



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



П Р О Т О К О Л

Днес, 06.06.2019г. в гр. Бургас, в изпълнение Решение № VI – Р – 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, гр. Бургас по обособени позиции, посочени в конкурсната документация”, комисия определена със Заповед № VI – Р – 556/14.12.2018г. на Изп. директор на „УМБАЛ – Бургас” АД, в състав:

Председател: Гергана Роева – юрисконсулт в „УМБАЛ – Бургас” АД;

Членове:

1. Гинка Колева – зам. гл. смет-л на „УМБАЛ – Бургас” АД;

2. Мария Иванова – маг. фарм. р-л аптека в „УМБАЛ – Бургас” АД,

в 11:00 в Административния корпус на „УМБАЛ – Бургас” АД проведе заседание, на което бяха разгледани внесените предложения за участие в горната процедура.

В началния час на провеждането на заседанието на комисията на „УМБАЛ – Бургас” АД от деловодството на лечебното заведение бяха представени 4 плика с офери от следните участници:

№ по ред	Фирма	Входящ номер, дата и час
1.	„Про Фармация“ 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“ № 2а, 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.

Комисията извърши проверка относно спазване на срока по чл.54, ал.9 от ППЗОП, след което пристъпи към разглеждане на допълнително представените от участниците ЕЕДОП и извърши преценка относно съответствие на представените със същите допълнение с указанията, съгласно протоколно решение от 14.12.2018г.

1. „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД е представило ЕЕДОП, в който в раздел III, буква „В“ е посочено, че по отношение на участника не са налице основания за задължително отстраняване, свързани с подаване на неверни данни и укриване на информация, на основание чл. 54, ал. 1, т. 5, б. „А“ от ЗОП.

При извършената проверка на представените от участника допълнения и съответствието им с условията на Възложителя, комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, като видно от информацията, съдържаща се в представения ЕЕДОП участникът отговаря на определените от Възложителя квалификационни изисквания. Предвид изложеното членовете на комисията взеха решение, представеното от „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД предложение да бъде допуснато до разглеждане и оценка.

На следващия етап от своята работа комисията разгледа представените от участниците технически предложения и извърши преценка относно съответствие на същите с изискванията на Възложителя.

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 ИАЛ 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 ѝ;
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 разрешение 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 Еигоре В.В.“, 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 ѝ;
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/MAMP-40338/06.02.2018 изд. от ИАЛ на РБ и Разрешение за употреба на лекарствен продукт №П - 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 ѝ;
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 ѝ;
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 ѝ;
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 разрешение за пускане на пазара на „Aranespr – 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 ѝ;

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 ИАЛ на РП, Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II – 27 459/30.10.2014г. на ИАЛ 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 ѝ;

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 ИАЛ 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 ИАЛ 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 ИАЛ при РБ – заверено от представляващия участника копие;
7. Декларация за количества от участника в обществената поръчка - Приложение 9б;
8. Декларация за количества от притежателя 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 „NeoResorpton – 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 „NeoResorpton – 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 „NeoResorpton – 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 „NeoResorpton – 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 „NeoResorpton – 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 „NeoResorpton – 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 „NeoResorpton – 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 „NeoResorpton – 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 „NeoResorpton – 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 „NeoResorpton – 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 „Mirsega – 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 „Mirsega – 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 „Mirsega – 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 „Mircera – 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 „Mircera – 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 ИАЛ 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 ИАЛ 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 Юръп 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 ЮАНЦ 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 „NeoRecormon – 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 „NeoRecormon – 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 „NeoRecormon – 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 „Aganesp – 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 „Aganesp – 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 „Mirsega – 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 „Mirсera – 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 „Mirсera – 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 „Mипрага – 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 „Mипрага – синакалцет“, издадено с Решение С(2004)4250, Решение за изпълнение на комисията от 28.08.2017г. за изменения на разрешението за търговия с „Mипрага – 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 Юръп 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 ИАЛ 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 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 – 16 209/20.12.2011г. на ИАЛ при РБ – заверено от представляващия участника копие.

Техническите оферти на участниците са описани подробно със съответните забележки в таблица, която е неразделна част към настоящия протокол.

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

С оглед на гореизложеното и на основание чл. 57, ал.3 от ППЗОП, комисията прие решение отварянето и оповестяването на допуснатите ценови предложения да бъде извършено на 11.06.2019г. от 11:00 ч., като на заседанието на комисията могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване.

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

Членове: 1. чл.2, ал.2, т.5 ЗЗЛД
(Г. Колева)

2. чл.2, ал.2, т.5 ЗЗЛД
(М. Иванова)