

ПРОТОКОЛ № 2/22.02.2019г.
по чл. 54, ал. 7 от ППЗОП
за констатации на комисията

Днес, на 22.02.2019 год, в 11:00 часа, комисията за провеждане на открита процедура по ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет: "ДОСТАВКА НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ И ХРАНИТЕЛНИ ДОБАВКИ И НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ХЕМАТОЛОГИЧНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ И НА ПАЦИЕНТИ С ТЕРМИНАЛНА БЪБРЕЧНА НЕДОСТАТЪЧНОСТ НА ХЕМОДИАЛИЗА ЗА ДЕЙНОСТТА НА УМБАЛ „ПРОФ. Д-Р СТОЯН КИРКОВИЧ" АД, назначена със Заповед № РД-10-104/22.12.2018 год, в следния състав:

Председател:

1. Маг. Фармацевт Милка Генкова – Управител Болнична Аптека

Членове:

2. Доц. Илия Димитров Попов – ВР.И.Д. Началник клиника по нефрология с дейност хемодиализа
3. Д-р Мария Динкова Тодорова - ВР.И.Д. Началник отделение по Клинична хематология и медицинска онкология
4. Адв. Татяна Кекевска – външен експерт
5. Диана Петрова Малинкова – пом. Фармацевт болнична аптека

Резервни членове:

- Адв. Христо Панайотов
- Ваня Богданова – Ръководител Обществени поръчки

проведе своето второ заседание.

I. Председателят на комисията докладва, че в деловодството на лечебното заведение са постъпили:

1. Запечатан плик от „**ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ**“ ЕАД, с Вх.№ АСД-16-112/15.02.2019г
2. Запечатан плик от „**СОФАРМА ТРЕЙДИНГ**“ АД, с Вх.№ ПД-03-61/18.02.2019г.

II. Комисията установи, че всички постъпили документи от участниците са в срока, определен от комисията с предходен протокол – пет работни дни от получаване от участниците на Протокол № 1/22.01.2019 г.

Комисията разгледа представените от участниците документи и СД, и установи следното:

- „**ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ**“ ЕАД е представил списък на задължените лица, подписан от упълномощения представител Ирена Цанова – Кънова, в който декларира, че задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП са:

1. Д-р Александър Александров Маринов – Изпълнителен директор и Член на Съвета на директорите
2. Веселин Цачев Филков - Член на Съвета на директорите
3. Росен Йорданов Павлов - Член на Съвета на директорите

Участникът е представил и пълномощно, с което Александър Александров Маринов - Изпълнителен директор и Член на Съвета на директорите упълномощава Ирена Данчова Цанова – Кънова да представлява „ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕАД, да подписва всички документи съставляващи офертата съгласно ЗОП, да сключва договори за възлагане на обществена поръчка от името и за сметка на дружеството.

С оглед горните констатации комисията приема, че участника „ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕАД е изпълнил указанията на комисията от Протокол № 1/22.01.2019 г. и го допуска до последващо участие в процедурата по ЗОП.

▪ **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД** е представил нов еЕЕДОП на електронен носител, подписан с ел. подписи от членовете на Съвета на директорите Димитър Георгиев Димитров, Огнян Иванов Донев и Ангел Йорданов Йорданов и Иван Желев Начев - „Регионален мениджър продажби Болничен пазар - Лекарствени продукти" и същия разпечатан на хартиен носител.

Комисията установи, че в част IV, раздел „В“ еЕЕДОП – поле „За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството“ участникът е декларирал, че притежава сертификат по стандарт ISO 9001:2015, издаден от SGS, за следните дейности: Дистрибуция на лекарствени продукти, медицински изделия, санитарно-хигиенни материали, хранителни добавки и детски храни, козметични продукти, продукти за дезинфекция, дезинсекция и дератизация в съответствие с изискванията на добрата дистрибуторска практика. Услуги по преддистрибуция, включващи логистика, финанси, съхранение и дистрибуция на продукти за клинични изпитвания в съответствие с изискванията на добра дистрибуторска практика. Търговия с медицинско оборудване. Сервизно обслужване на оборудване. Ритейл услуги към аптеки. № и дата на издаване: BG16/871329 / 01.08.2016 г. Валиден до 31 юли 2019 г.

С оглед горните констатации комисията приема, че участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД е изпълнил указанията на комисията от Протокол № 1/22.01.2019 г. и го допуска до последващо участие в процедурата по ЗОП.

III. В закрито заседание комисията продължи своята работа по разглеждане на техническите предложени на участниците по реда на постъпване на офертите им. Комисията установи следното:

1. Участникът **„ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕАД** е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция № 1, номенклатура № 20
- обособена позиция № 1, номенклатура № 21
- обособена позиция № 2, номенклатура № 111
- обособена позиция № 3, номенклатура № 157
- обособена позиция № 3, номенклатура № 171

1.1. В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 1, номенклатури № 20 и № 21, участникът е представил Приложения № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Нотариално заверено пълномощно, с което Александър Александров Маринов - Изпълнителен директор и Член на Съвета на директорите упълномощава Ирена Данчова Цанова – Кънова да представлява „ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕАД, да подписва всички документи, съставляващи офертата съгласно ЗОП, да сключва договори за възлагане на обществена поръчка от името и за сметка на дружеството; Безсрочно Разрешение за Употреба на лекарствени продукти за Albumin, с АТС код B05AA01; Оторизационно писмо от „Си Ес Ел Бернинг“ ГмбХ, с което оторизират участник да участва в настоящата процедура по ЗОП; Копие на справка от Търговски регистър Б на Районен съд в Марбург, Германия, в оригинал и превод на български език; Декларция за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързани с тях лица и техните действителни собственици.

1.2. В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 2, номенклатура № 111, участникът е представил Приложения № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Нотариално заверено пълномощно, с което Александър Александров Маринов - Изпълнителен директор и Член на Съвета на директорите упълномощава Ирена Данчова Цанова – Кънова да представлява „ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕАД, да подписва всички документи съставляващи офертата съгласно ЗОП, да сключва договори за възлагане на обществена поръчка от името и за сметка на дружеството; Безсрочно Разрешение за Употреба на лекарствени продукти за Metamizol Sodium, с АТС код N02BB 02; Оторизационно писмо от Мариана Ангелова – Кънева, в качеството си на упълномощен представител на “ЕЛАНТИС ФАРМА“С.Р.Л., притежател на разрешението за употреба на лекарствените продукти от номенклатура № 111, с което оторизира участника да участва в настоящата процедура по ЗОП; Пълномощно от Дан Чита, администратор на ЕЛАНТИС ФАРМА С.Р.Л., с което упълномощава Мариана Ангелова – Кънева, Мениджър по регулаторни въпроси /Пълномощник/ е Ей енд Ди Фарма България да упълномощава и назначава лицензирани търговци на едро на територията на РБългария; Декларция за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързани с тях лица и техните действителни собственици;

1.3. В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 3, номенклатури № 155 и 171, участникът е представил Приложения № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя;

Нотариално заверено пълномощно, с което Александър Александров Маринов - Изпълнителен директор и Член на Съвета на директорите упълномощава Ирена Данчова Цанова – Кънова да представлява „ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕАД, да подписва всички документи, съставляващи офертата съгласно ЗОП, да сключва договори за възлагане на обществена поръчка от името и за сметка на дружеството; два броя Безсрочни Разрешения за Употреба на лекарствени продукти за Paracetamol, с АТС код N02BE 01 и ОТИРАХ, с АТС код S02DA 30; Оторизационно писмо от Александър Александров Маринов, в качеството си на упълномощен представител на BRITOS-MYERS SQUIBB Kft, притежател на разрешението за употреба на лекарствените продукти от номенклатура №155, оторизира участник да участва в настоящата процедура по ЗОП; Пълномощно от Оскар Делгадо Фернандес, Управител на BRITOS-MYERS SQUIBB Kft, с което упълномощава и назначава Александър Александров Маринов да участва в процедури по ЗОП, да упълномощава и назначава лицензирани търговци на едро на територията на РБългария; Оторизационно писмо от Мариана Ангелова – Кънева, в качеството си на упълномощен представител на BIOCOCODEX, France, притежател на разрешението за употреба на лекарствените продукти от номенклатура № 171, с което оторизира участник да участва в настоящата процедура по ЗОП; Пълномощно от Жил РЕНО, вицепрезидент на BIOCOCODEX, с което упълномощава Мариана Ангелова – Кънева, Мениджър „Фармацевтични въпроси“/Пълномощник/ България да упълномощава и назначава лицензирани търговци на едро на територията на РБългария; Декларция за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързани с тях лица и техните действителни собственици;

Предложението за изпълнение на участника за обособена позиция № 1 - номенклатура № 20, номенклатура № 21; за обособена позиция № 2 - номенклатура № 111; за обособена позиция № 3 - номенклатура № 157 и обособена позиция № 3, номенклатура № 171 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска по последващо участие в процедурата участника **„ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕАД.**

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

- обособена позиция № 1, номенклатура № 22
- обособена позиция № 1, номенклатура № 78
- обособена позиция № 2, номенклатура № 175
- обособена позиция № 2, номенклатура № 176

2.1. В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 1, номенклатури № 22 и 78 участникът е представил Приложения № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Копие на Проектно- договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за

икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързани с тях лица и техните действителни собственици, подписана от двамата управители; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП, подписана от управителя д-р Емил Данев; Оторизационно писмо от притежателя на Разрешението за употреба на лекарствения продукт Содиум Хлорид Бакстер 0.9%, инфузионен разтвор, 9г/л – 500мл x 1, „Бакстер България“ ЕООД; Оторизационно писмо от производителя на лекарствения продукт LIDOCAINE – „Чайкафарма Висококачествените Лекарства“ АД; Копие на безсрочно Разрешение за употреба на лекарствен продукт Содиум Хлорид; Копие на Разрешение за употреба на лекарствен продукт Лидокаин, издадено на 24.01.2017г; Декларация в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ.

2.2. В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №2, номенклатури № 175 и 176, участникът е представил Приложение №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Копие на Проекта договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързани с тях лица и техните действителни собственици, подписана от двамата управители; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП, подписана от уптавителя д-р Емил Данев; Писмо за потвърждение от Деян Лаковски, пълномощник на „Сандоз ГмбХ“, производител и притежател на разрешително за употреба на лекарствения продукт от номенклатури №175 и 176; Решение за пускане на пазара на лекарствения продукт „Rihathon – Ритуксимаб“; Декларация в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ.

Комисията допуска по последващо участие в процедурата участника **„МЕДЕКС“ ООД.**

3. Участникът **„ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД** е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция №1, номенклатури:

№ номенклатура	АТС КОД	Международно непатентно наименование	Лек. форма	Кол. активно вещество	Търговско наименование на продукта	Притежател на разрешението за употреба	Фирма-производител и държава на производството
3	A06AD65	MACROGOL, COMBINATIONS	pulv.	64g	ФОРТРАНС ПРАХ 64ГР X 4/ОПАКОВКА/	Ipsen Pharma, Франция	Beaufour Ipsen Industries, Rue Ethe Virton, 28100 Dreux, France
4	A09AA02	MULTIENZYMES (LIPASE, PROTEASE ETC.)	caps.	300mg	КРЕОН 25000 IU КАПС. X 20	Mylan Healthcare GmbH, Германия	Abbott Laboratories GmbH, Site Neustadt, Justusvon-Liebig Strasse 33 31535 Neustadt, Германия
6	A10AB01	INSULIN (HUMAN)	fl	100iu/ml -3ml	ХУМУЛИН R АМП. 100IU/МЛ 3МЛ X 5	Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, 67640, Fegersheim, Франция; Eli Lilly Italia S.p.A, Via A. Gramsci, 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, Италия
7	A10AC01	INSULIN (HUMAN)	fl	100iu/ml -3ml	ХУМУЛИН N АМП. 100IU/МЛ 3МЛ X 5	Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, 67640, Fegersheim, Франция; Eli Lilly Italia S.p.A, Via A. Gramsci, 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, Италия

8	A10AD01	INSULIN (HUMAN)	fl	100iu/ml -3ml	ХУМУЛИН М3 АМП. 100IU/МЛ 3МЛ X 5	Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, 67640, Fegersheim, Франция; Eli Lilly Italia S.p.A, Via A. Gramsci, 731-733, 50019 Sesto Fiorentino, Италия
12	A12CC02	MAGNESIUM SULFATE	amp	400 mg / 5 ml	КОРМАГНЕЗИН 400 АМП. 4095МГ/10МЛ X 5/КУТИЯ/	Woerwag Pharma GmbH & Co.KG, Германия	Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH Германия
17	B05BA01	AMINOACIDS	sol.inf.	10% 500ml	АМИНОВЕН СОЛ.10% 500МЛ	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия	Fresenius Kabi Austria GmbH, Hafnerstrasse 36 A-8055 Graz, Austria
18	B05BA02	FAT EMULSIONS	inf.	20% 500ml	ИНТРАЛИПИД СОЛ 20% 500МЛ	Fresenius Kabi AB, Швеция	Fresenius Kabi Austria GmbH - Австрия; Fresenius Kabi AB-Швеция
19	B05BA10	COMBINATIONS	emul.inf.	1440ml	КАБИВЕН ПЕРИФЕРАЛ СОЛ.1440МЛ	Fresenius Kabi AB, Швеция	Fresenius Kabi AB, SE – 751 74 Uppsala, Sweden Fresenius Kabi Austria GmbH, Hafnerstrasse 36, 8055 Graz, Austria
23	B01AB05	ENOXAPARIN	pre-filled syr.	60mg 0.6ml	КЛЕКСАН ШПРИЦ АМП. 60МГ/0.6МЛ X 6 /КУТИЯ/	Санofi България ЕООД, България	Sanofi Winthrop Industrie -Maison Alfort, Франция; Sanofi Winthrop Industrie Le Trait, Франция; Chinoin Pharmaceutical and Chemical Private, Csanyikvolgy, Унгария
24	B01AB05	ENOXAPARIN	pre-filled syr.	80mg 0.8ml	КЛЕКСАН ШПРИЦ АМП. 80МГ/0.8МЛ X 6 /КУТИЯ/	Санofi България ЕООД, България	Sanofi Winthrop Industrie, Maison Alfort, Франция; Sanofi Winthrop Industrie, Le Trait, Франция; Chinoin Pharmaceutical and Chemical Private, Csanyikvolgy, Унгария
25	C01BD01	AMIODARONE	tabl.	200mg	КОРДАРОН ТАБЛ. 200МГ X 30	Санofi България ЕООД, България	Chinoin Private Co Ltd - Унгария; Sanofi-Winthrop Industrie - Франция
26	C01BD01	AMIODARONE	amp.	150mg 3ml	КОРДАРОН АМП.150МГ 3МЛ X 6/КУТИЯ/	Санofi България ЕООД, България	SANOFI-AVENTIS Zrt. Budapest, Унгария; Sanofi Winthrop Industrie, Quetigny Франция
27	C01DA02	GLYCERYL TRINITRATE	sol.inf.	50ml	НИТРОНАЛ ИНФ.Р-Р 50МЛ	G. Pohl-Boscamp GmbH & Co. KG, Германия	G.Pohl-Boscamp GmbH & Co, Germany
29	C01EB17	IVABRADINE	tabl.	5mg	ИНЕВИКА ТАБЛ. 5МГ X 60	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Балканфарма-Дупница АД,България; Merckle GmbH,Германия; Teva Operations Poland Sp.z.o.o.,KraKow, Польша
32	C01CA07	DOBUTAMINE	sol.inf.	5 mg/ml - 50 ml	ДОБУТАМИН ФЛ. 250МГ	Admeda Arzneimittel GmbH, Германия	Wulfing Pharma GmbH, Germany
35	C09AA02	ENALAPRIL	tabl.	20mg	ЕНПРИЛ ТАБЛ. 20МГ X 20	Инбиотех ООД, България	Джи И Фармасютикълс ООД
37	C03DA01	SPIRONOLACTONE	tabl.	25mg	СПИРОНОЛАКТОН ДР. 25МГ X 30 АК	Активис ЕАД, България	Балканфарма- Дупница АД
39	C03CA04	TORASEMIDE	tabl.	10mg	ТОРСИТ SR ТАБЛ. 10МГ X 30	Унифарма ООД, България	Ferrer internacional S.A., Spain
41	C08CA06	NIMODIPINE	sol. Inf	10mg 50 ml	НИМОТОП S ИНФ.Р-Р 10МГ/50МЛ 50МЛ X 1	Bayer AG, Германия	Bayer AG, Germany
43	H02AB01	BETAMETHASONE	amp.	2+5 mg 1 ml	ФЛОСТЕРОН АМП./2МГ+5МГ/1МЛ X 5/КУТИЯ/	KRKA, d.d., Словения	KRKA, d.d. Novo Mesto, Slovenia
48	J05AH02	OSELTAMIVIR	tabl	75mg	ТАМИФЛУ КАПС. 75МГ X 10	Roche Registration GmbH, Германия	Roche Pharma AG - Germany
51	N02AX02	TRAMADOL	amp	50 mg/ml - 2 ml	ТРАМАДОЛ АМП. 100МГ 2МЛ X 5/КУТИЯ/	Stada Arzneimittel AG, Германия	Немofarm GmbH, Германия
52	N03AF01	CARBAMAZEPINE	tabl	200mg	НЕУРОТОП ТАБЛ. 200МГ X 50	G. L. Pharma GmbH, Австрия	G.L. Pharma GmbH., Австрия
53	N03AF01	CARBAMAZEPINE	tabl	300mg	НЕУРОТОП РЕТ. ТАБЛ. 300МГ X 50	G. L. Pharma GmbH, Австрия	G.L.Pharma GmbH, Австрия
54	N03AG01	VALPROIC ACID	tabl	500mg	КОНВУЛЕКС КАПС. 500МГ X 100	G. L. Pharma GmbH, Австрия	G.L.Pharma GmbH., Австрия
55	N03AG01	VALPROIC ACID	inj	400mg/4 ml	ДЕПАКИН ФЛ.400МГ 4МЛ X 4	Санofi България ЕООД, България	Sanofi S.p.A., Италия
57	N04AA02	BIPERIDEN	tabl	2mg	АКИНЕТОН ТАБЛ. 2МГ X 50	Desma GmbH, Германия	Laboratorio Farmaceutico S.I.T.stl., Италия
61	N05AH02	CLOZAPINE	tabl	100 mg	КЛОЗАПИН АКОРД ТАБЛ. 100МГ X 50	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство	Accord Healthcare Limited, Обединено кралство; Wessling Hungary Kft., Унгария
62	N05AH03	OLANZAPINE	tabl	5 mg	ОЛАНЗАПИН АКОРД ТАБЛ. 5МГ X 28	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство	Accord Healthcare Ltd, Великобритания; Wessling Hungary Limited, Унгария
63	N05AH03	OLANZAPINE	tabl	10mg	ОЛАНЗАПИН АКОРД ТАБЛ. 10МГ X 28	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство	Accord Healthcare Ltd, Великобритания; Wessling Hungary Limited, Унгария
64	N05AH04	QUETIAPINE	tabl	100 mg	КВЕТИАПИН АКОРД ТАБЛ. 100МГ X 60	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство	Accord Healthcare Limited, UK; Cemelog BRS Ltd Hungary

65	N06AB06	SERTRALINE	tabl	50 mg	СЕРТРАЛИН АКОРД ТАБЛ. 50МГ X 30	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство	Accord Healthcare Limited, Обединено кралство; WESSLING Hungary Kft., Унгария
66	N06AB08	FLUVOXAMINE	tabl	100mg	ФЕВАРИН ТАБЛ. 100МГ X 30	Майлан ЕООД, България	Mylan Laboratories SAS, Route de Belleville, Lieu dit Maillard, 01400 Chatillon sur-Chalaronne, Франция
67	N06BX18	VINPOCETINE	tabl.	10mg	КАВИНТОН ФОРТЕ ТАБЛ. 10МГ X 90	Gedeon Richter Plc., Унгария	Gedeon Richter Plc, Hungary
68	N06AX05	TRAZODONE	tabl	150 mg	ТРИТИКО АС ТАБЛ. 150МГ X 20	Анджелини Фарма България ЕООД, България	Instituto de Angeli S.r.l., Italy; A.C.R.A.F.S.p.A., Italy;
70	N06AX16	VENLAFAXINE	tabl	150mg	ЛАНВЕКСИН КАПС. 150МГ X 60	G. L. Pharma GmbH, Австрия	Dragenopharm Apotheker Puschl GmbH&Co. KG, Германия; Generis Farmaceutica,S.A., Португалия; G.L. Pharma GmbH, Австрия
71	R05CB02	BROMHEXINE	tabl	8 mg	БРОМХЕКСИН ДР. 8МГ X 20 АК	Активис ЕАД, България	Балканфарма Дупница АД, България
75	R06AE09	LEVOCETIRIZINE	fl	5mg/ml-20ml	ЗИРТЕК СОЛ. 10МГ 20МЛ	UCB Pharma GmbH, Германия	AESICA Pharmaceuticals GmbH, Германия
76	S01CA01	TOBRAMYCIN, DEXAMETHASONE	collyr	5ml	ТОБРАДЕКС КОЛИР 5МЛ	Novartis Pharma GmbH, Германия	S.A Alcon Couvreur N.V., Belgium/Alcon Cusi S.A. - Spain
78	C01BB01	LIDOCAINE	amp.	1% 10ml	ЛИДОКАИН АКОРД ФЛ. 10МГ/МЛ 10МЛ X 10	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство	Accord Healthcare Limited, Обединено кралство; Wessling Hungary Kft., Унгария
79	A07EC01	SULFASALAZINE	tabl.	500mg	СУЛФАСАЛАЗИН EN ТАБЛ.500МГ X 50	KRKA, d.d., Словения	KRKA, d.d. Novo Mesto, Slovenia
81	A10BB09	GLICLAZIDE	tabl.	60 mg	НОРМОДИАБ MR КАПС. 60МГ X 30	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Actavis ehf, Исландия; Балканфарма-Дупница АД, България
82	B01AA07	ACENOCOUMAROL	tabl.	4mg	СИНТРОМ ТАБЛ. 4МГ X 20	Merus Labs Luxco II S.a.R.L., Люксембург	Merus Labs Netherlands B.V., Нидерландия
83	B01AC04	CLOPIDOGREL	film tabl.	75 mg	КЛОПИДОГРЕЛ АКОРД ТАБЛ. 75МГ X 30	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство	Accord Healthcare Limited, UK
85	C01DA08	ISOSORBIDE DINITRATE	spray	1.25 mg/dose - 300 doses	ИЗОКЕТ СПРЕЙ 15МЛ 300 ДОЗИ	UCB Pharma GmbH, Германия	AESICA Pharmaceuticals GmbH, Германия
86	C01EB15	TRIMETAZIDINE	tabl.	35mg	ВАСКОТАЗИН ТАБЛ. 35МГ X 60	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Балканфарма Дупница АД България
87	C02AC05	MOXONIDINE	film tabl.	0.4mg	МОКСОТЕНС ТАБЛ.0.4МГ X 30 АК	Активис ЕАД, България	Chanelle Medical, Ирландия; Rottendorf Pharma GmbH, Германия; Actavis Group PTC ehf., Исландия
95	M03BX04	TOLPERISONE	tabl	150mg	МИДОКАЛМ ФОРТЕ ДР. 150МГ X 30	Gedeon Richter Plc., Унгария	Gedeon Richter Plc., Hungary
97	N03AX12	GABAPENTIN	caps	300mg	НЕУРОНТИН КАПС. 300МГ X 100	Pfizer Europe MA EEIG, Белгия	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH Betriebsstae Freiburg Mooswaldallee 1 79090 Freiburg, Германия
100	N06AX16	VENLAFAXINE	caps.	150mg	ЛАНВЕКСИН КАПС. 150МГ X 60	G. L. Pharma GmbH, Австрия	Dragenopharm Apotheker Puschl GmbH&Co. KG, Германия; Generis Farmaceutica,S.A., Португалия; G.L. Pharma GmbH, Австрия
103	R07AA02	NATURAL PHOSPHOLIPIDS	amp. 1.5 ml	80 mg/ml	КУРОСЪРФ ФЛ.80МГ/МЛ 1.5МЛ X 2	Chiesi Farmaceutici SpA, Италия	Chiesi Farmaceutici S.p.a., Via Palermo 26/A, 43100 Parma - Italy
104	S01CA01	TOBRAMYCIN, DEXAMETHASONE	drops eye	5ml	ТОБРАДЕКС КОЛИР 5МЛ	Novartis Pharma GmbH, Германия	S.A Alcon Couvreur N.V., Belgium/Alcon Cusi S.A. - Spain
105	B01AF01	RIVAROXABAN	Film coated tablet	15 mg	КСАРЕЛТО ФИЛМ.ТАБЛ. 15МГ X 28	Байер АГ, Германия	Bayer AG, Germany, Bayer HealthCare Manufacturing Srl., Italy
106	B01AF01	RIVAROXABAN	Film coated tablet	20 mg	КСАРЕЛТО ФИЛМ.ТАБЛ. 20МГ X 28	Байер АГ, Германия	Bayer AG, Germany; Bayer HealthCare Manufacturing Srl. Italy

• обособена позиция №2, номенклатури:

№ номенклатура	АТС Код	Международно непатентно наименование	Лек. форма	Кол. активн о вещество	Търговско наименование на продукта	Притежател на разрешението за употреба	Фирма-производител и държава на производството
109	J01FA10	AZITHROMYCIN	symp.	200mg/5 ml	АЗАТРИЛ СУСП. 200МГ/5МЛ 20МЛ	Активис ЕАД, България	Балканфарма – Разград АД

110	N01BB02	LIDOCAINE	spray	38g	ЛИДОКАИН СПРЕЙ 10% 38ГР	EGIS Pharmaceuticals PLC, Унгария	EGIS Pharmaceuticals PLC, УНГАРИЯ
111	N02BB02	METAMIZOLE SODIUM	tabl	500mg	АНГЕТОП ТАБЛ. 500МГ Х 20	Инбиотех ООД, България	ИНБИОТЕХ ООД
112	N02BB02	METAMIZOLE SODIUM	sol-20ml	500mg/ml	ДИАЛГИН КАПКИ 500МГ/МЛ 20 МЛ	-	Химакс Фарма ЕООД, България
113	N05BA01	DIAZEPAM	tabl	5mg	ДИАЗЕПАМ ТАБЛ. 5МГ Х 20	Активис ЕАД, България	Балканфарма - Дупница АД, България
114	S01BA01	DEXAMETHASONE	eye drops susp	1 mg/1ml 5ml	МАКСИДЕКС КОЛИР 5МЛ	Novartis Pharma GmbH, Германия	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Belgium; Alcon Cusi S.A. - Spain
115	A11DB00	BENFOTIAMIN, PYRIDOXINE, CYANOCOBALAMIN	tabl.	40 mg	БЕВИТ ФОРТЕ ТАБЛ. Х 20	G. L. Pharma GmbH, Австрия	G.L.Pharma GmbH, Австрия
117	J01AA02	DOXYCYCLIN	caps.	100mg	ДОКСИЦИКЛИН КАПС. 100МГ Х 6 АК	Активис ЕАД, България	Балканфарма Разград АД, България
118	J01BA01	CHLORAMPHENICOL	caps.	250mg	ХЛОРНИТРОМИЦИН КАПС. 250МГ Х 20	Активис ЕАД, България	Балканфарма Разград АД, България
119	A07AA02	NYSTATIN	tabl.	500000iu	НИСТАТИН ТАБЛ. 500 000 UI Х 20	Активис ЕАД, България	Балканфарма Разград АД, България
120	C02AB02	METHYLDOPA	tabl.	250mg	ДОПЕГИТ ТАБЛ. 250МГ Х 30	EGIS Pharmaceuticals PLC, Унгария	EGIS Pharmaceuticals PLC, Унгария
122	J01CA04	AMOXICILLINE	tabl.	1000mg	ОСПАМОКС ТАБЛ. 1000МГ Х 12	Sandoz GmbH, Австрия	Sandoz GmbH Austria
123	M04AC01	COLCHICINE	tabl	0.5mg	КОЛХИЦИН ТАБЛ. Х 25	Pharmaselect International Beteiligungs GmbH, Австрия	Pharmaselect International Beteiligungs GmbH, Австрия
125	N05AF03	Chlorprothixene	film tabl	15mg	ХЛОРПРОТИКСЕН ТАБЛ. 15МГ Х 30	Zentiva k.s., Чешка република	Zentiva k.s. - Чешка Република
126	N06BX06	CITICOLINE	sol	100mg/ml 30ml	СОМАЗИНА СОЛ. 100МГ/МЛ 30МЛ	Ferrer International S.A., Испания	Ferrer International S.A., Испания
127	N05BA12	ALPRAZOLAM	tabl	0.5mg	КСАНАКС ТАБЛ. 0,5МГ Х 100	Pfizer Europe MA EEIG, Обединено Кралство	Pfizer Italia S.r.l., Localita Marino del Tronto, Ascoli, 63100 Piceno (AP), Italy
129	N06AX14	TIANEPTINE	tabl	12,5 mg	КОАКСИЛ ТАБЛ. 12,5МГ Х 30	Les Laboratoires Servier, Франция	Les Laboratoires Servier Industrie, France
130	R06AX27	DESLORATADIN	film tabl	5mg	ЕРИУС ТАБЛ. 5МГ Х 30	Merck Sharp & Dohme B.V., Нидерландия	SP Labo N.V., Белгия
131	S01AX13	CIPROFLOXACIN	drops	3mg/ml 5ml	СИЛОКСАН КОЛИР 0,3% 5 МЛ	Novartis Pharma GmbH, Германия	S.A Alcon Couvreur N.V., Belgium/Alcon Cusi S.A. - Spain
132	J01CE01	Benzylpenicillin	Penicillin Crystallisat e TZF, Powder for solution for injection, 5 000 000, IU, Pack: 1	5 000 000, IU	ПЕНИЦИЛИН 5 000 000 ФЛ.	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A., Полша	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A., Полша
133	J01CE02	Benzylpenicillin	Penicillin Crystallisat e TZF, Powder for solution for injection, 1 000 000, IU, Pack: 1	1 000 000, IU	ПЕНИЦИЛИН 1 000 000 ФЛ.	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A., Полша	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A., Полша
134	S01AA12	TOBRAMYCIN	drops eye	3g/ml 5ml	ТОБРЕКС КОЛИР 0,3% 5МЛ	Novartis Pharma GmbH, Германия	S.A Alcon Couvreur N.V., Belgium/Alcon Cusi S.A. - Spain
135	S01HA04	proxymetacaine	collyr	0.5% 15ml	АЛКАИН КОЛИР 0.5% 15МЛ	Алкон България ЕООД, България	S.A.Alcon-Couvreur N.V., Белгия
136	R03AC02	SALBUTAMOL	fl	5mg/ml 20ml	ВЕНТОЛИН СОЛ.5МГ/МЛ 20МЛ	ГлаксосмитКлайн ЕООД, България	Glaxo Operations UK Ltd., T/A Glaxo Wellcome Operations, Harmire Road, Barnard Castle, Durham DL12 8DT, UK
140	A07DA03	LOPERAMIDE	caps.	2 mg	ДИАРОСТАД КАПС.2МГ Х 10	Stada Arzneimittel AG, Германия	Stada Arzneimittel AG, Germany
141	D07CA01	OXYMETAZOLINE	Spray	9,30 mg/g +3,10 mg/g - 32,25 g	ОКСИКОРТ СПРЕЙ 32.25ГР	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A., Полша	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A. Poland
142	J05AB01	ACICLOVIR	tabl.	400mg	АЦИКЛОВИР ТАБЛ.400 Х 35 АЛИУД	Aliud Pharma GmbH, Германия	Немопхарм GmbH, Германия

143	JO5AH02	OSELTAMIVIR	suspension	30mg/5 ml - 60 ml	ТАМИФЛУ СИРОП 30МГ/5МЛ	Roche Registration GmbH, Германия	Roche Pharma AG Emil-Barrell-Str. 1, D-79639 Grenzach-Wyhlen Germany
144	M04AA01	ALLOPURINOL	tabl	100mg	АЛОДАГРА ТАБЛ. 100МГ X 50	Teva B.V., Нидерландия	TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company, Унгария; TEVA UK Ltd., Великобритания; Pharmachemie BV, Холандия; Galien LPS, Франция
145	N03AE01	CLONAZEPAM	tabl	0.5mg	КЛОНАРЕКС ТАБЛ. 0.5МГ X 30	Rex Pharmaceuticals Ltd., Обединено Кралство	Remedica Ltd, Кипър
148	R06AX27	DESLORATADINE	syrop	0,5 mg/ml 120 ml	ФЛИНИЗ СИРОП 0,5МГ/МЛ 120МЛ	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Specifar S.A., Гърция; Famar Orleans, Франция
149	R06AB03	DIMETINDENE	sol	20ml	ФЕНИСТИЛ СОЛ. 0,1% 20МЛ	GlaxoSmithKline Dungarvan Limited, Ирландия	Novartis Consumer Health GmbH, Germany GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH & Co KG Германия
151	V03AA00	SODIUM AMIDOTRIZOATE, MEGLUMINE AMIDOTRIZOATE	amp	76% 20ml	УРОГРАФИН АМП. 76% 20МЛ X 10	Bayer Pharma AG, Германия	BerliMed S.A., Spain
152	V04CF01	TUBERCULINI PURIFIED PROTEIN DERIVATIVE FOR HUMAN USE	amp	5 TU/0,1 ml - 1 ml	ТУБЕРКУЛИН ППД ФЛ. 5ТУ/0,1МЛ 1МЛ X 10	БУЛ БИО-НЦЗПБ ЕООД, България	БУЛ БИО -НЦЗПБ ЕООД, София, България

• обособена позиция №3, номенклатури:

№ на номенклатура	АТС Код	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма	Кол. активно в-во	Търговско наименование на продукта	Притежател на разрешението за употреба	Фирма-производител и държава на производството
153	A03AD02	DROTAVERINE	tabl	40mg	НО-ШПА ТАБЛ. 40МГ X 24	Санофи България ЕООД, България	Chinoin Pharmaceutical & Chemical Works Private Co. Ltd., 2112 Veresegyház Levai u.5, Унгария
156	A06AD11	LACTULOSE	syr	65g/100 ml -200 ml	ЛАКТУЛОЗА-МИП СИРОП 200МЛ	Chephazaar ChemPharm Fabrik GmbH, Германия	Chephazaar Chem.-pharm. Fabrik GmbH - Germany
157	B01AC06	ACETYLSALICYLIC ACID	tabl.	100mg	АЦЕТИЗАЛ КАРДИО ТАБЛ. 100МГ X 100	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Actavis Limited Malta
158	C05BA01	ORGANO-HEPARINOID	ung.	30g	ХЕПАРОИД УНГВ. 30ГР	Санофи България ЕООД, България	Zentiva k.s. U Kabelovny 130, Dolni Mecholupy 102 37 Prague 10, Чешка република
159	R06AX13	LORATADINE	tabl	10mg	РОЛЕТРА ТАБЛ. 10МГ X 10	Екофарм Груп АД, България	Екофарм ЕООД
162	B02BA01	PHYTOMENADION	drops	20mg/ml - 5 ML	КА-ВИТ СОЛ. 5МЛ	Medphano Arzneimittel GmbH, Германия	Medphano Arzneimittel GmbH, Germany
163	A12BA30	MAGNESIUM ASPARTATE /POTASSIUM ASPARTATE	tabl	175 mg/166 mg	ПАМАТОН ТАБЛ. X 50	Актавис ЕАД, България	Балканфарма- Дупница АД, България; Балканфарма-Разград АД, България
165	A07BC05	Diosmectit	pulv.	3 g	СМЕКТА ПРАХ 3Г X 60	Ipsen Pharma, Франция	Beaufour Ipsen, Франция
166	A12CC05	MAGNESIUM ASPARTATE	tabl	500 mg	МАГНЕРОТ ТАБЛ. 500 МГ X 100	Woerwag Pharma GmbH & Co.KG, Германия	Mauermann Arzneimittel KG, Heinrich-Knote-Str. 2, D-82343 Pocking, Германия; Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Calwer Strasse 7, 71034 Böblingen, Германия
167	J06AA03	SNAKE VENOM ANTISERUM	amp	100AE	ПРОТИВОЗМИЙСКИ СЕРУМ АМП.100АЕ	БУЛ БИО-НЦЗПБ ЕООД, България	„БУЛ БИО-НЦЗПБ“ ЕООД, София, България
168	S01HA04	proxymetacaine	eye drops	0.5 % - 15 ml	АЛКАИН КОЛИР 0.5% 15МЛ	Алкон България ЕООД, България	S.A.Alcon-Couvreur N.V., Белгия
169	C05CA53	Micronized and purified flavonoic fraction (containing Diosmin 90 % and flavonoids expressed as Hesperidin 10 %)	tabl.	500mg	ДЕТРАЛЕКС ТАБЛ. 500МГ X 60	Les Laboratoires Servier, Франция	Les Laboratoires Servier Industrie, France
170	D01AE22	Naftifine	crem	15g	ЕКЗОДЕРИЛ 1% КРЕМ 15ГР	Sandoz GmbH, Австрия	Sandoz GmbH, Austria
171	S02DA30	PHENAZONE, LIDOCAINE	Ear drops	4 g/100 g +1 g/100 g - 15 ml,	ОТИПАКС СОЛ. 15МЛ	Biocodex, Франция	Biocodex, 1 avenue Blaise Pascal-6000 Beauvias, Франция

172	R05CB01	Acetylcysteine	sachets	200mg	АЦЦ 200 ПРАХЧЕТА 200МГ X 20	Hexal AG, Германия	Salutas Pharma GmbH, Oto- von- Guericke- Alle 1 D- 39179 Barleben, Germany
173		FRESUBIN ORIGINAL DRINK	бр.	200 ml	ФРЕЗУБИН ВАНИЛИЯ 200МЛ X 4	FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI

- обособена позиция №4, номенклатури:

№ номерна класификация	АТС КОД	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма	Количество активно вещество	Търговско наименование на продукта	Притежател на разрешението за употреба	Фирма-производител и държава на производството
175	L01XC02	Rituximab	Concentrate for solution for infusion	500 mg/50 ml	ТРУКСИМА ФЛ. 500МГ X 1	Celltrion Healthcare Hungary Kft., Унгария	Biotec Services International Ltd., Обединено Кралство
176	L01XC02	Rituximab	Concentrate for solution for infusion	100mg/10 ml	ТРУКСИМА ФЛ. 100МГ X 2	Celltrion Healthcare Hungary Kft., Унгария	Biotec Services International Ltd., Обединено Кралство
180	L03AB04	Interferon alfa-2a	solution for injection pre-filled syringe + needle	3 MIU	РОФЕРОН А АМП. 3МУ X 1/КУТИЯ/	Рош България ЕООД, България	Roche Pharma AG, Emil - Barell Strasse 1, D-79639 Grenzach-Wyhlen, Германия
181	M05BA08	Zoledronic acid	Concentrate for solution for infusion	4 mg/5 ml	ЗОЛЕДРОНИК АЦИД АКОРД ФЛ. 4МГ/5МЛ X1	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство	Accord Healthcare Limited, Обединено кралство
182	L01BC07	Azacitidine	powder for suspension for injection	1 vial x 100 mg	ВИДАЗА ФЛ. 25МГ/МЛ X 1	Celgene Europe B.V., Нидерландия	Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, 33790 Halle/Westfalen, Германия; Celgene Europe Ltd, 1 Longwalk Road, Stockley Park, Uxbridge, UB11 1DB, Обединено кралство
183	L01CB01	Etoposide	Solution for infusion	20 mg/ml - 5 ml	ЕТОПОЗИД АКОРД ФЛ. 20МГ/МЛ 5МЛ	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство
184	L01DB07	Mitoxantrone	Concentrate for solution for infusion	2 mg/ml - 10 ml	МИТОКСАНТРОН ФЛ. 2МГ/МЛ 10МЛ X 1 ЕБЕВЕ	Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG., Австрия	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. N.fg. KG, Austria
185	L01XE08	Nilotinib	Capsule, hard	150mg	ТАСИГНА КАПС. 150МГ X 28	Novartis Europharm Limited, Ирландия	Novartis Pharma GmbH, Germany
186	L01XE08	Nilotinib	Capsule, hard	200mg	ТАСИГНА КАПС. 200МГ X 28	Novartis Europharm Limited, Ирландия	Novartis Pharma GmbH, Germany
187	L01XE18	Ruxolitinib	Tablet	5mg	ДЖАКАВИ 5МГ ТАБЛ. X 56	Novartis Europharm Limited, Ирландия	Novartis Pharma GmbH, Германия
189	V03AC03	Deferasirox	Film coated tablet	180mg	ЕКСДЖЕЙД ТАБЛ. 180МГ X 30	Novartis Europharm Limited, Ирландия	Novartis Pharma GmbH, Германия

- обособена позиция № 5, номенклатури:

№ номерна класификация	АТС КОД	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма	Количество активно вещество	Търговско наименование на продукта	Притежател на разрешението за употреба	Фирма-производител и държава на производството
190	B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	Solution for injection	75 µg/0,3 ml	МИРЦЕРА АМП. 75МКГ 0.3МЛ X 1	Roche Registration GmbH, Германия	Roche Pharma AG, Germany
191	B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	Solution for injection	100 µg/0,3 ml	МИРЦЕРА АМП. 100МКГ 0.3МЛ X 1	Roche Registration GmbH, Германия	Roche Pharma AG, Germany
192	B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	Solution for injection	150 µg/0,3 ml	МИРЦЕРА АМП. 150МКГ 0.3МЛ X 1	Roche Registration GmbH, Германия	Roche Pharma AG, Germany

3.1. В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 1, участникът е представил Приложение № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от Николай Бинев Колев и Веселин Величков Кунев, Управители на „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД, с което упълномощават Красимир Николаев Николаев, Директор Болничен пазар, заедно с Даниела Петрова Николова/Магистър-фармацевт Болничен пазар/, Зорница Иванова Ромова /Мениджър Болничен пазар/, Росица Златкова Великова

/Мениджър Медицински изделия и консумативи/ или Милена Йорданова Милчева /Технически сътрудник Болнична аптека/ да представляват „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД е процедури по ЗОП, да попълват, подписват, подават и получават от името и за сметка на участника оферти, заявления, искания, декларации, протоколи, жалби и други документи; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Копие на проекто-договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързани с тях лица и техните действителни собственици; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Копие на сертификат за система за управление на качеството по стандарт ISO 9001:2008, издаден на името на участника; 48 /четирдесет и осем/ броя Разрешение за употреба на лекарствени продукти. Участникът не е представил Разрешение за употреба за офертираните лекарствени продукти от обособена позиция № 1 номенклатури № 26, 29, 39, 68, 76, 100 и 104.

След справка в ИАЛ, раздел „Лекарствени продукти, притежаващи разрешение за употреба в Република България“, комисията установи, че съгласно посочения регистър по търговско наименование на лекарствените продукти от посочените по-горе номенклатури - са налични в посочения регистър като лекарствени продукти, които имат разрешение за употреба в РБългария.

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 1, участникът е представил 15/петнадесет/ Оторизационни писма за лекарствените продукти от номенклатури № 4, 23, 24, 25, 26, 27, 29,32, 35, 37,39, 41, 43, 48, 51, 52, 53, 54, 55, 57, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 67, 68, 70, 71, 75, 76, 78, 79, 81, 82, 83, 85, 86, 87, 95, 97, 100 и 103. Участникът не е представил документ, издаден на негово име, удостоверяващ правата му за представителство на територията на цялата страна или за конкретната процедура, за срока на договора, издаден от притежателят на разрешението за употреба на лекарствения продукт или от представителя по чл. 26, ал. 1 от ЗЛПХМ, или от представител на лицето по чл. 26, ал. 1 или на притежателя на разрешението за употреба, съгласно Допълнителните разпоредби, параграф 1, т. 50 от ЗЛПХМ за лекарствените продукти от обособена позиция № 1, номенклатури № 3, 6, 7, 8, 12, 17, 18, 19, 32, 35, 39, 41, 75, 76, 104, 105, 106, каквото е изискването на Възложителя в раздел 6 „ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ“, т.6.7, стр.18 в утвърдената документация.

Поради описаното по-горе и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани от участие в процедурата участника „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД за обособена позиция № 1, номенклатури № 3, 6, 7, 8, 12, 17, 18, 19, 32, 35, 39, 41, 75, 76, 104, 105, 106.

3.2. В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 2, участникът е представил Приложение № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от Николай Бинев Колев и Веселин Величков Кунев, Управители на „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД, с което упълномощават Красимир Николаев Николаев, Директор Болничен пазар, заедно с Даниела Петрова Николова/Магистър-фармацевт Болничен пазар/, Зорница Иванова Ромова /Мениджър Болничен пазар/, Росица Златкова Великова

/Мениджър Медицински изделия и консумативи/ или Милена Йорданова Милчева /Технически сътрудник Болнична аптека/ да представляват „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД е процедури по ЗОП, да попълват, подписват, подават и получават от името и за сметка на участника оферти, заявления, искания, декларации, протоколи, жалби и други документи; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Копие на проектодоговора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързани с тях лица и техните действителни собственици; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Копие на сертификат за система за управление на качеството по стандарт ISO 9001:2008, издаден на името на участника; 22/двадесет и два/ броя актуални Разрешения за употреба на лекарствени продукти. Участникът не е представил Разрешение за употреба за офериранияте лекарствени продукти от обособена позиция № 2 номенклатури № 126, 132, 133 и 148. За номенклатура № 123 и 131 участникът е представил Разрешение за промяна на Разрешение за употреба, което е неразделна част от разрешението за употреба.

След справка в ИАЛ, раздел „Лекарствени продукти, притежаващи разрешение за употреба в Република България“, комисията установи, че съгласно посочения регистър по търговско наименование на лекарствените продукти от посочените по-горе номенклатури - са налични в посочения регистър като лекарствени продукти, които имат разрешение за употреба в РБългария.

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 2, участникът е представил 6/шест/ оторизационни писма за лекарствените продукти от номенклатури №№ 113, 115, 117, 118, 119, 123, 127, 140, 142, 144, 145. Участникът не е представил документ, издаден на негово име, удостоверяващ правата му за представителство на територията на цялата страна или за конкретната процедура, за срока на договора, издаден от притежателят на разрешението за употреба на лекарствения продукт или от представителя по чл. 26, ал. 1 от ЗЛПХМ, или от представител на лицето по чл. 26, ал. 1 или на притежателя на разрешението за употреба, съгласно Допълнителните разпоредби, параграф 1, т. 50 от ЗЛПХМ за лекарствените продукти от обособена позиция № 2, номенклатури № 109, 110, 111, 112, 114, 120, 122, 125, 126, 129, 130, 131, 132, 133, 134, 135, 136, 141, 148, 149, 151 и 152, каквото е изискването на Възложителя в раздел 6 „ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ“, т.6.7, стр.18 в утвърдената документация.

Поради описаното по-горе и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани от участие в процедурата участника „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД за обособена позиция № 2, номенклатури № 109, 110, 111, 112, 114, 120, 122, 125, 126, 129, 130, 131, 132, 133, 134, 135, 136, 141, 148, 149, 151 и 152.

3.3. В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 3, участникът е представил Приложение №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от Николай Бинев Колев и

Веселин Величков Кунев, Управители на „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД, с което упълномощават Красимир Николаев Николаев, Директор Болничен пазар, заедно с Даниела Петрова Николова/Магистър-фармацевт Болничен пазар/, Зорница Иванова Ромова /Мениджър Болничен пазар/, Росица Златкова Великова /Мениджър Медицински изделия и консумативи/ или Милена Йорданова Милчева /Технически сътрудник Болнична аптека/ да представляват „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД в процедури по ЗОП, да попълват, подписват, подават и получават от името и за сметка на участника оферти, заявления, искания, декларации, протоколи, жалби и други документи; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Копие на проектодоговора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързани с тях лица и техните действителни собственици; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Копие на сертификат за система за управление на качеството по стандарт ISO 9001:2008, издаден на името на участника; 13 /тринадесет/ броя актуални Разрешения за употреба на лекарствени продукти. Участникът не е представил Разрешение за употреба за офертираните лекарствени продукти от обособена позиция № 3 номенклатури № 153 и 157 ;

След справка в ИАЛ, раздел „Лекарствени продукти, притежаващи разрешение за употреба в Република България“, комисията установи, че съгласно посочения регистър по търговско наименование на лекарствените продукти от посочените по-горе номенклатури - са налични в посочения регистър като лекарствени продукти, които имат разрешение за употреба в РБългария.

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 3, участникът е представил 4/четири/ Оторизационни писма за лекарствените продукти от номенклатури № 153, 158, 162, 163. Участникът не е представил документ, издаден на негово име, удостоверяващ правата му за представителство на територията на цялата страна или за конкретната процедура, за срока на договора, издаден от притежателят на разрешението за употреба на лекарствения продукт или от представителя по чл. 26, ал. 1 от ЗЛПХМ, или от представител на лицето по чл. 26, ал. 1 или на притежателя на разрешението за употреба, съгласно Допълнителните разпоредби, параграф 1, т. 50 от ЗЛПХМ за лекарствените продукти от обособена позиция № 3, номенклатури №156, 157, 165, 166, 167, 168, 169, 170, 171, 172, каквото е изискването на Възложителя в раздел 6 „ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ“, т. 6. 7, стр. 18 в утвърдената документация.

Поради описаното по-горе и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани от участие в процедурата участника „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД за обособена позиция № 3, номенклатури № 156, 157, 165, 166, 167, 168, 169, 170, 171, 172.

3.4. В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 4, участникът е представил Приложение №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от Николай Бинев Колев и Веселин Величков Кунев, Управители на „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД, с което упълномощават Красимир Николаев Николаев, Директор Болничен пазар, заедно с

Даниела Петрова Николова/Магистър-фармацевт Болничен пазар/, Зорница Иванова Ромова /Мениджър Болничен пазар/, Росица Златкова Великова /Мениджър Медицински изделия и консумативи/ или Милена Йорданова Милчева /Технически сътрудник Болнична аптека/ да представляват „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД е процедури по ЗОП, да попълват, подписват, подават и получават от името и за сметка на участника оферти, заявления, искания, декларации, протоколи, жалби и други документи; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Копие на проекто-договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързани с тях лица и техните действителни собственици; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Копие на сертификат за система за управление на качеството по стандарт ISO 9001:2008, издаден на името на участника; 11 /единадесет/ броя актуални Разрешения за употреба на лекарствени продукти; 3/три/ Оторизационни писма за лекарствените продукти от номенклатури № 180, 181 и 183. Участникът не е представил документ, издаден на негово име, удостоверяващ правата му за представителство на територията на цялата страна или за конкретната процедура, за срока на договора, издаден от притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт или от представителя по чл. 26, ал. 1 от ЗЛПХМ, или от представител на лицето по чл. 26, ал. 1 или на притежателя на разрешението за употреба, съгласно Допълнителните разпоредби, параграф 1, т. 50 от ЗЛПХМ за лекарствените продукти от обособена позиция №4, номенклатури № 175, 176, 185 и 189, каквото е изискването на Възложителя в раздел 6 „ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ“, т.6.7, стр.18 в утвърдената документация.

Поради описаното по-горе и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани от участие в процедурата участника „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД за обособена позиция № 4, номенклатури № 175, 176, 185 и 189.

Участникът е направил предложение за изпълнение на поръчката и за номенклатури № 182, 184, 186 и 187.

С Решение № РД-10-100/18.01.2019г. на Изпълнителния директор на УМБАЛ „Проф. Д-р Ст. Киркович“ АД, на основание чл. 110, ал.1, т. 5 от ЗОП настоящата обществена поръчка е частично прекратена за номенклатури 182, 184, 186 и 187.

Поради горното, комисията няма да разгледа представените документи от участника „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД за обособена позиция № 4, номенклатури № 182, 184, 186 и 187.

3.5. В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 5, участникът е представил Приложение №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от Николай Бинев Колев и Веселин Величков Кунев, Управители на „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД, с което упълномощават Красимир Николаев Николаев, Директор Болничен пазар, заедно с Даниела Петрова Николова/Магистър-фармацевт Болничен пазар/, Зорница Иванова Ромова /Мениджър Болничен пазар/, Росица Златкова Великова /Мениджър Медицински изделия и консумативи/ или Милена Йорданова Милчева

/Технически сътрудник Болнична аптека/да представляват „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД в процедури по ЗОП, да попълват, подписват, подават и получават от името и за сметка на участника оферти, заявления, искания, декларации, протоколи, жалби и други документи; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Копие на проекто-договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързани с тях лица и техните действителни собственици; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Копие на сертификат за система за управление на качеството по стандарт ISO 9001:2008, издаден на името на участника; Разрешение за употреба на лекарствени продукти за лекарствени продукти от обособена позиция 5, Оторизационно писмо за лекарствени продукти от обособена позиция 5.

В отделна папка Участникът е представил и 23 /двадесет и три/ Пълномощни.

4. Участникът „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция № 1, номенклатури: 1, 2, 13, 51, 59, 78, 96 и 102

№ на номенклатура	АТС Код	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма	Количество активно вещество	Търговско наименование на продукта	Притежател на разрешението за употреба	Фирма-производител и държава на производството
1	A03BA01	ATROPINE	amp	1mg 1ml	АТРОПИН СУЛФУРИК амп. 1mg/1ml x 10	Софарма АД	Софарма АД, България
2	A05BA03	Silymarin	caps	90mg	КАРСИЛ капс. 90mg x 30 - Софарма	Софарма АД	Софарма АД, България
13	V07AB00	Water for injection	amp	10ml	СТЕРИЛИЗИРАНА ВОДА амп. 10ml x 50	Софарма АД	Софарма АД, България
51	N02AX02	TRAMADOL	amp	50 mg/ml - 2 ml	ТРАМАЛГИН амп. 50mg/мл 2мл x 10	Софарма АД	Софарма АД, България
59	N05AA01	CHLORPROMAZINE	amp	25 mg/ml-2 ml	ХЛОПРОМАЗИН амп. 25mg/мл 2мл x 10	Софарма АД	Софарма АД, България
78	C01BB01	LIDOCAINE	amp.	1% 10ml	ЛИДОКАИН амп. 100mg/10мл x 50	Софарма АД	Софарма АД, България
96	N05AD01	Haloperidol	Solution for injection	5mg/ml - 1 ml	ХАЛОПЕРИДОЛ амп. 5mg/1мл x 10	Софарма АД	Софарма АД, България
102	N06DA04	GALANTAMINE	amp	10mg 1ml	НИВАЛИН амп. 1% 1мл x 10	Софарма АД	Софарма АД, България

- обособена позиция 2, номенклатури 112, 132, 133 и 138:

№ по ред на номенклатура	АТС Код	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма	Количество активно вещество	Търговско наименование на продукта	Притежател на разрешението за употреба	Фирма-производител и държава на производството
112	N02BB02	METAMIZOLE SODIUM	sol-20ml	500mg/ml	АНАЛГИН капки 500mg/мл 20мл	Софарма АД	Софарма АД, България
132	J01CE01	Benzylpenicillin	Penicillin Crystallisate TZF, Powder for solution for injection, 5 000 000, IU, Pack: 1	5 000 000, IU	ПЕНИЦИЛИН TZF фл. 5000000 IU	Tarchomin Pharmaceutical Works Polfa SA	Tarchomin Pharmaceutical Works Polfa SA, Полша
133	J01CE02	Benzylpenicillin	Penicillin Crystallisate TZF, Powder for solution for injection, 1 000 000, IU, Pack: 1	1 000 000, IU	ПЕНИЦИЛИН крист TZF фл. 1000000 IU	Tarchomin Pharmaceutical Works Polfa SA	Tarchomin Pharmaceutical Works Polfa SA, Полша
138	A03DA02	Pitofenone and analgesics	amp	500 mg/ml + 2 mg/ml + 0,02 mg/ml - 2 ml, -, Pack: 5	СПАЗМАЛГОН амп. 2мл x 5	Софарма АД	Софарма АД, България

- обособена позиция 4, номенклатура 175, 177 и 180:

№ по ред на номенклатура	АТС КОд	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма	Количество активно вещество	Търговско наименование на продукта	Притежател на разрешението за употреба	Фирма-производител и държава на производството
175	L01XC02	Rituximab	Concentrate for solution for infusion	500 mg/50 ml	МАБТЕРА фл. 500мг/50мл x 1	Roche Registration GmbH	Roche Pharma AG, Германия
177	L01XC02	Rituximab	Solution for injection	1400 mg/11.7 ml	МАБТЕРА флакон 1400 мг./11.7 мл. x1	Roche Registration GmbH	Roche Pharma AG, Германия
180	L03AB04	Interferon alfa-2a	solution for injection pre-filled syringe + needle	3 MIU	РОФЕРОН А 3IU/0.5мл + разтв.х 1	Рош България ЕООД	Рош България ЕООД, България

4.1. В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №1, за номенклатури № 1, 2, 13, 51, 59, 78, 96 и 102 участникът е представил Приложение №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от Димитър Георгиев Димитров, Изпълнителен директор на „Софарма Трейдинг“АД, с което упълномощава Иван Желев Начев, „Регионален мениджър продажби Болничен пазар – Лекарствени продукти“ да представлява участника пред всички Възложители на обществени поръчки за доставка на лекарствени продукти, биопродукти, медицински изделия и консумативи; да попълва, подписва, подава и получава от името и за сметка на участника; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Копие на Проектодоговора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързани с тях лица и техните действителни собственици; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Оторизационно писмо от Огнян Иванов Донев – Изпълнителен Директор на „Софарма“АД, с което оторизира участника „Софарма Трейдинг“АД да участва от свое име и за своя сметка с лекарствата от обособена позиция №1, номенклатури №1, 2, 13, 51, 59, 78, 96 и 102 в настоящата процедура по ЗОП, ведно със списък на лекарствата от посочените номенклатури и Декларация от Огнян Иванов Донев – Изпълнителен Директор на „Софарма“ АД, че лекарствените продукти, произвеждани от „Софарма“ АД са разрешени за употреба по реда на чл. 19, т. 3 от ЗЛПХМ; 8/осем/ броя Разрешения за употреба на лекарствени продукти, за лекарствените продукти от номенклатури № 1, 2, 13, 51, 59, 78, 96 и 102.

4.2. В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №2, за номенклатури №112, 132, 133 и 138 участникът е представил Приложение №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от Димитър Георгиев Димитров, Изпълнителен директор на „Софарма Трейдинг“АД, с което упълномощава Иван Желев Начев, „Регионален мениджър продажби Болничен пазар – Лекарствени продукти“ да представлява участника пред всички Възложители на обществени поръчки за доставка на лекарствени продукти, биопродукти, медицински изделия и консумативи; да попълва, подписва, подава и получава от името и за сметка на участника; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Копие на проекта на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за

икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързани с тях лица и техните действителни собственици; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП; Оторизационно писмо от Огнян Иванов Донев – Изпълнителен Директор на „Софарма“ АД, с което оторизира участника „Софарма Трейдинг“ АД да участва от свое име и за своя сметка с лекарствата от обособена позиция №2, номенклатури №112 и 138, ведно със списък на лекарствата от посочените номенклатури и Декларация от Огнян Иванов Донев – Изпълнителен Директор на „Софарма“ АД, че лекарствените продукти, произвеждани от „Софарма“ АД са разрешени за употреба по реда на чл.19, т.3 от ЗЛПХМ; Оторизационно писмо от Галина Георгиева Маринова, официален представител на Полския Фармацевтичен Завод „Полфа Тархомин“ АД, с което оторизира участника да участва за срока на действие на договора, от свое име с лекарствените продукти от номенклатури № 132 и 133 да участва в настоящата процедури по ЗОП; Копие на Пълномощно от „Тархомински фармацевтичен завод Полфа“ АД, с което упълномощава „Джи Ем ЕС консулт“ ЕООД, представлявана от Галина Георгиева Маринова да представлява интересите на Полфа на българския пазар; 4/четири/ броя Разрешения за употреба на лекарствени продукти, за лекарствените продукти от номенклатури № 112, 132, 133 и 138.

4.3 В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №4, за номенклатури № 175, 177 и 180 участникът е представил Приложение №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от Димитър Георгиев Димитров, Изпълнителен директор на „Софарма Трейдинг“ АД, с което упълномощава Иван Желев Начев, „Регионален мениджър продажби Болничен пазар – Лекарствени продукти“ да представлява участника пред всички Възложители на обществени поръчки за доставка на лекарствени продукти, биопродукти, медицински изделия и консумативи; да попълва, подписва, подава и получава от името и за сметка на участника; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Копие на Проектодоговора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързани с тях лица и техните действителни собственици; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП; Оторизационно писмо от притежателите на разрешението за употреба Roche Registration GmbH, Германия и Рош България ЕООД; Пълномощно от Roche Registration GmbH, Германия, с което упълномощава Рош България ЕООД да действа от негово име на територията на РБългария, Копие на Удостоверението за вписване в ТР при АВ на Рош България ЕООД; 3/три/ броя разрешения за употреба на лекарствени продукти за оферираниите лекарствени продукти от обособена позиция № 4.

Комисията допуска по последващо участие в процедурата участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД.

