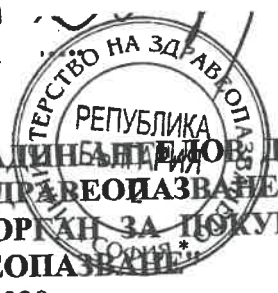


Замислено на осн-е. Решаващи (ЕС) 2016/679,
във връзка с чл. 37 от ЗОП

УТВЪРЖДАВАМ:

.....



ПРОФ. Д-Р КОСТАДИН БЛАГОДОНОВ ДМ
МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО
И ЦЕНТРАЛЕН ОРГАН ЗА ПОКУПКИ В
СЕКТОР "ЗДРАВЕОПАЗВАНЕ"
Дата: ...19...11..... 2020 г.

**ДОКЛАД ПО ЧЛ.103, АЛ. 3
ОТ ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ**

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН МИНИСТЪР,

Настоящият доклад се изготви от комисия, назначена със Заповед № РД-11-294/01.07.2020 г. (изм. със Заповед № РД-11-415/26.08.2020 г., Заповед № РД-11-491/02.10.2020 г. и Заповед № РД-11-527/22.10.2020 г.) на министъра на здравеопазването да извърши подбор на участниците, разгледа, оцени и класира подадените оферти и да проведе електронен търг при спазването на реда предвиден в чл. 89-91 от ЗОП по открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Лекарствени продукти от анатомо-терапевтична група С „Сърдечно-съдова система“.** Обществената поръчка е открита с Решение № РД-11-250 от 12.06.2020 год. На основание § 137, ал. 1 (изм. ДВ, бр. 102 от 2019 г., в сила от 01.01.2020 г.) от Преходните и Заключителни разпоредби към Закона за изменение и допълнение на Закона за обществените поръчки до 1 януари 2021 г. Централният орган за покупки в сектор „Здравеопазване“ и Централният орган за покупки за общините провеждат процедури за възлагане на обществени поръчки и за сключване на рамкови споразумения чрез използваните от тях платформи, с изключение на изпращането на решенията по чл. 22, ал. 1, т. 1 и т. 2 от ЗОП и обявленията по чл. 35 и чл. 36, ал. 1, т. 3 и т. 6 от ЗОП, което се извършва чрез платформата по чл. 39а, ал. 1 от ЗОП, съгласно графика по § 131, ал. 1 (наричан за краткост §137 от ПЗЗИДЗОП). Министърът на здравеопазването в качеството му на Централен орган за покупки в сектор „Здравеопазване“, следва да прилага Електронната платформа, считано от 01.04.2020 г., в съответствие с т. 2, буква а) от Постановление № 332 от 13.12.2019 г. на Министерски съвет (обн. в ДВ, бр. 99/2019 г.). В съответствие с § 12 от Закон за мерките и действията по време на извънредното положение, обявено с решение на Народното събрание от 13 март 2020 г., настоящата обществена поръчка се обявява при спазване на реда за възлагане, действащ до 1 ноември 2019 год.

Състав на комисията:

Председател:

- 1. Шенай Еминова – главен юрисконсулт в дирекция „ОП“;

Членове:

- 2. Константинос Янис – държавен експерт в дирекция „ОП“;
- 3. Маг. фарм. Тая Гергинова – главен експерт в отдел „ЛП“;
- 4. Маг. фарм. Орлин Недев – държавен експерт в отдел „ЛП“;
- 5. Маг. фарм. Цветелина Попова – старши експерт в отдел „ЛП“.

Резервен председател:

- 1. Румяна Ставрева – държавен експерт в дирекция „ОП“.

Резервни членове:

- 2. Стефка Хлебарова – старши юрисконсулт в дирекция „ОП“;
- 3. д-р Нели Таринска – началник на отдел „ЛП“;
- 4. д-р Светлана Райчева – държавен експерт в отдел „ЛП“;
- 5. Ботьо Ботев – главен експерт в отдел „ЛП“.

III. Участници в процедурата.

В определения срок за подаване на оферти са постъпили 16 (шестнадесет) предложения от 12 (дванадесет) участника, както следва:

1. Предложение с № O484/19.06.2020 г. подадено от „МЕДОФАРМА“ ЕООД за обособена позиция № 1;
2. Предложение с № O533/29.06.2020 г. подадено от „ДАНСОН БГ“ ООД за обособена позиция № 1;
3. Предложение с № O539/29.06.2020 г. подадено от „Б.БРАУН МЕДИКАЛ“ ЕООД за обособена позиция № 1;
4. Предложение с № O547/29.06.2020 г. подадено от „МАРИМПЕКС-7“ ЕООД за обособена позиция № 1;
5. Предложение с № O549/30.06.2020 г. подадено от „ФАРКОЛ“ АД за обособена позиция № 1;
6. Предложение с № O550/30.06.2020 г. подадено от „ФАРКОЛ“ АД за обособена позиция № 2;
7. Предложение с № O551/30.06.2020 г. подадено от „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД за обособени позиции № 1 и № 2;
8. Предложение с № O553/30.06.2020 г. подадено от „СОЛОМЕД“ ЕООД за обособена позиция № 1;
9. Предложение с № O556/30.06.2020 г. подадено от „ИНБИОТЕХ“ ООД за обособена позиция № 1;
10. Предложение с № O557/30.06.2020 г. подадено от „ИНБИОТЕХ“ ООД за обособена позиция № 2;
11. Предложение с № O558/30.06.2020 г. подадено от „МЕДЕКС“ ООД за обособена позиция № 1;
12. Предложение с № O560/30.06.2020 г. подадено от „МЕДЕКС“ ООД за обособена позиция № 2;
13. Предложение с № O523/30.06.2020 г. подадено от „ПРО ФАРМАЦИЯ“ ЕООД за обособена позиция № 1;
14. Предложение с № O566/30.06.2020 г. подадено от „ТЪРГОВСКА ЛИГА-ГАЦ“ АД за обособена позиция № 1;
15. Предложение с № O564/30.06.2020 г. подадено от „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД за обособена позиция № 1;
16. Предложение с № O565/30.06.2020 г. подадено от „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД за обособена позиция № 2.

Всички предложения са подадени в Електронната система. Предложения, постъпили след крайния срок няма.

III. Класиране на участниците в процедурата и предложения за изпълнители по рамковото споразумение.

Комисията при съобразяване на условието за изпълнители по рамково споразумение да се определят участникът предложил най-ниска цена и всички други участници, предложили цена, която е до 10 % по-висока от най-ниската предложена цена, но не с повече от 10 изпълнители, предлага на възложителя да бъдат определени за изпълнители по рамкови споразумения участниците посочени по-долу:

По обособена позиция № 1:

ОП	АТС-код	INN	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml./	Забележка	Участници и класиране	Ед цена за единица мярка без ДДС	Ед цена за единица мярка с ДДС	Участници и класиране
1	C01AA05	Digoxin	парентерална	mg		1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	1,746667	2,096000	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	C01AA08	Metildigoxin	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,516667	0,620000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	C01BC04	Flecainide	перорална твърда	mg		1."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД	0,004147	0,004976	1."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД
1	C01BD01	Amiodarone	парентерална	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД 4."МАРИМПЕКС С - 7" ЕООД	0,003878 0,003880 0,003950 0,004000	0,004654 0,004656 0,004740 0,004800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД
1	C01BD01	Amiodarone	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МАРИМПЕКС С - 7" ЕООД	0,000703 0,000711	0,000844 0,000853	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД
1	C02AC01	Clonidine	перорална твърда	mg		1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,200000	0,240000	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	C02AC01	Clonidine	парентерална	mg		1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	5,291926	6,350311	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	C02AC05	Moxonidine	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,341667 0,341765 0,372839	0,410000 0,410118 0,447407	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	C02AC06	Rilmenidine	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,087000 0,087037 0,095046	0,104400 0,104444 0,114055	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	C02CA01	Prazosin	перорална твърда	mg		1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,022000	0,026400	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	C03AA03	Hydrochlorothiazide	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,004080 0,004460	0,004896 0,005352	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	C03BA11	Indapamide	перорална твърда	tabl		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,077000 0,077025 0,081666	0,092400 0,092430 0,097999	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	C03CA01	Furosemide	парентерална	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД 3."ДАНСОН БГ ООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МЕДЕКС" ООД	0,013950 0,013951 0,013954 0,013955 0,013955	0,016740 0,016741 0,016745 0,016746 0,016746	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД 3."ДАНСОН БГ ООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МЕДЕКС" ООД

1	C03CA01	Furosemide	перорална твърда	mg		1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,000979 0,000979 0,000990	0,001175 0,001175 0,001188	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	C03CA04	Toraseamide	парентерална	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,082000 0,082006	0,098400 0,098407	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	C03DA01	Spironolactone	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,002733 0,002900	0,003280 0,003480	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	C03DA04	Eplerenone	перорална твърда	mg		1."ФАРКОЛ" АД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,012789 0,012789	0,015347 0,015347	1."ФАРКОЛ" АД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	C03EA01	Triamterene, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,053000 0,053666	0,063600 0,064399	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	C04AD03	Pentoxifylline	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000240	0,000288	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	C04AE02	Nicergoline	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,014160 0,014165 0,015064	0,016992 0,016998 0,018077	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	C04AX21	Naftidrofuryl	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001780	0,002136	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	C07AA05	Propranolol	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,001850 0,001875	0,002220 0,002250	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	C07AB02	Metoprolol	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,001017 0,001052	0,001220 0,001262	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	C07AB02	Metoprolol	парентерална	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД	0,678400 0,678539 0,678539	0,814080 0,814247 0,814247	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД
1	C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,005333 0,005777	0,006400 0,006932	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	C07AB12	Nebivolol	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,019467 0,019472 0,021030	0,023360 0,023366 0,025236	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	C07AG02	Carvedilol	перорална твърда	mg		1.Медофарма ЕООД	0,003955	0,004746	1.Медофарма ЕООД
1	C07BB07	Bisoprolol, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	10 mg/6,25 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,083333	0,100000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	C07BB07	Bisoprolol, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	5 mg/6,25 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,050667	0,060800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	C07BB12	Nebivolol, hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,176000 0,187641	0,211200 0,225169	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД

1	C08CA01	Amlodipine	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,003533 0,003535 0,003778	0,004240 0,004242 0,004534	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	C08CA02	Felodipine	перорална твърда	mg		1."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,010611 0,010612	0,012733 0,012734	1."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	C08CA05	Nifedipine	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,002000	0,002400	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	C08CA06	Nimodipine	парентерална	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД 3."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД	0,967000 0,967348 0,967348 1,026666	1,160400 1,160818 1,160818 1,231999	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД 3."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД
1	C08CA06	Nimodipine	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД 4."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД	0,007300 0,007303 0,007311 0,007594	0,008760 0,008764 0,008773 0,009113	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД 4."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД
1	C08CA13	Lercanidipine	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,006667 0,006670 0,007197	0,008000 0,008004 0,008636	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	C08DA01	Verapamil	парентерална	mg		1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,140667	0,168800	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	C08DA01	Verapamil	перорална твърда	mg		1."ФАРКОЛ" АД	0,000742	0,000890	1."ФАРКОЛ" АД
1	C08DB01	Diltiazem	перорална твърда	mg		1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000611	0,000733	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	C09AA02	Enalapril	перорална твърда	mg		1.Инбиотех ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,002618 0,002620 0,002855 0,004467	0,003142 0,003144 0,003426 0,005360	1.Инбиотех ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	C09AA03	Lisinopril	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,006800 0,006802 0,007402	0,008160 0,008162 0,008882	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	C09AA05	Ramipril	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4.Медофарма ЕООД	0,006800 0,006804 0,007399 0,007470	0,008160 0,008165 0,008879 0,008964	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4.Медофарма ЕООД
1	C09AA15	Zofenopril	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,029333	0,035200	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	C09BA02	Enalapril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	20 mg/12, 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,155333 0,164560	0,186400 0,197472	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД

1	C09BA03	Lisinopril, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	tabl	20 mg/12, 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,086667 0,094506	0,104000 0,113407	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	C09BA03	Lisinopril, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	tabl	10 mg/12, 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,070000 0,076094	0,084000 0,091313	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	C09BA04	Perindopril, Indapamide	перорална твърда	tabl	5 mg/1,2 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,104333 0,113683	0,125200 0,136420	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	C09BA09	Fosinopril, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	tabl		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,295357	0,354428	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД

По обособена позиция № 2:

ОП	АТС-код	INN	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml./	Забележка	Участници и класиране	Ед цена за единица мярка без ДДС	Ед цена за единица мярка с ДДС	Участници и класиране
2	C01CA04	Dopamine	парентерална	mg		1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."МЕДЕКС" ООД	0,008708 0,008708	0,010450 0,010450	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."МЕДЕКС" ООД
2	C01CA07	Dobutamine	парентерална	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,029080	0,034896	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	C01CA24	Epinephrine	парентерална	mg		1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	1,008333	1,210000	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
2	C01DA02	Glyceryl trinitrate	парентерална	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,222600	0,267120	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	C01DA05	Pentaerithryl	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,004740 0,004762	0,005688 0,005714	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C01DA08	Isosorbide dinitrate	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,003417 0,003721	0,004100 0,004465	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C01DA08	Isosorbide dinitrate	перорална течна	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,028640	0,034368	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	C01DX12	Molsidomine	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,032667	0,039200	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	C01EB15	Trimetazidine	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,001362 0,001485 0,003209	0,001634 0,001782 0,003851	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C01EB17	Ivabradine	перорална твърда	mg		1.Инбиотех ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,030119 0,030129 0,032835 0,033667	0,036143 0,036155 0,039402 0,040400	1.Инбиотех ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
2	C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	5 mg/5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,090667 0,098855	0,108800 0,118626	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,146667 0,160097	0,176000 0,192116	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09BB07	Ramipril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	5 mg/5 mg	1."ФАРКОЛ" АД	0,065275	0,078330	1."ФАРКОЛ" АД

2	C09BB07	Ramipril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/10 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,130000 0,130550	0,156000 0,156660	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09BB07	Ramipril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,111000 0,111658	0,133200 0,133990	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09CA01	Losartan	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001580	0,001896	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	C09CA02	Eprosartan	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001125	0,001350	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	C09CA03	Valsartan	перорална твърда	mg		1."ФАРКОЛ" АД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,001101 0,001101	0,001321 0,001321	1."ФАРКОЛ" АД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
2	C09CA04	Irbesartan	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,000467 0,000468 0,000509	0,000560 0,000562 0,000611	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
2	C09CA06	Candesartan	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,006213 0,006216 0,006761	0,007456 0,007459 0,008113	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
2	C09CA07	Telmisartan	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,002733 0,002734 0,002768	0,003280 0,003281 0,003322	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA01	Losartan, Hydrochlorith iazide	перорална твърда	tabl	100 mg/12, 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,217000	0,260400	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	C09DA01	Losartan, Hydrochlorith iazide	перорална твърда	tabl	50 mg/12, 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,138214 0,138367	0,165857 0,166040	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA01	Losartan, Hydrochlorith iazide	перорална твърда	tabl	100 mg/25 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,200357	0,240428	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	C09DA03	Valsartan, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	tabl	160 mg/25 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,136071 0,148320	0,163285 0,177984	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA03	Valsartan, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	tabl	160 mg/12, 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,226667 0,230000	0,272000 0,276000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA03	Valsartan, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	tabl	320 mg/12, 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,333929 0,363770	0,400715 0,436524	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA03	Valsartan, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	tabl	320 mg/25 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,331333 0,361649	0,397600 0,433979	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA04	Irbesartan and diuretics	перорална твърда	tabl	150 mg/12, 5 mg	1."ФАРКОЛ" АД	0,173750	0,208500	1."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA04	Irbesartan and diuretics	перорална твърда	tabl	300 mg/12, 5 mg	1."ФАРКОЛ" АД	0,230000	0,276000	1."ФАРКОЛ" АД

2	C09DA06	Candesartan, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	tabl	8 mg/12, 5 mg	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,110667 0,114850	0,132800 0,137820	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA06	Candesartan, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	tabl	16 mg/12, 5 mg	1."ФАРКОЛ" АД	0,170950	0,205140	1."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA06	Candesartan, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	tabl	32 mg/12, 5 mg	1."ФАРКОЛ" АД	0,283150	0,339780	1."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	tabl	80 mg/12, 5 mg	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3.Инбиотех ООД	0,092857 0,100662 0,102166	0,111428 0,120794 0,122599	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	tabl	80 mg/25 mg	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3.Инбиотех ООД	0,100000 0,109048 0,130744	0,120000 0,130858 0,156893	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA08	Olmесartan medoxomil, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	tabl	20 mg/12, 5 mg	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,137333 0,149949	0,164800 0,179939	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA08	Olmесartan medoxomil, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	tabl	40 mg/12, 5 mg	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,146667 0,159900	0,176000 0,191880	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DB01	Amlodipine, Valsartan	перорална твърда	tabl	10 mg/160 mg	1."ФАРКОЛ" АД	0,213900	0,256680	1."ФАРКОЛ" АД
2	C09DB01	Amlodipine, Valsartan	перорална твърда	tabl	5 mg/160 mg	1."ФАРКОЛ" АД	0,195008	0,234010	1."ФАРКОЛ" АД
2	C09DB02	Olmесartan medoxomil and amlodipine	перорална твърда	tabl	20 mg/5 mg	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,174000 0,190059	0,208800 0,228071	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DB02	Olmесartan medoxomil and amlodipine	перорална твърда	tabl	40 mg/5 mg	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,228667 0,249894	0,274400 0,299873	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C10AA01	Simvastatin	перорална твърда	mg		1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,002321 0,002322 0,002531	0,002785 0,002786 0,003037	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
2	C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда	mg		1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,002700 0,002701 0,002916	0,003240 0,003241 0,003499	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
2	C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда	mg		1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,008700 0,012222 0,012222	0,010440 0,014666 0,014666	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	C10AB05	Fenofibrate	перорална твърда	tabl/caps		1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД	0,240655 0,242225	0,288786 0,290670	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C10AB08	Ciprofibrate	перорална твърда	mg		1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001933	0,002320	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД

По отношение на следните лекарствени продукти, комисията предлага на възложителя, обществената поръчка да бъде прекратена, при правните основания посочени по-долу:

АТС	INN	Форма на приложение	Мярка	Забележка	Необходим брой мярки	Правно основание за прекратяване
C01AA05	Digoxin	перорална твърда	mg		169686	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C01BC03	Propafenone	перорална твърда	mg		24534224	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C02CA04	Doxazosin	перорална твърда	mg		148076	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C03CA04	Torsemide	перорална твърда	mg		2956799	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C04AD03	Pentoxifylline	парентерална	mg		54349123	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C07AA07	Sotalol	перорална твърда	mg		4888120	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C07AB03	Atenolol	перорална твърда	mg		3324600	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C07BB07	Bisoprolol, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	5 mg/12,5 mg	28880	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C07BB07	Bisoprolol, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	2,5 mg/6,25 mg	10860	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C07FB07	Bisoprolol, Amlodipine	перорална твърда	tabl	5 mg/5 mg	7600	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C08DA51	Verapamil, Trandolapril	перорална твърда	tabl	180mg/2mg	7970	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C08DA51	Verapamil, Trandolapril	перорална твърда	tabl	240mg/4mg	7320	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C08DA51	Verapamil, Trandolapril	перорална твърда	tabl	240mg/2mg	7040	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C08GA02	Indapamide and amlodipine	перорална твърда	tabl	1,5 mg/5 mg	6000	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09AA04	Perindopril	перорална твърда	mg		937503	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09AA06	Quinapril	перорална твърда	mg		3900	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09AA09	Fosinopril	перорална твърда	mg		302280	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09AA10	Trandolapril	перорална твърда	mg		19685	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BA02	Enalapril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	10 mg/25 mg	2120	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BA02	Enalapril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	10 mg/12,5 mg	13660	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура

C09BX01	Perindopril, Amlodipine, Indapamide	перорална твърда	tabl	4 mg/5 mg/1,25 mg	3030	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BX01	Perindopril, Amlodipine, Indapamide	перорална твърда	tabl	8 mg/10 mg/2,5 mg	1200	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BX01	Perindopril, Amlodipine, Indapamide	перорална твърда	tabl	8 mg/5 mg/2,5 mg	1500	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BX01	Perindopril, Indapamide, Amlodipine	перорална твърда	tabl	4 mg/1,25 mg/5 mg	150	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BX01	Perindopril, Indapamide, Amlodipine	перорална твърда	tabl	5 mg/1,25 mg/5 mg	7338	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BX01	Perindopril, Indapamide, Amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/2,5 mg/10 mg	13440	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BX01	Perindopril, Indapamide, Amlodipine	перорална твърда	tabl	5 mg/1,25 mg/10 mg	1100	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BX01	Perindopril, Indapamide, Amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/2,5 mg/5 mg	10020	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BX02	bisoprolol, perindopril	перорална твърда	tabl	10 mg/ 10 mg	600	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BX02	bisoprolol, perindopril	перорална твърда	tabl	10 mg/ 5 mg	600	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BX02	bisoprolol, perindopril	перорална твърда	tabl	5 mg/ 10 mg	600	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BX02	bisoprolol, perindopril	перорална твърда	tabl	5 mg/ 5 mg	900	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09CA08	Olmesartan medoxomil	перорална твърда	mg		345800	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09DB04	Telmisartan, Amlodipine	перорална твърда	tabl	80 mg/10 mg	1620	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09DB04	Telmisartan, Amlodipine	перорална твърда	tabl	80 mg/5 mg	4970	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09DX01	Amlodipine, Valsartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	5 mg/160 mg/12,5 mg	750	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09DX01	Amlodipine, Valsartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	10 mg/160 mg/12,5 mg	300	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09DX04	Sacubitril, Valsartan	перорална твърда	tabl	24 mg/26 mg	280	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура

C09DX04	Sacubitril, Valsartan	перорална твърда	tabl	49 mg/51 mg	80	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C10AA03	Pravastatin	перорална твърда	mg		142160	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C10AA04	Fluvastatin	перорална твърда	mg		224000	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C10BA04	Fenofibrate, Simvastatin	перорална твърда	tabl		810	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C10BA05	Ezetimibe, atorvastatin	перорална твърда	tabl	10 mg/10 mg	330	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C10BX03	Amlodipine, Atorvastatin	перорална твърда	tabl	10 mg/10 mg	1500	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C10BX03	Amlodipine, Atorvastatin	перорална твърда	tabl	5 mg/10 mg	5580	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C10BX03	Atorvastatin, Amlodipine	перорална твърда	tabl	20 mg/10 mg	360	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C10BX03	Atorvastatin, Amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/10 mg	360	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C10BX03	Atorvastatin, Amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/5 mg	360	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C10BX03	Atorvastatin, Amlodipine	перорална твърда	tabl	20 mg/5 mg	360	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C01DA14	Isosorbide mononitrate	перорална твърда	mg		2111903	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C05BB56	Glucose, sodium chloride	парентерална	ml	500 ml	271572600	На основание чл. 110, ал. 1, т. 8 от ЗОП, тъй като лекарствения продукт е заличен от позитивния лекарствен списък.
C09DA08	Olmесartan medoxomil, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	mg	20 mg/25 mg	810	На основание чл. 110, ал. 1, т. 8 от ЗОП, тъй като лекарствения продукт е заличен от позитивния лекарствен списък.
C09DA08	Olmесartan medoxomil, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	mg	40 mg/25 mg	810	На основание чл. 110, ал. 1, т. 8 от ЗОП, тъй като лекарствения продукт е заличен от позитивния лекарствен списък.
C08CA09	Lacidipine	перорална твърда	mg			На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия.

IV. Предложения и мотиви за отстраняване.

1. На основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП комисията предлага за отстраняване участника „ФАРКОЛ“ АД, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по следните номенклатури част от обособена позиция № 1:

Номенклатура с АТС C03BA11, INN Indapamide, Перорална твърда

Мотиви за отстраняване:

За лекарствения продукт с търговско наименование *TevaIndam*, участникът не е представил копие на декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде офертиран от участника

в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование *TevaIndam*, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

2. При актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 следния лекарствен продукт оферирани (единствен за дадената номенклатура) от участникът „ФАРКОЛ“ АД е заличен след крайната дата за подаване на оферти:

Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
V. Braun Melsungen AG, Германия	NATRIUM CHLORIDE 0,9% + GLUCOSE 5% V.Braun	500	mg

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата за тази номенклатура, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

3. На основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП комисията предлага за отстраняване участника „ФАРКОЛ“ АД, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по следните номенклатури част от обособена позиция № 1:

Номенклатура с АТС C07AB07, INN Bisoprolol, перорална твърда, лекарствен продукт с търговско наименование *TevaBisoprol*

Мотиви за отстраняване:

В рамките на извършената от комисията проверка, която е описана подробно в Протокол № 2 от работата на комисията е установено, че по отношение на лекарствения продукт с търговско наименование *TevaBisoprol*, не е представена декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт *Teva V.V.*, Нидерландия. Съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21, в Техническото си предложение, участниците посочват лекарствените продукти, за които участват, както и притежателите на разрешението за употреба, с чиито продукти участват. Към техническото предложение следва да се приложи копие на декларация от притежателя на разрешението за употреба или производителят на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарствения продукт да бъде оферирани от участника в процедурата (свободен текст).

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование *TevaBisoprol*, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

4. При актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 следния лекарствен продукт оферирани от участникът „ФАРКОЛ“ АД е заличен след крайната дата за подаване на оферти:

Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
Тева Фармасютикълс България ЕООД, България	Nebivolol/Hydrochlorothiazide Teva	5 mg/12.5	mg

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование Nebivolol/Hydrochlorothiazide Teva, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

5. На основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП комисията предлага за отстраняване участника „ФАРКОЛ“ АД, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по следните номенклатури част от обособена позиция № 2:

Номенклатура с АТС C01EB15, INN Trimetazidine, перорална твърда, лекарствен продукт с търговско наименование *Trimetazidine Alvogen*

Мотиви за отстраняване:

В рамките на извършената от комисията проверка, която е описана подробно в Протокол № 2 от работата на комисията е установено, че по отношение на лекарствен продукт с АТС код C01EB15, международно непатентно наименование Trimetazidine, с форма на приложение – перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствения продукт с търговско наименование Trimetazidine Alvogen, участникът не е представил копие на декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде офертиран от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование Trimetazidine Alvogen, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

6. При актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 следния лекарствен продукт офертиран от участникът „ФАРКОЛ“ АД е заличен след крайната дата за подаване на оферти:

Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
Активис ЕАД, България	RASOLTAN	50	mg

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование RASOLTAN, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

7. На основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП комисията предлага за отстраняване участника „ФАРКОЛ“ АД, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по следните номенклатури част от обособена позиция № 2:

Номенклатура с АТС C09CA03, INN Valsartan, перорална твърда, лекарствен продукт с търговско наименование *Sartoval*

Мотиви за отстраняване:

В рамките на извършената от комисията проверка, която е описана подробно в Протокол № 2 от работата на комисията е установено, че по отношение на лекарствен продукт с АТС код

C09CA03, международно непатентно наименование Valsartan, с форма на приложение – перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствения продукт с търговско наименование Sartoval, участникът не е представил копие на декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование Sartoval, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

8. На основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП комисията предлага за отстраняване участника „ФАРКОЛ“ АД, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по следните номенклатури част от обособена позиция № 2:

Номенклатура с АТС C09DA06, INN Candesartan, Hydrochlortiazide, перорална твърда, лекарствен продукт с търговско наименование Candesartan HCT Actavis

Мотиви за отстраняване:

В рамките на извършената от комисията проверка, която е описана подробно в Протокол № 2 от работата на комисията е установено, че по отношение на лекарствен продукт с АТС код C09DA06, международно непатентно наименование Candesartan, Hydrochlortiazide, с форма на приложение – перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствения продукт с търговско наименование Candesartan HCT Actavis, с количество активно вещество 16mg/12,5mg и 32mg/12,5mg, участникът не е представил копие на декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование Candesartan HCT Actavis, с количество активно вещество 16mg/12,5mg и 32mg/12,5mg на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

9. На основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП комисията предлага за отстраняване участника „ФАРКОЛ“ АД, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по следните номенклатури част от обособена позиция № 2:

Номенклатура с АТС C09DA07, INN Telmisartan, Hydrochlorothiazide, перорална твърда, лекарствен продукт с търговско наименование Telmotens Plus

Мотиви за отстраняване:

В рамките на извършената от комисията проверка, която е описана подробно в Протокол № 2 от работата на комисията е установено, че по отношение на лекарствен продукт с АТС код C09DA07, международно непатентно наименование Telmisartan, Hydrochlorothiazide, с форма на приложение – перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за

изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствения продукт с търговско наименование Telmotens Plus, участникът не е представил копие на декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде офертиран от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование Telmotens Plus, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

10. При актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 следните лекарствени продукти офертирани от участникът „ФАРКОЛ“ АД са заличени след крайната дата за подаване на оферти:

Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
Teva B.V., Нидерландия	Olmesta Plus	20 mg/25 mg	mg
Teva B.V., Нидерландия	Olmesta Plus	40 mg/25 mg	mg

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование Olmesta Plus, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

11. При актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 следния лекарствен продукт офертиран от участникът „ФАРКОЛ“ АД е заличен след крайната дата за подаване на оферти:

Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
Нобел Фарма ЕООД, България	Atorvin	80	mg

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование Atorvin, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

12. При актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 следните лекарствени продукти офертирани от участникът „ФАРКОЛ“ АД са заличени след крайната дата за подаване на оферти:

Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
Medochemie Ltd., Кипър	Rovasta	10	mg
Actavis Group PTC ehf, Исландия	Tintaros	40	mg

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за тези лекарствения продукт, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

13. На основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП комисията предлага за отстраняване участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по следните номенклатури част от обособена позиция № 1:

Номенклатура с АТС C07AB07, INN Bisoprolol, перорална твърда, лекарствен продукт с търговско наименование Blokbis Cor

Мотиви за отстраняване:

В рамките на извършената от комисията проверка, която е описана подробно в Протокол № 2 от работата на комисията е установено, че по отношение на лекарствен продукт с АТС код C07AB07, международно непатентно наименование Bisoprolol, с форма на приложение – перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствения продукт с търговско наименование Blokbis Cor, участникът не е представил копие на декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование Blokbis Cor, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

14. На основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП комисията предлага за отстраняване участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по следните номенклатури част от обособена позиция № 1:

Номенклатура с АТС C07AB07, INN Carvedilol, перорална твърда, лекарствен продукт с търговско наименование CARVETREND

Мотиви за отстраняване:

В рамките на извършената от комисията проверка, която е описана подробно в Протокол № 2 от работата на комисията е установено, че по отношение на лекарствен продукт с АТС код C07AG02, международно непатентно наименование Carvedilol, с форма на приложение – перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствения продукт с търговско наименование CARVETREND, с количество активно вещество 6.25mg, 12.5mg и 25mg, участникът не е представил копие на декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование CARVETREND, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

15. При актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 следния лекарствен продукт оферирани (единствен за дадената номенклатура) от участникът „СОЛОМЕД“ ЕООД е заличен след крайната дата за подаване на оферти:

Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
B. Braun Melsungen AG, Германия	NATRIUM CHLORIDE 0,9% + GLUCOSE 5% B.Braun	500	ml

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „СОЛОМЕД“ ЕООД, да бъде отстранен от процедурата за тази номенклатура, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

16. При актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 следния лекарствен продукт оферирани (единствен за дадената номенклатура) от участникът „МЕДЕКС“ ООД е заличен след крайната дата за подаване на оферти:

Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
B. Braun Melsungen AG, Германия	NATRIUM CHLORIDE 0,9% + GLUCOSE 5% B.Braun	500	ml

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „МЕДЕКС“ ООД, да бъде отстранен от процедурата за тази номенклатура, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

17. При актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 следния лекарствен продукт оферирани (единствен за дадената номенклатура) от участникът „ПРО ФАРМАЦИЯ“ ЕООД е заличен след крайната дата за подаване на оферти:

Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
B. Braun Melsungen AG, Германия	NATRIUM CHLORIDE 0,9% + GLUCOSE 5% B.Braun	500	ml

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ПРО ФАРМАЦИЯ“ ЕООД, да бъде отстранен от процедурата за тази номенклатура, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

18. При актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 следния лекарствен продукт оферирани (единствен за дадената номенклатура) от участникът „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД е заличен след крайната дата за подаване на оферти:

Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
B. Braun Melsungen AG, Германия	NATRIUM CHLORIDE 0,9% + GLUCOSE 5% B.Braun	500	ml

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, да бъде отстранен от процедурата за тази номенклатура, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

19. При актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 следния лекарствен продукт оферирани (единствен за дадената номенклатура) от участникът „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД е заличен, след крайната дата за подаване на оферти:

Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
Адифарм ЕАД, България	Metocor	100	mg
Адифарм ЕАД, България	Metocor	50	mg

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, да бъде отстранен от процедурата за тази номенклатура, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

20. На основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП комисията предлага за отстраняване участника „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по следните номенклатури част от обособена позиция № 1:

Номенклатура с АТС C07AB07, INN Bisoprolol, перорална твърда, лекарствен продукт с търговско наименование Blokbis Cor

Мотиви за отстраняване:

В рамките на извършената от комисията проверка, която е описана подробно в Протокол № 2 от работата на комисията е установено, че по отношение на лекарствен продукт с АТС код C07AB07, международно непатентно наименование „Bisoprolol“, с форма на приложение – перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствените продукти с търговско наименование Blokbis Cor 5 mg и Blokbis Cor 2.5 mg, липсват кратки характеристики и участникът не е представил декларация от упълномощения представител/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование Blokbis Cor, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

21. На основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП комисията предлага за отстраняване участника „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по следните номенклатури част от обособена позиция № 1:

Номенклатура с АТС C07AB07, INN Bisoprolol, перорална твърда, лекарствен продукт с търговско наименование Bisoprolol Accord

Мотиви за отстраняване:

В рамките на извършената от комисията проверка, която е описана подробно в Протокол № 2 от работата на комисията е установено, че по отношение на лекарствен продукт с АТС код C07AB07, международно непатентно наименование „Bisoprolol“, с форма на приложение – перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствените продукти с търговско наименование *Bisoprolol Accord*, липсват кратки характеристики и участникът не е представил декларация от упълномощения представител/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование Blokbis Cor, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е

представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

22. На основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП комисията предлага за отстраняване участника „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по следните номенклатури част от обособена позиция № 1:

Номенклатура с АТС C07AB07, INN Bisoprolol, перорална твърда, лекарствен продукт с търговско наименование Concor 5 mg

Мотиви за отстраняване:

В рамките на извършената от комисията проверка, която е описана подробно в Протокол № 2 от работата на комисията е установено, че по отношение на лекарствен продукт с АТС код C07AB07, международно непатентно наименование „Bisoprolol“, с форма на приложение – перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствените продукти с търговско наименование Concor 5 mg, опаковка: 100, участникът не е представил декларация от упълномощения представител/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование Concor 5 mg, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

23. На основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП комисията предлага за отстраняване участника „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по следните номенклатури част от обособена позиция № 1:

Номенклатура с АТС C08CA09, INN Lacidipine, перорална твърда, лекарствен продукт с търговско наименование Lacipil 4 mg

Мотиви за отстраняване:

В рамките на извършената от комисията проверка, която е описана подробно в Протокол № 2 от работата на комисията е установено, че по отношение на лекарствен продукт с АТС код C08CA09, международно непатентно наименование „Lacidipine“, с форма на приложение – перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствените продукти с търговско наименование Lacipil, участникът не е представил декларация от упълномощения представител/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с

търговско наименование Lacipii 4 mg, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

24. На основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП комисията предлага за отстраняване участника „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по следните номенклатури част от обособена позиция № 2:

Номенклатура с АТС C09CA07, INN Telmisartan, перорална твърда, лекарствен продукт с търговско наименование Tanydon 40 mg

Мотиви за отстраняване:

В рамките на извършената от комисията проверка, която е описана подробно в Протокол № 2 от работата на комисията е установено, че по отношение на лекарствен продукт с АТС код C09CA07, международно непатентно наименование „Telmisartan“, с форма на приложение – перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствените продукти с търговско наименование Tanydon 40 mg, участникът не е представил декларация от упълномощения представител/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование Tanydon 40 mg, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

25. На основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП комисията предлага за отстраняване участника „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по следните номенклатури част от обособена позиция № 2:

Номенклатура с АТС C10AA07, INN Rosuvastatin, перорална твърда, лекарствен продукт с търговско наименование Rosistat 20 mg

Мотиви за отстраняване:

В рамките на извършената от комисията проверка, която е описана подробно в Протокол № 2 от работата на комисията е установено, че по отношение на лекарствен продукт с АТС код C07AB07, международно непатентно наименование „Rosuvastatin“, с форма на приложение – перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствените продукти с търговско наименование Rosistat 20 mg, участникът не е представил декларация от упълномощения представител/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД, да бъде отстранен от процедурата по тази номенклатура, за лекарствения продукт с търговско наименование Rosistat 20 mg, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

Неразделна част от настоящия доклад са Протокол № 1 от 29.09.2020 г. и Протокол № 2 от 27.10.2020 г., които са изготвени в хода на работата на комисията и в които е описана подробно работата на комисията по извършване на подбор на участниците, разглеждане и оценка на офертите и към които е приложена цялата необходима документация за вземане на решение от възложителя.

С извършване на горните действия работата на комисията приключи на 27.10.2020 г., на която дата се състави и подписа настоящият протокол.

Председател:

1. Шенай Еминова – главен юрисконсулт в дирекция „ОП“

Членове:

2. Константинос Янис – държавен експерт в дирекция „ОП“

3. Маг. фарм. Таня Гергинова – главен експерт в отдел „ЛП“

4. Маг. фарм. Орлин Недев – държавен експерт в отдел „ЛП“

5. Маг. фарм. Цветелина Попова – старши експерт в отдел „ЛП“

Замъчено на осм-е Регламента (ЕС) 2016/679,
във връзка с ч. 34 осм ЗОП