

ПРОТОКОЛ № 1/13.05.2019г.
по чл. 54, ал. 7 от ППЗОП
за констатации на комисията

Днес, на 13.05.2019 год., в 11:00 часа, в град Стара Загора, комисията за провеждане на открита процедура по ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет: "Доставка на лекарствени продукти за лечение на хематологични заболявания за дейността на УМБАЛ "Проф. д-р Стоян Киркович" АД", назначена със Заповед № РД-10-388/10.05.2019 год, в следния състав:

Председател:

1. Д-р Живко Желязков – зам. Директор медицински дейности

Членове:

2. д-р Мария Димкова Тодорова – ВР.И.Д. Началник отделение на Клиника по хематология и медицинска онкология
3. маг. фармацевт Милка Генкова – Началник болнична аптека
4. Катерина Чалъкова – юрисконсулт
5. д-р Валентин Врачев – хематолог

Резевни членове:

1. Адв. Христо Панайотов – външен експерт
2. Адв. Татяна Кекевска – външен експерт
3. Диана Малинкова – помощник- фармацевт в болнична аптека

Проведе своето първо заседание.

Поради отсъствие на председателя на комисията д-р Живко Желязков, същият бе заменен от резервния член адв. Христо Панайотов. Поради отсъствие на редовния член д-р Валентин Врачев, същият бе заменен от резервния член Диана Малинкова.

I. Адв. Христо Панайотов обяви Заповед № РД-10-388/10.05.2019 год. на Изпълнителния директор на УМБАЛ „Проф. д-р Стоян Киркович“ АД, град Стара Загора за назначаване на комисията и състава ѝ и докладва, че с приемо-предавателен протокол от 13.05.2019 г., изготвен на основание чл. 48, ал. 6 от ЗОП, е получил от деловодителя в деловодството на възложителя списък с постъпилите оферти, ведно с 1/един/ плик с документи с входящ номер:

1. **„ФЪОНИКС Фарма“ ЕООД** - гр. София, ул.“Околовръстен път“ 199 А, Вх. № ПД-03-118/ 10.05.2019г., в 10:29 часа;

II. Адв. Христо Панайотов констатира, че на заседанието на комисията не присъстват представители на участниците в процедурата или техни упълномощени представители, или представители на средства за масова информация.

III. След получаване на списъка на постъпилите оферти, членовете на комисията подписаха декларации, съгласно чл. 103, ал. 2 от ЗОП и чл. 51, ал. 8 от ППЗОП.

Членовете на комисията установиха, че опаковката, която е постъпила в деловодството на Възложителя, с посочения по-горе входящ номер е запечатана и с ненарушена цялост, отговаря на изискванията на ЗОП и ППЗОП, и на изискванията на Възложителя за вида на офертите и начина на представянето им.

2. Комисията пристъпи към отваряне на офертата на участника:

Отвори се опаковката на **„ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД**. Трима от членовете на комисията подписаха запечатаните непрозрачни пликове за предлагани ценови параметри и всяка страница на останалите документи, съдържащи се в опаковката. Установи се наличието на диск с надпис “ЕЕДОП”.

3.1. Членовете на комисията установиха наличието на документи и 5/пет/ запечатани непрозрачни плика с надпис:

- „Предлагани ценови параметри“ Обособена позиция № 1 – ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ХЕМАТОЛОГИЧНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ, номенклатурна единица №1.1 Azacitidine;

- „Предлагани ценови параметри“ Обособена позиция № 1 – ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ХЕМАТОЛОГИЧНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ, номенклатурна единица №1.2 Metoxantrone;

- „Предлагани ценови параметри“ Обособена позиция № 1 – ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ХЕМАТОЛОГИЧНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ, номенклатурна единица №1.3 Nilotinib;

- „Предлагани ценови параметри“ Обособена позиция № 1 – ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ХЕМАТОЛОГИЧНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ, номенклатурна единица №1.4 Ruxolitinib;

- „Предлагани ценови параметри“ Обособена позиция № 1 – ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ХЕМАТОЛОГИЧНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ, номенклатурна единица №1.5 Oxycodone;

С тези действия приключи публичната част от работата на комисията.

IV. Комисията продължи своята работа в закрито заседание на 27.05.2019г. от 11:00 часа, като разгледа посочените от участниците в еЕЕДОП данни относно поставените от Възложителя изисквания към личното им състояние и критерии за подбор.

1. Комисията установи, че участникът **„ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД** е представил диск с еЕЕДОП на електронен носител, подписан с ел. подписи от Управителите Веселин Величков Кунев, Юлиан Атанасов Неделчев, Радостин Георгиев Димитров и Николай Бинев Колев.

Комисията разгледа представения от участника еЕЕДОП и установи, че:

В Част III: „Основания за изключване“ участникът е маркирал с „не“ основанията, свързани с наказателни присъди; основанията, свързани с плащането на данъци или социалноосигурителни вноски; основанията, свързани с несъстоятелност, конфликт на интереси или професионално нарушение и специфичните национални основания за изключване.

В Част IV: „Критерии за подбор, раздел А:Годност“ участникът е посочил, че притежава безсрочно Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти № BG/WDA/MP-0076-29.01.2019г.; Лицензия за дейности с наркотични вещества №Т-36/28.01.2019г, издадена от Изпълнителна агенция по лекарствата, Министерство на здравеопазването и е вписан в ТР при АВ.

В раздел В: „Технически и професионални способности“ участникът е декларирал следните изпълнение доставки:

- Пета МБАЛ-София ЕАД, Доставка на лекарствени продукти, 374956.49 BGN, от 05-05-2017 до 05-05-2018;

- Пета МБАЛ-София ЕАД, Доставка на лекарствени продукти 269719.79 BGN, от 05-05-2017 до 05-05-2018;

- УСБАЛО ЕАД, Доставка на лекарствени продукти, 2136799.20 BGN, от 05-02-2017 до 05-02-2018;

В поле *За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството* участникът декларира, че притежава Сертификат по ISO 9001:2015, валиден до 02.04.2020г., с обхват внос и търговия на едро с лекарствени продукти, медицински изделия, санитарно- хигиенни материали, хранителни добавки, козметични продукти, продукти за дезинфекция, дезинсекция и дератизация. Добра дистрибуторска практика. Издаден от Лойдс Регистър ЕМЕА.

Участникът е посочил данни относно личното състояние и критериите за подбор, които отговарят на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД.

2. Комисията продължи своята работа по разглеждане на техническото предложение на участника **„ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД**, който е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

1.1	L01BC07	Azacitidine	powder for suspension for injection	1 vial x 100 mg
1.2	L01DB07	Mitoxantrone	Concentrate for solution for infusion	2 mg/ml - 10 ml
1.3	L01XE08	Nilotinib	Capsule, hard	200mg
1.4	L01XE18	Ruxolitinib	Tablet	5mg
1.5	N02AA05	Oxycodone	tablet	20 g

2.1. В предложението си за изпълнение на поръчката за номенклатура № 1.1, участникът е представил Приложение № 2 и 2А на хартиен и електронен носител; Препис на Пълномощно от Николай Колев и Веселин Кунев, Управители на „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД, с което упълномощават Красимир Николаев, Директор Болничен пазар, заедно с Даниела Николова/Магистър-фармацевт Болничен пазар/, Зорница Ромова /Мениджър Болничен пазар/, Росица Великова /Мениджър Медицински изделия и консумативи/ или Милена 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; Решение за изпълнение на комисията за прехвърляне на предоставеното с Разрешение С(2008)8812 разрешение за търговия с „Vidaza – Азацитидин“, лекарство сирак за хуманна употреба; Решение за изпълнение на комисията за подновяване на предоставеното с Разрешение С(2008)8812 разрешение за търговия с „Vidaza – Азацитидин“, лекарство сирак за хуманна употреба; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Ксерокопие на проектодоговора; Декларация за срока на валидност 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 Александрос Якивидес, Директор на Genesis Pharma/Кипър/ и Управител на Генесис Фарма България ЕООД, упълномощени представители на Celgene Europe B.V.,Нидерландия – Притежател на разрешението за употреба и производител; Заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Пълномощно от Celgene Europe B.V, с което упълномощават Генесис Фарма Кипър; Пълномощно от Генесис Фарма Кипър, с което упълномощава Генесис Фарма България; Удостоверение за вписване в ТР при АВ; две Удостоверения от Министерство на енергетиката, търговията, промишлеността и туризма, отдел „Завеждащ регистъра на дружествата и официален синдик“ Никозия; Удостоверение за регистрация на Genesis Pharma/Кипър/; Удостоверение от Министерство на енергетиката, търговията,

промишлеността и туризма, отдел „Завеждащ регистъра на дружествата и официален синдик“ Никозия за лицата, управляваще дружеството; Изявление от Търговския регистър на търговската камара на Нидерландия; Заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт ISO EN 9001:2015, валиден до 02.04.2020г.;

В предложението си за изпълнение на поръчката за номенклатура № 1.1 участникът е премахнал изцяло текста: „Заявяваме, че при доставка на лекарствени продукти по номенклатури № 1, 2 и 3 ще доставяме съответните консумативи за имунологични изследвания в хемодиализата ,съгласно долната таблица:

Mitoxantron	7 плюс 3; S-HAM; АТРАбплюс Mitoxantron Индукция; Консолидация Поддържаща терапия	ОМЛ ОЛЛ	CD13;CD33;CD45;CD117;CDw65;anti-MPO;CD19;CD22;cyCD79a;CD10;CyCD3;CD2;CD7;CD4;CD34;anti-MPO;CD11c;CD11b;CD56;CD14;CD56;HLA-DR;CD64;ClycophorinA;CD41;CD61 HLA DR;Tdt;CD10;CD19;CD20;CD79a;sIg;cIg;CD7;CD2;CD1;CD4;CD8;CD3;CD4;CD5;TCR a/b;smCD3;Т3комплекс;CD13;CD14;CD15;CD33;CD65;CD117;CD34
Azacitidine		ОМЛ; МДС	
Nilotinib		ХМЛ Ph +/-ОЛЛ	Оценка при трансформация и обостряне CD13;CD33;CD45;CD117;CDw65;anti-MPO;CD19;CD22;cyCD79a;CD10;CyCD3;CD2;CD7;CD34;CD11c;CD11b;CD56;CD14;CD56;HLA-DR;CD64;ClycophorinA;CD41;CD61;Tdt;CD20;CD79a;sIg;cIg;CD1;CD4;CD8;CD3;CD4;CD5;TCR a/b;smCD3;Т3-комплекс;CD13;CD14;CD15;CD33;CD65;HLA DR;Tdt;CD10;CD19;CD20;CD79a;sIg;cIg;CD7;CD2;CD1;CD4;CD8;CD3;CD4;CD5;TCR a/b;smCD3;Т3-комплекс;CD13;CD14;CD15;CD33;CD65;CD117;CD34

От тези действия на участника е видно, че същият не е съгласен с изискването на възложителя в предложението за изпълнение на поръчката и няма да изпълни изискването на Възложителя за номенклатура 1.1. участникът да доставя съответните консумативи за имунологични изследвания в хемодиализата. Това изискване на възложителя за номенклатура 1.1 е посочено в утвърдената документация - част VI. СЪДЪРЖАНИЕ НА ЗАЯВЛЕНИЯТА ЗА УЧАСТИЕ И ОФЕРТИТЕ, на стр. 18.

Комисията приема, че участникът не отговаря на изискванията на Възложителя за номенклатура 1.1. Поради това и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани от участие в процедурата за номенклатура 1.1 участника „„**ФЪОНИКС ФАРМА**“ ЕООД.

2.2. В предложението си за изпълнение на поръчката за номенклатура № 1.2, участникът е представил Приложение № 2 и 2А на хартиен и електронен носител; Заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Пълномощно от Николай Колев и Веселин Кунев, Управители на „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД, с което упълномощават Красимир Николаев, Директор Болничен пазар, заедно с Даниела Николова/Магистър-фармацевт Болничен пазар/, Зорница Ромова /Мениджър Болничен пазар/, Росица Великова /Мениджър Медицински изделия и консумативи/ или Милена 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; безсрочно Разрешение за употреба на лекарствени продукти; Декларация за съгласие с клаузите на

договора; Ксерокопие на проектодоговора; Декларация за срока на валидност 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; писмо за потвърждение от Деян Лаковски и Петко Стойков Петков, пълномощници на притежателите на разрешения за употреба Sandoz Pharmaceuticals d.d, Lek Pharmaceuticals d.d, Sandoz GmbH, Hexal AG и Ebewe Pharma Ges.m.b.H N.fg KG, с което упълномощават участника да участва от свое име и за своя сметка в настоящата обществена поръчка; Пълномощно от Ebewe Pharma Ges.m.b.H N.fg KG, с което упълномощава Деян Лаковски и Петко Стойков Петков да представляват дружеството; Заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт ISO EN 9001:2015, валиден до 02.04.2020 г.;

В предложението си за изпълнение на поръчката за номенклатура № 1.2 участникът е премахнал изцяло текста: „Заявяваме, че при доставка на лекарствени продукти по номенклатури № 1, 2 и 3 ще доставяме съответните консумативи за имунологични изследвания в хемодиализата ,съгласно долната таблица:

Mitoxantron	7 плюс 3; S-НАМ; АТРАбплюс Mitoxantron Индукция; Консолидация Поддържаща терапия	ОМЛ ОЛЛ	CD13;CD33;CD45;CD117;CDw65;anti-MPO;CD19;CD22;cyCD79a;CD10;CyCD3;CD2;CD7;CD4;CD34;anti-MPO;CD11c;CD11b;CD56;CD14;CD56;HLA-DR;CD64;ClycophorinA;CD41;CD61 HLA DR;Tdt;CD10;CD19;CD20;CD79a;sIg;cIg;CD7;CD2;CD1;CD4;CD8;CD3;CD4;CD5;TCR a/b;smCD3;T3комплекс;CD13;CD14;CD15;CD33;CD65;CD117;CD34
Azacitidine		ОМЛ; МДС	
Nilotinib		ХМЛ Ph +/-ОЛЛ	Оценка при трансформация и обостряне CD13;CD33;CD45;CD117;CDw65;anti-MPO;CD19;CD22;cyCD79a;CD10;CyCD3;CD2;CD7;CD34;CD11c;CD11b;CD56;CD14;CD56;HLA-DR;CD64;ClycophorinA;CD41;CD61; Tdt;CD20;CD79a;sIg;cIg;;CD1;CD4;CD8;CD3;CD4;CD5;TCR a/b;smCD3; T3-комплекс;CD13;CD14;CD15;CD33;CD65; HLA DR;Tdt;CD10;CD19;CD20;CD79a;sIg;cIg;CD7;CD2;CD1;CD4;CD8;CD3;CD4;CD5;TCR a/b;smCD3;T3-комплекс;CD13;CD14;CD15;CD33;CD65;CD117;CD34

От тези действия на участника е видно, че същият не е съгласен с изискването на възложителя в предложението за изпълнение на поръчката и няма да изпълни изискването на Възложителя за номенклатура 1.2 участникът да доставя съответните консумативи за имунологични изследвания в хемодиализата. Това изискване на възложителя за номенклатура 1.2 е посочено в утвърдената документация - част VI. СЪДЪРЖАНИЕ НА ЗАЯВЛЕНИЯТА ЗА УЧАСТИЕ И ОФЕРТИТЕ, на стр. 18. Комисията приема, че участникът не отговаря на изискванията на Възложителя за номенклатура 1.2. Поради това и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани от участие в процедурата за номенклатура 1.2 участника **„ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД.**

2.3. В предложението си за изпълнение на поръчката за номенклатура № 1.3, участникът е представил Приложение № 2 и 2А на хартиен и електронен носител; Заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Пълномощно от Николай Колев и Веселин Кунев,

Управители на „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД, с което упълномощават Красимир Николаев, Директор Болничен пазар, заедно с Даниела Николова/Магистър-фармацевт Болничен пазар/, Зорница Ромова /Мениджър Болничен пазар/, Росица Великова /Мениджър Медицински изделия и консумативи/ или Милена 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; безсрочно Разрешение за употреба на лекарствени продукти; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Решение за изпълнение на комисията за прехвърляне на предоставеното с Разрешение С(2007)5664 разрешение за търговия с „Tasigna – Нилотиниб“, лекарство сирак за хуманна употреба; Решение за изпълнение на комисията за подновяване на предоставеното с Разрешение С(2007)5664 разрешение за търговия с „Tasigna – Нилотиниб“, лекарство сирак за хуманна употреба; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Ксерокопие на проектодоговора; Декларация за срока на валидност 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; Потвърждение от Новартис Фарма Сървисиз АГ, Швейцария, че участникът е дистрибутор на оферирания лекарствен продукт; Пълномощно от „Новартис Юрофарма Лимитид“ Ирландия, с което упълномощава Новартис Фарма Сървисиз АГ, Швейцария; Заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт ISO EN 9001:2015, валиден до 02.04.2020 г.;

В предложението си за изпълнение на поръчката за номенклатура № 1.3 участникът е премахнал изцяло текста: „Заявяваме, че при доставка на лекарствени продукти по номенклатури № 1, 2 и 3 ще доставяме съответните консумативи за имунологични изследвания в хемодиализата ,съгласно долната таблица:

Mitoxantron	7 плюс 3; S-HAM; АТРАбплюс Mitoxantron	ОМЛ	CD13;CD33;CD45;CD117;CDw65;anti-MPO;CD19;CD22;cyCD79a;CD10;CyCD3;CD2;CD7;CD4;CD34;anti-MPO;CD11c;CD11b;CD56;CD14;CD56;HLA-DR;CD64;ClycophorinA;CD41;CD61
	Индукция; Консолидация Поддържаща терапия	ОЛЛ	HLA DR;Tdt;CD10;CD19;CD20;CD79a;sIg;cIg;CD7;CD2;CD1;CD4;CD8;CD3;CD4;CD5;TCR a/b;smCD3;Т3комплекс;CD13;CD14;CD15;CD33;CD65;CD117;CD34
Azacididine		ОМЛ; МДС	
Nilotinib		ХМЛ	Оценка при трансформация и обостряне CD13;CD33;CD45;CD117;CDw65;anti-MPO;CD19;CD22;cyCD79a;CD10;CyCD3;CD2;CD7;CD34;CD11c;CD11b;CD56;CD14;CD56;HLA-DR;CD64;ClycophorinA;CD41;CD61; Tdt;CD20;CD79a;sIg;cIg;CD1;CD4;CD8;CD3;CD4;CD5;TCR a/b;smCD3; Т3-комплекс;CD13;CD14;CD15;CD33;CD65; HLA DR;Tdt;CD10;CD19;CD20;CD79a;sIg;cIg;CD7;CD2;CD1;CD4;CD8;CD3;CD4;CD5;TCR a/b;smCD3;Т3-комплекс;CD13;CD14;CD15;CD33;CD65;CD117;CD34
		Ph +/-ОЛЛ	

От тези действия на участника е видно, че същият не е съгласен с изискването на възложителя в предложението за изпълнение на поръчката и няма да изпълни изискването на Възложителя за номенклатура 1.3 да доставя съответните консумативи за имунологични

изследвания в хемодиализата. Това изискване на възложителя за номенклатура 1.3 е посочено в утвърдената документация - част VI. СЪДЪРЖАНИЕ НА ЗАЯВЛЕНИЯТА ЗА УЧАСТИЕ И ОФЕРТИТЕ, на стр. 18. Комисията приема, че участникът не отговаря на изискванията на Възложителя за номенклатура 1.3 Поради това и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани от участие в процедурата за номенклатура 1.3 участника **„ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД.**

2.4. В предложението си за изпълнение на поръчката за номенклатура № 1.4, участникът е представил Приложение № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Пълномощно от Николай Колев и Веселин Величков Кунев, Управители на „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД, с което упълномощават Красимир Николаев, Директор Болничен пазар, заедно с Даниела Николова/Магистър-фармацевт Болничен пазар/, Зорница Ромова /Мениджър Болничен пазар/, Росица Великова /Мениджър Медицински изделия и консумативи/ или Милена 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; Решение за изпълнение на комисията за прехвърляне на предоставеното с Разрешение С(2012)6018 разрешение за търговия с Jakavi – руксолитиниб, лекарство сирак за хуманна употреба; Решение за изпълнение на комисията за подновяване на предоставеното с Разрешение С(2012)6018 разрешение за търговия с Jakavi – руксолитиниб“, лекарство сирак за хуманна употреба; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Ксерокопие на проекто-договора; Декларация за срока на валидност 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; Потвърждение от Новартис Фарма Сървисиз АГ, Швейцария, че участникът е дистрибутор на оферирания лекарствен продукт; Пълномощно от „Новартис Юрофарма Лимитид“ Ирландия, с което упълномощава Новартис Фарма Сървисиз АГ, Швейцария; Заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт ISO EN 9001:2015, валиден до 02.04.2020 г.;

Комисията приема, че техническото предложение на участника отговаря на условията на възложителя в утвърдената документация и приложенията към нея, поради което комисията допуска по последващо участие в процедурата участника за номенклатура 1.4.

2.5. В предложението си за изпълнение на поръчката за номенклатура № 1.4, участникът е представил Приложение № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Пълномощно от Николай Колев и Веселин Кунев, Управители на „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД, с което упълномощават Красимир Николаев Николаев, Директор Болничен пазар, заедно с Даниела Николова/Магистър-фармацевт Болничен пазар/, Зорница Ромова /Мениджър Болничен пазар/, Росица Великова /Мениджър Медицински изделия и консумативи/ или Милена 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; безсрочно Разрешение за употреба на лекарствен продукт; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Ксерокопие на проектодоговора; Декларация за срока на валидност 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 „Джи Ел Фарма“ ГМБХ ТП, България, с което оторизира участника да участва в настоящата процедура по ЗОП; Пълномощно от „Г.Л.Фарма“ ГмбХ, Австрия, с което упълномощава Живко Вълков – управител на „Г.Л.Фарма“ ГмбХ, България; Заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт ISO EN 9001:2015, валиден до 02.04.2020 г.

Комисията пиерема, че техническото предложение на участника отговаря на условията на възложителя в утвърдената документация и приложенията към нея, поради което комисията допуска по последващо участие в процедурата участника за номенклатура 1.5.

На основание чл. 57, ал. 3 от ППЗОП, комисията взе решение **отварянето на ценовите предложения на участника за номенклатури 1.4 и 1.5 да се извърши на 23.08.2019 год. от 11:00 часа в Заседателната зала на УМБАЛ „Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД, гр. Стара Загора, ул.“Генерал Столетов“ 2.**

Препис от настоящия протокол да бъде публикуван в профила на купувача, в електронното досие на процедурата.

Председателят на комисията да изготви и изпрати съобщение за отвяране на цени до участника, което да бъде публикувано на профила на купувача, в електронното досие на процедурата.

Комисията приключи своята работа на 20.08.2019г.

Комисия:



Председател:

Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,

1. Адв. Христо Панаї | във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП

Членове:

Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,

2. д-р Мария Димкова Тодорс | във връзка с чл.42. ал.5 от ЗОП

3. маг. фармацевт Милка Гє | Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,
| във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП

4. Катерина Чалъкоє | Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,

5. Диана Малинкова | във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП