaceuticals d.d., Словения	АМОКСИКЛАВ	1000 mg/200 mg	mg
J01DD04	Ceftriaxone	парентерална	Panpharma Laboratories, Франция	Ceftriaxone Panpharma	2	g
J01MA12	Levofloxacin	парентерална	Sandoz d.d., Словения	Flexid	5 mg/ml - 100 ml	mg
J01XD01	Metronidazole	парентерална	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия	Metronidazole Fresenius	500 mg/100 ml - 100 ml	mg

В таблицата не са включени лекарствени продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите от Възложителя декларации от притежателя на разрешението за употреба или производителя на горепосочените лекарствени продукти, че същите са запознати с изискванията и с посочените количества за предлаганите лекарствени продукти, както и че са съгласни посочените лекарствени продукти да бъдат оферирани от участника в настоящата процедура.

Предложението отговаря на изискванията съгласно Възложителя за минимален срок на годност не по-кратък от 40 % от обявения от производителя за лекарствените продукти или не по-кратък от 20 % от обявения от производителя за биопродуктите или биоподобните продукти.

След като разгледа подробно предоставеното от участника "МЕДЕКС" ООД техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 2, Комисията установи, че същият отговаря на обявените от Възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

След направената проверка на техническите предложения на участниците,

### КОМИСИЯТА РЕШИ:

**1. ДОПУСКА** до отваряне на **пликa с надпис: „Предлагани ценови параметри“**, офертите на всички участници.

Комисията насрочи заседание за отваряне на ценовите приложения за 22.06.2021 в 11:30 ч. в Електронната система.

Комисията приключи работа за деня на 21.06.2021г.

### **V. Заседание за отваряне на ценови предложения.**

На 22.06.2021г. в 11:30ч. се проведен публично заседание в пълен състав на комисия назначена със Заповед № ВКИ – 10/ 21.06.2021 на Прокуриста на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД.

Председателят на комисията пристъпи към отваряне на ценовите предложения на участниците в раздел „Предлагани ценови параметри“ в Електронната система. След направената първоначална оценка на предложените ценови параметри, комисията **допуска** ценовите предложения на всички участници съгласно чл. 90, ал. 4 от ЗОП. С посочените действия приключи процедурата по първоначална оценка на офертите, в съответствие с изискванията и посредством бутона „Класиране“, Електронната система генерира резултатите от временното класиране на участниците, както следва:

### За Обособена позиция № 2

О П №	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml./	Забележка	Необходим брой мярки	Участници и Класиране	Ед цена за единица мярка без ДДС	Ед цена за единица мярка с ДДС
2	J01CR02	Amoxicilline, clavulanic acid	парентерална	mg amoxicilin		13142400	1.Медофарма ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 4.ДАНСОН БГ ООД 5."ФАРКОЛ" АД	0,003010 0,003012 0,003250 0,003304 0,003307	0,003612 0,003614 0,003900 0,003965 0,003968

2	J01DC02	Cefuroxime	паренте рална	mg	750 mg	258000	1.Медофарма ЕООД 2."ТЪРГОВСК А ЛИГА - ГАЦ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 5."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 5.ДАНСОН БГ ООД	0,001430 0,001444 0,001466 0,001487 0,001492 0,001492	0,001716 0,001733 0,001759 0,001784 0,001790 0,001790
2	J01DD04	Ceftriaxone	паренте рална	g		80992	1."ТЪРГОВСК А ЛИГА - ГАЦ" АД 2."МЕДЕКС" ООД 3.Медофарма ЕООД 4."ФАРКОЛ" АД 5."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 6.ДАНСОН БГ ООД	0,916332 0,916366 0,916610 0,939568 0,989733 1,007210	1,099598 1,099639 1,099932 1,127482 1,187680 1,208652
2	J01DE01	Cefepime	паренте рална	g	1 g	80	1.Медофарма ЕООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3.ДАНСОН БГ ООД 4."ТЪРГОВСК А ЛИГА - ГАЦ" АД 5."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 6."ФАРКОЛ" АД	3,073000 3,303546 3,344406 3,398171 3,403461 3,454911	3,687600 3,964255 4,013287 4,077805 4,084153 4,145893
2	J01EE01	Sulfamethoxazole , Trimethoprim	паренте рална	ml		4000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,371400 0,371461	0,445680 0,445753
2	J01FF01	Clindamycin	паренте рална	mg		230400	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,004200 0,004201 0,004250 0,004453	0,005040 0,005041 0,005100 0,005344
2	J01FF01	Clindamycin	перорал на твърда	mg		633600	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001135	0,001362
2	J01GB03	Gentamicin	паренте рална	mg		1489920	1.ДАНСОН БГ ООД	0,006364	0,007637



2	J01GB06	Amikacin	паренте рална	mg	750000	1.Медофарма ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 5."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 6."СОЛОМЕД" ООД 7.ДАНСОН БГ ООД 8."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,006130 0,006131 0,006600 0,006617 0,006618 0,006671 0,006721 0,006733	0,007356 0,007357 0,007920 0,007940 0,007942 0,008005 0,008065 0,008080
2	J01MA02	Ciprofloxacin	паренте рална	mg	318400	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,010640	0,012768
2	J01MA02	Ciprofloxacin	перорал на твърда	mg	1688000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,000582 0,000583	0,000698 0,000700
2	J01MA12	Levofloxacin	перорал на твърда	mg	356000	1."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,002980 0,002981 0,002983	0,003576 0,003577 0,003580
2	J01MA12	Levofloxacin	паренте рална	mg	440000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 2.ДАНСОН БГ ООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."ТЪРГОВСК А ЛИГА - ГАЦ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,016120 0,016125 0,016125 0,016125 0,016125 0,016125 0,016125 0,017081	0,019344 0,019350 0,019350 0,019350 0,019350 0,019350 0,019350 0,020497
2	J01XD01	Metronidazole	паренте рална	mg	11900000	1."ФАРКОЛ" АД 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,002920 0,002920 0,002922 0,002922 0,003043	0,003504 0,003504 0,003506 0,003506 0,003652

						3."СОЛОМЕД" ООД	0,003043	0,003652
						4."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД	0,003047	0,003656

На основание чл. 90, ал. 5 от ЗОП едновременно до всички участници в процедурата чрез Електронната система беше изпратена покана за участие в електронен търг. В изпратената покана в съответствие с изискванията на ЗОП се съдържаха резултатите от първоначално извършената оценка на офертите, посочени по-горе и стъпката, с която участниците могат да намаляват предложените от тях цени, определена от Възложителя в документацията за участие в процедурата, а именно 0.05 %. Съгласно чл. 90, ал. 8 от ЗОП в поканата бе посочено, че електронният търг ще стартира на 25.06.2021 г. в 08:30 ч. и приключва на 29.06.2021 г. 18:30 ч.

След извършване на горните действия, председателят на Комисията закри заседанието за деня на 22.06.2021 г.

#### VI. Провеждане на електронен търг.

Комисията се събра на 30.06.2021 г. в 10:00 часа, за да отрази резултатите на проведения Електронен търг, който стартира и приключва, съгласно посочените дата и час в изпратената до всички участници покана. Електронният търг се проведе изцяло в Електронната система, която автоматично генерира крайното класиране в резултат на направените в рамките на електронния търг намаления на цените от страна на участниците в процедурата.

Класирането в резултат на проведения Електронен търг, е следното:

#### Класиране по Обособена позиция № 2:

О П №	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml./	Необходим брой мярки	Участници и Класиран	Ед цена за единица мярка без ДДС	Ед цена за единица мярка с ДДС
2	J01CR02	Amoxicilline, clavulanic acid	парентерална	mg amoxicilin	13142400	1.Медофарма ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 4.ДАНСОН БГ ООД 5."ФАРКОЛ" АД	0,003001 0,003012 0,003250 0,003304 0,003307	0,003601 0,003614 0,003900 0,003965 0,003968
2	J01DC02	Cefuroxime	парентерална	mg	258000	1.Медофарма ЕООД 2."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 5."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 5.ДАНСОН БГ ООД	0,001430 0,001444 0,001465 0,001487 0,001492 0,001492	0,001716 0,001733 0,001758 0,001784 0,001790 0,001790
2	J01DD04	Ceftriaxone	парентерална	g	80992	1."МЕДЕКС" ООД 2.Медофарма ЕООД 3."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД 4."ФАРКОЛ" АД 5."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 6.ДАНСОН БГ ООД	0,915450 0,916152 0,916332 0,939568 0,989733 1,007210	1,098540 1,099382 1,099598 1,127482 1,187680 1,208652

2	J01DE01	Cefepime	паренте рална	g	80	1.Медофарма ЕООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3.ДАНСОН БГ ООД 4."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД 5."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 6."ФАРКОЛ" АД	3,028752 3,029734 3,344406 3,398171 3,403461 3,454911	3,634502 3,635681 4,013287 4,077805 4,084153 4,145893
2	J01EE01	Sulfamethoxazole , Trimethoprim	паренте рална	ml	4000	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,354757 0,371400	0,425708 0,445680
2	J01FF01	Clindamycin	паренте рална	mg	230400	1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."ФАРКОЛ" АД	0,003971 0,004163 0,004200 0,004250	0,004765 0,004996 0,005040 0,005100
2	J01FF01	Clindamycin	перорал на твърда	mg	633600	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001135	0,001362
2	J01GB03	Gentamicin	паренте рална	mg	1489920	1.ДАНСОН БГ ООД	0,006364	0,007637
2	J01GB06	Amikacin	паренте рална	mg	750000	1.Медофарма ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 5."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 6."СОЛОМЕД" ООД 7.ДАНСОН БГ ООД 8."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,004939 0,004945 0,006600 0,006617 0,006618 0,006671 0,006721 0,006733	0,005927 0,005934 0,007920 0,007940 0,007942 0,008005 0,008065 0,008080
2	J01MA02	Ciprofloxacin	паренте рална	mg	318400	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,010640	0,012768
2	J01MA02	Ciprofloxacin	перорал на твърда	mg	1688000	1."ФАРКОЛ" АД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000581 0,000582	0,000697 0,000698
2	J01MA12	Levofloxacin	перорал на твърда	mg	356000	1."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,002837 0,002860 0,002983	0,003404 0,003432 0,003580
2	J01MA12	Levofloxacin	паренте рална	mg	440000	1."ФАРКОЛ" АД 2."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 5."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД 5.ДАНСОН БГ ООД 6."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,007978 0,007986 0,015996 0,016120 0,016125 0,016125 0,017081	0,009574 0,009583 0,019195 0,019344 0,019350 0,019350 0,020497
2	J01XD01	Metronidazole	паренте рална	mg	11900000	1."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,002588 0,002916	0,003106 0,003499

					3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,002920	0,003504
					4."МЕДЕКС" ООД	0,002922	0,003506
					5."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,003043	0,003652
					5."СОЛОМЕД" ООД	0,003043	0,003652
					6."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД	0,003047	0,003656

#### VI. Проверка на ценовите предложения за наличието на необичайно благоприятни оферти.

На основание чл.72, ал. 1 от ЗОП, след приключване на Електронния търг комисията извърши проверка за наличието на ценовите приложения с повече от 20 на сто по-благоприятни от средната стойност на ценовите предложения на останалите участници за всеки един от лекарствените продукти. В резултат на извършената проверка комисията установи, че за две от номенклатурите **има** ценови предложения, които да са с повече от 20 на сто по-благоприятни от средната стойност на съответните ценови предложения на останалите участници и е налице условия за прилагане на чл. 72, ал. 1 от ЗОП.

С оглед гореизложеното и извършена проверка относно наличие на условия за прилагане на чл. 72, ал. 1 от ЗОП по отношение на ценовите предложения на участниците за лекарствен продукт с АТС-код - **J01GB06, INN – Amikacin** и с **Начин на приложение – парентерална**, комисията констатира следното:

УЧАСТНИК	Средна стойност	ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ Без ДДС	%
1.Медофарма ЕООД	0,006415	0,004939	23,0086
2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,006414	0,004945	22,9047
3."ФАРКОЛ" АД	0,006178	0,006600	-6,8356
4."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,006175	0,006617	-7,1529
5."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД	0,006175	0,006618	-7,1716
6."СОЛОМЕД" ООД	0,006168	0,006671	-8,1625
7.ДАНСОН БГ ООД	0,006415	0,006721	-4,7701
8."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,006159	0,006733	-9,3248

С оглед гореизложеното и извършена проверка относно наличие на условия за прилагане на чл. 72, ал. 1 от ЗОП по отношение на ценовите предложения на участниците за лекарствен продукт с АТС-код - **J01MA12, INN – Levofloxacin** и с **Начин на приложение – парентерална**, комисията констатира следното:

УЧАСТНИК	Средна стойност	ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ Без ДДС	%
1."ФАРКОЛ" АД	0,012059	0,007978	33,8401
2."МЕДЕКС" ООД	0,012057	0,007986	33,7664
3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,010722	0,015996	-49,1839

4."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,0010702	0,016120	-50,6307
5."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД	0,010701	0,016125	-50,6892
5.ДАНСОН БГ ООД	0,010701	0,016125	-50,6892
6."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,012059	0,017081	-41,6492

Като взе предвид гореизложеното и след като установи, че има ценови предложения, които са с повече от 20 на сто по-благоприятни от средната стойност на съответните предложенията на останалите участници, Комисията реши на основание **чл. 72, ал. 1 от ЗОП** да бъдат изисквани подробни писмени обосновки за начина на образуване на съдържащите се в офертите ценови предложения от следните участници:

- **"Медофарма" ЕООД** за лекарствен продукт с АТС-код - **J01GB06, INN – Amikacin** и с **Начин на приложение – парентерална;**
- **"СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД** за лекарствен продукт с АТС-код - **J01GB06, INN – Amikacin** и с **Начин на приложение – парентерална;**
- **"ФАРКОЛ" АД** за лекарствен продукт с АТС-код - **J01MA12, INN – Levofloxacin** и с **Начин на приложение – парентерална;**
- **"МЕДЕКС" ООД** за лекарствен продукт с АТС-код - **J01MA12, INN – Levofloxacin** и с **Начин на приложение – парентерална;**

На горепосочените участници беше изпратено съобщение чрез Електронната платформа за предоставяне на подробна писмена обосновка за начина на формиране на направеното от тях ценово предложение на съответния лекарствен продукт. В съобщението бе посочено, че участниците следва да представят своята писмена обосновка в 5-дневен срок от получаването чрез Електронната платформа.

#### **VII. Проверка на ценовите предложения за наличието на цена над Референтната стойност за 1 бр. мярка, съгласно Позитивния лекарствен списък.**

Комисията извърши проверка за наличието на ценови предложения, които да надвишават Референтната стойност за 1 бр. мярка, съгласно Позитивния лекарствен списък и установи, че **няма** ценови предложения над референтната стойност на ПЛС.

#### **VIII. Проверка за наличието на класирани на първо място повече от един участник.**

Комисията извърши проверка за наличието на класирани на първо място повече от един участник съобразно предложените от тях ценови предложения и констатира, че не са налице еднакви ценови предложения, съответно **няма** класирани на първо място повече от един участника и не е налице основание за провеждане на публичен жребии по чл. 58, ал. 3 от ППЗОП.

С извършване на горепосочените действия, Председателят на Комисията закри заседанието за деня.

#### **IX. Проверка на предоставените от участниците писмени обосновки по смисъла на чл. 72, ал. 1 от ЗОП.**

Комисията се събра отново в пълен състав, за да разгледа изискваните на основание **чл. 72, ал. 1 от ЗОП** подробни писмени обосновки за начина на образуване на съдържащите се в офертите ценови предложения от следните участници:

- **"Медофарма ЕООД"** за лекарствен продукт с АТС-код - **J01GB06, INN – Amikacin** и с **Начин на приложение – парентерална;**
- **"СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД** за лекарствен продукт с АТС-код - **J01GB06, INN – Amikacin** и с **Начин на приложение – парентерална;**

- **"ФАРКОЛ" АД** за лекарствен продукт с АТС-код - J01MA12, INN – Levofloxacin и с **Начин на приложение – парентерална;**

- **"МЕДЕКС" ООД** за лекарствен продукт с АТС-код - J01MA12, INN – Levofloxacin и с **Начин на приложение – парентерална;**

1. Преди да пристъпи към разглеждане на предоставените писмени обосновки от участниците, Комисията установи следното:

- ❖ До участниците е направено искане за предоставяне на писмена обосновка чрез Електронната платформа, както следва:

- ✓ До участника **"Медофарма ЕООД"** в 16:54 ч. на 01.07.2021 г.;
- ✓ До участника **"СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД** в 17:19 ч. на 01.07.2021 г.;
- ✓ До участника **"ФАРКОЛ" АД** в 17:20 ч. на 01.07.2021 г.;
- ✓ До участника **"МЕДЕКС" ООД** в 17:18 ч. на 01.07.2021 г.

- ❖ Участниците са изпратили чрез Електронната платформа своите писмени обосновки както следва:

- ✓ От участника **"Медофарма ЕООД"** изпратено в 17:02:52 ч. на 01.07.2021 г. с **№ на удостоверението за време: 10256783236306990188;**

- ✓ От участника **"СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД** изпратено в 16:07:38 ч. на 05.07.2021г. с **№ на удостоверението за време: 15439601355845066772**

- ✓ От участника **"ФАРКОЛ" АД** изпратено в 17:52:31 ч. на 01.07.2021 г. с **№ на удостоверението за време: 2243709214688284210;**

- ✓ От участника **"МЕДЕКС" ООД** изпратено в 08:59:17 ч. на 02.07.2021 г. с **№ на удостоверението за време: 4375943171632417322.**

Крайният 5-дневен срок за предоставяне на писмената обосновка от участниците е съответно до 06.07.2021 г. Комисията установи, че в посочения срок всички участници са предоставили своите писмени обосновки на основание чл. 72, ал. 1 от ЗОП и пристъпи към разглеждане им.

2. Разглеждане на предоставените писмени обосновки.

2.1. Участникът **"Медофарма ЕООД"** е предоставил своята писмена обосновка с **Иzx.№ 848/01.07.2021г.** за начина на образуване на ценовото си предложение за лекарствен продукт с АТС-код - J01GB06, INN – Amikacin и с **Начин на приложение – парентерална**, в посочения срок.

След анализиране на изложените от участника мотиви за образуване на предложената от него цена, и с оглед пълнотата и обективността относно обстоятелствата по чл. 72, ал.2 от ЗОП, на които се позовава участникът, комисията реши да приеме представената подробна писмена обосновка.

Мотивите за приемане на подробната писмена обосновка са следните:

С оглед представената от участника обосновка, комисията приема, че са налице декларираните от участника обективни обстоятелства по смисъла на чл. 72, ал. 2, т. 2 от ЗОП, изразяващи се в наличието на изключително благоприятни за участника за предоставянето на продуктите, а именно:

- дружеството „Медофарма“ ЕООД е 100% собственост Medochemie Ltd – Cyprus, който е производителя на предложения лекарствен продукт от участника и е единствения вносител за България.

2.2. Участникът **"СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД** е предоставил своята писмена с **Иzx. № 1081/05.07.2021г.** обосновка за начина на образуване на ценовото си предложение за лекарствен продукт с АТС-код - J01GB06, INN – Amikacin и с **Начин на приложение – парентерална.**

След анализиране на изложените от участника мотиви за образуване на предложената от него цена, и с оглед пълнотата и обективността относно обстоятелствата по чл. 72, ал.2 от ЗОП,

на които се позовава участникът, комисията реши да приеме представената подробна писмена обосновка.

Мотивите за приемане на подробната писмена обосновка са следните:

С оглед представената от участника обосновка, комисията приема, че са налице декларираните от участника обективни обстоятелства по смисъла на чл. 72, ал. 2, т. 2 от ЗОП, изразяващи се в наличието на изключително благоприятни за участника за предоставянето на продуктите, а именно:

- дружеството има дългогодишни търговски взаимоотношения със съответния производител на посочения лекарствен продукт;

- наличие на големи количества реализирани обороти, поради което дружеството получава изключително благоприятни търговски условия и преференциални цени от страна на производителя, които позволяват оферирането на лекарствени продукти на ниски цени;

- наличие на изключително добри търговски условия за доставка на посочените медицински изделия по сключени договори и споразумения с със съответните производители;

**2.3. Участникът "ФАРКОЛ" АД е предоставил своята писмена обосновка за начина на образуване на ценовото си предложение за лекарствен продукт с АТС-код - J01MA12, INN – Levofloxacin и с Начин на приложение – парентерална.**

След анализиране на изложените от участника мотиви за образуване на предложената от него цена, и с оглед пълнотата и обективността относно обстоятелствата по чл. 72, ал.2 от ЗОП, на които се позовава участникът, комисията реши да приеме представената подробна писмена обосновка.

Мотивите за приемане на подробната писмена обосновка са следните:

С оглед представената от участника обосновка, комисията приема, че са налице декларираните от участника обективни обстоятелства по смисъла на чл. 72, ал. 2, т. 2 от ЗОП, изразяващи се в наличието на изключително благоприятни за участника за предоставянето на продуктите, а именно:

- дружеството „ФАРКОЛ“ АД, като дългогодишен изпълнител на договори по процедури по ЗОП е реализирал на болничния пазар много големи количества медикаменти. Продажбите за изминал период, както и поетите ангажименти за доставки по сега действащи договори поставят ФАРКОЛ АД в позицията му на търговец на едро, който договаря с производителите и техните представители в страната по-благоприятни търговски условия;

- на участникът са предоставени изключително благоприятни търговски условия от Притежателя на Разрешението за употреба на съответния продукт. С оглед спечелване на по голям пазарен дял в настоящата поръчка е калкулирана минимална печалба, както от Производителите на медикаментите, така и от Участника;

- Разходите за транспорт, калкулирани в цената също са минимални, предвид обстоятелството, че ФАРКОЛ АД разполага със собствен транспорт, а така също и с 5 склада, които са разположени равномерно в страната, което му позволява съгласуване на доставките в оптимален график за зареждане на болничните заведения в съответния регион.

**2.4. Участникът "МЕДЕКС" ООД е предоставил своята писмена обосновка с Изх. № 214/01.07.2021г. за начина на образуване на ценовото си предложение за лекарствен продукт с АТС-код - J01MA12, INN – Levofloxacin и с Начин на приложение – парентерална.**

След анализиране на изложените от участника мотиви за образуване на предложената от него цена, и с оглед пълнотата и обективността относно обстоятелствата по чл. 72, ал.2 от ЗОП, на които се позовава участникът, комисията реши да приеме представената подробна писмена обосновка.

Мотивите за приемане на подробната писмена обосновка са следните:

С оглед представената от участника обосновка, комисията приема, че са налице декларираните от участника обективни обстоятелства по смисъла на чл. 72, ал. 2, т. 2 от ЗОП, изразяващи се в наличието на изключително благоприятни за участника за предоставянето на продуктите, а именно:

- дружеството е основен представител на съответния производител и притежател на разрешението за употреба на оферирания лекарствен продукт и участва в процедури за доставка на лекарствени продукти като негов доставчик, като реализира продажби към лечебни заведения;

- наличие на подписани дистрибуторски договори и постигнати големи обеми продажби, дружеството получава изключително благоприятни търговски условия и допълнителни, преференциални отстъпки от страна на производителя, които позволяват оферирането на лекарствени продукти на ниски цени;

- Като дългогодишен партньор и участник в процедури за доставка на лекарствени продукти за нуждите на **МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД, гр. Бяла**, фирма „МЕДЕКС“ ООД предоставя на лечебното заведение процент от своите отстъпки /който е калкулиран в предложените крайни цени/, в съответствие с политиката на фирмата за максимално намаляване на оферираните тръжни цени за продажба на лекарствени продукти;

- дружеството разполага с наличие на голяма по площ лицензирана за търговия на едро складова база и различни по обем и товароносимост собствени МПС, позволяващи закупуване, съхранение и транспортиране на големи количества от предлаганите лекарствени и оптимизация на доставките. Това води до намаляване, както на единичните цени за закупуване на лекарствени продукти от съответните производители, така и на разходите за складиране и транспорт;

- дружеството също така оптимизира разходите за труд, като при ползването на персонал, необходим за изпълнение на настоящата обществена поръчка, реализира икономия от работна заплата, създавайки по-добра ефективност и създавайки логистична организация за използване на човешкия ресурс в едно направление по най-икономичен и същевременно най-ефективен начин, а така също и реализира значителна икономия от координирането на графика и обслужването на многобройни обекти в едно и също направление и логистично разположени недалеч един от друг, тъй като дружеството има договори и изпълнява подобни услуги във всички направления, предвидени за изпълнение и в настоящата обществена поръчка. Това позволява „МЕДЕКС“ ООД да направи допълнителни икономии като минимизира разхода за транспорт, гориво, амортизации, заплати и осигуровки – всички те като елемент на ценообразуването са участвали вече при формирането на цената в изпълнението на други договори в същото направление, респективно.

С оглед гореизложеното и като взе предвид подробно описани в настоящия протокол обстоятелства, Комисията, при съобразяване условието, за изпълнители по проведената процедура по вътрешен конкурентен избор, да се определят участници предложители най-ниска цена и предвид, че в Електронната платформа в раздел „Класиране“ са подредени ценовите предложения на участниците в низходящ ред, съгласно критерия „най-ниска цена“

### РЕШИ:

**КЛАСИРА** участниците, съобразно обявеното в електронната платформа подреждане в низходящ ред по „най-ниска цена“.

**ПРЕДЛАГА** на Възложителя да сключи договор за изпълнение на обществената поръчка с класираният на първо място участник, както следва:

ОП №	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Участници и Класиран	Ед цена за единица мярка без ДДС	Ед цена за единица мярка с ДДС	Класиран
2	J01CR02	Amoxicilline, clavulanic acid	1.Медофарма ЕООД	0,003001	0,003601	I-во място
2	J01DC02	Cefuroxime	1.Медофарма ЕООД	0,001430	0,001716	I-во място



2	J01DD04	Ceftriaxone	1."МЕДЕКС" ООД	0,915450	1,098540	I-во място
2	J01DE01	Cefepime	1.Медофарма ЕООД	3,028752	3,634502	I-во място
2	J01EE01	Sulfamethoxazole , Trimethoprim	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,354757	0,425708	I-во място
2	J01FF01	Clindamycin	1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,003971	0,004765	I-во място
2	J01FF01	Clindamycin	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001135	0,001362	I-во място
2	J01GB03	Gentamicin	1.ДАНСОН БГ ООД	0,006364	0,007637	I-во място
2	J01GB06	Amikacin	1.Медофарма ЕООД	0,004939	0,005927	I-во място
2	J01MA02	Ciprofloxacin	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,010640	0,012768	I-во място
2	J01MA02	Ciprofloxacin	1."ФАРКОЛ" АД	0,000581 0,000582	0,000697 0,000698	I-во място
2	J01MA12	Levofloxacin	1."ФАРКОЛ" АД	0,002837	0,003404	I-во място
2	J01MA12	Levofloxacin	1."ФАРКОЛ" АД	0,007978	0,009574	I-во място
2	J01XD01	Metronidazole	1."ФАРКОЛ" АД	0,002588	0,003106	I-во място

След извършените и подробно описани в настоящия Протокол действия, във връзка с проведената процедура по вътрешен конкурентен избор с предмет: **„Доставка на лекарствени продукти по Обособена позиция № 2 за нуждите на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД по Рамково споразумение № РД-11-158 от 26.03.2021г.“**, Комисията приема, че настоящата процедура е завършена и Председателят на Комисията закри заседанието. Комисията следва да изготви Доклад, който да предостави на Прокуриста на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД за утвърждаване и изготвяне на решение за определяне на изпълнители по настоящата процедура.

Настоящият протокол се състави и подписа на 06.07.2021 г.

Председател: .....  .....

/ Яница Дякова /

Заличена информация на основание чл. 37 от ЗОП във връзка с чл. 4 и сл. от Регламент (ЕС) 2016/679.

Членове: 1. ....

/ Тодор Ангелов /

2. .... 

/ Д-р Петя Петрова-Обретеннова /