

ПРОТОКОЛ № 2/16.07.2018г.

по чл. 54, ал. 7 от ПЗОП

за констатации на комисията

Днес, на 16.07.2018 год. в 11:00 часа, комисията за провеждане на открита процедура по ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на лекарствени продукти за лечение на хематологични заболявания и на пациенти с терминална бъбречна недостатъчност на хемодиализа в УМБАЛ „Проф. Д-р Стоян Киркович” АД, гр. Стара Загора, назначена със Заповед № РД-10-462/22.06.2018 год., в следния състав:

Председател:

1. Адв. Татяна Кекевска

Членове:

2. Маг. фармацевт Милка Генкова – Управител Аптека
3. Д-р Велина Черкезва – Началник отделение по Клинична хематология и медицинска онкология
4. Доц. Д-р. Илия Димитров Попов – ВРИД Началник клиника по нефрология с дейност хемодиализа – дейност нефрология
5. Гл. мед. сестра Таня Радевска

Резервни членове:

1. Адв. Христо Панайотов
2. Ваня Богданова – Ръководител Обществени поръчки,

проведе своето второ заседание.

I. Председателя на комисията докладва, че до 13.07.2018г. в деловодството на лечебното заведение са постъпили два плика с документи от участниците „МЕДЕКС“ ООД и „РОШ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД.

Комисията пристъпи към отваряне на постъпилите документи по реда им на постъпване.

1. Разгледаха се документите на участника **„МЕДЕКС“ ООД**, постъпили в деловодството на лечебното заведение с вх. № ПД-03- 1 160/10.07.2018г., съдържащи декларация със задължените лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 от ЗОП.

В декларацията като задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 от ЗОП са посочени Емил Александров Данев и Велизар Антонов Драгоев. Участникът сочи, че съдружниците Красимир Василев Кръстев и Антон Боянов Антонов са лица, които не влияят върху дейността на предприятието по начин, еквивалентен на този, валиден за представляващите го лица, членове на управителните или надзорните органи.

Комисията приема, че участникът „МЕДЕКС“ ООД отговаря на изискванията на възложителя за лично състояние и допуска до последващо участие в процедурата този участник.

2. Разгледаха се документите на участника **„РОШ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД**, постъпили в деловодството на лечебното заведение с вх. № ПД-03-162/12.07.2018г., съдържащи списък със задължените лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 от ЗОП.

2.1. Участникът декларира, че лицата, които го представляват са:

- Методия Чадиловски, Управител и представляващ „РОШ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД заедно с всеки от останалите двама управители;
- Евгений Николаев Николов, Управител и представляващ „РОШ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД заедно с всеки от останалите двама управители;
- Ева Барбара Гренда, Управител и представляващ „РОШ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД заедно с всеки от останалите двама управители;

2.2. Участникът декларира, че други лица със статут, които им позволява да влияят пряко върху дейността на предприятието по начин, еквивалентен на този, валиден за представляващите го лица, членовете на управителните или надзорни органи са:

- „Рош Финанц АГ, Идентификация СН-2703004896-3, държава: Швейцария – едноличен собственик на капитала;

2.3. Участникът декларира, че лицата по т.2.2. не влияят пряко върху дейността на предприятието по начин еквивалентен на този, валиден за представляващите го лица, членовете на управителните или надзорни органи.

Комисията приема, че участникът „РОШ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД отговаря на изискванията на възложителя за лично състояние и допуска до последващо участие в процедурата този участник.

II. На 23.07.2018г. комисията продължи своята работа по разглеждане на техническите предложени на участниците по реда на постъпване на офертите им.

Поради ползване на платен годишен отпуск от Доц. Д-р. Илия Димитров Попов същият бе заменен от резервния член адв. Христо Панайотов. Поради ползване на платен годишен отпуск от Тания Радевска, същата бе заменена от Ваня Богданова.

Комисията установи следното:

1. Участникът **„МЕДЕКС“ ООД** е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

Обособена позиция № 1:

1. номенклатура №2 – Флударабин Актавис, прах за инж./инф. Разтвор 50 мг x 1;
2. номенклатура №6 – Алексан р-р за инжекции 50мг/мл 20мл.;
3. номенклатура №7 – Бортега инжекционен разтвор, 3.5 мг x 1;
4. номенклатура №10 – Оксикодон Актавис, капсула, твърда, 10мг x 50
5. номенклатура №12 – Неуласта, инжекционен разтвор, 10мг/мл – 0.6 мл x 1, предварително напълнена спринцовка

Обособена позиция № 2:

1. номенклатура №14 – Бинокрит, инжекционен разтвор, 2000 IU/1 ml x 1, предварително напълнена спринцовка (стъкло);
2. номенклатура №15 – Бинокрит, инжекционен разтвор, 3000 IU/0,3 мл x1, предварително напълнена спринцовка (стъкло);
3. номенклатура №16 – Бинокрит, инжекционен разтвор, 4000 IU/0,4 мл x1, предварително напълнена спринцовка (стъкло);
4. номенклатура №18 – Аранесп, инжекционен разтвор, 60мкг/0,3 мл x1, предварително напълнена спринцовка с предпазител на иглата;
5. номенклатура № 19 - Аранесп, инжекционен разтвор, в предварително напълнена спринцовка с предпазител на иглата, 40, мкг/0,4 мл x 1
6. номенклатура № 20 - Аранесп, инжекционен разтвор, в предварително напълнена спринцовка с предпазител на иглата, 80, мкг/0,4 мл x 1
7. номенклатура № 24 – Остео Д, капсула, мека 0,25 мкг x 30

1.1 Участникът „МЕДЕКС“ ООД, в папка „Заявление за участие“, представя: Списък на документите, съдържащи се в офертата, Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти № IV – Р –Т – EU – S – 110 – 1; Лицензия за дейности с наркотични вещества за медицински цели от приложение № 2 и 3 към чл.3, т.2 и 3 на Наредба за реда за класификация на растенията и веществата като наркотични № Т – 80/19.01.2018г.; Декларация по чл. 64, ал. 1, т. 2 от Закона за обществени поръчки; списък с извършените дейности, представляващи

доставка на лекарствени продукти за лечение на хематологични заболявания или доставка на лекарствени продукти за лечение на пациенти с терминална бъбречна недостатъчност на хемодиализа; Удостоверение за извършена доставка и добро сътрудничество от СБАЛОЗ – София област ЕООД; Удостоверение за извършена доставка и добро сътрудничество от СБАЛОЗ – гр. Хасково ЕООД; Удостоверение за извършени доставки по договор и коректно сътрудничество от „СБАЛО“ ЕАД – гр. София; Удостоверение за извършени доставки по договор и коректно сътрудничество от МОБАЛ „Др. Ст. Черкезов“ АД, гр. Велико Търново; Удостоверение за извършени доставки по договор и коректно сътрудничество от УМБАЛ „Д-р Г.Странски“ ЕАД, гр. Плевен; Удостоверение за извършени доставки по договор и коректно сътрудничество от МБАЛ „Д-р Т. Венкова“ АД- гр. Габрово; Удостоверение за извършени доставки по договор и коректно сътрудничество от „УМБАЛ Русе“ АД; Сертификат за одобрение, че Системата на управление на „Медекс“ ООД е в съответствие със ISO 9001:2015

1.2.В предложението си за изпълнение на поръчката за номенклатура № 2, № 6, № 7, № 10 и № 12 от обособена позиция № 1 участникът е представил:

- Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя.
- Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/;
- Декларация за срока на валидността на офертите /Образец №7/;
- Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл.3, т.8 и чл.4 от ЗИФОДРЮПДРКЛДС/ Образец №5/;
- 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, буква „д“ от ППЗОП / Образец №5А/;
- Оторизационно писмо от „АКТАВИС“ ЕАД, упълномощено юридическо лице от притежателите на Разрешение за употреба Actavis Group PTC ehf., Исландия и Тева Фармастютикълс България ЕООД България, за участие в обществена поръчка и продажба на Bortezomib Actavis powder for solution for injection 3.5 m x 1, Oxycodone Actavis hard capsule 10 mg x 50, OSTEO D3 Oral Soft Gelatin Capsules 0.25 mcg x 30;
- Оторизационно писмо от „АКТАВИС“ ЕАД, упълномощено юридическо лице от притежателите на Разрешение за употреба Actavis Group PTC ehf. Исландия, за участие в обществена поръчка и продажба на Fludarabin Actavis, Powder for solution for injection/infusion 50 mg x 1;
- Пълномощно от Николай Евгениев Хаджидончев, Юбер Пюеш Пеи д'Алесак, Паскуале Виталиани, в качеството им на представители на „Тива Фармастютикълс България“ ЕООД, с което упълномощават Калинка

Ценова Христова – Методиева и Николай Евгениев Хаджидончев да представляват дружеството, действайки само заедно;

- Пълномощно в оригинал и превод на български език от „Actavis Group PTC ehf“, Исландия, с което упълномощава „АКТАВИС“ ЕАД да представлява Дружеството в качеството му на Производител и/или Притежател на разрешение за употреба за лекарства и други фармацевтични продукти да участва в процедури по ЗОП;

- Писмо за потвърждение в оригинал и превод на български език, с което Деян Лаковски и Петко Стойков Петков, в качеството си на пълномощници на „Сандоз фармацевтично дружество д.д“, „Лек фармацевтично дружество д.д“, „Сандоз ГмбХ“, „Хексал АГ“ и „ЕБЕВЕ ФАРМА Гез. М.б.Х. Нфг.КГ упълномощават „МЕДЕКС“ ООД да участва от свое име и за своя сметка в процедура по ЗОП „Доставка на лекарствени продукти за лечение на хематологични заболявания и на пациенти с терминална бъбречна недостатъчност на хемодиализа в УМБАЛ „Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД, гр. Стара Загора“, относно следните медицински продукти: Алексан р-р за инжекции 50 мг/мл 20 мл.; Бинокрит, инжекционен разтвор, 2000 IU/1ml x1 предварително напълнена спринцовка(стъкло); Бинокрит, инжекционен разтвор, 3000 IU/0,3 мл x1, предварително напълнена спринцовка (стъкло); Бинокрит, инжекционен разтвор, 4000 IU/0,4мл x 1, предварително напълнена спринцовка (стъкло);

- Пълномощно от „Сандоз ГмбХ“ в оригинал и превод на български език, с което упълномощава Деян Лаковски и Петко Стойков Петков, заедно и поотделно, да представляват дружеството, в качеството му на притежател на разрешително за употреба с лекарствени продукти в процедури по ЗОП;

- Оторизационно писмо от „Хийтън Груп“, с което оторизира „МЕДЕКС“ ООД за участие в процедура по ЗОП за следния лекарствен продукт Бортега, прах инжекционен разтвор, 3.5 мг x 1;

- Пълномощно от Яромир Фрич, в оригинал и превод на български език, в качеството му на директор на „ХИЙТЪН Груп а.с.“ производител и/или притежател на разрешение за употреба на лекарствени продукти в България, с което упълномощава „МЕДЕКС“ ООД за представител на дружеството в България;

- Оторизационно писмо от „Амджен България“ ЕООД и Красимира Георгиева Чемишанска – Йорданова, с което оторизира „Медекс“ ООД да представлява „Амджен България“ ЕООД пред УМБАЛ „Проф. Д-р Ст.Киркович“ АД в процедура по ЗОП;

- Пълномощно от Amgel Eugore B.V., в оригинал и превод на български, с което упълномощава „Амджен България“ ЕООД и Красимира Георгиева Чемишанска – Йорданова да представляват дружеството;

- Пълномощно от Красимира Георгиева Чемишанска – Йорданова, управител на „Амджен България“ ЕООД и упълномощен представител на „Amgen Europe BV”, Нидерландия, с което упълномощава Елена Павлова Павлова и Димана Георгиева Велева, заедно и поотделно, да представляват Дружеството пред трети лица, в частност пред „Медекс“ООД и „Стинг“АД;

- Разрешение за употреба № П-22705/10.07.2013г на Флударабин Актавис 25 mg/ml концентрат за инжекционен или инфузионен разтвор валидно за срок от 5/ пет години/, респективно до 10.07.2018г.

- Разрешение за употреба № П -19473/03.09.2012г. на Алексан 50 mg/ml инжекционен разтвор – безсрочно;

- Разрешение за употреба № П-31249/22.10.2015г на Бортега 3,5mg прах за инжекционен разтвор, валидно за срок от 5 год. до 22.10.2018г.

- Разрешение за употреба № П-20928/17.01.2013г. на Оксикодон Актавис 10mg твърди капсули, валидно за срок от 5 /пет/ години, респективно до 17.01.2018г. Решение за изпълнение на Европейската комисията от 19.02.2018г. за изменение на разрешението за търговия с “Neulasta – пегфилграстим“, издадено с Решение С(2002)3186.

- Решение на Европейската комисията от 16.07.2007г. за подновяването на разрешението за пускане на пазара на лекарствения продукт за хуманна употреба “Neulasta – пегфилграстим“, издадено с Решение С(2002)3186, в оригинал и в превод на български език.

- Декларация в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ от Емил Александров Данев, че от оферираните в техническа спецификация лекарствени продукти са налични такива, които са в процедура по подновяване на разрешението за употреба и/или чието разрешително за употреба изтича през 2018/2019г или по време на действието на договора.

1.3. В предложението си за изпълнение на поръчката за номенклатура № 14, № 15, № 16, № 18, № 19, № 20 и № 24 от Обособена позиция № 2, участникът е представил:

- Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя.

- Представена е Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/;

- Декларация за срока на валидността на офертите /Образец №7/;

- Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл.3, т.8 и чл.4 от ЗИФОДРЮПДРКАДС/ Образец №5/;

- 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, буква „д“ от ППЗОП / Образец №5А/;

- Писмо за потвърждение в оригинал и превод на български език, с което Деян Лаковси и Петко Стойков Петков, в качеството си на пълномощници на „Сандоз фармацевтично дружество д.д“, „Лек фармацевтично дружество д.д“, „Сандоз ГмбХ“, „Хексал АГ“ и „ЕБЕВЕ ФАРМА Гез. М.б.Х. Нфг.КГ упълномощават „МЕДЕКС“ ООД да участва от свое име и за своя сметка в процедура по ЗОП „Доставка на лекарствени продукти за лечение на хематологични заболявания и на пациенти с терминална бъбречна недостатъчност на хемодиализа в УМБАЛ „Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД, гр. Стара Загора“, относно следните медицински продукти: Алексан р-р за инжекции 50 мг/мл 20 мл.; Бинокрит, инжекционен разтвор, 2000 IU/1ml x1 предварително напълнена спринцовка(стъкло); Бинокрит, инжекционен разтвор, 3000 IU/0,3 мл x1, предварително напълнена спринцовка (стъкло); Бинокрит, инжекционен разтвор,4000 IU/0,4мл x 1, предварително напълнена спринцовка (стъкло);

- Оторизационно писмо от „Амджен България“ ЕООД и Красимира Георгиева Чемишанска – Йорданова, с което оторизира „Медекс“ООД да представлява „Амджен България“ ЕООД пред УМБАЛ „Проф. Д-р Ст.Киркович“ АД в процедура по ЗОП;

- Оторизационно писмо от „АКТАВИС“ ЕАД, упълномощено юридическо лице от притежателите на Разрешение за употреба Actavis Group PTC ehf., Исландия и Тева Фармастютикълс България ЕООД България, за участие в обществена поръчка и продажба на Bortezomib Actavis powder for solution for injection 3.5 m x 1, Oxycodone Actavis hard capsule 10 mg x 50, OSTEO D3 Oral Soft Gelatin Capsules 0.25 mcg x 30;

- Разрешение за изпълнение на Европейската комисия от 18.06.2012г. за поновяване и изменение на разрешението за търговия с лекарствения продукт за хуманна употреба „Binocrit – епоетин алга“, издадено с Решение С(2007)4113

- Решение за изпълнение на комисията от 31.03.2016г за изменение на разрешението за търговия с „Binocrit – епоетин алга, лекарствения продукт за хуманна употреба, издаден с Решение С(2007)4113

- Разрешение за изпълнение на комисия от 24.08.2017г. за изменение на разрешението за търговия с „ Aranesp – дарбепоедин алфа“, лекарствения продукт за хуманна употреба, издаден с Решение С(2001)1281

- Решение на комисията от 19.05.2006г. за изменение на разрешението за пускане на пазара на „ Aranesp – дарбепоедин алфа“,

лекарствения продукт за хуманна употреба, издаден с Решение С(2001)1281

- Решение за употреба на лекарствен продукт №II – 16209/20.12.2011г. на ОСТЕО D 0.25 микрограма капсули, меки – безсрочно.

- Декларация в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ от Емил Александров Данев, че от оферираните в техническа спецификация лекарствени продукти са налични такива, които са в процедура по подновяване на разрешението за употреба и/или чието разрешително за употреба изтича през 2018/2019г или по време на действието на договора.

След справка в ИАЛ, раздел „Регистри на лекарствени продукти, притежаващи разрешение за употреба в РБългария“, комисията установи, че съгласно посочения регистър по търговско наименование на лекарствения продукт - Флударабин Актавис и Оксикодон Актавис 10mg твърди капсули са налични в посочения регистър като лекарствени продукти, които имат разрешение за употреба в РБългария.

Комисията приема, че подадените от участника предложения за изпълнение на поръчката отговарят на изискванията на възложителя, поставени в документацията и техническата спецификация.

2. Участникът **„РОШ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

Обособена позиция № 1:

1. номенклатура № 3 – МАБТЕРА концентрат за инфузионен разтвор, 500mg/ 50ml x 1 флакон;
2. номенклатура № 4 - МАБТЕРА концентрат за инфузионен разтвор, 100mg/ 10ml x 2 флакон;
3. номенклатура № 8 – РОФЕРОН – А 3 MIU, инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка 3 MIU/0,5ml x1;

Обособена позиция № 2:

1. номенклатура № 21 – МИРЦЕРА инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка 100mg/0,3ml x1;
2. номенклатура № 22 – МИРЦЕРА инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка 75mg/0,3ml x1;
3. номенклатура № 23 – МИРЦЕРА инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка 150mg/0,3ml x1;

2.1. Участникът **„РОШ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** представя Опис на представените документи.

В предложението си за изпълнение на поръчката за номенклатура №3, №4 и №8 от Обособена позиция №1 участникът е представил:

- Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя.

- Пълномощно от Roche Registration GmbH, в оригинал и превод на български език, с което упълномощава „Рош България“ ЕООД да го представява;

- Справка – информация за регистрацията на Roche Registration GmbH от Районен съд Фрайбург в Брайсгау – 1 бр, нотариално заверено копие;

- Решение № НСР – 15930/ 15.06.2018г на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, с което допуска промяна на притежател на разрешителното за употреба на лекарствения продукт MabThera concentrate for solution for infusion 500mg/50ml x 1 vials, като заменя притежателя на разрешително за употреба от Roche Registration Limited, Обединено Кралство с Roche Registration GmbH, Германия;

- Решение № НСР – 159301/ 15.06.2018г на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, с което допуска промяна на притежател на разрешителното за употреба на лекарствения продукт MabThera concentrate for solution for infusion 100mg/10ml x 2 vials, като заменя притежателя на разрешително за употреба от Roche Registration Limited, Обединено Кралство с Roche Registration GmbH, Германия;

- Удостоверение от агенция по вписванията № 20180517160433/ 17.05.2018г;

- Две Решения на комисията на Европейските общности за подновяване на разрешение за пускане на пазара на лекарствен продукт за хуманна употреба „Mabthera – Rituximab“, в оригинал и превод на български;

- Решение за изпълнение на Европейската комисия от 16.03.2018г за прехвърляне и изменение на издаденото с Решение С(1998)1464 (окончателен) разрешение за търговия с “Mabthera – ритуксимаб“, лекарствен продукт за хуманна употреба, в оригинал и превод на български език, в едно с Приложение I „Кратка характеристика на продукта“;

- Разрешение за употреба с лекарствен продукт № II – 13933 / 12.07.2011г. за Роферон – А 3 MIU инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка 0,5 мл x 1; x 5 – безсрочно;

- Разрешение за промяна № 35970/23.12.2016г. на Решение за употреба на Роферон – А 3 MIU инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка;

- Уведомление за одобрение на промяна на Решение за употреба Роферон – А 3 МИУ инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка;
- Кратка характеристика на Роферон – А 3 МИУ инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка;
- Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл.3, т.8 и чл.4 от ЗИФОДРЮПДРКАДС/ Образец №5/;
- Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/;
- Декларация за срока на валидност на офертата / Образец №7/;
- 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, буква „д“ от ППЗОП / Образец №5А/;

В предложението си за изпълнение на поръчката за номенклатура №21, №22 и №23 от Обособена позиция №2 участникът е представил:

- Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя.
- Пълномощно от Roche Registration GmbH, в оригинал и превод на български език, с което упълномощава „Рош България“ ЕООД да го представява;
- Официална актуална разпечатка от Районен съд Фрайбург в Брайсгау, Регистърен съд, потвърждаваща вписването на Roche Registration GmbH в Търговски регистър на Германия, в оригинал и превод на български;
- Решение № НСР – 15750/ 25.05.2018г на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, с което допуска промяна на притежател на разрешителното за употреба на лекарствения продукт Marcera solution for infusion 100mg/0.3ml x 1 pre- filled syringe, като заменя притежателя на разрешително за употреба от Roche Registration Limited, Обединено Кралство с Roche Registration GmbH, Германия;
- Решение № НСР – 15751/ 25.05.2018г на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, с което допуска промяна на притежател на разрешителното за употреба на лекарствения продукт Marcera solution for infusion 75mg/0.3ml x 1 pre- filled syringe, като заменя притежателя на разрешително за употреба от Roche Registration Limited, Обединено Кралство с Roche Registration GmbH, Германия;
- Решение № НСР – 15748/ 25.05.2018г на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти, с което допуска промяна на притежател на разрешителното за употреба на лекарствения продукт Marcera solution for infusion 150mg/0.3ml x 1 pre- filled syringe, като заменя притежателя на разрешително за употреба от Roche

Registration Limited, Обединено Кралство с Roche Registration GmbH, Германия;

- Две решения на Европейската комисия за прилагане на условията или ограниченията основно издаване на разрешение за пускане на пазара на „MIRCERA – метоксиполиетилен гликол – епоетин бета“, лекарствен продукт за хуманна употреба, в оригинал и превод на български;

- Решение за изпълнение на комисията от 16.03.2018г. за прехвърляне и изменение на издаденото с Решение С (2007)3630 разрешение за търговия с „MIRCERA – метоксиполиетилен гликол – епоетин бета“, лекарствен продукт за хуманна употреба, в оригинал и превод на български, в едно с Приложение I “Кратка характеристика на продукта“ и Приложение II.

- Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл.3, т.8 и чл.4 от ЗИФОДРЮПДРКЛДС/ Образец №5/;

- Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/;

- Декларация за срока на валидност на офертата / Образец №7/;

- 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, буква „д“ от ППЗОП / Образец №5А/;

Комисията приема, че подадените от участника предложения за изпълнение на поръчката отговарят на изискванията на възложителя, поставени в документацията и техническата спецификация.

Комисията допуска участниците „МЕДЕКС“ ООД и „РОШ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД до по - нататъшно участие в процедурата.

3. На основание чл. 57, ал. 3 от ППЗОП комисията взе решение отварянето на ценовите предложения на участниците да се извърши на 17.08.2018г. от 11:00 часа в Заседателната зала на УМБАЛ „Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД, гр.Стара Загора, ул.“Генерал Столетов“ 2.

Комисията приключи своята работа на 09.08.2018г.

Препис от настоящия протокол да се публикува на профила на купувача, ведно със съобщени еза отваряне на ценовите предложения на участниците. Съобщение за отваряне на цените с посочени дата, място и час да се изпрати на всеки от участниците.

Комисия:

заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД
във връзка с чл.42 ал.5 от ЗОП

Председател:

1. Адв. Татяна Кекевска.

Часнове:

2. Маг. фармацевт Милка Генкова.....
3. Д-р Велина Черкезва заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД
във връзка с чл.42 ал.5 от ЗОП
4. адв. Христо Панайотов
5. Ваня Богданова.....