

Днес, 22.12.2015 г., в 10:00 г., 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 онкологични лекарствени продукти за нуждите на „Комплексен онкологичен център – Пловдив” ЕООД по обособени позиции”, назначена със Заповед № 285/03.12.2015 г. на управителя на „КОЦ – Пловдив” ЕООД, в състав:

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

ЧЛЕНОВЕ:

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

РЕЗЕРВЕНИ ЧЛЕНОВЕ:

1. Лозка Кацарска – експерт „ТРЗ” в „КОЦ – Пловдив” ЕООД;
2. адв. Юлиан Ковачев – външен юридически консултант в „КОЦ – Пловдив” ЕООД.

На днешното заседание на Комисията ще вземе участие резервния член Лозка Кацарска на мястото на титулярния Дора Божкова.

Комисията констатира, че няма промени в декларираните по чл. 35 от ЗОП данни и следва да продължи работата си.

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. „Бул Био – НЦЗПБ” ЕООД – оферта с вх. № 2248/26.11.2015 г., 15:00 ч.

Констатации на Комисията относно наличие и редовност на представените документи в Плик № 1 от участника „Бул Био – НЦЗПБ” ЕООД:

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

1.1. Участникът не е представил коректно попълнен списък на услугите, извършени през последните 3 (три) години – 2012 г., 2013 г. и 2014 г., които са еднакви или сходни с предмета на поръчката. Предоставя се под формата на удостоверение/я, издадено/ни от получателя на услугата или от компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за услугата, съгл. т. 8.7.8.4. от Документацията за участие.

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП и т. 8.7.8.4. от Документацията за участие следва да представи в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол 1. Списък на услугите, извършени през последните 3 (три) години – 2012 г., 2013 г. и 2014 г., които са еднакви или сходни с предмета на поръчката. Предоставя се под формата на удостоверение/я, издадено/ни от получателя на услугата или от компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за услугата.

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

2. „Ей енд Ди Фарма България” ЕАД – оферта с вх. № 2273/01.12.2015 г. – 08:55 ч.

Констатации на Комисията относно наличие и редовност на представените документи в Плик № 1 от участника „Ей енд Ди Фарма България” ЕАД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик № 1 документи, комисията констатира, че участникът е посочил единен идентификационен код, но не е представил документ, съгл. чл. 23 от Закона за търговския регистър и чл. 56, ал. 1, т. 1, б „а” от ЗОП. На основание разпоредбата на чл. 23, ал. 4 от ЗТР, 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.

3. „Фьоникс Фарма” ЕООД – оферта с вх. № 2310/02.12.2015 г. – 11:42 ч.

Констатации на Комисията относно наличие и редовност на представените документи в Плик № 1 от участника „Фьоникс Фарма” ЕООД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик № 1 документи, комисията констатира, че участникът „Фьоникс Фарма” ЕООД не е представил и следва да представи на комисията следните документи:

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

3.2. Участникът не е представил списък на производителите или на притежателите на разрешителните за употреба на лекарствените продукти по обособени позиции, чийто лекарствени продукти участника оферира, и за които представя разрешителни за употреба, съгл. т. 8.7.8.5 от Документацията за участие. Участникът е представил подобен списък, който обаче е попълнен некоректно – посочени са общо фирми.

3.3. Участникът не е представил кратко описание за лекарствения продукт от обособена позиция № 69 Zolendronic acid, съгл. т. 8.7.8.3. от Документацията за участие – „Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2015 година, придружено от кратко описание. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през съответната година, за която се провежда обществената поръчка, участникът следва да представи декларация по чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ, че оферираните количества от лекарствения продукт са налични към момента на подаване на офертата. Обхватът на разрешението, съответно на декларацията, трябва да съответства на предмета на поръчката.”. Участникът е представил единствено разрешение за употреба за конкретния лекарствен продукт.

3.4. Участникът не е представил нотариално заверено копие на Лицензия по чл. 32 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсори, в случаите когато в офертата на участника присъстват наркотични вещества и прекурсори, съгласно изискването на т. 8.7.8.7. от Документацията за участие.

3.5. Участникът е представил декларация по чл. 6, ал. 2 от ЗМИП (Приложение № 6), съгл. т. 8.7.8.13 от Документацията за участие, която не е коректно попълнена, а именно: като декларатори са посочени управители да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощници. Следва данните на деклараторите да са съответни на лицата, подписали декларацията – или управители или пълномощници.

3.6. Участникът представил декларация по чл. 4, ал. 7 и по чл. 6, ал. 5, т. 3 от ЗМИП (Приложение № 7), съгл. т. 8.7.8.14 от Документацията за участие, която не е коректно попълнена, а именно: като декларатори са посочени управители да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощници. Следва данните на деклараторите да са съответни на лицата, подписали декларацията – или управители или пълномощници.

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП следва да представи на Комисията в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол следните документи: 1. Административни сведения за участника; 2. Коректно попълнен списък на производителите или на притежателите на разрешителни за употреба на лекарствените продукти по обособени позиции, чийто лекарствени продукти оферира; 3. Кратко описание на лекарствения продукт за обособена позиция № 69 Zolendronic acid; 4. Нотариално заверено копие на Лицензия по чл. 32 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсори, в случаите когато в офертата на участника присъстват наркотични вещества и прекурсори; 5. Нова коректно попълнена Декларация по чл. 6, ал. 2 от ЗМИП; 6. Нова коректно попълнена декларация по чл. 4, ал. 7 и по чл. 6, ал. 5, т. 3 от ЗМИП

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

4. „Медекс” ООД – оферта с вх. № 2326/03.12.2015 г. – 08:57 ч.

Констатации на Комисията относно наличие и редовност на представените документи в Плик № 1 от участника „Медекс” ООД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик № 1 документи, комисията констатира, че участникът „Медекс” ООД не е представил и следва да представи на Комисията следните документи:

4.1. Участникът не е представил разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004 г. на ЕП, валидно за 2015 г., придружено от кратко описание за обособена позиция № 4 Erythropoietin 10 000 IU. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през съответната година, за която се провежда обществената поръчка, участникът следва да представи декларация по чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ, че оферираните количества от лекарствения продукт са налични към момента на подаване на офертата.

4.2. Участникът е представил проект на договор (Приложение № 12) – без попълнени административните данни на участника.

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП следва да представи на Комисията в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол следните документи: 1. Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент № 726/2004 г. на ЕП, валидно за 2015 г., и кратко описание на лекарствения продукт за обособена позиция № 4 Erythropoietin 10 000 IU; 2. Проект на договор с попълнени административни данни на участника, парафиран и подпечатан от участника

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

5. „Фаркол” АД – оферта с вх. № 2327/03.12.2015 г. – 08:58 ч.

Констатации на Комисията относно наличие и редовност на представените документи в Плик № 1 от участника „Фаркол” АД:

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

5.1. Участникът не е представил кратка характеристика, а само разрешение за употреба за лекарствените продукти от обособена позиция № 49 Torotescan и обособена позиция № 69 Zolendronic acid, съгласно изискванията на т. 8.7.8.3. от Документацията за участие – „Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004 г. на ЕП, валидно за 2015 г., придружено от кратко описание. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през съответната година, за която се провежда обществената поръчка, участникът следва да представи декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че оферираните количества от лекарствения продукт са налични към момента на подаване на офертата. Обхватът на разрешението, съответно на декларацията, трябва да съответства на предмета на поръчката.”

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП следва да представи на Комисията в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол 1. Кратка характеристика за лекарствените продукти от обособена позиция № 49 Torotescan и обособена позиция № 69 Zolendronic acid.

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

6. „Алта Фармасютикълс” ЕООД – оферта с вх. № 2328/03.12.2015 г. – 09:00 ч.

Констатации на Комисията относно наличие и редовност на представените документи в Плик № 1 от участника „Алта Фармасютикълс” ЕООД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик № 1 документи, комисията констатира, че участникът „Алта Фармасютикълс” ЕООД следва да представи на Комисията следните документи:

6.1. Участникът е представил декларация по чл. 23, ал. 4 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, съгл. т. 8.7.8.8. от Документацията за участие, която не е коректно попълнена, а именно: като декларатор е посочен управителя да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощник. Следва данните на декларатора да са съответни на лицето, подписало декларацията – или управител или пълномощник.

6.2. Участникът е представил декларация, че предлаганата от участника цена не е по-ниска от цената на производителя и че не надвишава пределно допустимата, съгласно изискванията на Наредба за пределни цени на разрешените за употреба лекарствени продукти, както и че предлаганата цена не надвишава цени, посочени в позитивния лекарствен списък на Министерство на здравеопазването и/или референтните стойности по НЗОК, съгл. съгл. т. 8.7.8.9. от Документацията за участие, която не е коректно попълнена, а именно: като декларатор е посочен управителя да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощник. Следва данните на декларатора да са съответни на лицето, подписало декларацията – или управител или пълномощник.

6.3. Участникът е представил декларация, че оферираните цени са в съответствие с държавните регулирани цени, съгл. т. 8.7.8.11 от Документацията за участие, която не е коректно попълнена, а именно: като декларатор е посочен управителя да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощник. Следва данните на декларатора да са съответни на лицето, подписало декларацията – или управител или пълномощник.

6.4. Участникът е представил декларация за приемане на клаузите в проекта на договора, съгл. т. 8.7.8.17 от Документацията за участие, която не е попълнена коректно, а именно: като декларатор е посочен управителя да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощник. Следва данните на декларатора да са съответни на лицето, подписало декларацията – или управител или пълномощник.

6.5. Участникът е представил декларация за срок на валидност на офертата, не по-малко от 120 дни – прилага се като отделен документ във вид на декларация, съгл. т. 8.7.8.18 от Документацията за участие, която не е попълнена коректно, а именно: като декларатор е посочен управителя да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощник. Следва данните на декларатора да са съответни на лицето, подписало декларацията – или управител или пълномощник.

6.6. Участникът е представил декларация за остатъчния срок на годност на лекарствата, които ще се доставят – поне 50 % от срока на годност да е остатъчен спрямо датата на доставката (Приложение № 11), съгл. т. 8.7.8.19 от Документацията за участие, която не е попълнена коректно, а именно: като декларатор е посочен управителя да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощник. Следва данните на декларатора да са съответни на лицето, подписало декларацията – или управител или пълномощник.

6.7. Участникът е представил декларация, че отговаря на всички изисквания съгласно ЗЛПХМ, относими към предмета на настоящата обществена поръчка съгл. т. 8.7.8.20 от Документацията за участие, която не е попълнена коректно, а именно: като декларатор е посочен управителя да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощник. Следва данните на декларатора да са съответни на лицето, подписало декларацията – или управител или пълномощник.

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП следва да представи на Комисията в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол следните документи: 1. Нова, коректно попълнена декларация (свободен текст) по чл. 23, ал. 4 от Закона за лекарствени продукти в хуманната медицина; 2. Нова, коректно попълнена декларация (свободен текст), че предлаганата от участника цена не е по-ниска от цената на производителя и че не надвишава пределно допустимата, съгласно изискванията на Наредба за пределни цени на разрешените за употреба лекарствени продукти, както и че предлаганата цена не надвишава цени, посочени в позитивния лекарствен списък на Министерство на здравеопазването и/или референтните стойности по НЗОК; 3. Нова, коректно попълнена декларация (свободен текст) от участника, че оферираните цени са в съответствие с държавните регулирани цени; 4. Нова, коректно попълнена декларация за приемане на клаузите в проекта на договора. (Приложение № 10); 5. Нова, коректно попълнена декларация за срок на валидност на офертата, не по-малко от 120 дни; 6. Нова, коректно попълнена декларация за остатъчния срок на годност на лекарствата, които ще се доставят – поне 50 % от срока на годност да е остатъчен спрямо датата на доставката; 7. Нова, коректно попълнена декларация, че отговаря на всички изисквания съгласно ЗЛПХМ, относими към предмета на настоящата обществена поръчка.

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

7. „Софарма трейдинг” АД – оферта с вх. № 2330/03.12.2015 г. – 09:57 ч.

Констатации на Комисията относно наличие и редовност на представените документи в Плик № 1 от участника „Софарма трейдинг” АД:

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

7.1. Участникът е представил лицензия по чл. 32 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите, но не във формата на нотариално заверено копие.

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол следва да представи 1. Лицензия по чл. 32 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите във формата на нотариално заверено копие.

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

8. „Фармнет” АД – оферта с вх. № 2331/03.12.2015 г. – 10:09 ч.

Констатации на Комисията относно наличие и редовност на представените документи в Плик № 1 от участника „Фармнет” АД:

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

8.1. Участникът не е представил разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004 г. на ЕП, валидно за 2015 г., придружено от кратко описание за всички обособени позиции за които участва – обособена позиция № 6, № 7, № 12, № 13, № 14, № 21, № 22, № 23, № 24, № 27, № 29, № 30, № 31, № 33, № 35, № 37, № 38, № 39, № 40, № 41, № 42, № 43, № 44, № 45, № 46, № 47, № 48, № 49, № 54, № 61 и № 64. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през съответната година, за която се провежда обществената поръчка, участникът следва да представи декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че оферираните количества от лекарствения продукт са налични към момента на подаване на офертата. Обхватът на разрешението, съответно на декларацията, трябва да съответства на предмета на поръчката, съгл. т. 8.7.8.3 от Документацията за участие.

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол следва да представи 1. Окомплектовани на български език и подредени по реда на позициите, за които участва, а именно: обособена позиция № 6, № 7, № 12, № 13, № 14, № 21, № 22, № 23, № 24, № 27, № 29, № 30, № 31, № 33, № 35, № 37, № 38, № 39, № 40, № 41, № 42, № 43, № 44, № 45, № 46, № 47, № 48, № 49, № 54, № 61 и № 64, разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2015 г., придружено от кратко описание на лекарствения продукт за обособените позиции, за които участва. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през съответната година, за която се провежда обществената поръчка, участникът следва да представи декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че оферираните количества от лекарствения продукт са налични към момента на подаване на офертата. Обхватът на разрешението, съответно на декларацията, трябва да съответства на предмета на поръчката.

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

9. „Капитал фарм” ЕООД – оферта с вх. № 2335/03.12.2015 г., 10:52 ч.

Констатации на Комисията относно наличие и редовност на представените документи в Плик № 1 от участника „Капитал фарм” ЕООД:

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

9.1. Участникът не е представил кратка характеристика, а само разрешение за употреба за лекарствения продукт от обособена позиция № 69 Zolendronic acid, съгл. т. 8.7.8.3. от Документацията за участие – „Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2015 година, придружено от кратко описание. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт

през съответната година, за която се провежда обществената поръчка, участникът следва да представи декларация по чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ, че офертираните количества от лекарствения продукт са налични към момента на подаване на офертата. Обхватът на разрешението, съответно на декларацията, трябва да съответства на предмета на поръчката.”

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол следва да представи 1. Кратка характеристика за лекарствения продукт от обособена позиция № 69 Zolendronic acid.

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

10. „Търговска лига – Национален аптечен център” АД – оферта с вх. № 2338/03.12.2015 г. – 11:58 ч.

Констатации на Комисията относно наличие и редовност 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, комисията констатира:

10.1. Участникът е посочил единен идентификационен код, но не е представил документ, съгл. чл. 23 от Закона за търговския регистър и чл. 56, ал. 1, т. 1, б „а” от ЗОП. На основание разпоредбата на чл. 23, ал. 4 от ЗТР, 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.

10.2. „Търговска лига – Национален аптечен център” АД не е представил списък на услугите, извършени през последните 3 (три) години – 2012 г., 2013 г. и 2014 г., които са еднакви или сходни с предмета на поръчката. Предоставя се под формата на удостоверение/я, издадено/ни от получателя на услугата или от компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за услугата, съгл. т. 8.7.8.4 от Документацията за участие. Участникът е представил подобна декларация, но само за 2013 г. и 2014 г., не и за 2012 г.

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол следва да представи 1. Списък на услугите, извършени през последните 3 (три) години – 2012 г., 2013 г. и 2014 г., които са еднакви или сходни с предмета на поръчката. Предоставя се под формата на удостоверение/я, издадено/ни от получателя на услугата или от компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за услугата

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

11. „Екофарм” ЕООД – оферта с вх. № 2339/03.12.2015 г. – 11:58 ч.

Констатации на Комисията относно наличие и редовност на представените документи в Плик № 1 от участника „Екофарм” ЕООД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик № 1 документи, комисията констатира, че участникът „Екофарм” ЕООД не е представил и следва да представи на Комисията следните документи:

11.1. Участникът е представил декларация по чл. 23, ал. 4 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, съгл. т. 8.7.8.8. от Документацията за участие, която не е коректно попълнена, а именно: като декларатор е посочен управителя да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощник. Следва данните на декларатора да са съответни на лицето, подписало декларацията – или управител или пълномощник.

11.2. Участникът е представил декларация, че предлаганата от участника цена не е по-ниска от цената на производителя и че не надвишава пределно допустимата, съгласно изискванията на Наредба за пределни цени на разрешените за употреба лекарствени продукти, както и че предлаганата цена не надвишава цени, посочени в позитивния лекарствен списък на Министерство на здравеопазването и /или референтните стойности по НЗОК, съгл. т. 8.7.8.9. от Документацията за участие, която не е коректно попълнена, а именно: като декларатор е посочен управителя да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощник. Следва данните на

декларатора да са съответни на лицето, подписало декларацията – или управител или пълномощник.

11.3. Участникът е представил декларация от участника, че оферираните цени са в съответствие с държавните регулирани цени, съгл. т. 8.7.8.11 от Документацията за участие, която не е коректно попълнена, а именно: като декларатор е посочен управителя да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощник. Следва данните на декларатора да са съответни на лицето, подписало декларацията – или управител или пълномощник.

11.4. Участникът е представил декларация за приемане на клаузите в проекта на договора, съгл. т. 8.7.8.17 от Документацията за участие, която не е попълнена коректно.

11.5. Участникът е представил декларация за срок на валидност на офертата, не по-малко от 120 дни – прилага се като отделен документ във вид на декларация, съгл. т. 8.7.8.18 от Документацията за участие, която не е попълнена коректно, а именно: като декларатор е посочен управителя да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощник. Следва данните на декларатора да са съответни на лицето, подписало декларацията – или управител или пълномощник.

11.6. Участникът е представил декларация за остатъчния срок на годност на лекарствата, които ще се доставят – поне 50 % от срока на годност да е остатъчен спрямо датата на доставката (Приложение № 11), съгл. т. 8.7.8.19 от Документацията за участие, която не е попълнена коректно, а именно: като декларатор е посочен управителя да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощник. Следва данните на декларатора да са съответни на лицето, подписало декларацията – или управител или пълномощник.

11.7. Участникът е представил декларация, че отговаря на всички изисквания съгласно ЗЛПХМ, относими към предмета на настоящата обществена поръчка, съгл. т. 8.7.8.20 от Документацията за участие, която не е попълнена коректно, а именно: като декларатор е посочен управителя да дружеството, а декларацията е подписана от пълномощник. Следва данните на декларатора да са съответни на лицето, подписало декларацията – или управител или пълномощник.

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП следва да представи на Комисията в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол следните документи: 1. Нова, коректно попълнена декларация (свободен текст) по чл. 23, ал. 4 от Закона за лекарствени продукти в хуманната медицина; 2. Нова, коректно попълнена декларация (свободен текст), че предлаганата от участника цена не е по-ниска от цената на производителя и че не надвишава пределно допустимата, съгласно изискванията на Наредба за пределни цени на разрешените за употреба лекарствени продукти, както и че предлаганата цена не надвишава цени, посочени в позитивния лекарствен списък на Министерство на здравеопазването и/или референтните стойности по НЗОК; 3. Нова, коректно попълнена декларация (свободен текст) от участника, че оферираните цени са в съответствие с държавните регулирани цени; 4. Нова, коректно попълнена декларация за приемане на клаузите в проекта на договора. (Приложение № 10); 5. Нова, коректно попълнена декларация за срок на валидност на офертата, не по-малко от 120 дни; 6. Нова, коректно попълнена декларация за остатъчния срок на годност на лекарствата, които ще се доставят – поне 50 % от срока на годност да е остатъчен спрямо датата на доставката; 7. Нова, коректно попълнена декларация, че отговаря на всички изисквания съгласно ЗЛПХМ, относими към предмета на настоящата обществена поръчка.

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

12. „Соломед” ЕООД – оферта с вх. № 2343/03.12.2015 г. – 13:52 ч.

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

13. „Топ хоспитал Сървис” АД – оферта с вх. № 2344/03.12.2015 г. – 14:00 ч.

Констатации на Комисията относно наличие и редовност на представените документи в Плик № 1 от участника „Топ хоспитал Сървис” АД:

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

13.1. Участникът не е представил списък на услугите, извършени през последните 3 (три) години – 2012 г., 2013 г. и 2014 г., които са еднакви или сходни с предмета на поръчката. Предоставя се под формата на удостоверение /я, издадено /ни от получателя на услугата или от компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за услугата, съгл. т. 8.7.8.4. от Документацията за участие. Участникът е представил подобна декларация, но само за 2014 г., но не и за 2012 г. и 2013 г.

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол следва да представи 1. Списък на услугите, извършени през последните 3 (три) години – 2012 г., 2013 г. и 2014 г., които са еднакви или сходни с предмета на поръчката. Предоставя се под формата на удостоверение/я, издадено/ни от получателя на услугата или от компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за услугата.

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

14. „Инвекс трейдинг” АД – оферта с вх. № 2345/03.12.2015 г. – 14:13 ч.

Констатации на Комисията относно наличие и редовност на представените документи в Плик № 1 от участника „Инвекс трейдинг” АД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик № 1 документи, комисията констатира, че участникът „Инвекс трейдинг” АД следва да представи на Комисията следните документи:

14.1. Участникът не е представил кратка характеристика, а само разрешение за употреба за лекарствените продукти от обособена позиция № 41 Lapatinib и за обособена позиция № 44 Razoranib, съгл. т. 8.7.8.3. от Документацията за участие – „Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2015 година, придружено от кратко описание. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през съответната година, за която се провежда обществената поръчка, участникът следва да представи декларация по чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ, че оферирания количества от лекарствения продукт са налични към момента на подаване на офертата. Обхватът на разрешението, съответно на декларацията, трябва да съответства на предмета на поръчката.”

14.2. Участникът не е представил разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2015 г., придружено от кратко описание. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през съответната година, за която се провежда обществената поръчка, участникът следва да представи декларация по чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ, че оферирания количества от лекарствения продукт са налични към момента на подаване на офертата. Обхватът на разрешението, съответно на декларацията, трябва да съответства на предмета на поръчката, съгл. т. 8.7.8.3. от Документацията за участие за обособена позиция № 36 Imatinib и за обособена позиция № 49 Topotecan.

Комисията указва на участника, че на основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол следва да представи 1. Кратка характеристика за лекарствените продукти от обособена позиция № 41 Lapatinib и за обособена позиция № 44 Razoranib 2. Разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2015 г., придружено от кратко описание на лекарствения продукт за обособена позиция № 36 Imatinib и за обособена позиция № 49 Topotecan.

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

Комисията на основание чл.68, ал.8 от ЗОП натоварва Председателя си да публикува в интернет страницата на Възложителя в раздел „Профил на купувача” и да изпрати по посочените

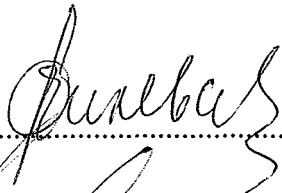
в офертите факс номера настоящия протокол с констатациите на Комисията до всички участници.

На основание чл. 68, ал. 9 от ЗОП Комисията определя срок от 5 (пет) работни дни, считано от датата на получаване на този протокол, за представяне на съответните изискани документи.

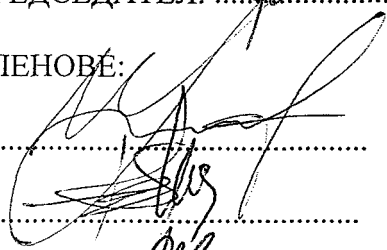
С това Комисията приключи днешното си заседание в 15:00 часа.

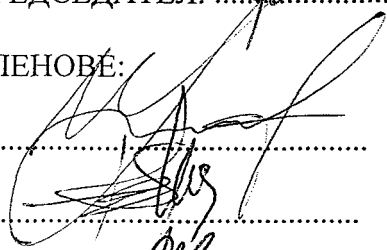
Комисията определя следващото заседание да се проведе на 06.01.2016 г. от 10:00 часа.

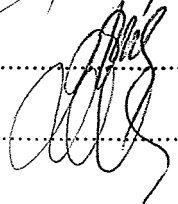
Настоящият протокол се състави на 22.12.2015 г. и се подписа от Председателя и членовете на комисията.

ПРЕДСЕДАТЕЛ: 

ЧЛЕНОВЕ:

1. 

2. 

3. 

4. 