



**“УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО
ЛЕЧЕНИЕ-БУРГАС” АД**
гр.Бургас, п.к. 8000, бул.“Стефан Стамболов”№73, e-mail: dirmbal@abv.bg
тел.: *7070 факс: +359(56)810 592



Д О К Л А Д

Днес, 13.08.2019г. в гр. Бургас, в изпълнение на Решение № VI – P – 487/05.11.2018г. на Изпълнителния директор на „УМБАЛ – Бургас” АД, във връзка с провеждането на открита процедура за избор на изпълнител по договор, с предмет: „Доставка на лекарствени продукти за диализно лечение за нуждите на „УМБАЛ - Бургас” АД, комисия определена със Заповед № VI – P – 556/14.12.2018г. на Изп. директор на „УМБАЛ – Бургас” АД, в състав:

Председател: Гургана Роева – юрисконсулт на „УМБАЛ – Бургас” АД;

Членове:

1. Гинка Колева – зам. гл. счетоводител на „УМБАЛ – Бургас” АД;
 2. Мария Иванова – маг. фарм. р-л аптека в „УМБАЛ – Бургас” АД,
- представи за утвърждаване на Изп. директор на „УМБАЛ – Бургас” АД, настоящия доклад, обективиращ действията на комисията по разглеждане и оценка на предложенията на участниците в горната процедура, извършени в периода 14.12.2018г. – 29.07.2019г., които действия са обективирани в Протоколи от 14.12.2018г., 06.06.2019г., 22.07.2019г. и 29.07.2019г

Предложения за участие в процедурата бяха представени от следните участници:

№ по ред	Фирма	Входящ номер, дата и час
1.	„Профармация“ ЕООД, Промислена зона „Верила“, с. Равно поле, п.к. 2129	15506/11.12.2018г.; 11.20 ч.
2.	„Медекс“ ООД, гр. София, п.к. 1138, кв. Горубляне, ул. „Самоковско шосе“ № 2л, Търговски център „Боила4, ет. 5	15507/11.12.2018г.; 11.20 ч.

3.	„Фьоникс Фарма“ ЕООД гр.София, ул. „Околовръстен път“ №199А	15584/13.12.2018 г.; 09,20 ч.
4.	„Софарма Трейдинг“ АД гр.София, ул. „Лъчезар Станчев“ №5	15612/13.12.2018 г.; 12,00 ч.

На първото заседание на комисията беше извършено отваряне на постъпилите предложения, при което бяха разписани пликите с ценови предложения, както и техническите предложения.

На следващия етап от работата си комисията извърши проверка на представените от участниците ЕЕДОП. Бяха установени непълноти в ЕЕДОП на един от участниците, отстраняването на които беше изискано в съответствие чл. 54, ал.1 от ЗОП във връзка с чл. 63, ал.8 от ППЗОП.

В рамките на определения срок поканения участник представи ЕЕДОП с изискваните допълнения.

Видно от представените ЕЕДОП, участниците, отговарят на квалификационните изисквания.

На следващия етап от своята работа комисията извърши разглеждане на представените технически предложения и преценка относно тяхната пълнота и съответствие с изискванията на Възложителя, при която беше установено следното:

1. Техническото предложение на „Про Фармация“ ЕООД по обособена позиция № 6 включва:

1. Предложение за изпълнение на поръчката по отношение на обособена позиция № 6 - Образец 9, ведно с Приложение 9а;
2. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
3. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
4. Пълномощни, заверени с Апостил номер V-20170221-53847 и с удостоверен подпис на преводача в Мин-во на външните работи с нотариално удостоверен препис – заверено от представляващия участника копие;
5. Решение за изпълнение на комисията от 15.11.2012г. за подновяване на разрешението за пускане на пазара на лекарствения продукт за хуманна употреба „Retacrit-Епостин зета“, издадено с Решение С(2007)6737- заверено от представляващия участника копие;
6. Решение за изпълнение на комисията от 28.09.2018г. за прехвърляне на разрешението за пускане на пазара, издадено с Решение С(2007)6737 на „Retacrit-Епостин зета“, лекарствен продукт за хуманна употреба - заверено от представляващия участника копие;
7. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
8. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
9. Декларация – Образец №5.

2. Техническото предложение на „Медекс“ ООД по обособена позиция № 1 включва:

1. Техническо предложение за изпълнение на поръчката по обособена позиция №1 - Образец 9;
2. Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II – 17302/27.03.2012г., изд. от ИАА на РБ заверено от представляващия участника копие;
3. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
4. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
5. Пълномощно с нотариално удостоверени подписи рег. №12527/2015 на нотариус Янина Клехановски – заверено от участника копие;
6. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
7. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
8. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
9. Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, б. „д“ от ППЗОП – не е задължително представянето ѝ;
10. Декларация – Образец №5.

Техническото предложение на „Медекс“ ООД по обособена позиция № 3 включва:

1. Техническо предложение за изпълнение на поръчката по обособена позиция №3 - Образец 9;
2. Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II – 18645/06.07.2012г., изд. от ИАА на РБ заверено от представляващия участника копие;
3. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
4. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
5. Пълномощно – заверено от участника копие на нотариално удостоверен препис рег. №580/10.01.2017 на нот. рег. №617 на НК;
6. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
7. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
8. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
9. Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, б. „д“ от ППЗОП – не е задължително представянето ѝ;
10. Декларация – Образец №5.

Техническото предложение на „Медекс“ ООД по обособена позиция № 4 включва:

1. Техническо предложение за изпълнение на поръчката по обособена позиция №4 - Образец 9;
2. Решение за изпълнение на комисията от 18.06.2012г. за подновяване и изменение на разрешението за търговия с лекарствения продукт за хуманна употреба „Vinocrit – епостин алфа“, издадено с Решение С(2007)4113, Решение за изпълнение на комисията от 31.03.2016г. за подновяване и изменение на разрешението за търговия с лекарствения продукт за хуманна употреба „Vinocrit – епостин алфа“, издадено с Решение С(2007)4113, Решение за изпълнение на комисията от 31.08.2018г. за изменение на разрешението за търговия с лекарствения продукт за хуманна употреба „Vinocrit – епостин алфа“, издадено с Решение С(2007)4113 - заверени от представляващия участника копия;
3. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;

4. Писмо за потвърждение – изд. от Сандоз фармацевтично дружество д.д., „Лек фармацевтично дружество д.д.“, „Сандоз ГмбХ“, „Хексал АГ“ и „ЕБЕВЕ ФАРМА Гез.м.б.Х. Нфг. КГ“;
5. Пълномощно от 20.12.2016г. от представляващия „Сандоз ГмбХ“, Австрия - заверено от представляващия участника копие;
6. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
7. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
8. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
9. Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, б. „д“ от ППЗОП – не е задължително представянето й;
10. Декларация – Образец №5.

Техническото предложение на „Медекс“ ООД по обособена позиция № 7 включва:

1. Техническо предложение за изпълнение на поръчката по обособена позиция №7 - Образец 9;
2. Решение за изпълнение на комисията от 24.08.2017г. за изменение на разрешението за търговия с „Aranesp – дарбепостин алфа“, лекарствен продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(2001)1281, Решение на комисията от 19.05.2006г. за изменение на разрешението за пускане на пазара на „Aranesp – дарбепостин алфа“, медицински продукт за хуманна употреба издадено с Решение С(2001)1281 - заверени от представляващия участника копие;
3. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
4. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
5. Пълномощно от 31.12.2019г. от Джъстин Гари Клейс – директор на „Amgen Europe B.V.“, Нидерландия с официална легализация, заверка с Апостил и Министерство на външните работи, Дирекция „Консулски отношения“ - заверено от представляващия участника копие;
6. Пълномощно от 01.01.2018г. от представляващия „Амджен България“ ЕООД за представителство пред „Медекс“ ООД – дистрибутор - заверено от представляващия участника копие;
7. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
8. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
9. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
10. Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, б. „д“ от ППЗОП – не е задължително представянето й;
11. Декларация – Образец №5.

Техническото предложение на „Медекс“ ООД по обособена позиция № 9 включва:

1. Техническо предложение за изпълнение на поръчката по обособена позиция №9 - Образец 9;
2. Разрешение за промяна №BG/МАМР-40338/06.02.2018 изд. от ИАЛ на РБ и Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II - 32 308/25.01. 2016г. изд. от ИАЛ на РБ;
3. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
4. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;

5. Пълномощно от 08.08.2016г. от Яромир Фрич – директор на „Хийтън Груп а.с.“, заверка с Апостил и легализиран превод - заверено от представляващия участника копие;
6. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
7. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
8. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
9. Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, б. „д“ от ППЗОП – не е задължително представянето й;
10. Декларация – Образец №5.

Техническото предложение на „Медекс“ ООД по обособена позиция № 10 включва:

1. Техническо предложение за изпълнение на поръчката по обособена позиция №10 - Образец 9;
2. Разрешение за употреба на лекарствен продукт № II – 36 417/07.02.2017 изд. от ИАА на РБ;
3. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
4. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
5. Пълномощно от 31.08.2018г. от Давид Врховец и Джон Пайъс Нейсън – изпълнителни управители на „Тева Б. В.“, Нидерландия, заверка с Апостил и легализиран превод - заверено от представляващия участника копие на нотариално удостоверен препис рег. №3242/2018г. на нот. рег. №706 на НК;
6. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
7. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
8. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
9. Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, б. „д“ от ППЗОП – не е задължително представянето й;
10. Декларация – Образец №5.

Техническото предложение на „Медекс“ ООД по обособена позиция № 11 включва:

1. Техническо предложение за изпълнение на поръчката по обособена позиция №11 - Образец 9;
2. Разрешение за употреба на лекарствен продукт № II – 26 456/18.07.2014 изд. от ИАА на РБ;
3. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
4. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
5. Пълномощно от 19.08.2015г. от Петър Божидаров Михайлов – управител на „Иновамед“ ООД - заверено от представляващия участника копие на нотариално удостоверен препис рег. №6108/2015г. на нот. рег. №633 на НК;
6. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
7. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
8. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
9. Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, б. „д“ от ППЗОП – не е задължително представянето й;
10. Декларация – Образец №5.

Техническото предложение на „Медекс“ ООД по обособена позиция № 12 включва:

1. Техническо предложение за изпълнение на поръчката по обособена позиция №12 - Образец 9;
2. Решение за изпълнение на комисията от 24.08.2017г. за изменение на разрешението за търговия с „Aranesp – дарбепостин алфа“, лекарствен продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(2001)1281, Решение на комисията от 19.05.2006г. за изменение на разрешението за пускане на пазара на „Aranesp – дарбепостин алфа“, медицински продукт за хуманна употреба издадено с Решение С(2001)1281 - заверени от представляващия участника копия;
3. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
4. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
5. Пълномощно от 19.08.2015г. от Петър Божидаров Михайлов – управител на „Иновамед“ ООД - заверено от представляващия участника копие на нотариално удостоверен препис рег. №6108/2015г. на нот. рег. №633 на НК;
6. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
7. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
8. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
9. Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, б. „д“ от ППЗОП – не е задължително представянето й;
10. Декларация – Образец №5.

Техническото предложение на „Медекс“ ООД по обособена позиция № 13 включва:

1. Техническо предложение за изпълнение на поръчката по обособена позиция №13 - Образец 9;
2. Разрешение за промяна №31761 от 04.12.2015г. на ИАА на РП, Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II – 27 459/30.10.2014г. на ИАА при РБ;
3. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
4. Пълномощно от 08.08.2016г. от Яромир Фрич – директор на „Хийтън Груп а.с.“, Чехия с нотариално удостоверяване №01812/2016г. от 11.08.2016г. и Апостил №9619/2016 от 15.08.2016г. - заверено от представляващия участника копие;
5. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
6. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
7. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
8. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
9. Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, б. „д“ от ППЗОП – не е задължително представянето й;
10. Декларация – Образец №5.

Техническото предложение на „Медекс“ ООД по обособена позиция № 14 включва:

1. Техническо предложение за изпълнение на поръчката по обособена позиция №14 - Образец 9;
2. Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II – 16 209/20.12.2011г. на ИАА при РБ – заверено от представляващия участника копие;

3. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
4. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
5. Пълномощно от 30.08.2018г. от Давид Врховед и Джон Пайъс Нейсън – изпълнителни директори на „Тева Фармасютишънс Юръп Б.В.“, като управител на „Тева Б. В.“, Нидерландия с нотариално удостоверяване на В. Е. П. Герберс, нотариус в Амстердам и Апостил №042830/2016 в Амстердам от секретаря на съда 6/31.08.2016г., ведно с легализиран превод - заверено от представляващия участника копие;
6. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
7. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
8. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
9. Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, б. „д“ от ППЗОП – не е задължително представянето й;
10. Декларация – Образец №5.

3. Техническото предложение на „Фьоникс Фарма“ ЕООД по обособена позиция № 1 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №1 - Образец №7;
2. Пълномощно за представителство по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №2790/19.11.2018г. на нотариус рег. №049 на НК;
3. Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II – 17 302/27.03.2012г. на ИАА при РБ – заверено от представляващия участника копие;
4. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
5. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
6. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
7. Декларация за заявяване, че за срока на действие на договора сключен на основание проведена процедура по ЗОП, предварително заявените количества и цени по тръжна документация ще бъдат доставени през целия срок на договора;
8. Декларация – Образец №5.

Техническото предложение на „Фьоникс Фарма“ ЕООД по обособена позиция № 2 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №2 - Образец №7;
2. Пълномощно за представителство по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №217/29.01.2018г. на нотариус рег. №049 на НК – заверен от представляващия участника копие;
3. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
4. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
5. Декларация – Образец №5.
6. Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II – 16 927/29.02.2012г. на ИАА при РБ – заверено от представляващия участника копие;
7. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
8. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в.

Техническото предложение на „Фьоникс Фарма“ ЕООД по обособена позиция № 5 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №5 - Образец №7;

2. Пълномощно за представителство по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №217/29.01.2018г. на нотариус рег. №049 на НК – заверен от представляващия участника копие;
3. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
4. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
5. Декларация – Образец №5.
6. Решение за изпълнение на комисията от 15.03.2018г. за прехвърляне и изменение на издаденото с Решение С(97)2181(окончателен) разрешение за търговия с „NeoResormon – Епостин бета“, лекарствен продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(2001)1281, Решение за изпълнение на комисията от 15.07.2016г. за изменение на разрешението за търговия с „NeoResormon – епостин бета“, лекарствен продукт за хуманна употреба издадено с Решение С(97)2181(окончателен), Решение за изпълнение на комисията от 06.10.2011г. за изменение на разрешението за търговия с „NeoResormon – Епостин бета“, лекарствен продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(97)2181(окончателен), Решение на комисията от 29.04.2010г. за изменение на разрешение за пускане на пазара на „NeoResormon – Епостин бета“, медицински продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(97)2181(окончателен), Решение на комисията от 20.01.2010г. за изменение на разрешение за пускане на пазара на „NeoResormon – Епостин бета“, медицински продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(97)2181(окончателен), Решение на комисията от 20.11.2009г. за изменение на разрешение за пускане на пазара на „NeoResormon – Епостин бета“, медицински продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(97)2181(окончателен), Решение на комисията от 23.10.2008г. за изменение на разрешение за пускане на пазара на „NeoResormon – Епостин бета“, медицински продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(97)2181(окончателен), Решение на комисията от 26-II-2008г. за изменение на разрешение за пускане на пазара на „NeoResormon – Епостин бета“, медицински продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(97)2181(окончателен), Решение на комисията от 26-II-2008г. за изменение на разрешение за пускане на пазара на „NeoResormon – Епостин бета“, медицински продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(97)2181(окончателен), Решение на комисията от 25-VI-2007г. за подновяване на разрешението за пускане на пазара на лекарствения продукт за хуманна употреба „NeoResormon – Епостин бета“, медицински продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(97)2181(окончателен) - заверени от представляващия участника копия;
7. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
8. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в.

Техническото предложение на „Фьоникс Фарма“ ЕООД по обособена позиция № 8 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №8 - Образец №7;
2. Пълномощно за представителство по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №217/29.01.2018г. на нотариус рег. №049 на НК – заверен от представляващия участника копие;
3. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
4. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
5. Декларация – Образец №5.
6. Решение за изпълнение на комисията от 16.03.2018г. за прехвърляне и изменение на издаденото с Решение С(2007)3630 разрешение за търговия с

„Mirsera – метоксиполиетилен гликол – епостин бета“, лекарствен продукт за хуманна употреба, Решение за изпълнение на комисията от 06.07.2016г. за изменение на разрешението за търговия с „Mirsera – метоксиполиетилен гликол – епостин бета“, лекарствен продукт за хуманна употреба издадено с Решение С(2007)3630, Решение за изпълнение на комисията от 15.12.2014г. за изменение на разрешението за търговия с „Mirsera – метоксиполиетилен гликол – епостин бета“, лекарствен продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(2007)3630, Решение за изпълнение на комисията от 20.09.2012г. за запазване съгласно член 20 от Регламент (ЕО) №726/2004 на Европейския парламент и на Съвета, на разрешението за търговия, дадено с Решение С(2007)3630 за „Mirsera – метоксиполиетилен гликол – епостин бета“, лекарствен продукт за хуманна употреба, Решение за изпълнение на комисията от 15.05.2012г. за подновяване на разрешението за пускане на пазара на лекарствения продукт за хуманна употреба „Mirsera – метоксиполиетилен гликол – епостин бета“, издадено с Решение С(2007)3630 - заверени от представляващия участника копия;

7. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
8. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в.

Техническото предложение на „Фьоникс Фарма“ ЕООД по обособена позиция № 9 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №9 - Образец №7;
2. Пълномощно за представителство по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №217/29.01.2018г. на нотариус рег. №049 на НК – заверен от представляващия участника копие;
3. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
4. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
5. Декларация – Образец №5.
6. Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II – 31 637/20.11.2015г. на ИАА при РБ – заверено от представляващия участника копие;
7. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
8. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
9. Пълномощно за представителство от Филип Сименс – директор на „Акорд Хелфкеър Лимитед“, Англия – нотариално удостоверен подпис на нотариус Мадубала Колуил от Хароу, Англия, със заверка с Апостил №АРО – 513566/6. на 30.08.2017г. и легализиран превод – заверено от представляващия участника копие на нотариално удостоверен препис рег. №2105/29.09.2017г. на нот. рег. №051 на НК.

Техническото предложение на „Фьоникс Фарма“ ЕООД по обособена позиция № 10 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №10 - Образец №7;
2. Пълномощно за представителство по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №217/29.01.2018г. на нотариус рег. №049 на НК – заверен от представляващия участника копие;
3. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
4. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
5. Декларация – Образец №5.
6. Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II – 36 437/07.02.2015г. на ИАА при РБ – заверено от представляващия участника копие;

7. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
8. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в.

Техническото предложение на „Фьоникс Фарма“ ЕООД по обособена позиция № 13 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №13 - Образец №7;
2. Пълномощно за представителство по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №217/29.01.2018г. на нотариус рег. №049 на НК – заверен от представляващия участника копие;
3. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
4. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
5. Декларация – Образец №5.
6. Решение за изпълнение на комисията от 17.02.2015г. за изменение на разрешението за търговия, издаденото с Решение С(2000)119 за „Renagel – севеламер (sevelamer)“, лекарствен продукт за хуманна употреба, след оценка на периодичен актуализиран доклад за безопасност съгласно член 28 от Регламент (ЕО) №726/2004, Решение за изпълнение на комисията от 19.11.2014г. за подновяване и изменение на разрешението за търговия с лекарствения продукт за хуманна употреба „Renagel – севеламер (sevelamer)“, издадено с Решение С(2000)119;
7. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
8. Декларация от Сава Зеленски, пълномощник на Кристоф Курсел – управител на „Санofi България“ ЕООД със съгласие лекарствения продукт „Renagel“ да се оферира от „Фьоникс Фарма“ ЕООД;
9. Пълномощно за представителство от Кристоф Курсел – управител на „Санofi България“ ЕООД, - нотариално удостоверен подпис рег. №8186 на нотариус №609 – заверено от представляващия участника копие;
10. Удостоверение №20161007113031/07.10.2016г. на Агенция по вписванията – заверено от представляващия участника копие;
11. Пълномощно за представителство от Йерон Хидде Вайтес – управител на „Санofi България“ ЕООД – нотариално удостоверен подпис рег. №5496 на нотариус №609 – заверено от представляващия участника копие;
12. Пълномощно за представителство от „Джензайм Юрп Б.В.“, кралство Нидерландия, на нотариус по гражданско право в Амстердам, Нидерландия, със заверка с Апостил №52289 на 15.11.2016г. и легализиран превод – заверено от представляващия участника копие на нотариално удостоверен препис рег. №11925/21.11.2016г. на нот. рег. №065 на НК;
13. Разпечатка от сайта на търговския регистър и регистър на ЮЛНЦ по партидата на „Санofi България“ ЕООД – заверено от представляващия участника копие.

Техническото предложение на „Фьоникс Фарма“ ЕООД по обособена позиция № 14 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №14 - Образец №7;
2. Пълномощно за представителство по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №217/29.01.2018г. на нотариус рег. №049 на НК – заверен от представляващия участника копие;
3. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
4. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
5. Декларация – Образец №5.

6. Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II – 16 209/20.12.2011г. на ИАА при РБ – заверено от представляващия участника копие;
7. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
8. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в.

4. Техническото предложение на „Софарма Трейдинг“ АД по обособена позиция № 1 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №1 - Образец №7;
2. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
3. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
4. Пълномощно за представителство, вкл. по ЗОП – нотариално удостоверени подписи рег. №12 527/2018г. на нотариус Янина Чихановска и Прамислав Чихановски – заверено от представляващия участника копие;
5. Пълномощно за представителство вкл. по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №6422/01.11.2018г. на нотариус рег. №400 на НК
6. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
7. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
8. Декларация – Образец №5;
9. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
10. Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II – 17 302/27.03.2012г. на ИАА при РБ – заверено от представляващия участника копие.

Техническото предложение на „Софарма Трейдинг“ АД по обособена позиция № 2 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №2 - Образец №7;
2. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
3. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
4. Удостоверение изх. №20160518104524/18.05.2016г. на Агенция по вписванията – заверено от представляващия участника копие;
5. Пълномощно за представителство вкл. по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №6422/01.11.2018г. на нотариус рег. №400 на НК – заверено от представляващия участника копие;
6. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
7. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
8. Декларация – Образец №5;
9. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
10. Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II – 16 927/29.02.2012г. на ИАА при РБ – заверено от представляващия участника копие.

Техническото предложение на „Софарма Трейдинг“ АД по обособена позиция № 5 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №5 - Образец №7;
2. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
3. Съгласие изх. №987/06.12.2018г. от „Рош България“ ЕООД за участие на „Софарма Трейдинг“ АД в открита процедура за обществена поръчка за определени продукти;

4. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
5. Удостоверение изх. №20160518104524/18.05.2016г. на Агенция по вписванията – заверено от представляващия участника копие;
6. Пълномощно за представителство – нотариално удостоверен подпис рег. №894/2018г. и №950/2018 на нотариус д-р Александър Дори, със заверка с Апостил №Е 910 – 510/18 и легализиран превод – заверено от представляващия участника копие на нотариално удостоверен препис рег. №2226/28.05.2018г. на нот. рег. №343;
7. Пълномощно за представителство вкл. по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №6422/01.11.2018г. на нотариус рег. №400 на НК – заверено от представляващия участника копие;
8. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
9. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
10. Декларация – Образец №5;
11. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
12. Решение на комисията от 04.01.2007г. за изменение на разрешение за пускане на пазара на „NeoResorpton – епостин бета“, медицински продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(97)2181(final), Решение на комисията от 25.06.2007г. за подновяване на разрешението за пускане на пазара на лекарствения продукт за хуманна употреба „NeoResorpton – епостин бета“, издадено с Решение С(97)2181(окончателен), Решение за изпълнение на комисията от 15.03.2018г. за прехвърляне и изменение на издаденото с Решение С(97)2181(окончателен) разрешение за търговия с „NeoResorpton – епостин бета“, лекарствен продукт за хуманна употреба.

Техническото предложение на „Софарма Трейдинг“ АД по обособена позиция № 6 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №6 - Образец №7;
2. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
3. Декларация изх. №0/3713/26.11.2018г. от „Пфайзер Люксембург САРП“, клон България за участие на „Софарма Трейдинг“ АД в открита процедура за обществена поръчка за продукта Retacrit 6 000 IU/0.6 ml Solution, че за срока на договора ще се осигури съответните количества от лекарствения продукт;
4. Пълномощно за представителство – нотариално удостоверен подпис на нотариус Филип Джоунс, със заверка с Апостил №J804907/6.04.10.2013г. и легализиран превод, заверка на подписа на преводача в Мин-во на външните работи – заверено от представляващия участника копие на нотариално удостоверен препис рег. №7516/16.10.2013г. на нот. рег. №358;
5. Пълномощно за представителство вкл. по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №6422/01.11.2018г. на нотариус рег. №400 на НК – заверено от представляващия участника копие;
6. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
7. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
8. Декларация – Образец №5;
9. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
10. Решение на комисията от 18.12.2007г. за прилагането на условията или ограниченията, посочени в чл. 127а на Директива 2001/83/ЕО на Европейския парламент и на Съвета относно издаване на разрешение за пускане на пазара на „Retacrit – епостин зета“, лекарствен продукт за хуманна употреба, Решение за изпълнение на комисията от 15.11.2012г. за подновяване на разрешението за пускане на пазара на лекарствения продукт за хуманна употреба „Retacrit – епостин зета“, издадено с Решение С(2007)6737, Решение за изпълнение на

комисията от 28.09.2018г. за прехвърляне и разрешението за пускане на пазара, издадено с Решение С(2007)6737 на „Retacrit – епостин зета“, лекарствен продукт за хуманна употреба.

Техническото предложение на „Софарма Трейдинг“ АД по обособена позиция № 7 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №7 - Образец №7;
2. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
3. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
4. Пълномощно за представителство – нотариално удостоверен подпис на нотариус Кристиан Падрут, със заверка с Апостил №12545/17 и легализиран превод, с нотариално удостоверен подписа на преводача – заверено от представляващия участника копие на нотариално удостоверен препис рег. №3077/2018г. на нот. рег. №328;
5. Пълномощно за представителство вкл. по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №6422/01.11.2018г. на нотариус рег. №400 на НК – заверено от представляващия участника копие;
6. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
7. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
8. Декларация – Образец №5;
9. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
10. Решение на комисията от 02.05.2007г. за изменение на разрешение за пускане на пазара на „Arapesr – дарбепостин алфа“, медицински продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(2001)1281, Решение за изпълнение на комисията от 23.08.2018г. за изменение на разрешението за търговия с „Arapesr – дарбепостин алфа“, лекарствен продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(2001)1281.

Техническото предложение на „Софарма Трейдинг“ АД по обособена позиция № 8 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №8 - Образец №7;
2. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
3. Съгласие изх. №987/06.12.2018г. от „Рош България“ ЕООД за участие на „Софарма Трейдинг“ АД в открита процедура за обществена поръчка за определени продукти;
4. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
5. Удостоверение изх. №20160302103244/02.03.2016г. на Агенция по вписванията и Удостоверение изх. №20160302103505/02.03.2016г. на Агенция по вписванията – заверено от представляващия участника копие;
6. Пълномощно за представителство – нотариално удостоверен подпис рег. №894/2018г. и №950/2018 на нотариус д-р Александър Дори, със заверка с Апостил №Е 910 – 510/18 и легализиран превод – заверено от представляващия участника копие на нотариално удостоверен препис рег. №2226/28.05.2018г. на нот. рег. №343;
7. Пълномощно за представителство вкл. по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №6422/01.11.2018г. на нотариус рег. №400 на НК – заверено от представляващия участника копие;
7. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
8. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
9. Декларация – Образец №5;

10. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
11. Решение на комисията от 20.07.2007г. за прилагането на условията или ограниченията, посочени в чл. 127а на Директива 2001/83/ЕО на Европейския парламент и на Съвета относно издаване на разрешение за пускане на пазара на „Mirsera – метоксиполиетилен гликол – епостин бета“, лекарствен продукт за хуманна употреба, Решение за изпълнение на комисията от 15.05.2012г. за подновяване на разрешението за пускане на пазара на лекарствения продукт за хуманна употреба „Mirsera – метоксиполиетилен гликол – епостин бета“, издадено с Решение С(2007)3630, Решение за изпълнение на комисията от 16.03.2018г. за прехвърляне и изменение на издаденото с Решение С(2007)3630 разрешение за търговия с „Mirsera – метоксиполиетилен гликол – епостин бета“, лекарствен продукт за хуманна употреба.

Техническото предложение на „Софарма Трейдинг“ АД по обособена позиция № 9 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №9 - Образец №7;
2. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
3. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
4. Пълномощно за представителство – нотариално удостоверен подпис на нотариус Кристиан Падрут, със заверка с Апостил №12545/17 и легализиран превод, с нотариално удостоверен подписа на преводача – заверено от представляващия участника копие на нотариално удостоверен препис рег. №3077/2018г. на нот. рег. №328;
5. Пълномощно за представителство вкл. по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №6422/01.11.2018г. на нотариус рег. №400 на НК – заверено от представляващия участника копие;
6. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
7. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
8. Декларация – Образец №5;
9. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
10. Решение на комисията от 31.08.2007г. за изменение на разрешение за пускане на пазара на „Mimraga – синакалцет“, медицински продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(2004)4250, Решение на комисията от 23.09.2009г. за подновяване на разрешението за пускане на пазара на лекарствения продукт за хуманна употреба „Mimraga – синакалцет“, издадено с Решение С(2004)4250, Решение за изпълнение на комисията от 28.08.2017г. за изменения на разрешението за търговия с „Mimraga – синакалцет“, лекарствен продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(2004)4250.

Техническото предложение на „Софарма Трейдинг“ АД по обособена позиция №10 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №10 - Образец №7;
2. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
3. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
4. Пълномощно за представителство – нотариално удостоверени подписи рег. №7059/25.08.2016г. на нотариус рег. №340 на НК – заверено от представляващия участника копие, Пълномощно от 30.08.2018г. от Давид Врховед и Джон Пайъс Нейсън – изпълнителни директори на „Тева Фармасютишънс Юрп Б.В.“, като управител на „Тева Б. В.“, Нидерландия с нотариално удостоверяване на В. Е. П. Герберс, нотариус в Амстердам и

Апостил №042830/2018 в Амстердам от секретаря на съда 6/31.08.2018г., ведно с легализиран превод - заверено от представляващия участника копие на нотариално удостоверен препис рег. №3242/2018 на нот. №106;

5. Пълномощно за представителство вкл. по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №6422/01.11.2018г. на нотариус рег. №400 на НК – заверено от представляващия участника копие;
6. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
7. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
8. Декларация – Образец №5;
9. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
10. Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II – 36 417/07.02.2017г. на ИАА при РБ – заверено от представляващия участника копие.

Техническото предложение на „Софарма Трейдинг“ АД по обособена позиция № 12 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №12 - Образец №7;
2. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
3. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
4. Пълномощно за представителство – нотариално удостоверен подпис на нотариус Кристиан Падрут, със заверка с Апостил №12545/17 и легализиран превод, с нотариално удостоверен подписа на преводача – заверено от представляващия участника копие на нотариално удостоверен препис рег. №3077/2018г. на нот. рег. №328;
5. Пълномощно за представителство вкл. по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №6422/01.11.2018г. на нотариус рег. №400 на НК – заверено от представляващия участника копие;
6. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
7. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
8. Декларация – Образец №5;
9. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
10. Решение за изпълнение на комисията от 11.11.2016г. за издаване на разрешение за пускане на пазара съгласно Регламент (ЕО) №726/2004 на Европейския парламент и на Съвета на „Parsabiv – екалцетид“, лекарствен продукт за хуманна употреба, Решение за изпълнение на комисията от 23.08.2018г. за изменение на разрешението за търговия, издадено с Решение С(2016)7414(final) за „Parsabiv – етелкалцетид“, лекарствен продукт за хуманна употреба, след оценка на периодичен актуализиран доклад за безопасност съгласно член 28 от Регламент (ЕО) №726/2004.

Техническото предложение на „Софарма Трейдинг“ АД по обособена позиция № 13 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №13 - Образец №7;
2. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
3. Пълномощно за представителство вкл. по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №6422/01.11.2018г. на нотариус рег. №400 на НК – заверено от представляващия участника копие;
6. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
7. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
8. Декларация – Образец №5;
9. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;

10. Решение на комисията от 01.06.2007г. за изменение на разрешение за пускане на пазара на „Renagel – Sevelamer“, медицински продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(2000)119, Решение за изпълнение на комисията от 19.11.2014г. за подновяване и изменение на разрешението за търговия с лекарствения продукт за хуманна употреба „Renagel – севеламер (sevelamer)“, издадено с Решение С(2000)119, Решение за изпълнение на комисията от 31.08.2016г. за изменение на разрешението за търговия с „Renagel – севеламер (sevelamer)“, лекарствен продукт за хуманна употреба, издадено с Решение С(2000)119 – заверени от представляващия участника копия.

Техническото предложение на „Софарма Трейдинг“ АД по обособена позиция №14 включва:

1. Техническо предложение за обособена позиция №14 - Образец №7;
2. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
3. Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба производител или официален представител - Приложение 9в;
4. Пълномощно за представителство – нотариално удостоверени подписи рег. №7059/25.08.2016г. на нотариус рег. №340 на НК – заверено от представляващия участника копие, Пълномощно от 30.08.2018г. от Давид Врховед и Джон Пайъс Нейсън – изпълнителни директори на „Тева Фармасютишънс Юръл Б.В.“, като управител на „Тева Б. В.“, Нидерландия с нотариално удостоверяване на В. Е. П. Герберс, нотариус в Амстердам и Апостил №042830/2018 в Амстердам от секретаря на съда 6/31.08.2018г., ведно с легализиран превод - заверено от представляващия участника копие на нотариално удостоверен препис рег. №3242/2018 на нот. №106;
5. Пълномощно за представителство вкл. по ЗОП – нотариално удостоверен препис рег. №6422/01.11.2018г. на нотариус рег. №400 на НК – заверено от представляващия участника копие;
6. Декларация за приемане на условията в проекта на договор – Образец №8;
7. Декларация за срок на валидност на предложението – Образец №4;
8. Декларация – Образец №5;
9. Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ;
10. Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II – 16 209/20.12.2011г. на ИАА при РБ – заверено от представляващия участника копие.

Предвид обстоятелството, че представените от участниците технически предложения съответстват на изискванията на Възложителя, комисията пристъпи към оповестяване на ценовите предложения, при което беше установено, че участниците предлагат следните цени за изпълнение на поръчката:

№ по ред	Фирма	Предлагана цена за DDD/Терапевтичен курс, ml с ДДС
1.	„Профармация“ ЕООД	ОП № 6 – 8,350 лв.;

2.	„Медекс“ ООД	ОП № 1 – 2,392 лв.; ОП № 3 – 10,54 лв.; ОП № 4 – 6,98 лв.; ОП № 7 – 12,375 лв.; ОП № 9 – 7,07 лв.; ОП № 10 – 2,585 лв.; ОП № 11 – 5,09 лв.; ОП № 12 – 11,52 лв.; ОП № 13 – 6,177 лв.; ОП № 14 – 0,688 лв.;
3.	„Фъоникс Фарма“ ЕООД	ОП № 1 – 2,4696 лв.; ОП № 2 – 10,5000 лв.; ОП № 5 – 7,9680 лв.; ОП № 8 – 12,472 лв.; ОП № 9 – 7,8000 лв.; ОП № 10 – 2,64686 лв.; ОП № 13 – 6,5040 лв.; ОП № 14 – 0,69280 лв.;
4.	„Софарма трейдинг“ АД	ОП № 1 – 2,4240 лв.; ОП № 2 – 12,4800 лв.; ОП № 5 – 8,21537 лв.; ОП № 6 – 6,35560 лв.; ОП № 7 – 12,26000 лв.; ОП № 8 – 12,69300 лв.; ОП № 9 – 13,06666 лв.; ОП № 10 – 2,51285 лв.; ОП № 12 – 12,19125 лв.; ОП № 13 – 6,44009 лв.; ОП № 14 – 0,71489 лв.;

С оглед обстоятелството, че по обособени позиции №, № 3,4 и 11 е налице само по едно подадено/допуснато до участие предложение, комисията оцени същото с максимален брой точки по критерий „Цена“, а именно:

1. Обособена позиция № 3 – „Медекс“ ООД – 100 т.;
2. Обособена позиция № 4 – „Медекс“ ООД – 100 т.;
3. Обособена позиция № 11 – „Медекс“ ООД – 100 т.;

Оценка на предложенията по обособени позиции.

Оценка на предложенията по обособена позиция **№ 1**:

Предложение на „Фъоникс Фарма“ ЕООД:

$$K_1 = \frac{2,392 \times 100}{2,46960} = 96,857791 \text{ т.}$$

Предложение на „Софарма Трейдинг“ АД:

$$K_1 = \frac{2,392 \times 100}{2,42400} = 98,679868 \text{ т.}$$

Предложение на „Медекс“ ООД:

$$K_1 = \frac{2,392 \times 100}{2,392} = 100 \text{ т.}$$

Оценка на предложенията по обособена позиция **№ 2**:

Предложение на „Софарма Трейдинг“ АД:

$$K_1 \frac{10,500 \times 100}{12,480} = 84,1346154 \text{ т.}$$

Предложение на „Фьоникс Фарма“ ЕООД:

$$K_1 \frac{10,500 \times 100}{10,500} = 100 \text{ т.}$$

Оценка на предложенията по обособена позиция **№ 5:**

Предложение на „Софарма Трейдинг“ АД:

$$K_1 \frac{7,96800 \times 100}{8,21537} = 96,9889366 \text{ т.}$$

Предложение на „Фьоникс Фарма“ ЕООД:

$$K_1 \frac{7,96800 \times 100}{7,96800} = 100 \text{ т.}$$

Оценка на предложенията по обособена позиция **№ 6:**

Предложение на „Про Фармация“ ЕООД:

$$K_1 \frac{6,35560 \times 100}{8,35000} = 76,1149701 \text{ т.}$$

Предложение на „Софарма Трейдинг“ АД:

$$K_1 \frac{6,35560 \times 100}{6,35560} = 100 \text{ т.}$$

Оценка на предложенията по обособена позиция **№ 7:**

Предложение на „Медекс“ ООД:

$$K_1 \frac{12,260 \times 100}{12,375} = 99,070707 \text{ т.}$$

Предложение на „Софарма Трейдинг“ АД:

$$K_1 \frac{12,260 \times 100}{12,260} = 100 \text{ т.}$$

Оценка на предложенията по обособена позиция **№ 8:**

Предложение на „Софарма Трейдинг“ АД:

$$K_1 \frac{12,472 \times 100}{12,693} = 98,2588828 \text{ т.}$$

Предложение на „Фьоникс Фарма“ ЕООД:

$$K_1 \frac{12,472 \times 100}{12,472} = 100 \text{ т.}$$

Оценка на предложенията по обособена позиция **№ 9:**

Предложение на „Софарма Трейдинг“ АД:

$$K_1 \frac{7,80000 \times 100}{13,06666} = 59,6939 \text{ т.}$$

Предложение на „Фьоникс Фарма“ ЕООД:

$$K_1 \frac{7,80000 \times 100}{7,80000} = 100 \text{ т.}$$

Оценка на предложенията по обособена позиция **№ 10:**

Предложение на „Фьоникс Фарма“ ЕООД:

$$K_1 \frac{2,51285 \times 100}{2,64686} = 94,937122 \text{ т.}$$

Предложение на „Медекс“ ООД:

$$K_1 \frac{2,51285 \times 100}{2,58500} = 97,208897 \text{ т.}$$

Предложение на „Софарма Трейдинг” АД:

$$K_1 \frac{2,51285 \times 100}{2,51285} = 100 \text{ т.}$$

Оценка на предложенията по обособена позиция **№ 12:**

Предложение на „Софарма Трейдинг“ АД:

$$K_1 \frac{11,5200 \times 100}{12,19125} = 94,4940018 \text{ т.}$$

Предложение на „Медекс” ООД:

$$K_1 \frac{11,5200 \times 100}{11,5200} = 100 \text{ т.}$$

Оценка на предложенията по обособена позиция **№ 13:**

Предложение на „Фъоникс Фарма“ ЕООД:

$$K_1 \frac{6,177 \times 100}{6,50400} = 94,972325 \text{ т.}$$

Предложение на „Софарма Трейдинг“ АД:

$$K_1 \frac{6,177 \times 100}{6,44009} = 95,9148086 \text{ т.}$$

Предложение на „Медекс” ООД:

$$K_1 \frac{6,177 \times 100}{6,177} = 100 \text{ т.}$$

Оценка на предложенията по обособена позиция **№ 14:**

Предложение на „Софарма Трейдинг“ АД:

$$K_1 \frac{0,688 \times 100}{0,71489} = 96,2385822 \text{ т.}$$

Предложение на „Фъоникс Фарма“ ЕООД:

$$K_1 \frac{0,688 \times 100}{0,69280} = 99,307159 \text{ т.}$$

Предложение на „Медекс” ООД:

$$K_1 \frac{0,688 \times 100}{0,688} = 100 \text{ т.}$$

С оглед на горното и въз основа на резултатите от проведеното разглеждане и оценка на предложенията, комисията определи следния ред на класиране:

№ на позиция	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Място	Участник	Оценка на предложението (точки)
1	2	3	4	5	6	7
1	B01AB01	Heparin	sol. Inj.	1	"Медекс" ООД	100
				2	"Софарма Трейдинг" АД	98,679868
				3	"Фьоникс Фарма" ЕООД	96,8577907
2	B03AC02	Saccharated Iron Oxid	solution for injection	1	"Фьоникс Фарма" ЕООД	100
				2	"Софарма Трейдинг" АД	84,1346154
3	B03AC06	Iron (III) - hydroxide dextran complex	solution for injection	1	"Медекс" ООД	100
4	B03XA01	Epoetin alfa	sol.inj.	1	"Медекс" ООД	100
5	B03XA01	Epoetin beta	sol.inj.	1	"Фьоникс Фарма" ЕООД	100
				2	"Софарма Трейдинг" АД	96,9889366
6	B03XA01	Epoetin zeta	sol.inj.	1	"Софарма Трейдинг" АД	100
				2	"Про Фармация" ЕООД	76,1149701
7	B03XA02	Darbepoetin alfa	solution for injection, pre-filled syringe	1	"Софарма Трейдинг" АД	100
				2	"Медекс" ООД	99,0707071
8	B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	solution for injection, pre-filled syringe	1	"Фьоникс Фарма" ЕООД	100
				2	"Софарма Трейдинг" АД	98,2588828
9	H05BX01	Cinacalcet	tablets	1	"Фьоникс Фарма" ЕООД	100
				2	"Софарма Трейдинг" АД	59,6939
10	H05BX02	Paricalcitol	capsules soft	1	"Софарма Трейдинг" АД	100
				2	"Медекс" ООД	97,2088975
				3	"Фьоникс Фарма" ЕООД	94,9371222

11	H05BX02	Paricalcitol	solution for injection	1	"Медекс" ООД	100
12	H05BX04	Etelcalcetide	Solution for injection	1	"Медекс" ООД	100
				2	"Софарма Трейдинг" АД	94,4940018
13	V03AE02	Sevelamer	film-coated tablets	1	"Медекс" ООД	100
				2	"Софарма Трейдинг" АД	95,9148086
				3	"Фьоникс Фарма" ЕООД	94,9723247
14	A11CC04	Calcitriol	capsules, soft	1	"Медекс" ООД	100
				2	"Фьоникс Фарма" ЕООД	99,3071594
				3	"Софарма Трейдинг" АД	96,2385822

Предвид гореизложеното, комисията предлага на Изп. директор на „УМБАЛ – Бургас“ АД, с участниците класирани на първо място по съответните обособени позиции да бъдат сключени договори за извънгаранционна поддръжка на медицинска апаратура, след изпълнение на изискванията на ЗОП.

Поради факта, че за обособени позиции №, №15 и 16 не са налице представени предложения за участие, комисията предлага на Изпълнителния директор на „УМБАЛ Бургас“ АД процедурата да по горните обособени позиции да бъде прекратена на основание чл. 110, ал.1, т.1 от ЗОП.

Председател: чл.2, ал.2, т.5 ЗЗЛД
(Г. Роева)

Членове: 1. чл.2, ал.2, т.5 ЗЗЛД
(М. Иванова)

2. чл.2, ал.2, т.5 ЗЗЛД
(Г. Колева)

Настоящият доклад ведно с цялата документация по провеждане на процедурата бяха предадени на Изп. директор на „УМБАЛ – Бургас“ АД на 13.08.2019г.

13.08.2019г.

ИЗП. ДИРЕКТОР НА чл.2, ал.2, т.5 ЗЗЛД
“УМБАЛ - БУРГАС” АД;
/Д – Р. Б. МИРАЗЧИЙСКИ/