

Днес, 06.01.2016г., в 10:00ч., 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 № 285/03.12.2015г. на управителя на „КОЦ – Пловдив” ЕООД, в състав:

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

**ЧЛЕНОВЕ:**

1. Ива Панайотова – юриконсулт 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.

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

На основание чл.68, ал.10 от ЗОП Комисията пристъпи към разглеждане на допълнително представените документи, изискани от участниците на предишното заседание на Комисията с Протокол № 2/22.12.2015г. изпратен на участниците на 23.12.2015 г, съгласно чл.68, ал.8 и 9 от ЗОП, както следва:

**1. „Търговска лига – Национален аптечен център” АД – с вх.№ 2481/28.12.2015г.** представя в определения от Комисията срок следните документи:

1.1. „Търговска лига – Национален аптечен център” АД представя списък на услугите, извършени през последните 3 (три) години – 2012г., 2013г. и 2014г., които са еднакви или сходни с предмета на поръчката съгл. т. 8.7.8.4 от Документацията за участие.

Комисията констатира, че участникът е представил в определения срок всички изискани документи.

Към настоящия етап от процедурата Комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи. Поради което допуска участника „Търговска лига – Национален аптечен център” АД до следващия етап от провеждането на процедурата.

**2. „Екофарм” ЕООД – с вх. № 2482/28.12.2015г.** представя в определения от Комисията срок следните документи:

2.1. Участникът представя нова коректно попълнена декларация по чл.23, ал.4 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, съгл. т.8.7.8.8. от Документацията за участие.

2.2. Участникът представя нова коректно попълнена 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.

2.3. Участникът представя нова коректно попълнена декларация, че офериранияте цени са в съответствие с държавните регулирани цени, съгл. т.8.7.8.11 от Документацията за участие.

2.4. Участникът представя нова коректно попълнена декларация за приемане на клаузите в проекта на договора, съгл. т. 8.7.8.17 от Документацията за участие.

2.5. Участникът представя нова коректно попълнена декларация за срок на валидност на офертата, не по-малко от 120 дни, съгл. т.8.7.8.18 от Документацията за участие.

2.6. Участникът представя 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 (Приложение № 11), съгл. т. 8.7.8.19 от Документацията за участие.

2.7. Участникът представя нова коректно попълнена 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.

Комисията констатира, че участникът е представил в определения срок всички изискани документи.

Към настоящия етап от процедурата Комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи. Поради което допуска участника „Екофарм” ЕООД до следващия етап от провеждането на процедурата.

**3. „Софарма трейдинг” АД – с вх. № 2485/28.12.2015г.** представя в определения от Комисията срок следните документи:

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

Комисията констатира, че участникът е представил в определения срок всички изискани документи.

Към настоящия етап от процедурата Комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи. Поради което допуска участника „Софарма трейдинг” АД до следващия етап от провеждането на процедурата.

**4. „Алта Фармасютикълс” ЕООД –с вх. № 2491/29.12.2015г.** представя в определения от Комисията срок следните документи:

4.1. Участникът представя нова коректно попълнена декларация по чл. 23, ал. 4 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, съгл. т. 8.7.8.8. от Документацията за участие.

4.2. „Алта Фармасютикълс” ЕООД представя нова коректно попълнена 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.

4.3. Участникът представя нова коректно попълнена декларация, че офериранияте цени са в съответствие с държавните регулирани цени, съгл. т. 8.7.8.11 от Документацията за участие.

4.4. Участникът представя нова коректно попълнена декларация за приемане на клаузите в проекта на договора, съгл. т. 8.7.8.17 от Документацията за участие.

4.5. Участникът представя нова коректно попълнена декларация за срок на валидност на офертата, не по-малко от 120 дни съгл. т. 8.7.8.18 от Документацията за участие.

4.6. Участникът представя 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 (Приложение № 11), съгл. т. 8.7.8.19 от Документацията за участие.

4.7. Участникът представя нова коректно попълнена 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.

Комисията констатира, че участникът е представил в определения срок всички изискани документи.

Към настоящия етап от процедурата Комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи. Поради което допуска участника „Алта Фармасютикълс” ЕООД до следващия етап от провеждането на процедурата.

**5. „Медекс” ООД – оферта с вх. № 2492/29.12.2015 г.** представя в определения от Комисията срок следните документи:

5.1. Участникът е представил проект на договор (Приложение № 12) с попълнени административните данни на участника.

5.2. Комисията констатира, че в определения срок, 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 съгласно изискванията в 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 2015г., 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 офериранията 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.”

Ето защо и на основание чл.69, ал.1, т.1 от ЗОП, Комисията реши – **ОТСТРАНЯВА** „МЕДЕКС” ООД по отношение само на обособена позиция №4 Erythropoietin 10 000 IU от последващите етапи в процедурата, както и взе решение, че не следва отваряне и разглеждане на съответните Плик №2 и №3 за обособена позиция №4.

Комисията констатира, че участникът е представил в определения срок всички други изискани документи.

Към настоящия етап от процедурата Комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи. Поради което допуска участника „МЕДЕКС” ООД до следващия етап от провеждането на процедурата за останалите обособени позиции.

**6. „Капитал фарм” ЕООД –с вх. № 2499/29.12.2015 г.,** представя в определения от Комисията срок следните документи:

6.1. Участникът е представил кратка характеристика за лекарствените продукти 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 офериранията 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, че участникът е представил в определения срок всички изискани документи.

Към настоящия етап от процедурата Комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи. Поради което допуска участника „Капитал фарм” ЕООД до следващия етап от провеждането на процедурата.

**7. „Топ хоспитал Сървис” АД с вх. № 2503/29.12.2015 г.** представя в определения от Комисията срок следните документи:

7.1. Участникът е представил коректна декларация – справка на услугите, извършени през последните 3 (три) години – 2012г., 2013г. и 2014г., които са еднакви или сходни с предмета на поръчката, съгл. т.8.7.8.4. от Документацията за участие.

Комисията констатира, че участникът е представил в определения срок всички изискани документи.

Към настоящия етап от процедурата Комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи. Поради което допуска участника „Топ хоспитал Сървис” АД до следващия етап от провеждането на процедурата.

**8. „Фармнет” АД –с вх. № 02/04.01.2016 г.** представя в определения от Комисията срок следните документи:

8.1. Участникът е представил разрешение за употреба в Република България, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент №726/2004г. на ЕП, валидно за 2015г., придружено от кратко описание за обособени позиции № 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 офериранията

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 констатира, че участникът е представил в определения срок всички изискани документи.

Към настоящия етап от процедурата Комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи. Поради което допуска участника „Фармнет” АД до следващия етап от провеждането на процедурата.

**9. „Фаркол” АД –вх. № 6/04.01.2016г.** представя в определения от Комисията срок следните документи:

9.1. Участникът е представил кратка характеристика за лекарствения продукт по обособена позиция №49 Topotecan 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 №726/2004г. на ЕП, валидно за 2015г., 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 констатира, че участникът е представил в определения срок всички изискани документи.

Към настоящия етап от процедурата Комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи. Поради което допуска участника „Фаркол” АД до следващия етап от провеждането на процедурата.

**10. „Бул Био – НЦЗПБ” ЕООД – с вх. № 07/04.01.2016 г.** представя в определения от Комисията срок следните документи:

10.1. Участникът е представил коректно попълнен списък на услугите, извършени през последните 3 (три) години – 2012г., 2013г. и 2014г., 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 констатира, че участникът е представил в определения срок всички изискани документи.

Към настоящия етап от процедурата Комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи. Поради което допуска участника „Бул Био – НЦЗПБ” ЕООД до следващия етап от провеждането на процедурата.

**11. „Фьоникс Фарма” ЕООД –с вх. № 21/05.01.2016 г.** представя в определения от Комисията срок следните документи:

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

11.2. Участникът е представил списък на производителите или на притежателите на разрешителните за употреба на лекарствения продукт по обособени позиции, чийто лекарствени продукти участникът офертира, и за които представя разрешителни за употреба, съгл. т.8.7.8.5 от Документацията за участие;

11.3. Участникът е представил кратко описание за лекарствения продукт по 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.”;

11.4. Участникът е представил лицензия по чл.32 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите във формата на нотариално заверено копие, съгласно изискването на т.8.7.8.7. от Документацията за участие;

11.5. Участникът е представил коректно попълнена декларация по чл.6, ал.2 от ЗМИП (Приложение №6), съгл. т.8.7.8.13 от Документацията за участие;

11.6. Участникът представил коректно попълнена 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.

Комисията констатира, че участникът е представил в определения срок всички изискани документи.

Към настоящия етап от процедурата Комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи. Поради което допуска участника „Фьоникс Фарма” ЕООД до следващия етап от провеждането на процедурата.

**12. „Инвекс трейдинг” АД – с вх. № 22/05.01.2016г.** представя в определения от Комисията срок следните документи:

12.1. Участникът е представил кратка характеристика за лекарствените продукти от обособена позиция №41 Lapatinib и за обособена позиция №44 Pazopanib, 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 офериранията 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 е представил за обособена позиция №36 Imatinib и за обособена позиция №49 Torotecap 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 офериранията 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 констатира, че участникът е представил в определения срок всички изискани документи. Към настоящия етап от процедурата Комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи. Поради което допуска участника „Инвекс трейдинг” АД до следващия етап от провеждането на процедурата.

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

Комисията определя следващото заседание да се проведе на 12.01.2016г. от 10:00 часа.

Настоящият протокол се състави на 06.01.2016г. и се подписа от Председателя и членовете на комисията.

ПРЕДСЕДАТЕЛ: ..... 

ЧЛЕНОВЕ:

1. .... 

2. .... 

3. .... 

4. .... 