

ПРОТОКОЛ 2/01.06.2016 г.

Днес, 01.06.2016 г., в 10:00 ч., в сградата на „Комплексен онкологичен център – Пловдив” ЕООД, находяща се в гр. Пловдив, бул. „Васил Априлов” № 15а, се събра Комисия за провеждане на открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: “Доставка на лекарствени продукти по Позитивен лекарствен списък за нуждите на “Комплексен онкологичен център – Пловдив” ЕООД по обособени позиции”, назначена със Заповед № 110/28.04.2016 г. на управителя на „КОЦ – Пловдив” ЕООД в състав:

**ПРЕДСЕДАТЕЛ:** адв. Елена Филева – външен юридически консултант в „КОЦ – Пловдив” ЕООД

**ЧЛЕНОВЕ:**

1. Екатерина Манчева – икономист „Обществени поръчки” в „КОЦ – Пловдив” ЕООД;
2. Дора Божкова – пом. фарм. в Аптека на „КОЦ – Пловдив” ЕООД;
3. Дора Пъджева – маг. фармацевт, зам. управител в Аптека на „КОЦ – Пловдив” ЕООД.
4. Ива Панайотова – юрисконсулт в „КОЦ – Пловдив” ЕООД;

**РЕЗЕРВЕНИ ЧЛЕНОВЕ:**

1. адв. Юлиан Ковачев – външен юридически консултант в „КОЦ – Пловдив” ЕООД.
2. Ирен Миленкова – главна медицинска сестра в „КОЦ – Пловдив” ЕООД;

На днешното заседание на Комисията ще вземе участие резервния член Ирен Миленкова на мястото на титулярния Дора Пъджева.

Комисията, назначена от Възложителя за разглеждане, оценка и класиране на офертите, Комисията констатира, че няма промени в декларираните по чл.35 от ЗОП данни и следователно, тя следва да продължи работата си в същия състав.

Комисията пристъпи към разглеждане на документите в Плик № 1 „Документи за подбор” за съответствие с критериите за подбор поставени от Възложителя по реда на постъпване на офертите във входящия регистър, както следва:

**1. „Диагностик Имиджинг” ООД – оферта с вх. № 825/25.04.2016 г., 10:30 ч.;**

Участникът е представил оферта за обособена позиция № 202. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Диагностинг Имиджинг” ООД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

1. 1. Участника не е посочил единен идентификационен код, съгласно чл.23 от Закона за търговския регистър и чл.56, ал.1, т.1, б ”а” от ЗОП. Комисията разпечата към настоящия момент „Актуално състояние” от Търговския регистър, и то се подписа от членовете на комисията и се приложи към останалите документите в плик №1.

1. 2. Участника е представил декларация съгл. Документацията за участие по т. 8.7.16. Декларация по чл. 56, ал. 1 т.8 от ЗОП, която не съответства на образец - Приложение №8.

*Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП и т. 8.7.16. от Документацията за участие, следва да представи в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол нова коректно попълнена Декларация по чл. 56, ал. 1 т.8 от ЗОП, която да съответства на образец - Приложение №8.*

Комисията констатира наличие и редовност на останалите документи, представени в Плик № 1.

**2. „Фьоникс Фарма” ЕООД – оферта с вх. № 834/26.04.12.2016 г. – 08:20 ч.;**

Участникът е представил оферта за обособени позиции №4, №6, №9, №11, №12, №14, №15, №16, №17, №18, №19, №20, №21, №29, №30, №31, №32, №36, №37, №38, №39, №40, №42, №44, №45, №46, №49, №50, №52, №54, №56, №57, №58, №59, №61, №62, №63, №65, №68, №69, №70,

№71, №72, №73, №76, №77, №78, №79, №82, №84, №86, №87, №89, №91, №92, №93, №95, №96, №97, №98, №99, №100, №101, №103, №107, №108, №110, №112, №113, №116, №117, №119, №123, №126, №129, №131, №133, №135, №136, №137, №138, №139, №140, №145, №146, №147, №148, №153, №154, №157, №158, №159, №160, №161, №162, №163, №164, №165, №166, №167, №168, №170, №171, №172, №173, №174, №177, №178, №179, №180, №181, №182, №183, №184, №185, №186, №187, №188, №189, №190, №191, №192, №193, №194, №195, №197, №198, №199, №200, №201, №203, №204, №205, №206, №207 и №208. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Фьоникс фарма“ ЕООД

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

2.1. Участникът не е представил административни сведения за участника съгл. т. 8.7.2. от Документацията за участие;

2.2. Участникът не е представил нотариално заверено копие на Лицензия по чл. 32 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите, в случаите когато в офертата на участника присъстват наркотични вещества и прекурсори, съгласно изискването на т. 8.7.8.6. от Документацията за участие.

2.3. Участникът е представил декларация по чл. 6, ал. 2 от ЗМИП (Приложение № 6), съгл. т. 8.7.8.14 от Документацията за участие, която не е коректно попълнена, а именно: декларацията е подписана от пълномощните, а не от представляващите дружеството.

2.4. Участникът е представил декларация по чл. 4, ал. 7 и по чл. 6, ал. 5, т. 3 от ЗМИП (Приложение № 7), съгл. т. 8.7.8.15 от Документацията за участие, която не е коректно попълнена, а именно: декларацията е подписана от пълномощниците, а не от представляващите дружеството

2.5. Участника не е представил Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2016 г., придружено от кратко описание, съгласно т. 8.7.8.3 от Документацията за участие за обособените позиции за които участва: №4, №6, №9, №11, №12, №14, №15, №16, №17, №18, №19, №20, №21, №29, №30, №31, №32, №36, №37, №38, №39, №40, №42, №44, №45, №46, №49, №50, №52, №54, №56, №57, №58, №59, №61, №62, №63, №65, №68, №69, №70, №71, №72, №73, №76, №77, №78, №79, №82, №84, №86, №87, №89, №91, №92, №93, №95, №96, №97, №98, №99, №100, №101, №103, №107, №108, №110, №112, №113, №116, №117, №119, №123, №126, №129, №131, №133, №135, №136, №137, №138, №139, №140, №145, №146, №147, №148, №153, №154, №157, №158, №159, №160, №161, №162, №163, №164, №165, №166, №167, №168, №170, №171, №172, №173, №174, №177, №178, №179, №180, №181, №182, №183, №184, №185, №186, №187, №188, №189, №190, №191, №192, №193, №194, №195, №197, №198, №199, №200, №201, №203, №204, №205, №206, №207 и №208

*Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП, следва да представи в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол:*

1. *Административни сведения за участника съгл. т. 8.7.2. от Документацията за участие;*

2. *Нотариално заверено копие на Лицензия по чл. 32 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите.*

3. *Нова, коректно попълнена декларация по чл. 6, ал. 2 от ЗМИП (Приложение № 6.*

4. *Нова, коректно попълнена декларация по чл. 4, ал. 7 и по чл. 6, ал. 5, т. 3 от ЗМИП (Приложение № 7).*

5. *Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2016 г., придружено от кратко описание, за обособените позиции за които участва: №4, №6, №9, №11, №12, №14, №15, №16, №17, №18, №19, №20, №21, №29, №30, №31, №32, №36, №37, №38, №39, №40, №42, №44, №45, №46, №49, №50, №52, №54, №56, №57, №58, №59, №61, №62, №63, №65, №68, №69, №70, №71, №72, №73, №76, №77, №78, №79, №82, №84, №86, №87, №89, №91, №92, №93, №95, №96, №97, №98, №99, №100, №101, №103, №107, №108, №110, №112, №113, №116, №117, №119, №123, №126, №129, №131, №133, №135, №136, №137, №138, №139, №140, №145, №146, №147, №148, №153, №154, №157, №158, №159, №160, №161, №162, №163, №164, №165, №166, №167, №168, №170, №171, №172, №173, №174, №177, №178, №179, №180, №181, №182, №183, №184, №185, №186, №187, №188, №189, №190, №191, №192, №193, №194, №195, №197, №198, №199, №200, №201, №203, №204, №205, №206, №207 и №208*

Комисията констатира наличие и редовност на останалите документи, представени в Плик № 1.

**3. „Медофарма” ЕООД - оферта с вх. № 835/26.04.12.2016 г. – 08:31 ч.;**

Участникът е представил оферта за обособени позиции № 38, № 157, № 159, № 160, № 161, № 162, № 165, № 166, № 167, № 168 и № 170. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Медофарма” ЕООД

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

3.1. Участника не е посочил единен идентификационен код, съгласно чл.23 от Закона за търговския регистър и чл.56, ал.1,т.1, б ”а” от ЗОП. Комисията разпечата към настоящия момент „Актуално състояние” от Търговския регистър, и то се подписа от членовете на комисията и се приложи към останалите документите в плик №1.

3.2. Участника е внесъл гаранция за участие в размер на 663,14 лв, а съгласно заявените за участие обособени позиции следва гаранцията да е в размер на 870,24 лв.

*Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП, следва да представи в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол доказателства за донасяне на гаранция за участие в размер на 207,10 лв.*

**4. „Антисел България” ООД - оферта с вх. № 840/26.04.12.2016 г. – 09:45 ч.;**

Участникът е представил оферта за обособени позиции № 127 и №128. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Антисел България” ООД

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

4.1. Участникът е представил декларация по чл. 6, ал. 2 от ЗМИП (Приложение № 6), съгл. т. 8.7.8.14 от Документацията за участие, която не е коректно попълнена, а именно: не са отбелязани данни за юридическо лице, което притежава повече от 25 % от капитала на дружеството.

4.2. Участника не е представил кратко описание за лекарствения продукт от обособена позиция № 127 Albimin.

4.3. Участника не е представил кратко описание за лекарствения продукт от обособена позиция № 128 Albimin.

*Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП, следва да представи в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол:*

- 1. Нова, коректно попълнена декларация по чл. 6, ал. 2 от ЗМИП (Приложение № 6) .*
- 2. Кратко описание за лекарствения продукт от обособена позиция № 127 Albimin.*
- 3. Кратко описание за лекарствения продукт от обособена позиция № 128 Albimin.*

**5. „Мип Фарма” ЕООД - оферта с вх. № 843/26.04.12.2016 г. – 10:05 ч.;**

Участникът е представил оферта за обособени позиции № 158, № 160, № 163, № 164, № 165, № 166, № 167, № 178, №179, №182 и № 188. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Мип Фарма” ООД

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

Участника не е посочил единен идентификационен код, съгласно чл.23 от Закона за търговския регистър и чл.56, ал.1,т.1, б ”а” от ЗОП. Комисията разпечата към настоящия момент „Актуално състояние” от Търговския регистър, и то се подписа от членовете на комисията и се приложи към останалите документите в плик №1

Към настоящия етап от процедурата, комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи, като се констатира цялостното им съответствие с критериите за подбор, поставени от Възложителя.

**6. „Соломед” ЕООД – оферта с вх. № 847/26.04.12.2016 г. – 13:10 ч.;**

Участникът е представил оферта за обособени позиции № 17, № 18, № 50, № 99, № 103, № 107, № 108, № 110, №112, №113, №116, №117, №123, №124, №126, №129, №131, №133, №134,

№135, №136, №137, №138, №170, №193, №195, №196, №204 и № 205. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Соломед” ЕООД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

6.1. Участника не е представил кратко описание за лекарствения продукт от обособена позиция № 134 Combination.

6.2. Участника не е представил кратко описание за лекарствения продукт от обособена позиция № 135 Aminoacids N hepa.

6.3. Участника не е представил кратко описание за лекарствения продукт от обособена позиция № 170 Amikacin.

*Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП, следва да представи в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол:*

1. Да представи кратко описание за лекарствения продукт от обособена позиция № 134 Combination.

2. Да представи кратко описание за лекарствения продукт от обособена позиция № 135 Aminoacids N hepa.

3. Да представи кратко описание за лекарствения продукт от обособена позиция № 170 Amikacin.

#### **7. „Медекс” ООД – оферта с вх. № 848/26.04.2016 г. – 13:15 ч.;**

Участникът е представил оферта за обособени позиции № 8, №9, №15, №17, №19, №29, №30, №36, №37, №38, №39, №46, №51, №57, №60, №69, №70, №76, №78, №89, №94, №97, №98, №104, №105, №106, №107, №109, №110, №111, №112, №113, №114, №116, №123, №126, №130, №131, №133, №149, №152, №157, №158, №163, №165, №166, №167, №168, №171, №174, №176, №182, №185, №190, №191 и № 192. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Медекс” ЕООД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

Към настоящия етап от процедурата, комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи, като се констатира цялостното им съответствие с критериите за подбор, поставени от Възложителя.

#### **8. „Фаркол” АД – оферта с вх. № 855/27.04.2016 г. – 09:10 ч.;**

Участникът е представил оферта за обособени позиции № 17, № 18, № 36, № 37, № 68, №70, №83, №99, №103, №107, №108, №110, №112, №113, №116, №117, №119, №123, №124, №126, №129, №131, №133, №135, №136, №146, №157, №158, №159, №160, №161, №162, №165, №166, №167, №168, №170, №174, №178, №180, №182, №183, №185, №186, №189, №191, №193 и №195. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Фаркол” АД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

8.1. Участника не е представил Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2016 г., придружено от кратко описание, съгласно т. 8.7.8.3 от Документацията за участие за следните обособени позиции: № 37 Metamizole sodium, № 68 Esomeprazole, № 157 Cefazolin, № 186 Levofloxacin.

8.2. Участника не е представил кратко описание за лекарствения продукт за следните обособени позиции: № 17 Propofol, № 18 Propofol, № 36 Paracetamol, № 70 Omeprazole, № 83 Gramisetron, № 99 Heparin, № 103 Mannitol, № 107 Sodium chloride + Potassium chloridum +Sodium lactate+ Calcium chloride, № 108 0,9% Sodium chloride and 5% Glucose, № 110 Sodium chloride, № 112 Sodium chloride, № 113 Sodium chloride, № 116 Sodium chloride, № 117 Sodium chloride, № 119 Hydroxyethylstarch (Poly (O-2-hydroxyethyl)starch (130/0,4); Sodium acetate trihydrate; Sodium chloride; Potassium chloride; Magnezium chloride hexahydrate), № 123 Glucose, № 124 Glucose, № 126 Glucose, № 129 Sodium hydrogencarbonate, № 131 Sodium chloride + Potassium chloridum + Calcii chloridum, № 133 Sodium chloride + Potassium chloridum + Calcii chloridum, № 135 Aminoacids N hepa, № 136 Aminoacids, № 146 Dexamethason, № 158 Cefazolin, № 159 Cefuroxime,

№ 160 Cefuroxime, № 161 Cefoperazone, № 162 Cefoperazone, № 165 Ceftriaxone, № 166 Ceftriaxone, № 167 Cefepime, № 168 Meropemen, № 170 Amikacin, № 174 Azitromycin, № 178 Clindamicin, № 180 Lincomycin, № 182 Vancomycin, № 183 Ciprofloxacin, № 185 Levofloxacin, № 189 Rifampicin, № 191 Fluconazole, № 193 Metronidazole.

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП, следва да представи в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол:

1. Да представи Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2016 г., придружено от кратко описание, съгласно т. 8.7.8.3 от Документацията за участие за следните обособените позиции: № 37 *Metamizole sodium*, № 68 *Esomeprazole*, № 157 *Cefazolin*, № 186 *Levofloxacin*.

2. Да представи кратко описание за лекарствения продукт за следните обособени позиции: № 17 *Propofol*, № 18 *Propofol*, № 36 *Paracetamol*, № 70 *Omeprazole*, № 83 *Gramisetron*, № 99 *Heparin*, № 103 *Manitol*, № 107 *Sodium chloride + Potassium chloridum + Sodium lactate + Calcium chloride*, № 108 *0,9% Sodium chloride and 5% Glucose*, № 110 *Sodium chloride*, № 112 *Sodium chloride*, № 113 *Sodium chloride*, № 116 *Sodium chloride*, № 117 *Sodium chloride*, № 119 *Hydroxyethylstarch (Poly (O-2-hydroxyethyl)starch (130/0,4); Sodium acetate trihydrate; Sodium chloride; Potassium chloride; Magnesium chloride hexahydrate)*, № 123 *Glucose*, № 124 *Glucose*, № 126 *Glucose*, № 129 *Sodium hydrogencarbonate*, № 131 *Sodium chloride + Potassium chloridum + Calcii chloridum*, № 133 *Sodium chloride + Potassium chloridum + Calcii chloridum*, № 135 *Aminoacids N hepa*, № 136 *Aminoacids*, № 146 *Dexamethason*, № 158 *Cefazolin*, № 159 *Cefuroxime*, № 160 *Cefuroxime*, № 161 *Cefoperazone*, № 162 *Cefoperazone*, № 165 *Ceftriaxone*, № 166 *Ceftriaxone*, № 167 *Cefepime*, № 168 *Meropemen*, № 170 *Amikacin*, № 174 *Azitromycin*, № 178 *Clindamicin*, № 180 *Lincomycin*, № 182 *Vancomycin*, № 183 *Ciprofloxacin*, № 185 *Levofloxacin*, № 189 *Rifampicin*, № 191 *Fluconazole*, № 193 *Metronidazole*.

#### **9. „Търговска лига – Национален аптечен център” АД оферта с вх. № 857/27.04.2016 г. – 09:50 ч.;**

Участникът е представил оферта за обособени позиции № 39, № 41, № 48, № 59, №60, №63, №154, №159, №160, №163, №165, №167, №168, №176, №177, №182 и № 186. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Търговска лига – Национален аптечен център” АД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

1. Участника не е посочил единен идентификационен код, съгласно чл.23 от Закона за търговския регистър и чл.56, ал.1, т.1, б ”а” от ЗОП. Комисията разпечата към настоящия момент „Актуално състояние” от Търговския регистър, и то се подписа от членовете на комисията и се приложи към останалите документите в плик №1

2. Участника не е представил Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2016 г. съгласно т. 8.7.8.3 от Документацията за участие за обособена позиция № 186 *Levofloxacin*.

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП, следва да представи в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2016 г. съгласно т. 8.7.8.3 от Документацията за участие за обособена позиция № 186 *Levofloxacin*.

#### **10. „Екофарм” ЕООД - оферта с вх. № 858/27.04.2016 г. – 09:53 ч.;**

Участникът е представил оферта за обособени позиции №17, №18, №175 и № 191. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Екофарм” ЕООД.

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

Участника не е посочил единен идентификационен код, съгласно чл.23 от Закона за търговския регистър и чл.56, ал.1, т.1, б ”а” от ЗОП. Комисията разпечата към настоящия момент „Актуално състояние” от Търговския регистър, и то се подписа от членовете на комисията и се приложи към останалите документите в плик №1

Към настоящия етап от процедурата, комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи, като се констатира цялостното им съответствие с критериите за подбор, поставени от Възложителя.

#### **11. „Софарма трейдинг” АД – оферта с вх. № 863/27.04.2016 г. – 13:05 ч.;**

Участникът е представил оферта за обособени позиции № 1, № 3, № 5, №10, №11, №14, №15, №23, №25, №27, №28, №29, №30, №31, №34, №35, №40, №42, №43, №45, №47, №51, №55, №57, №58, №60, №64, №66, №67, №69, №70, №75, №76, №78, №85, №86, №87, №88, №90, №93, №97, №98, №99, №100, №101, №117, №121, №122, №139, №141, №142, №143, №144, №146, №149, №150, №151, №157, №158, №161, №162, №170, №171, №185, №197, №205 и №208. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Софарма трейдинг” АД

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

11.1. Участникът е представил подобен списък на производителите или на притежателите на разрешителни за употреба на лекарствените продукти по обособени позиции, чийто лекарствени продукти участника оферира, и за които представя разрешителни за употреба, съгл. т. 8.7.8.4 от Документацията за участие, който обаче не е попълнен коректно – липсват данни за обособена позиция № 101 Terlipressin.

11.2. Участника не е представил Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2016 г. съгласно т. 8.7.8.3 от Документацията за участие за следните обособени позиции: № 25 Galantamine, № 69 Esomeprazole, № 162 Cefoperazone, № 185 Levofloxacin.

11.3. Участника не е представил Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2016 г., придружено от кратко описание, съгласно т. 8.7.8.3 от Документацията за участие за следните обособени позиции: № 34 Chloropyramine, № 35 Promethazine, № 70 Omeprazole, № 101 Terlipressin.

*Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП, следва да представи в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол:*

*1. Да представи подобен списък на производителите или на притежателите на разрешителни за употреба на лекарствените продукти по обособени позиции, чийто лекарствени продукти участника оферира, и за които представя разрешителни за употреба, съгл. т. 8.7.8.4 от Документацията за участие с включена информация за обособена позиция № 101 Terlipressin.*

*2. Да представи Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2016 г. съгласно т. 8.7.8.3 от Документацията за участие за следните обособени позиции: № 25 Galantamine, № 69 Esomeprazole, № 162 Cefoperazone, № 185 Levofloxacin.*

*3. Да представи Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2016 г., придружено от кратко описание, съгласно т. 8.7.8.3 от Документацията за участие за следните обособени позиции: № 34 Chloropyramine, № 35 Promethazine, № 70 Omeprazole, № 101 Terlipressin.*

#### **12. „Инвекс трейдинг” АД – оферта с вх. № 866/27.04.2016 г. – 14:32 ч.**

Участникът е представил оферта за обособени позиции №29, №30, №49, №62, №70, №145, №165, №166, №172, №173, №180, №185, №191, №200, №201, и № 207. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Инвекс трейдинг” АД

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

12.1. Участника не е посочил единен идентификационен код, съгласно чл.23 от Закона за търговския регистър и чл.56, ал.1, т.1, б ”а” от ЗОП. Комисията разпечата към настоящия момент „Актуално състояние” от Търговския регистър, и то се подписа от членовете на комисията и се приложи към останалите документите в плик №1

12.2. Участника е представил Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2016 г. съгласно т. 8.7.8.3 от

Документацията за участие с изтекъл срок на валидност за следните обособени позиции: № 185 Levofloxacin и № 191 Fluconazole.

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП, следва да представи в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2016 г. съгласно т. 8.7.8.3 от Документацията за участие за обособена позиция № 185 Levofloxacin и обособена позиция № 191 Fluconazole.

Комисията приключи днешното си заседание в 16.00 часа.

Комисията определя следващото заседание да се проведе на 22.06.2016 г. от 10:00 ч.

Настоящият протокол се състави на 01.06.2016 г. и се подписа от председателя и членовете на Комисията.

ПРЕДСЕДАТЕЛ: .....



ЧЛЕНОВЕ

1. ....
2. ....
3. ....
4. ....

