

ПРОТОКОЛ № 1

На 21.06.2021 г. в 11:00 ч. в сградата на Многопрофилна болница за активно лечение „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД се проведе заседание на комисия, назначена със Заповед № **ВКИ- 9/21.06.2021** на Прокурита 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. № **565 /09.06.2021** с предмет: „*Доставка на лекарствени продукти по Обособена позиция № 1 за нуждите на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД по Рамково споразумение № РД-11-151 от 19.03.2021г.*“

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-Обретенова – 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 9 (девет) участника, както следва:

1. Предложение с № **017398** подадено от **"ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД** за обособена позиция №1 на 09.06.2021 в 16:22 ч.
2. Предложение с № **017412** подадено от **"ДАНСОН-БГ" ООД** за обособена позиция №1 на 09.06.2021 в 22:41 ч.
3. Предложение с № **017440** подадено от **"СОЛОМЕД" ЕООД** за обособена позиция №1 на 10.06.2021 в 09:59 ч.
4. Предложение с № **017476** подадено от **"ФАРКОЛ" АД** за обособена позиция №1 на 10.06.2021 в 13:27 ч.
5. Предложение с № **017506** подадено от **"Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД** за обособена позиция №1 на 10.06.2021 в 14:34 ч.
6. Предложение с № **017537** подадено от **"ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД** за обособена позиция №1 на 10.06.2021 в 16:52 ч.
7. Предложение с № **017594** подадено от **"МЕДЕКС" ООД** за обособена позиция №1 на 11.06.2021 в 16:17 ч.
8. Предложение с № **017671** подадено от **"СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД** за обособена позиция №1 на 14.05.2021 в 12:44 ч.
9. Предложение с № **017852** подадено от **"ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД** за обособена позиция №1 на 18.06.2021 в 09:14 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 № 1 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 "ДАНСОН-БГ" ООД по обособена позиция № 1 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.

3. Разглеждане документите представени от "СОЛОМЕД" ЕООД по обособена позиция № 1 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.

4. Разглеждане документите представени от "ФАРКОЛ" АД по обособена позиция № 1 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 № 1 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 № 1 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 "МЕДЕКС" ООД по обособена позиция №1 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 декларация 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.

8. Разглеждане документите представени от "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД по обособена позиция № 1 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 № 1 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.

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 № 1 за нуждите на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД по Рамково споразумение № РД-11-151 от 19.03.2021г.“*

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 № 1 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
N02BE01	Paracetamol	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Paracetamol B.Braun	10 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 "ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 1, 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 "ДАНСОН-БГ" ООД по обособена позиция № 1 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
N01AB08	Sevoflurane	инхалаторна	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Германия	Sevorane	250	ml

N02BB02	Metamizole sodium	парентерална	Pharma Swiss Ceska Republika s.r.o., Чешка република	Amizolmet	500 mg/ml-2 ml	mg
N02BB02	Metamizole sodium	парентерална	ДАНСОН-БГ ООД, България	OMALGIN	500 mg/ml - 2 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 № 1, 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.

3. Разглеждане на техническото предложение предоставено от "СОЛОМЕД" ЕООД по обособена позиция № 1 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
N02BE01	Paracetamol	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Paracetamol B.Braun	10 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 "СОЛОМЕД" ЕООД техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 1, 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.

4. Разглеждане на техническото предложение предоставено от "ФАРКОЛ" АД по обособена позиция № 1 и проверка на съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗООП.

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
N01AB08	Sevoflurane	инхалаторна	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Германия	Sevorane	250	ml
N01AX10	Propofol	парентерална	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия	Propofol 1 % Fresenius	10 mg/ml - 20 ml	mg
N01AX10	Propofol	парентерална	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия	Propofol 1 % Fresenius	10 mg/ml - 50 ml	mg
N02BE01	Paracetamol	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Paracetamol Kabi	10 mg/ml - 100 ml	mg
N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop	200	mg
N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop retard	600	mg
N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop retard	300	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	500	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	300	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	CONVULEX CHRONO	500	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	CONVULEX CHRONO	300	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Brieka	150	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Brieka	75	mg
N05AH04	Quetiapine	перорална твърда	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Setinin	200	mg

N05AH04	Quetiapine	перорална твърда	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Setinin	100	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда	Актавис ЕАД, България	SPERIDAN	4	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда	Актавис ЕАД, България	SPERIDAN	3	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда	Актавис ЕАД, България	SPERIDAN	2	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда	Актавис ЕАД, България	SPERIDAN	1	mg
N06AB10	Escitalopram	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	Escipram	10	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 № 1, 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 № 1 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
N02BE01	Paracetamol	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Paracetamol B.Braun	10 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 **"Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД** техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 1, 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 № 1 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
N01BB02/ C01BB01	Lidocaine	парентерална	Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България	Lidocaine- Tchaikapharma	10 mg/ml-10 ml	mg
N01BB02/ C01BB01	Lidocaine	парентерална	Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България	Lidocaine- Tchaikapharma	20 mg/ml-10 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 № 1, 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 "МЕДЕКС" ООД по обособена позиция № 1 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
N01AB08	Sevoflurane	инхалаторна	Бакстер България ЕООД, България	Sevoflurane Baxter 100%	250	ml
N02BE01	Paracetamol	парентерална	Фрезениус Каби България ЕООД, България	Paracetamol Kabi	10 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 "МЕДЕКС" ООД техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 1, 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 № 1 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
N01AB08	Sevoflurane	инхалаторна	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Германия	Sevorane	250	ml
N01AX03	Ketamine	парентерална	Gedeon Richter Plc., Унгария	CALYPSOL	50 mg/ml - 10 ml	mg
N01BB02/ C01BB01	Lidocaine	парентерална	Софарма АД, България	Lidocaine Sopharma	20mg/ml-10ml	mg
N01BB02/ C01BB01	Lidocaine	парентерална	Софарма АД, България	Lidocaine Sopharma	10mg/ml-10ml	mg

N01BB02/ C01BB01	Lidocaine	парентерална	Софарма АД, България	Lidocaine Sopharma	5mg/ml- 10ml	mg
N01BB02/ C01BB01	Lidocaine	парентерална	Софарма АД, България	Lidocaine Sopharma	20mg/ml- 2ml	mg
N02BB02	Metamizole sodium	парентерална	Софарма АД, България	ANALGIN	500 mg/ml- 2 ml	mg
N02BE01	Paracetamol	парентерална	B. Braun Melsungen AG, Германия	Paracetamol B.Braun	10 mg/ml - 100 ml	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Brieka	150	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Brieka	75	mg
N05AA01	Chlorpromazine	парентерална	Софарма АД, България	CHLORPROM AZINE SOPHARMA	25 mg/ml-2 ml	mg
N05AD01	Haloperidol	парентерална	Софарма АД, България	HALOPERIDO L SOPHARMA	5 mg/ml - 1 ml	mg
N05AH04	Quetiapine	перорална твърда	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Setinin	200	mg
N05AH04	Quetiapine	перорална твърда	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Setinin	100	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда	Активис ЕАД, България	SPERIDAN	4	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда	Активис ЕАД, България	SPERIDAN	3	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда	Активис ЕАД, България	SPERIDAN	2	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда	Активис ЕАД, България	SPERIDAN	1	mg
N05BA01	Diazepam	парентерална	Софарма АД, България	DIAZEPAM SOPHARMA	5 mg/ml - 2 ml	mg
N05BB01	Hydroxyzine	перорална твърда	UCB Pharma SA, Белгия	Atarax	25	mg
N06BX03	Piracetam	парентерална	UCB Pharma SA, Белгия	Nootropil	3000 mg/15 ml	mg
N06BX03	Piracetam	парентерална	UCB Pharma SA, Белгия	Nootropil	1200 mg/60 ml	mg
N06BX03	Piracetam	перорална твърда	Активис ЕАД, България	PYRAMEM	800	mg
N06BX03	Piracetam	перорална твърда	Активис ЕАД, България	PYRAMEM	400	mg
N06BX18	Vinpocetine	парентерална	Софарма АД, България	VICETIN	5 mg/ml-2 ml	mg

N06DA04	Galantamine	парентерална	Софарма АД, България	NIVALIN	10 mg/ml - 1 ml	mg
N06DA04	Galantamine	парентерална	Софарма АД, България	NIVALIN	2.5 mg/ml - 1 ml	mg
N06DA04	Galantamine	парентерална	Софарма АД, България	NIVALIN	5 mg/ml - 1 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 № 1, 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 № 1 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 от активно вещество	Мярка
N01AB08	Sevoflurane	инхалаторна	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Германия	Sevorane	250	ml
N01AX03	Ketamine	парентерална	Gedeon Richter Plc., Унгария	CALYPSOL	50 mg/ml - 10 ml	mg
N02BE01	Paracetamol	парентерална	Фрезениус Каб България ЕООД, България	Paracetamol Kabi	10 mg/ml - 100 ml	mg
N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop	200	mg
N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop retard	600	mg
N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop retard	300	mg

N03AG01	Valproic acid	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	500	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	300	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	CONVULEX CHRONO	500	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална твърда	G. L. Pharma GmbH, Австрия	CONVULEX CHRONO	300	mg
N03AX12	Gabapentin	перорална твърда	Upjohn EESV, Нидерландия	Neurontin	400	mg
N03AX12	Gabapentin	перорална твърда	Upjohn EESV, Нидерландия	Neurontin	300	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Brieka	150	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Brieka	75	mg
N05AH04	Quetiapine	перорална твърда	Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Quetiapine ACCORD	200	mg
N05AH04	Quetiapine	перорална твърда	Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Quetiapine ACCORD	400	mg
N05AH04	Quetiapine	перорална твърда	Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Quetiapine ACCORD	300	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда	Актавис ЕАД, България	SPERIDAN	4	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда	Актавис ЕАД, България	SPERIDAN	3	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда	Актавис ЕАД, България	SPERIDAN	2	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда	Актавис ЕАД, България	SPERIDAN	1	mg
N05BB01	Hydroxyzine	перорална твърда	UCB Pharma SA, Белгия	Atarax	25	mg
N06AB10	Escitalopram	перорална твърда	Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Escitalopram Accord	10	mg
N06BX03	Piracetam	перорална твърда	Актавис ЕАД, България	PYRAMEM	800	mg
N06BX03	Piracetam	перорална твърда	Актавис ЕАД, България	PYRAMEM	400	mg

N06BX18	Vinpocetine	парентерална	Gedeon Richter Plc., Унгария	CAVINTON	5 mg/ml - 2 ml	mg
N06BX18	Vinpocetine	перорална твърда	Gedeon Richter Plc., Унгария	CAVINTON FORTE	10	mg
N06BX18	Vinpocetine	перорална твърда	Gedeon Richter Plc., Унгария	CAVINTON	5	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 **"ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД** техническо предложение и приложените към него документи по Обособена позиция № 1, 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 **плика с надпис: „Предлагани ценови параметри“**, офертите на всички участници.

Комисията насрочи заседание за отваряне на ценовите приложения за 22.06.2021 в 11:00 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 11:00ч. се проведен публично заседание в пълен състав на комисия назначена със Заповед № ВКИ – 9/ 21.06.2021 на Прокурориста 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 №1

О П №	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml./	Необходим брой мярки	Участници и Класиране	Ед цена за единица мярка без ДДС	Ед цена за единица мярка с ДДС
-------	------------------------------------	--	---------------------	------------------------	----------------------	-----------------------	----------------------------------	--------------------------------

1	N01AB08	Sevoflurane	инхалаторна	ml	24000	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.ДАНСОН БГ ООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,694200 0,694500 0,694500 0,694506 0,694506	0,833040 0,833400 0,833400 0,833407 0,833407
1	N01AX03	Ketamine	парентерална	mg	36000	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,013920 0,013926	0,016704 0,016711
1	N01AX10	Propofol	парентерална	ml	17920	1."ФАРКОЛ" АД	0,078927	0,094712
1	N01BB02/C01 BB01	Lidocaine	парентерална	mg	417920	1."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,007870 0,007879	0,009444 0,009455
1	N02BB02	Metamizole sodium	парентерална	mg	2904000	1.ДАНСОН БГ ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000353 0,000354	0,000424 0,000425
1	N02BE01	Paracetamol	парентерална	mg	2040000	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."МЕДЕКС" ООД 5."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 6."СОЛОМЕД" ООД 7."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,000972 0,000973 0,000989 0,000992 0,001031 0,001045 0,001049	0,001166 0,001168 0,001187 0,001190 0,001237 0,001254 0,001259
1	N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда	mg	25000	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,000347 0,000348	0,000416 0,000418
1	N03AG01	Valproic acid	перорална твърда	mg	108000	1."ФАРКОЛ" АД 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000219 0,000219	0,000263 0,000263
1	N03AX12	Gabapentin	перорална твърда	mg	374400	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000446	0,000535
1	N03AX16	Pregabalin	перорална твърда	mg	856800	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,001231 0,001232 0,001233	0,001477 0,001478 0,001480
1	N05AA01	Chlorpromazine	парентерална	mg	3600	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,013375	0,016050
1	N05AD01	Haloperidol	парентерална	mg	1640	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,077833	0,093400
1	N05AH04	Quetiapine	перорална твърда	mg	15200	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000723 0,000724 0,000724	0,000868 0,000869 0,000869
1	N05AX08	Risperidone	перорална твърда	mg	176	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,043333 0,043353 0,043420	0,052000 0,052024 0,052104
1	N05BA01	Diazepam	парентерална	mg	10640	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,052500	0,063000
1	N05BB01	Hydroxyzine	перорална твърда	mg	45800	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,003824 0,003826	0,004589 0,004591

1	N06AB10	Escitalopram	перорална твърда	mg	560	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,009250	0,011100
1	N06BX03	Piracetam	парентерална	mg	1192000	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,009320	0,011184
1	N06BX03	Piracetam	перорална твърда	mg	8476800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000100	0,000120
1	N06BX18	Vinpocetine	перорална твърда	mg	52560	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000101	0,000121
1	N06BX18	Vinpocetine	парентерална	mg	3360	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,011833	0,014200
1	N06BX18	Vinpocetine	парентерална	mg	3360	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,054300	0,065160
1	N06DA04	Galantamine	парентерална	mg	48080	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,054318	0,065182
1	N06DA04	Galantamine	парентерална	mg	48080	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,243417	0,292100

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 08:00 ч. и приключва на 29.06.2021 г. 17:30 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 №1:

О П №	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml./	Необходим брой мярки	Участници и Класиране	Ед цена за единица мярка без ДДС	Ед цена за единица мярка с ДДС
1	N01AB08	Sevoflurane	инхалаторна	ml	24000	1.ДАНСОН БГ ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."ФАРКОЛ" АД 5."МЕДЕКС" ООД	0,693806	0,832567
							0,694159	0,832991
							0,694200	0,833040
							0,694500	0,833400
							0,694506	0,833407
1	N01AX03	Ketamine	парентерална	mg	36000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,013857	0,016628

						2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,013870	0,016644
1	N01AX10	Propofol	парентер ална	ml	17920	1."ФАРКОЛ" АД	0,078927	0,094712
1	N01BB02/ C01BB01	Lidocaine	парентер ална	mg	417920	1."ТЪРГОВСК А ЛИГА - ГАЦ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,007807 0,007840	0,009368 0,009408
1	N02BB02	Metamizole sodium	парентер ална	mg	2904000	1.ДАНСОН БГ ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000353 0,000354	0,000424 0,000425
1	N02BE01	Paracetamol	парентер ална	mg	2040000	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД 4."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 5."СОЛОМЕД" ООД 6."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,000949 0,000973 0,000973 0,000992 0,001031 0,001045 0,001049	0,001139 0,001168 0,001168 0,001190 0,001237 0,001254 0,001259
1	N03AF01	Carbamazepi ne	пероралн а твърда	mg	25000	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,000347 0,000348	0,000416 0,000418
1	N03AG01	Valproic acid	пероралн а твърда	mg	108000	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,000218 0,000219	0,000262 0,000263
1	N03AX12	Gabapentin	пероралн а твърда	mg	374400	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000446	0,000535
1	N03AX16	Pregabalin	пероралн а твърда	mg	856800	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,001197 0,001201 0,001226	0,001436 0,001441 0,001471
1	N05AA01	Chlorpromaz ine	парентер ална	mg	3600	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,013375	0,016050
1	N05AD01	Haloperidol	парентер ална	mg	1640	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,077833	0,093400

1	N05AH04	Quetiapine	перорална твърда	mg	15200	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,000707 0,000709 0,000724	0,000848 0,000851 0,000869
1	N05AX08	Risperidone	перорална твърда	mg	176	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,041592 0,043029 0,043333	0,049910 0,051635 0,052000
1	N05BA01	Diazepam	парентерална	mg	10640	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,052500	0,063000
1	N05BB01	Hydroxyzine	перорална твърда	mg	45800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,003680 0,003681	0,004416 0,004417
1	N06AB10	Escitalopram	перорална твърда	mg	560	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,008995 0,009320	0,010794 0,011184
1	N06BX03	Piracetam	парентерална	mg	1192000	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000290	0,000348
1	N06BX03	Piracetam	перорална твърда	mg	8476800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000099 0,000100	0,000119 0,000120
1	N06BX18	Vinpocetine	перорална твърда	mg	52560	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,011833	0,014200
1	N06BX18	Vinpocetine	парентерална	mg	3360	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,052275 0,052292	0,062730 0,062750
1	N06DA04	Galantamine	парентерална	mg	48080	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,243417	0,292100

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 **няма** ценови предложения, които да са с повече от 20 на сто по-благоприятни от средната стойност на съответните ценови предложения на останалите участници.

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.

Комисията, при съобразяване условието, за изпълнители по проведената процедура по вътрешен конкурентен избор, да се определят участници предложили най-ниска цена и като взе 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:

О П №	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Участници и Класиране	Ед цена за единица мярка без ДДС	Ед цена за единица мярка с ДДС	Класиран
1	N01AB08	Sevoflurane	1.ДАНСОН БГ ООД	0,693806	0,832567	I-во място
1	N01AX03	Ketamine	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,013857	0,016628	I-во място
1	N01AX10	Propofol	1."ФАРКОЛ" АД	0,078927	0,094712	I-во място
1	N01BB02/ C01BB01	Lidocaine	1."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД	0,007807	0,009368	I-во място
1	N02BB02	Metamizole sodium	1.ДАНСОН БГ ООД	0,000353	0,000424	I-во място
1	N02BE01	Paracetamol	1."ФЪОНИКС ФАРМА"	0,000949	0,001139	I-во място
1	N03AF01	Carbamazepine	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000347	0,000416	I-во място
1	N03AG01	Valproic acid	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000218	0,000262	I-во място

1	N03AX12	Gabapentin	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000446	0,000535	I-во място
1	N03AX16	Pregabalin	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001197	0,001436	I-во място
1	N05AA01	Chlorpromazine	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,013375	0,016050	I-во място
1	N05AD01	Haloperidol	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,077833	0,093400	I-во място
1	N05AH04	Quetiapine	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000707	0,000848	I-во място
1	N05AX08	Risperidone	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,041592	0,049910	I-во място
1	N05BA01	Diazepam	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,052500	0,063000	I-во място
1	N05BB01	Hydroxyzine	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,003680	0,004416	I-во място
1	N06AB10	Escitalopram	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,008995	0,010794	I-во място
1	N06BX03	Piracetam	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000290	0,000348	I-во място
1	N06BX03	Piracetam	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000099	0,000119	I-во място
1	N06BX18	Vinpocetine	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,011833	0,014200	I-во място
1	N06BX18	Vinpocetine	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,052275	0,062730	I-во място
1	N06DA04	Galantamine	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,243417	0,292100	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 № 1 за нуждите на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД по Рамково споразумение № РД-11-151 от 19.03.2021г.“**, 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 проток се състави и подписа на 30.06.2021г.

Председател:

/ Яница Дякова /

Членове: 1.

/ Тодор Ангелов /

2.

/ Д-р Петя Петрова-Обретенова /