

## ПРОТОКОЛ № 2

от работата на комисия, назначена 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 ЗОП, 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 2 от ЗОП и обявленията по чл. 35 и чл. 36, ал. 1, т. 3 и 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 ПЗР към ЗИД на ЗОП).

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.

**I. Разглеждане на допълнително представените документи на закрито заседание проведено на 08.10.2020 г. от комисията в състав, както следва:**

**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“.

Протокол № 1 (съдържащ указанията на комисията за отстраняване на установени несъответствия, непълноти или липси на информация) е публикуван на 29.09.2020 г. в раздел „Профил на купувача“ на интернет страницата на Министерството на здравеопазването в електронното досие на обществената поръчка на адрес: <https://www.mh.government.bg/bg/profil-na-kupuvacha/ramkovi-sporazumeniya-copsz/ramkovo-sporazumenie-procurment-4/> и на същия ден е изпратен на участниците в процедурата чрез Електронната система, за закупуване на лекарствени продукти за нуждите на лечебните заведения в Република България.

В рамките на срока от 5 работни дни от получаването на протокола, определен в съответствие с чл. 54, ал. 9 от ППЗОП, чрез Електронната система на 30.09.2020г. е представен от участника „ФАРКОЛ“ АД електронно подписан ЕЕДОП по обособена позиция № 2, в съответствие с указанията дадени от комисията.

На основание чл. 54, ал. 12 от ППЗОП, комисията пристъпи към разглеждане на допълнителната информация и извърши проверка за съответствието ѝ с изискванията към личното състояние и

критериите за подбор, поставени от възложителя. Комисията установи, че с представяне на допълнителната информация участника „ФАРКОЛ“ АД е отстранили констатираната по Протокол № 1 липса, с оглед на което същият се допуска за обособена позиция № 2 до разглеждане на техническо предложение.

## II. Разглеждане на техническите предложения на участниците и всички изискуеми към тях документи от комисията в редовния ѝ състав.

На закрити заседания, проведени в периода от 08.10.2020 г. до 12.10.2020 г., комисията извърши проверка на предложенията за изпълнение на участниците и съответствието им с предварително обявените условия.

### 1. Разглеждане на техническото предложение представено от „МЕДОФАРМА“ ЕООД за обособена позиция № 1 и проверка за съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.

Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следните лекарствени продукти:

АТС-КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забелеска	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C07AG02	Carvedilol	перорална твърда		Medochemie Ltd, Кипър	AvernoI	25	mg
C07AG02	Carvedilol	перорална твърда		Medochemie Ltd, Кипър	AvernoI	6.25	mg
C09AA05	Ramipril	перорална твърда		Medochemie Ltd, Кипър	Ramimed	5	mg
C09AA05	Ramipril	перорална твърда		Medochemie Ltd, Кипър	Ramimed	10	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти. Участникът „МЕДОФАРМА“ ЕООД няма оферирани лекарствени продукти, които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от упълномощените представители на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участника „МЕДОФАРМА“ ЕООД техническо предложение и представените към него документи по обособена позиция № 1, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

### 2. Разглеждане на техническото предложение представено от „ДАНСОН БГ“ ООД за обособена позиция № 1 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.

Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следния лекарствен продукт:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C03CA01	Furosemide	парентерална		„ДАНСОН БГ“ ООД	Furosemid DS	10mg/ml-2ml	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти. Участникът „ДАНСОН БГ“ ООД няма оферирани лекарствени продукти, които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от упълномощените представители на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участника „ДАНСОН БГ“ ООД техническо предложение и представените към него документи по обособена позиция № 1, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

### 3. Разглеждане на техническото предложение представено от „Б.БРАУН МЕДИКАЛ“ ЕООД за обособена позиция № 1 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.

Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следния лекарствен продукт:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C05BB56	Glucose, sodium chloride	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	NATRIUM CHLORIDE 0,9% + GLUCOSE 5% B.Braun	500	ml

Комисията установи, че лекарствения продукт оферирани от участникът „Б.БРАУН МЕДИКАЛ“ ЕООД е заличен при актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 на 02.10.2020 г.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, участникът „Б.БРАУН МЕДИКАЛ“ 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 и същият не се допуска до отваряне на ценовото му предложение.

### 4. Разглеждане на техническото предложение представено от „МАРИМПЕКС-7“ ЕООД за обособена позиция № 1 и проверка за съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.

Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следните лекарствени продукти:

<i>АТС - КОД</i>	<i>Международно непатентно наименование</i>	<i>Начин на приложение</i>	<i>Забележка</i>	<i>Притежател на разрешението за употреба</i>	<i>Търговско наименование</i>	<i>Количество активно вещество</i>	<i>Мярка</i>
C01BD01	Amiodarone	парентерална		Санофи България ЕООД, България	Cordarone	150 mg/3 ml	mg
C01BD01	Amiodarone	перорална твърда		Санофи България ЕООД, България	CORDARONE	200	mg
C08CA06	Nimodipine	парентерална		Bayar AG, Германия	Nimotop S	10 mg/50 ml	mg
C08CA06	Nimodipine	перорална твърда		Bayar AG, Германия	NIMOTOP S	30 mg	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти. Участникът „МАРИМПЕКС-7“ ЕООД няма оферирани лекарствени продукти, които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от упълномощените представители на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участника „МАРИМПЕКС-7“ ЕООД техническо предложение и представените към него документи по обособена позиция № 1, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

#### **5. Разглеждане на техническото предложение представено от „ФАРКОЛ“ АД за обособена позиция № 1 и проверка за съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следните лекарствени продукти:

<i>АТС - КОД</i>	<i>Международно непатентно наименование</i>	<i>Начин на приложение</i>	<i>Забележка</i>	<i>Притежател на разрешението за употреба</i>	<i>Търговско наименование</i>	<i>Количество активно вещество</i>	<i>Мярка</i>
C02AC05	Moxonidine	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Moxotens	0.4	mg
C02AC05	Moxonidine	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Moxotens	0.2	mg
C02AC06	Rilmenidine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Rilmenix	1	mg

C03AA03	Hydrochlorot hiazide	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	DEHYDRATIN NEO	25	mg
C03BA11	Indapamide	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	INDIPAM	2.5	mg
C03BA11	Indapamide	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	INDIPAM SR 1,5 MG	1.5	mg
C03BA11	Indapamide	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	TevaIndam	1.5	mg
C03CA01	Furosemide	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Furantril	40	mg
C03DA01	Spirolacton e	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	SPIRONOLACT ON ACTAVIS	25	mg
C03DA04	Eplerenone	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Carditrust	50	mg
C03DA04	Eplerenone	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Carditrust	25	mg
C03EA01	Triamterene, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	DIURETIDIN	25mg/12.5mg	mg
C04AE02	Nicergoline	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Nergolin	10	mg
C04AE02	Nicergoline	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	NERGOLIN	10	mg
C07AA05	Propranolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Propranolol Actavis	20	mg
C07AA05	Propranolol	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Propranolol Actavis	40	mg
C07AB02	Metoprolol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Succiprol mg	47.5 mg (съответства щ на 50 mg metoprolol tartrate)	
C07AB02	Metoprolol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Succiprol	95 mg (съответства щ на 100 mg metoprolol tartrate)	
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis	10	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis Cor	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis Cor	2.5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	TevaBisoprol	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	TevaBisoprol	10	mg

C07AB12	Nebivolol	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	NEBIVOLOL ACTAVIS	5	mg
C07AB12	Nebivolol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Nebivolol Teva	5	mg
C07BB12	Nebivolol, hydrochlorot hiazide	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Nevotens plus	5 mg/12.5	mg
C08CA01	Amlodipine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Amloteron	10	mg
C08CA01	Amlodipine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Amloteron	5	mg
C08CA02	Felodipine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	PRESID 10 MG	10	mg
C08CA02	Felodipine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	PRESID 2,5 MG	2.5	mg
C08CA02	Felodipine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	PRESID 5 MG	5	mg
C08CA13	Lercanidipine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Lecalpin	20	mg
C08CA13	Lercanidipine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Lecalpin	10	mg
C08DA01	Verapamil	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	VEROGALID ER 240 MG	240	mg
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Renapril	5	mg
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Renapril	10	mg
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Renapril	20	mg
C09AA03	Lisinopril	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Linipril	10	mg
C09AA03	Lisinopril	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Linipril	5	mg
C09AA03	Lisinopril	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Linipril	20	mg
C09AA05	Ramipril	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Ramipril Teva	10	mg
C09AA05	Ramipril	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Ramipril Teva	5	mg
C09AA05	Ramipril	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Vivace	10	mg
C09AA05	Ramipril	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Vivace	5	mg
C09BA02	Enalapril, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	20 mg/12 ,5 mg	Актавис ЕАД, България	Co-Renapril	20 mg/12,5 mg	

C09BA03	Lisinopril, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	20 mg/12 ,5 mg	Актавис ЕАД, България	Co-Linipril	20 mg/12,5 mg	mg
C09BA03	Lisinopril, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	10 mg/12 ,5 mg	Актавис ЕАД, България	Co-Linipril	10 mg/12,5 mg	mg
C09BA04	Perindopril, Indapamide	перорална твърда	5 mg/1, 25 mg	Teva B.V., Нидерландия	Zaprinel Plus	5 mg/1,25 mg	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от упълномощените представители на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

5.1. Комисията установи, че участникът „ФАРКОЛ“ АД е предложил лекарствени продукти на двама Притежатели на разрешения за употреба, по следната номенклатура АТС C03BA11, INN Indapamide, с начин на приложение: перорална твърда:

C03BA11	Indapamide	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	INDIPAM	2.5	mg
C03BA11	Indapamide	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	INDIPAM SR 1,5 MG	1.5	mg
C03BA11	Indapamide	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	TevaIndam	1.5	mg

По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование *TevaIndam*, не е представена декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт Teva B.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 изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следния лекарствен продукт *TevaIndam*, с АТС код C03BA11, международно непатентно наименование „*Indapamide*“, 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 *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 оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

5.2. Комисията установи, че участникът е посочил във формата „Техническо предложение“, че предлага следния лекарствен продукт:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C05BB56	Glucose, sodium chloride	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	NATRIUM CHLORIDE 0,9% + GLUCOSE 5% B.Braun	500	ml

Комисията установи, че лекарствения продукт оферирани от участникът „ФАРКОЛ“ АД е заличен при актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 след крайната дата за подаване на оферти.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, участникът „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 и същият не се допуска до отваряне на ценовото му предложение.

5.3. Комисията установи, че участникът „ФАРКОЛ“ АД е предложил лекарствени продукти на двама Притежатели на разрешения за употреба, по следната номенклатура АТС C07AB07, INN Bisoprolol, с начин на приложение: перорална твърда:

C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis	10	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis Cor	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis Cor	2.5	mg
C07AB07	<b>Bisoprolol</b>	<b>перорална твърда</b>		<b>Teva B.V., Нидерландия</b>	<b>TevaBisoprol</b>	<b>5</b>	<b>mg</b>
C07AB07	<b>Bisoprolol</b>	<b>перорална твърда</b>		<b>Teva B.V., Нидерландия</b>	<b>TevaBisoprol</b>	<b>10</b>	<b>mg</b>

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 B.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 производителя 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 изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следния лекарствен продукт TevaBisoprol, 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 TevaBisoprol, с количество активно вещество 5 и 10 mg, 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.

5.4. Комисията установи, че участникът „ФАРКОЛ“ АД е предложил лекарствени продукти на двама Притежатели на разрешения за употреба, по следната номенклатура АТС C07BB12, INN Nebivolol, hydrochlorothiazide, с начин на приложение: перорална твърда:

C07BB12	Nebivolol , hydrochlorothiazide	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Nevotens plus	5 mg/12.5	mg
C07BB12	Nebivolol , hydrochlorothiazide	перорална твърда		Тева Фармасютикълс България ЕООД, България	Nebivolol/Hydrochlorothiazide Teva	5 mg/12.5	mg

Видно от горното, за тази номенклатура е оферирани лекарствен продукт на притежателя на разрешение за употреба Тева Фармасютикълс България ЕООД, България, с търговско наименование Nebivolol/Hydrochlorothiazide Teva, с количество активно вещество: 5 mg/12.5, който е заличен от Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2 след крайната дата за подаване на оферти.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, участникът „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата за този лекарствен продукт с АТС код C07BB12, международно непатентно наименование Nebivolol, hydrochlorothiazide, с форма на приложение – перорална твърда, 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 и същият не се допуска до отваряне на ценовото му предложение.

По отношение на всички останали лекарствени продукти от обособена позиция № 1, оферирани от участника, комисията разгледа подробно направените предложения и представените документи и установи, че отговарят на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и участникът „ФАРКОЛ“ АД е допуснат до отваряне на ценовите им предложения.

**6. Разглеждане на техническото предложение представено от „ФАРКОЛ“ АД за обособена позиция № 2 и проверка за съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗЗОП.**

Комисията установи, че участникът е посочил във формата „Техническо предложение“, че предлага следните лекарствени продукти:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забелеска	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C01DA05	Pentaerithryl	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Nitrolong	10	mg
C01DA08	Isosorbide dinitrate	перорална твърда		Активис ЕАД, България	ISODINIT	10	mg
C01DA08	Isosorbide dinitrate	перорална твърда		Активис ЕАД, България	ISODINIT	20	mg

C01EB15	Trimetazidine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	VASCOTASIN	35	mg
C01EB15	Trimetazidine	перорална твърда		Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта	Trimetazidine Alvogen	35	mg
C01EB17	Ivabradine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Inevica	7.5	mg
C01EB17	Ivabradine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Inevica	5	mg
C01EB17	Ivabradine	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Apredonav	5	mg
C01EB17	Ivabradine	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Apredonav	7.5	mg
C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Zaprinel A	5 mg/5	mg
C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Zaprinel A	10 mg/5 mg	
C09BB07	Ramipril, Amlodipine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Vivace Duo	5 mg/5 mg	mg
C09BB07	Ramipril, Amlodipine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Vivace Duo	10 mg/5 mg	mg
C09CA03	Valsartan	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Valtensin	320	mg
C09CA03	Valsartan	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Valtensin	160	mg
C09CA03	Valsartan	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Vapress	160	mg
C09CA03	Valsartan	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Sartoval	160	mg
C09CA04	Irbesartan	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	IRBESAN	300	mg
C09CA04	Irbesartan	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	IRBESAN	150	mg
C09CA04	Irbesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Irprestan	300	mg
C09CA04	Irbesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Irprestan	150	mg
C09CA06	Candesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	CANDESARTAN ACTAVIS	16	mg
C09CA06	Candesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	CANDESARTAN ACTAVIS	8	mg
C09CA06	Candesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	CANDESARTAN ACTAVIS	32	mg
C09CA06	Candesartan	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	Cantab	8	mg

C09CA06	Candesartan	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	Cantab	16	mg
C09CA06	Candesartan	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	Cantab	32	mg
C09CA07	Telmisartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	ACTELSAR	80	mg
C09CA07	Telmisartan	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Telmisartan Teva	80	mg
C09DA01	Losartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	50 mg/12,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	RASOLTAN PLUS	50 mg/12,5 mg	
C09DA03	Valsartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	160 mg/25 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Valtensin Plus	160 mg/25 mg	
C09DA03	Valsartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	160 mg/12,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Valtensin Plus	160 mg/12,5 mg	
C09DA03	Valsartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	320 mg/12,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Valtensin Plus	320 mg/12,5 mg	mg
C09DA03	Valsartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	320 mg/25 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Valtensin Plus	320 mg/25 mg	mg
C09DA04	Irbesartan and diuretics	перорална твърда	150 mg/12,5 mg	Нобел Фарма ЕООД, България	Co-Irbesan	150 mg/12,5 mg	mg
C09DA04	Irbesartan and diuretics	перорална твърда	150 mg/12,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Iprezide	150 mg/12,5 mg	mg
C09DA04	Irbesartan and diuretics	перорална твърда	150 mg/12,5 mg	Medochemie Ltd., Кипър	CONVERIDE	150 mg/12,5 mg	
C09DA04	Irbesartan and diuretics	перорална твърда	300 mg/12,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Iprezide	300 mg/12,5 mg	mg
C09DA06	Candesartan, Hydrochlorthiazide	перорална твърда	8 mg/12,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	CANDESARTAN HCT ACTAVIS	8 mg/12,5 mg	mg
C09DA06	Candesartan, Hydrochlorthiazide	перорална твърда	16 mg/12,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	CANDESARTAN HCT ACTAVIS	16 mg/12,5 mg	mg
C09DA06	Candesartan, Hydrochlorthiazide	перорална твърда	16 mg/12,5 mg	Нобел Фарма ЕООД, България	Cantab Plus	16 mg/12,5 mg	mg
C09DA06	Candesartan, Hydrochlorthiazide	перорална твърда	32 mg/12,5 mg	Нобел Фарма ЕООД, България	Cantab Plus	32 mg/12,5 mg	mg
C09DA06	Candesartan, Hydrochlorthiazide	перорална твърда	32 mg/12,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Candesartan HCT Actavis	32 mg/12,5 mg	mg
C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	80 mg/12,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	ACTELSAR HCT	80 mg/12,5 mg	mg
C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	80 mg/12,5 mg	Teva B.V., Нидерландия	Telmisartan/Hydrochlorothiazide Teva	80 mg/12,5 mg	mg
C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	80 mg/12,5 mg	Алвоген Фарма Трейдинг Юрп ЕООД, България	Telmotens Plus	80 mg/12,5 mg	mg
C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	80 mg/25 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	ACTELSAR HCT	80 mg/25 mg	mg

C09DB01	Amlodipine, Valsartan	перорална твърда	10 mg/160 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Valtensam	10 mg/160 mg	
C09DB01	Amlodipine, Valsartan	перорална твърда	5mg/160 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Valtensam	5 mg/160 mg	
C09DB02	Olmesartan medoxomil and amlodipine	перорална твърда	20 mg/5 mg	Teva B.V., Нидерландия	Olmesta A	20 mg/5 mg	
C09DB02	Olmesartan medoxomil and amlodipine	перорална твърда	40 mg/5 mg	Teva B.V., Нидерландия	Olmesta A	40 mg/5 mg	
C10AA01	Simvastatin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Actalipid	20	mg
C10AA01	Simvastatin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Actalipid	40	mg
C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Amicor	10	mg
C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Amicor	20	mg
C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	Atorvin	40	mg
C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	Atorvin	20	mg
C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	Atorvin	10	mg
C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Avanor	20	mg
C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Avanor	10	mg
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Rovasta	10	mg
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Rovasta	20	mg
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Tintaros	5	mg
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Tintaros	10	mg
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Tintaros	20	mg
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	Ultravas	20	mg
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	Ultravas	10	mg
C10AB05	Fenofibrate	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Fibranor	160	mg
C10AB05	Fenofibrate	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	FIBRANOR	200	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от упълномощените представители на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

6.1. Комисията установи, че участникът „ФАРКОЛ“ АД е предложил лекарствени продукти на двама Притежатели на разрешения за употреба, по следната номенклатура АТС C01EB15, INN Trimetazidine, с начин на приложение: перорална твърда:

C01EB15	Trimetazidine	перорална твърда		Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта	Trimetazidine Alvogen	35	mg
C01EB15	Trimetazidine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	VASCOTASIN	35	mg

По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование *Trimetazidine Alvogen*, не е представена декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта. 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 изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следния лекарствен продукт Trimetazidine Alvogen, 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 оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

6.2. Комисията установи, че участникът е посочил във формата „Техническо предложение“, че предлага следния лекарствен продукт:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C09CA01	Losartan	перорална твърда		Активис ЕАД, България	RASOLTAN	50	mg

Комисията установи, че лекарствения продукт оферирани от участникът „ФАРКОЛ“ АД е заличен при актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 след крайната дата за подаване на оферти.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, участникът „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 и същият не се допуска до отваряне на ценовото му предложение.

6.3. Комисията установи, че участникът „ФАРКОЛ“ АД е предложил лекарствени продукти на трима Притежатели на разрешения за употреба, по следната номенклатура АТС C09CA03, INN Valsartan, с начин на приложение: перорална твърда:

C09CA03	Valsartan	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Valtensin	320	mg
C09CA03	Valsartan	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Valtensin	160	mg
C09CA03	Valsartan	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Vapress	160	mg
C09CA03	Valsartan	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Sartoval	160	mg

По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование Sartoval, не е представена декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт Teva B.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 изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следния лекарствен продукт *Sartoval*, 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.

6.4. Комисията установи, че участникът „ФАРКОЛ“ АД е предложил лекарствени продукти на двама Притежатели на разрешения за употреба, по следната номенклатура АТС C09DA06, INN Candesartan, Hydrochloriazide, с начин на приложение: перорална твърда:

C09DA06	Candesartan, Hydrochloriazide	перорална твърда	8 mg/12,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	CANDESARTAN HCT ACTAVIS	8 mg/12,5 mg	mg
C09DA06	Candesartan, Hydrochloriazide	перорална твърда	16 mg/12,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	CANDESARTAN HCT ACTAVIS	16 mg/12,5 mg	mg
C09DA06	Candesartan, Hydrochloriazide	перорална твърда	16 mg/12,5 mg	Нобел Фарма ЕООД, България	Cantab Plus	16 mg/12,5 mg	mg
C09DA06	Candesartan, Hydrochloriazide	перорална твърда	32 mg/12,5 mg	Нобел Фарма ЕООД, България	Cantab Plus	32 mg/12,5 mg	mg

C09DA06	Candesartan, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	32 mg/12,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Candesartan HCT Actavis	32 mg/12,5 mg	mg
---------	---------------------------------	------------------	---------------	----------------------------------	-------------------------	---------------	----

По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование Candesartan HCT Actavis, с количество активно вещество **16mg/12,5mg** и **32mg/12,5mg** не е представена декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт Actavis Group PTC ehf., Исландия. 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 изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следния лекарствен продукт Candesartan HCT Actavis с количество активно вещество 16mg/12,5mg и 32mg/12,5mg, с АТС код C09DA06, международно непатентно наименование *Candesartan, Hydrochlorotiazide*, 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.

6.5. Комисията установи, че участникът „ФАРКОЛ“ АД е предложил лекарствени продукти на трима Притежатели на разрешения за употреба, по следната номенклатура АТС C09DA07, INN Telmisartan, Hydrochlorothiazide, с начин на приложение: перорална твърда:

C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	80 mg/12,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	ACTELSAR HCT	80 mg/12,5 mg	mg
C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	80 mg/12,5 mg	Teva B.V., Нидерландия	Telmisartan/Hydrochlorothiazide Teva	80 mg/12,5 mg	mg
C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	80 mg/12,5 mg	Алвоген Фарма Трейдинг Юрп ЕООД, България	Telmotens Plus	80 mg/12,5 mg	mg
C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	80 mg/25 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	ACTELSAR HCT	80 mg/25 mg	mg

По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование *Telmotens Plus*, не е представена декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт Алвоген Фарма Трейдинг Юрп ЕООД, България. 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 изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следния лекарствен продукт *Telmotens Plus*, 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 оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

6.6. Комисията установи, че участникът е посочил във формата „Техническо предложение“, че предлага следния лекарствен продукт:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C09DA08	Olmesartan medoxomil, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	20 mg/25 mg	Teva B.V., Нидерландия	Olmesta Plus	20 mg/25 mg	mg
C09DA08	Olmesartan medoxomil, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	40 mg/25 mg	Teva B.V., Нидерландия	Olmesta Plus	40 mg/25 mg	mg

Комисията установи, че лекарствените продукти, с количество активно вещество 20mg/25mg и 40mg/25mg оферирани от участникът „ФАРКОЛ“ АД са заличени при актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 след крайната дата за подаване на оферти.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, участникът „ФАРКОЛ“ АД, да бъде отстранен от процедурата за теза 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 и същият не се допуска до отваряне на ценовото му предложение.

6.7. Комисията установи, че участникът е посочил във формата „Техническо предложение“, че предлага следния лекарствен продукт:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	Atorvin	80	mg

Комисията установи, че лекарствения продукт оферирани от участникът „ФАРКОЛ“ АД е заличен при актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 след крайната дата за подаване на оферти.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, участникът „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 и същият не се допуска до отваряне на ценовото му предложение.



6.8. Комисията установи, че участникът е посочил във формата „Техническо предложение“, че предлага следния лекарствен продукт:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Rovasta	10	mg
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Tintaros	40	mg

Комисията установи, че лекарствените продукти оферирани от участникът „ФАРКОЛ“ АД са заличени при актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 след крайната дата за подаване на оферти.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, участникът „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 и същият не се допуска до отваряне на ценовото му предложение.

По отношение на всички останали лекарствени продукти от обособена позиция № 2, оферирани от участника, комисията разгледа подробно направените предложения и представените документи и установи, че отговарят на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и участникът „ФАРКОЛ“ АД е допуснат до отваряне на ценовите им предложения.

**7. Разглеждане на техническите предложения представени от „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД, за обособени позиции № 1 и № 2 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗОП.**

**За обособена позиция № 1:**

Комисията установи, че участникът е посочил във формата „Техническо предложение“, че предлага следните лекарствени продукти:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C01AA05	Digoxin	парентерална		Софарма АД, България	Digoxin Sopharma	0.25 mg/ml - 2ml	mg
C01BD01	Amiodarone	парентерална		Санофи България ЕООД, България	Cordarone	150 mg/3 ml	mg
C02AC01	Clonidine	перорална твърда		Софарма АД, България	Chlophazolin	0.15	mg
C02AC01	Clonidine	парентерална		Софарма АД, България	Chlophazolin	0.15	mg
C02AC05	Moxonidine	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Moxotens	0.4	mg
C02AC05	Moxonidine	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Moxotens	0.2	mg

C02AC06	Rilmenidine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Rilmenix	1	mg
C02CA01	Prazosin	перорална твърда		Софарма АД, България	PRAZOSIN SOPHARMA	2	mg
C03BA11	Indapamide	перорална твърда		Активис ЕАД, България	INDIPAM	2.5	mg
C03BA11	Indapamide	перорална твърда		Активис ЕАД, България	INDIPAM SR 1,5 MG	1.5	mg
C03CA01	Furosemide	парентерална		Софарма АД, България	Furosemide Sopharma	10 mg/ml - 2 ml	
C03CA01	Furosemide	перорална твърда		Софарма АД, България	Furosemide Sopharma	40	mg
C03CA04	Torasemide	парентерална		Menarini International Operations Luxembourg S.A., Люксембург	TRIFAS	10 mg/2 ml	mg
C03CA04	Torasemide	парентерална		Menarini International Operations Luxembourg S.A., Люксембург	TRIFAS	20 mg/4 ml	mg
C03DA04	Eplerenone	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Carditrust	50	mg
C03DA04	Eplerenone	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Carditrust	25	mg
C04AE02	Nicergoline	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Nergolin	10	mg
C04AE02	Nicergoline	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	NERGOLIN	10	mg
C07AB02	Metoprolol	парентерална		Адифарм ЕАД, България	METOCOR	1 mg/ml - 5 ml	mg
C07AB12	Nebivolol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Nebivolol Teva	5	mg
C08CA01	Amlodipine	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Amlovask	10	mg
C08CA01	Amlodipine	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Amlovask	5	mg
C08CA02	Felodipine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	PRESID 10 MG	10	mg
C08CA02	Felodipine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	PRESID 2.5 MG	2.5	mg
C08CA02	Felodipine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	PRESID 5 MG	5	mg
C08CA06	Nimodipine	парентерална		Bayer AG, Германия	Nimotop S	10 mg/50 ml	mg
C08CA06	Nimodipine	парентерална		Bayer AG, Германия	Nimotop S	10 mg/50 ml	mg
C08CA06	Nimodipine	перорална твърда		Bayer AG, Германия	NIMOTOP S	30	mg

C08CA13	Lercanidipine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Lecalpin	20	mg
C08CA13	Lercanidipine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Lecalpin	10	mg
C08DA01	Verapamil	парентерална		Софарма АД, България	Isocor	2.5 mg/ml - 2 ml	
C08DB01	Diltiazem	перорална твърда		Софарма АД, България	Diltiazem Sopharma	60	mg
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Renapril	5	mg
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Renapril	10	mg
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Renapril	20	mg
C09AA03	Lisinopril	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Linipril	10	mg
C09AA03	Lisinopril	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Linipril	5	mg
C09AA03	Lisinopril	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Linipril	20	mg
C09AA05	Ramipril	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Ramipril Teva	10	mg
C09AA05	Ramipril	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Ramipril Teva	5	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти. Участникът „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД няма оферирани лекарствени продукти, които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от упълномощените представители на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

7.1.1. Комисията установи, че участникът „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД е предложил лекарствен продукт на един Притежател на разрешение за употреба, по следната номенклатура АТС C07AB07, INN Bisoprolol, с начин на приложение: перорална твърда:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество от активно вещество	Мярка
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis	10	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis	5	mg

C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis Cor	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis Cor	2.5	mg

По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование Blokbis Cor, с количество активно вещество 2.5mg и 5mg не е представена декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт Actavis Group PTC ehf., Исландия. 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 изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следните лекарствени продукти Blokbis Cor, с количество активно вещество 2.5mg и 5mg, 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.

7.1.2. Комисията установи, че участникът „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД е предложил лекарствен продукт на един Притежател на разрешение за употреба, по следната номенклатура АТС C07AG02, INN Carvedilol, с начин на приложение: перорална твърда:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C07AG02	Carvedilol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	CARVETREN D	25	mg
C07AG02	Carvedilol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	CARVETREN D	12.5	mg
C07AG02	Carvedilol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	CARVETREN D	6.25	mg

По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование CARVETREN, с количество активно вещество 6.25mg, 12.5mg и 25mg не е представена декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт Teva B.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 производителя 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 изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следната номенклатура: 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.

По отношение на всички останали лекарствени продукти от обособена позиция № 1, оферирани от участника, комисията разгледа подробно направените предложения и представените документи и установи, че отговарят на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и участникът „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД е допуснат до отваряне на ценовите им предложения.

#### **За обособена позиция № 2:**

Комисията установи, че участникът е посочил във формата „Техническо предложение“, че предлага следните лекарствени продукти:

<i>АТС-КОД</i>	<i>Международно непатентно наименование</i>	<i>Начин на приложение</i>	<i>Забел ежка</i>	<i>Притежател на разрешението за употреба</i>	<i>Търговско наименование</i>	<i>Количество о активно вещество</i>	<i>Мяр ка</i>
C01CA04	Dopamine	парентерална		Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A., Полша	DOPAMIN WZF	40 mg/ml - 5 ml	mg
C01CA24	Epinephrine	парентерална		Софарма АД, България	Adrenaline Sopharma	1mg/ml - 1ml	mg
C01EB15	Trimetazidine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	VASCOTASIN	35	mg
C01EB17	Ivabradine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Inevica	7.5	mg
C01EB17	Ivabradine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Inevica	5	mg
C09CA03	Valsartan	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Valtensin	320	mg
C09CA03	Valsartan	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Valtensin	160	mg
C09CA04	Irbesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Irprestan	300	mg
C09CA04	Irbesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Irprestan	150	mg

C09CA06	Candesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	CANDESARTAN ACTAVIS	16	mg
C09CA06	Candesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	CANDESARTAN ACTAVIS	8	mg
C09CA06	Candesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	CANDESARTAN ACTAVIS	32	mg
C09CA07	Telmisartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	ACTELSAR	80	mg
C10AA01	Simvastatin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Actalipid	20	mg
C10AA01	Simvastatin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Actalipid	40	mg
C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Avanor	20	mg
C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Avanor	10	mg
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Tintaros	5	mg
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Tintaros	10	mg
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Tintaros	20	mg
C10AB05	Fenofibrate	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Fibranor	160	mg
C10AB05	Fenofibrate	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	FIBRANOR	200	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от упълномощените представители на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД техническо предложение и представените към него документи по обособена позиция № 2, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти по обособена позиция № 2.

**8. Разглеждане на техническото предложение представено от „СОЛОМЕД“ ЕООД за обособена позиция № 1 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е посочил във формата „Техническо предложение“, че предлага следния лекарствен продукт:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C05BB56	Glucose, sodium chloride	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	NATRIUM CHLORIDE 0,9% + GLUCOSE 5% B.Braun	500	ml

Комисията установи, че лекарствения продукт оферирани от участникът „СОЛОМЕД“ ЕООД е заличен при актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 след крайната дата за подаване на оферти.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, участникът „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 и същият не се допуска до отваряне на ценовото му предложение.

**9. Разглеждане на техническото предложение представено от „ИНБИОТЕХ“ ООД за обособена позиция № 1 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следните лекарствени продукти:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Инбиотех ООД, България	Enpril	10	mg
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Инбиотех ООД, България	Enpril	20	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти. Участникът „ИНБИОТЕХ“ ООД няма оферирани лекарствени продукти, които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от упълномощените представители на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участника „ИНБИОТЕХ“ ООД техническо предложение и представените към него документи по обособена позиция № 1, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

**10. Разглеждане на техническото предложение представено от „ИНБИОТЕХ“ ООД за обособена позиция № 2 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следните лекарствени продукти:

<i>АТС - КОД</i>	<i>Международно непатентно наименование</i>	<i>Начин на приложение</i>	<i>Забел ежка</i>	<i>Притежател на разрешението за употреба</i>	<i>Търговско наименование</i>	<i>Количество активно вещество</i>	<i>Мяр ка</i>
C01EB17	Ivabradine	перорална твърда		Инбиотех ООД, България	Corledin	7.5	mg
C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда		Инбиотех ООД, България	Telsol Plus	80 mg/12,5 mg	
C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда		Инбиотех ООД, България	Telsol Plus	80 mg/25 mg	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти. Участникът „ИНБИОТЕХ“ ООД няма оферирани лекарствени продукти, които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от упълномощените представители на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участника „ИНБИОТЕХ“ ООД техническо предложение и представените към него документи по обособена позиция № 2, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

**11. Разглеждане на техническото предложение представено от „МЕДЕКС“ ООД за обособена позиция № 1 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следните лекарствени продукти:

<i>АТС - КОД</i>	<i>Международно непатентно наименование</i>	<i>Начин на приложение</i>	<i>Забел ежка</i>	<i>Притежател на разрешението за употреба</i>	<i>Търговско наименование</i>	<i>Количество активно вещество</i>	<i>Мяр ка</i>
C01BD01	Amiodarone	парентерална		Санofi България ЕООД, България	Cordarone	150 mg/3 ml	mg
C03CA01	Furosemide	парентерална		Hameln Pharma Plus GmbH, Германия	Furosemid Hameln	10 mg/ml - 2 ml	
C07AB02	Metoprolol	парентерална		Адифарм ЕАД, България	METOCOR	1 mg/ml - 5 ml	mg
C08CA06	Nimodipine	парентерална		Bayer AG, Германия	Nimotop S, Опаковка: 1	10 mg/50 ml	mg
C08CA06	Nimodipine	перорална твърда		Bayer AG, Германия	NIMOTOP S	30	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти.



Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от упълномощените представители на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

11.1. Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следния лекарствен продукт:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C05BB56	Glucose, sodium chloride	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	NATRIUM CHLORIDE 0,9% + GLUCOSE 5% B.Braun	500	ml

Комисията установи, че лекарственият продукт оферирани от участникът „МЕДЕКС“ ООД е заличен при актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 след крайната дата за подаване на оферти.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, участникът „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 и същият не се допуска до отваряне на ценовото му предложение.

По отношение на всички останали лекарствени продукти от обособена позиция № 1, оферирани от участника, комисията разгледа подробно направените предложения и представените документи и установи, че отговарят на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и участникът „МЕДЕКС“ ООД е допуснат до отваряне на ценовите им предложения.

**12. Разглеждане на техническото предложение представено от „МЕДЕКС“ ООД за обособена позиция № 2 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следните лекарствени продукти:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C01CA04	Dopamine	парентерална		Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A., Полша	DOPAMIN WZF	40 mg/ml - 5 ml	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти. По обособена позиция № 2, участникът „МЕДЕКС“ ООД няма оферирани лекарствени продукти, които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от упълномощените представители на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участника „МЕДЕКС“ ООД техническо предложение и представените към него документи по обособена позиция № 2, комисията установи, че

същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовото му предложение за предложения от него лекарствен продукт.

**13. Разглеждане на техническото предложение представено от „ПРО ФАРМАЦИЯ“ ЕООД за обособена позиция № 1 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следния лекарствен продукт:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C05BB56	Glucose, sodium chloride	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	NATRIUM CHLORIDE 0,9% + GLUCOSE 5% B.Braun	500	ml

Комисията установи, че лекарствения продукт оферирани от участникът „ПРО ФАРМАЦИЯ“ ЕООД е заличен при актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 след крайната дата за подаване на оферти.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, участникът „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 и същият не се допуска до отваряне на ценовото му предложение.

**14. Разглеждане на техническото предложение представено от „ТЪРГОВСКА ЛИГА-ГАЦ“ АД за обособена позиция № 1 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.**

Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следните лекарствени продукти:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C01BC04	Flecainide	перорална твърда		Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България	Amarhyton	150	mg
C01BC04	Flecainide	перорална твърда		Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България	Amarhyton	100	mg
C01BC04	Flecainide	перорална твърда		Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България	Amarhyton	50	mg
C03CA01	Furosemide	парентерална		Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България	FUROSER	10mg/ml-2ml	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти. Участникът „ТЪРГОВСКА ЛИГА-ГАЦ“ АД няма оферирани лекарствени продукти, които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от упълномощените представители на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представените от участника „ТЪРГОВСКА ЛИГА-ГАЦ“ АД технически предложения и представените към тях документи по обособена позиция № 1, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите му предложения за предложените от него лекарствени продукти.

**15. Разглеждане на техническото предложение представено от „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД за обособена позиция № 1 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗООП.**

Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следните лекарствени продукти:

<i>АТС - КОД</i>	<i>Международно непатентно наименование</i>	<i>Начин на приложение</i>	<i>Забележка</i>	<i>Притежател на разрешението за употреба</i>	<i>Търговско наименование</i>	<i>Количество активно вещество</i>	<i>Мярка</i>
C01AA08	Metildigoxin	перорална твърда		Riemser Arzneimittel AG, Германия	LANITOP	0.1	mg
C01BD01	Amiodarone	парентерална		Санофи България ЕООД, България	Cordarone	150 mg/3 ml	mg
C01BD01	Amiodarone	перорална твърда		Санофи България ЕООД, България	CORDARONE	200	mg
C02AC05	Moxonidine	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Moxotens	0.4	mg
C02AC05	Moxonidine	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Moxotens	0.2	mg
C02AC06	Rilmenidine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Rilmenix	1	mg
C03AA03	Hydrochlorothiazide	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	DEHYDRATIN NEO	25	mg
C03BA11	Indapamide	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	INDIPAM	2.5	mg
C03BA11	Indapamide	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	INDIPAM SR 1,5 MG	1.5	mg
C03BA11	Indapamide	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	Indolen SR	1.5	mg
C03BA11	Indapamide	перорална твърда		KRKA, d.d., Словения	RAWEL SR	1.5	mg
C03CA01	Furosemide	парентерална		Accord Healthcare Polska Sp. z o.o., Полша	Furosemide Accord	10 mg/ml - 2 ml	
C03CA01	Furosemide	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	Furantril	40	mg

C03CA04	Torasemide	парентерална		Menarini International Operations Luxembourg S.A., Люксембург	TRIFAS	10 mg/2 ml	mg
C03CA04	Torasemide	парентерална		Menarini International Operations Luxembourg S.A., Люксембург	TRIFAS	20 mg/4 ml	mg
C03DA01	Spironolactone	перорална твърда		Активис ЕАД, България	SPIRONOLACTON ACTAVIS	25	mg
C03DA01	Spironolactone	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Spironolactone Accord	25	mg
C03DA01	Spironolactone	перорална твърда		Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство	Spironolactone Accord	50	mg
C03EA01	Triamterene, Hydrochlorothiazide	перорална твърда		Активис ЕАД, България	DIURETIDIN	25mg/12.5mg	mg
C03EA01	Triamterene, Hydrochlorothiazide	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	TRIAMPUR COMPOSITUM	25mg/12.5mg	mg
C04AD03	Pentoxifylline	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Vasonit	600	mg
C04AE02	Nicergoline	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Nergolin	10	mg
C04AE02	Nicergoline	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	NERGOLIN	10	mg
C04AX21	Naftidrofuryl	перорална твърда		Merck Sante S.A.S, Франция	DUSODRIL	100	mg
C07AA05	Propranolol	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Propranolol Accord	40	mg
C07AA05	Propranolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Propranolol Actavis	20	mg
C07AA05	Propranolol	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Propranolol Actavis	40	mg
C07AB02	Metoprolol	перорална твърда		EGIS Pharmaceuticals PLC, Унгария	EGILOK	50	mg
C07AB02	Metoprolol	перорална твърда		Адифарм ЕАД, България	Metocor	100	mg
C07AB02	Metoprolol	перорална твърда		Адифарм ЕАД, България	Metocor	50	mg
C07AB02	Metoprolol	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Metoprolol tartrate Accord	100	mg
C07AB02	Metoprolol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Succiprol mg	47.5 mg (съответстващ на 50 mg metoprolol tartrate)	
C07AB02	Metoprolol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Succiprol	95 mg (съответстващ на 100 mg metoprolol tartrate)	
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	Bisolen	10	mg

C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	Bisolen	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis	10	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis Cor	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis Cor	2.5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Мерк България ЕАД, България	CONCOR	10	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Мерк България ЕАД, България	CONCOR	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Мерк България ЕАД, България	CONCOR COR	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Мерк България ЕАД, България	CONCOR COR	2.5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Мерк България ЕАД, България	Concor	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	TevaBisoprol	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	TevaBisoprol	10	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Bisoprolol Accord	2.5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Bisoprolol Accord	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Bisoprolol Accord	10	mg
C07AB12	Nebivolol	перорална твърда		Активис ЕАД, България	NEBIVOLOL ACTAVIS	5	mg
C07AB12	Nebivolol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Nebivolol Teva	5	mg
C07AB12	Nebivolol	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	NEVOLEN	5	mg
C07BB07	Bisoprolol, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	10 mg/6,2 5 mg	Мерк България ЕАД, България	LODOZ	10 mg/6.25 mg	mg
C07BB07	Bisoprolol, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	5 mg/6,2 5 mg	Мерк България ЕАД, България	LODOZ	5 mg/6.25 mg	mg
C07BB12	Nebivolol, hydrochlorothiazide	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Nevotens plus	5 mg/12.5	mg
C08CA01	Amlodipine	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	Amlodipine Ecopharma	5	mg

C08CA05	Nifedipine	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	CORINFAR	20	mg
C08CA06	Nimodipine	парентерална		Bayer AG, Германия	Nimotop S	10 mg/50 ml	mg
C08CA06	Nimodipine	перорална твърда		Bayer AG, Германия	NIMOTOP S	30	mg
C08CA09	Lacidipine	перорална твърда		GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, Ирландия	Lacipil	4	mg
C08CA13	Lercanidipine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Lecalpin	20	mg
C08CA13	Lercanidipine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Lecalpin	10	mg
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	Lapriren	10	mg
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	lapriren	5	mg
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Renapril	5	mg
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Renapril	10	mg
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Renapril	20	mg
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Инбиотех ООД, България	Enpril	10	mg
C09AA02	Enalapril	перорална твърда		Инбиотех ООД, България	Enpril	20	mg
C09AA03	Lisinopril	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Linipril	10	mg
C09AA03	Lisinopril	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Linipril	5	mg
C09AA03	Lisinopril	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Linipril	20	mg
C09AA05	Ramipril	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Vivace	10	mg
C09AA05	Ramipril	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Vivace	5	mg
C09AA15	Zofenopril	перорална твърда		Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Германия	ZOFEN	7.5	mg
C09BA02	Enalapril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	20 mg/12, 5 mg	KRKA, d.d., Словения	Енап НЛ	20 mg/12,5 mg	mg
C09BA02	Enalapril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	20 mg/12, 5 mg	Активис ЕАД, България	Co-Renapril	20 mg/12,5 mg	
C09BA03	Lisinopril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	20 mg/12, 5 mg	Активис ЕАД, България	Co-Linipril	20 mg/12,5 mg	mg

C09BA03	Lisinopril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	10 mg/12, 5 mg	Активис ЕАД, България	Co-Linipril	10 mg/12,5 mg	mg
C09BA04	Perindopril, Indapamide	перорална твърда	5 mg/1,2 5 mg	Teva B.V., Нидерландия	Zaprinel Plus	5 mg/1,25 mg	mg
C09BA09	Fosinopril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда		Pharma Swiss Ceska Republika s.r.o., Чешка република	MONOZIDE	20 mg/12,5	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от упълномощените представители на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

15.1. Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следния лекарствен продукт:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C05BB56	Glucose, sodium chloride	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	NATRIUM CHLORIDE 0,9% + GLUCOSE 5% B.Braun	500	ml

Комисията установи, че лекарствения продукт оферирани от участникът „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД е заличен при актуализацията на Позитивния лекарствен списък, приложение № 2 след крайната дата за подаване на оферти.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, участникът „ФЪОНИКС 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 и същият не се допуска до отваряне на ценовото му предложение.

15.2. В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 1, сте оферирали следната номенклатура и следните лекарствени продукти, включени в нея:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C07AB02	Metoprolol	перорална твърда		EGIS Pharmaceuticals PLC, Унгария	EGILOK	50	mg
C07AB02	Metoprolol	перорална твърда		Адифарм ЕАД, България	Metocor	100	mg
C07AB02	Metoprolol	перорална твърда		Адифарм ЕАД, България	Metocor	50	mg
C07AB02	Metoprolol	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Metoprol tartrate Accord	100	mg
C07AB02	Metoprolol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Succiprol mg	47.5 mg (съответства щ на 50 mg	

						metoprolol tartrate)	
C07AB02	Metoprolol	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Succiprol	95 mg (съответстващ на 100 mg metoprolol tartrate)	

15.2.1. Видно от горното, за тази номенклатура сте оферирал лекарствен продукт на притежателя на разрешение за употреба Адифарм ЕАД, България, с търговско наименование Metosor, с количество активно вещество: 100 mg и Metosor, с количество активно вещество: 50 mg. Продуктите Metosor, с количество активно вещество: 100 mg и Metosor, с количество активно вещество: 50 mg са заличени от Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2 след крайния срок за подаване на оферти.

Предвид установеното по-горе, комисията предлага на възложителя, участникът „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД, да бъде отстранен от процедурата за лекарствените продукти Metosor, с количество активно вещество: 100 mg и Metosor, с количество активно вещество: 50 mg, с АТС C07AB02, начин на приложение: перорална твърда 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 и същият не се допуска до отваряне на ценовото му предложение.

15.3. В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 1, сте оферирали следната номенклатура и следните лекарствени продукти, включени в нея:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забелеска	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis	10	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis Cor	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Blokbis Cor	2.5	mg

Видно от горното, за тази номенклатура, сте оферирали лекарствените продукти на притежателя на разрешението за употреба Actavis Group PTC ehf., Исландия, които са налични в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че за лекарствените продукти с търговско наименование Blokbis Cor 5 mg и Blokbis Cor 2.5 mg не е представена кратка характеристика, както и че същите не фигурират в представената декларация на упълномощения представител „Активис“ ЕАД, България на притежателя на разрешението за употреба Actavis Group PTC ehf., Исландия.

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 посочи електронен адрес, на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт, както и 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 изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следните лекарствени продукти *Blokbis Cor 5 mg* и *Blokbis Cor 2.5 mg*, 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.

15.4. В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 1, сте оферирали следната номенклатура и следните лекарствени продукти, включени в нея:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мяр ка
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Bisoprolol Accord	2.5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Bisoprolol Accord	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Bisoprolol Accord	10	mg

Видно от горното, за тази номенклатура, сте оферирали лекарствените продукти на притежателя на разрешението за употреба *Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша*, които са налични в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че за лекарствените продукти с търговско наименование *Bisoprolol Accord* не е представена кратка характеристика, както и че същите не фигурират в представената декларация на упълномощения представител „Фьоникс Фарма“ ЕООД, България на притежателя на разрешението за употреба *Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша*.

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 посочи електронен адрес, на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт, както и 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 изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следната номенклатура: 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.

15.5. В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 1, сте оферирали следната номенклатура и следните лекарствени продукти, включени в нея:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Мерк България ЕАД, България	CONCOR	10	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Мерк България ЕАД, България	CONCOR	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Мерк България ЕАД, България	CONCOR COR	5	mg
C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда		Мерк България ЕАД, България	CONCOR COR	2.5	mg
C07AB07	<b>Bisoprolol</b>	<b>перорална твърда</b>		<b>Мерк България ЕАД, България</b>	<b>Concor</b>	<b>5</b>	<b>mg</b>

Видно от горното, за тази номенклатура, сте оферирали лекарствените продукти на притежателя на разрешението за употреба Мерк България ЕАД, България, които са налични в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че за лекарствените продукти с търговско наименование *Concor 5 mg*, опаковка: 100, не фигурират в представената декларация на притежателя на разрешението за употреба Мерк България ЕАД, България.

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 производителя 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 лекарственият продукт да бъде оферирани от участника в процедурата (свободен текст).

Предвид изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следния лекарствен продукт *Concor 5 mg*, опаковка: 100, 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.

15.6. В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 1, сте оферирали следната номенклатура и следните лекарствени продукти, включени в нея:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C08CA09	Lacidipine	перорална твърда		GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, Ирландия	Lacipil	4	mg

Видно от горното, за тази номенклатура, сте оферирали лекарствен продукт на притежателя на разрешението за употреба GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, Ирландия, който е наличен в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че за лекарствения продукт с търговско наименование Lacipil, не фигурира в представената декларация на притежателя на разрешението за употреба GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, Ирландия.

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 производителя 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 изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следната номенклатура: 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.

По отношение на всички останали лекарствени продукти от обособена позиция № 1, оферирани от участника, комисията разгледа подробно направените предложения и представените документи и установи, че отговарят на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и участникът „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД е допуснат до отваряне на ценовите им предложения.

**16. Разглеждане на техническото предложение представено от „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД за обособена позиция № 2 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗЗОП.**

Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следните лекарствени продукти:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C01CA07	Dobutamine	парентерална		Admeda Arzneimittel GmbH, Германия	Dobutamin Admeda	5 mg/ml - 50 ml	
C01DA02	Glyceril trinitrate	парентерална		G. Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG, Германия	Nitronal aqueous	1 mg/ml - 50 ml	

C01DA05	Pentaerithryl	перорална твърда		Активис ЕАД, България	Nitrolong	10	mg
C01DA08	Isosorbide dinitrate	перорална твърда		Активис ЕАД, България	ISODINIT	10	mg
C01DA08	Isosorbide dinitrate	перорална твърда		Активис ЕАД, България	ISODINIT	20	mg
C01DA08	Isosorbide dinitrate	перорална течна		Merus Labs Luxco II S.a.R.L., Люксембург	ISOKET	1.25 mg/dose - 300 doses	
C01DX12	Molsidomine	перорална твърда		Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A., Полша	Molsidomin WZF	2	mg
C01EB15	Trimetazidine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	VASCOTASIN	35	mg
C01EB17	Ivabradine	перорална твърда		Zentiva k.s., Чешка република	Iibrift	7.5	mg
C01EB17	Ivabradine	перорална твърда		Инбиотех ООД, България	Corledin	7.5	mg
C01EB17	Ivabradine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Inevica	7.5	mg
C01EB17	Ivabradine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Inevica	5	mg
C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	5 mg/5 mg	Teva B.V., Нидерландия	Zaprinel A	5 mg/5	mg
C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	10 mg/5 mg	Teva B.V., Нидерландия	Zaprinel A	10 mg/5	mg
C09BB07	Ramipril, Amlodipine	перорална твърда	10 mg/10 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Vivace Duo	10 mg/10 mg	mg
C09BB07	Ramipril, Amlodipine	перорална твърда	10 mg/5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Vivace Duo	10 mg/5 mg	mg
C09CA01	Losartan	перорална твърда		Zentiva a.s., Словакия	Lozap 50	50	mg
C09CA02	Eprosartan	перорална твърда		Майлан ЕООД, България	Teveten	600	mg
C09CA04	Irbesartan	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Irbesartan Accord	300	mg
C09CA04	Irbesartan	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Irbesartan Accord	150	mg
C09CA04	Irbesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Irprestan	300	mg
C09CA04	Irbesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Irprestan	150	mg
C09CA06	Candesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	CANDESARTAN ACTAVIS	16	mg
C09CA06	Candesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	CANDESARTAN ACTAVIS	8	mg
C09CA06	Candesartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	CANDESARTAN ACTAVIS	32	mg
C09CA06	Candesartan	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	Candesartan Ecopharm	16	mg

C09CA07	Telmisartan	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	ACTELSAR	80	mg
C09CA07	Telmisartan	перорална твърда		Gedeon Richter Plc., Унгария	Tanydon	40	mg
C09CA07	Telmisartan	перорална твърда		Gedeon Richter Plc., Унгария	Tanydon	80	mg
C09CA07	Telmisartan	перорална твърда		Stada Arzneimittel AG, Германия	Telmisartan Stada	80	mg
C09DA01	Losartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	100 mg/12 ,5 mg	KRKA, d.d., Словения	Lorista HL	100 mg/12,5	
C09DA01	Losartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	50 mg/12 ,5 mg	KRKA, d.d., Словения	Lorista H	50 mg/12,5 mg	
C09DA01	Losartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	100 mg/25 mg	KRKA, d.d., Словения	Lorista HD	100 mg/25 mg	
C09DA03	Valsartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	160 mg/25 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Valtensin Plus	160 mg/25 mg	
C09DA03	Valsartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	160 mg/12 ,5 mg	Stada Arzneimittel AG, Германия	VALSAVIL COMP	160 mg/ 12,5 mg	mg
C09DA03	Valsartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	320 mg/12 ,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Valtensin Plus	320 mg/ 12,5 mg	mg
C09DA03	Valsartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	320 mg/25 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Valtensin Plus	320 mg/ 25 mg	mg
C09DA06	Candesartan, Hydrochlorthiaz ide	перорална твърда	8 mg/12 ,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	CANDESARTAN HCT ACTAVIS	8 mg/12,5 mg	mg
C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	80 mg/12 ,5 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	ACTELSAR HCT	80 mg/12,5 mg	mg
C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	80 mg/25 mg	Actavis Group PTC ehf., Исландия	ACTELSAR HCT	80 mg/25 mg	mg
C09DA08	Olmesartan medoxomil, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	20 mg/12 ,5 mg	Teva B.V., Нидерландия	Olmesta Plus	20 mg/12,5 mg	
C09DA08	Olmesartan medoxomil, Hydrochlorothi azide	перорална твърда	40 mg/12 ,5 mg	Teva B.V., Нидерландия	Olmesta Plus	40 mg/12,5 mg	
C09DB02	Olmesartan medoxomil and amlodipine	перорална твърда	20 mg/5 mg	Teva B.V., Нидерландия	Olmesta A	20 mg/5 mg	
C09DB02	Olmesartan medoxomil and amlodipine	перорална твърда	20 mg/5 mg	Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Olmesartan medoxomil/Amlodipine Accord	20 mg/5 mg	
C09DB02	Olmesartan medoxomil and amlodipine	перорална твърда	40 mg/5 mg	Teva B.V., Нидерландия	Olmesta A	40 mg/5 mg	
C10AA01	Simvastatin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Actalipid	20	mg
C10AA01	Simvastatin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Actalipid	40	mg
C10AA01	Simvastatin	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	SIMVASTATIN ACCORD	40	mg

C10AA01	Simvastatin	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	SIMVASTATIN ACCORD	20	mg
C10AA01	Simvastatin	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	SIMVASTATIN ACCORD	10	mg
C10AA01	Simvastatin	перорална твърда		Genericon Pharma GmbH, Австрия	SIMVASTATIN GENERICON	20	mg
C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	Atorvastatin Ecopharm	20	mg
C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Avanor	20	mg
C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Avanor	10	mg
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	Rosistat	20	mg
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	Rosistat	10	mg
C10AB05	Fenofibrate	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Fibranor	160	mg
C10AB05	Fenofibrate	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	FIBRANOR	200	mg
C10AB08	Ciprofibrate	перорална твърда		Санофи България ЕООД, България	Liponor	100	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след крайния срок за подаване на оферти.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от упълномощените представители на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

16.1. В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 2, сте оферирали следната номенклатура и следните лекарствени продукти, включени в нея:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забелеска	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C09CA07	Telmisartan	перорална твърда		Gedeon Richter Plc., Унгария	Tanydon	40	mg
C09CA07	Telmisartan	перорална твърда		Gedeon Richter Plc., Унгария	Tanydon	80	mg

Видно от горното, за тази номенклатура, сте оферирали лекарствени продукти на притежателя на разрешението за употреба Gedeon Richter Plc., Унгария, които са налични в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че за лекарствения продукт с търговско наименование Tanydon 40 mg, не фигурира в представената декларация от упълномощения представител Гедеон Рихтер АД, България на притежателя на разрешението за употреба Gedeon Richter Plc., Унгария.

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 изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следния лекарствен продукт Tanydon 40 mg, с АТС код С09СА07, 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.

16.2. В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 2, сте оферирали следната номенклатура и следните лекарствени продукти, включени в нея:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	Rosistat	20	mg
C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда		Екофарм Груп АД, България	Rosistat	10	mg

Видно от горното, за тази номенклатура, сте оферирали лекарствените продукти на притежателя на разрешението за употреба Екофарм Груп АД, България, които са налични в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че лекарствения продукт с търговско наименование Rosistat 20 mg, не фигурира в представената декларация на притежателя на разрешението за употреба Екофарм Груп АД, България.

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 производителя 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 изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следния лекарствен продукт Rosistat 20 mg, с АТС код С07АВ07, 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.

По отношение на всички останали лекарствени продукти от обособена позиция № 2, оферирани от участника, комисията разгледа подробно направените предложения и представените документи и

установи, че отговарят на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и участникът „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД е допуснат до отваряне на ценовите им предложения.

В изпълнение на разпоредбата на чл. 57, ал. 3 от ППЗОП, комисията обяви на 12.10.2020 г., чрез съобщение в Профила на купувача, публикувано в електронната преписка на обществената поръчка на следният адрес: <https://www.mh.government.bg/bg/profil-na-kupuvacha/ramkovi-sporazumeniya-copsz/ramkovo-sporazumenie-procurement-4/>, че отварянето на ценовите предложения на допуснатите участници ще се проведе на **15.10.2020 г. от 15:00 часа** в сградата на Министерство на здравеопазването, гр. София, пл. „Света Неделя“ № 5.

Съобщението за отваряне на ценовите предложения беше изпратено в същия ден и на участниците чрез Електронната система.

### III. Публично заседание за отваряне на ценови предложения.

На 15.10.2020 г. от 15:00 часа се проведе публично заседание на 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 в редовния ѝ състав.

На публичната част на заседанието на комисията не присъстваха представители на участниците, както и представители на средствата за масова информация.

В съответствие с чл. 62, ал. 1, т. 2 от ППЗОП (отм.), във връзка с § 137 от ПЗРЗИДЗОП в рамките на публичното отваряне на постъпилите предложения, публичните действия на комисията можеше да бъдат проследени в реално време на адрес: <https://cop.mh.government.bg> както от регистрирани, така и от нерегистрирани потребители на Електронната система. Председателят на комисията отвори ценовите предложения за лекарствените продукти, които са допуснати до отваряне чрез Електронната система, като действията по отваряне можеха да бъдат наблюдавани от всички присъстващи на екран, чрез мултимедийна прожекция.

При отваряне на ценовите предложения, председателят на комисията посредством бутона „Класиране“, за всяка една от офертите, приключи процедурата на първоначална оценка на офертите, в съответствие с чл. 90, ал. 4 от ЗОП. Всички участници в процедурата можеха да наблюдават временното си класиране до момента. Резултатите от временното класиране на участниците са следните:

#### За обособена позиция № 1:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl, ml/	Забележка	Необходим брой мярки	Участници и класиране	Ед. цена за единица мярка без ДДС	Ед. цена за единица мярка с ДДС
1	C01AA05	Digoxin	парентерална	mg		85193	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	1,746667	2,096000
1	C01AA08	Metildigoxin	перорална твърда	mg		8956	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,516667	0,620000
1	C01BC04	Flecainide	перорална твърда	mg		13634500	1."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД	0,004147	0,004976
1	C01BD01	Amiodarone	парентерална	mg		69793719	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,003878 0,004000 0,004000	0,004654 0,004800 0,004800



							2."МЕДЕКС" ООД		
1	C01BD01	Amiodarone	перорална твърда	mg		106679793	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД	0,000703 0,000711	0,000844 0,000853
1	C02AC01	Clonidine	перорална твърда	mg		372459	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,200000	0,240000
1	C02AC01	Clonidine	парентерална	mg		212215	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	5,291926	6,350311
1	C02AC05	Moxonidine	перорална твърда	mg		88900	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,341667 0,583333 0,583333	0,410000 0,700000 0,700000
1	C02AC06	Rilmenidine	перорална твърда	mg		22896	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,087000 0,251666 0,251667	0,104400 0,301999 0,302000
1	C02CA01	Prazosin	перорална твърда	mg		82946	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,022000	0,026400
1	C03AA03	Hydrochlorothia zide	перорална твърда	mg		3406470	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,004080 0,004700	0,004896 0,005640
1	C03BA11	Indapamide	перорална твърда	tabl		211084	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,077000 0,081666 0,081667	0,092400 0,097999 0,098000
1	C03CA01	Furosemide	парентерална	mg		73489830	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД 3.ДАНСОН БГ ООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МЕДЕКС" ООД	0,013950 0,015833 0,015916 0,015917 0,015917	0,016740 0,019000 0,019099 0,019100 0,019100
1	C03CA01	Furosemide	перорална твърда	mg		28616982	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000979 0,000990 0,000990	0,001175 0,001188 0,001188
1	C03CA04	Torsemide	парентерална	mg		6791542	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,082000 0,084083	0,098400 0,100900

1	C03DA01	Spirolactone	перорална твърда	mg		32179057	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,002733 0,003366	0,003280 0,004039
1	C03DA04	Eplerenone	перорална твърда	mg		588800	1."ФАРКОЛ" АД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,012789 0,012789	0,015347 0,015347
1	C03EA01	Triamterene, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl		275898	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,053000 0,053666	0,063600 0,064399
1	C04AD03	Pentoxifylline	перорална твърда	mg		143813362	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000240	0,000288
1	C04AE02	Nicergoline	перорална твърда	mg		3118700	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,014167 0,016824 0,016824	0,017000 0,020189 0,020189
1	C04AX21	Naftidrofuryl	перорална твърда	mg		9360026	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001780	0,002136
1	C07AA05	Propranolol	перорална твърда	mg		3142923	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,001850 0,001875	0,002220 0,002250
1	C07AB02	Metoprolol	перорална твърда	mg		18146945	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,001017 0,001052	0,001220 0,001262
1	C07AB02	Metoprolol	парентерална	mg		275995	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД	0,678400 0,684333 0,684333	0,814080 0,821200 0,821200
1	C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда	mg		4752516	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,005333 0,005777	0,006400 0,006932
1	C07AB12	Nebivolol	перорална твърда	mg		939076	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,019467 0,025778 0,025778	0,023360 0,030934 0,030934
1	C07AG02	Carvedilol	перорална твърда	mg		1419589	1.Медофарма ЕООД	0,003955	0,004746
1	C07BB07	Bisoprolol, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	10 mg/6,25 mg	8340	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,083333	0,100000
1	C07BB07	Bisoprolol, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	5 mg/6,25 mg	14480	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,050667	0,060800

1	C07BB12	Nebivolol, hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl		33067	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,176000 0,187641	0,211200 0,225169
1	C08CA01	Amlodipine	перорална твърда	mg		2932187	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,003533 0,003778 0,003778	0,004240 0,004534 0,004534
1	C08CA02	Felodipine	перорална твърда	mg		382331	1."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,010611 0,010612	0,012733 0,012734
1	C08CA05	Nifedipine	перорална твърда	mg		2651290	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,002000	0,002400
1	C08CA06	Nimodipine	парентерална	mg		481816	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД	0,967000 1,026666 1,026667 1,026667	1,160400 1,231999 1,232000 1,232000
1	C08CA06	Nimodipine	перорална твърда	mg		1663512	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД	0,007300 0,007594 0,007594 0,007594	0,008760 0,009113 0,009113 0,009113
1	C08CA13	Lercanidipine	перорална твърда	mg		1712700	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,006667 0,013194 0,013194	0,008000 0,015833 0,015833
1	C08DA01	Verapamil	парентерална	mg		1098810	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,140667	0,168800
1	C08DA01	Verapamil	перорална твърда	mg		14951877	1."ФАРКОЛ" АД	0,000742	0,000890
1	C08DB01	Diltiazem	перорална твърда	mg		3236320	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000611	0,000733
1	C09AA02	Enalapril	перорална твърда	mg		5068974	1.Инбиотех ООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."ФАРКОЛ" АД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,002618 0,004467 0,005402 0,005402	0,003142 0,005360 0,006482 0,006482
1	C09AA03	Lisinopril	перорална твърда	mg		1664058	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА	0,006800 0,008652 0,008652	0,008160 0,010382 0,010382

							ТРЕЙДИНГ" АД		
1	C09AA05	Ramipril	перорална твърда	mg		1044608	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Медофарма ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,006800 0,009276 0,009276 0,009277	0,008160 0,011131 0,011131 0,011132
1	C09AA15	Zofenopril	перорална твърда	mg		1438098	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,029333	0,035200
1	C09BA02	Enalapril, Hydrochlorothia zide	перорална твърда	tabl 20 mg/1 2,5 mg		139694	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,155333 0,164725	0,186400 0,197670
1	C09BA03	Lisinopril, Hydrochlorothia zide	перорална твърда	tabl 20 mg/1 2,5 mg		4530	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,086667 0,220275	0,104000 0,264330
1	C09BA03	Lisinopril, Hydrochlorothia zide	перорална твърда	tabl 10 mg/1 2,5 mg		7380	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,070000 0,145275	0,084000 0,174330
1	C09BA04	Perindopril, Indapamide	перорална твърда	tabl 5 mg/1 25 mg		19108	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,104333 0,125141	0,125200 0,150169
1	C09BA09	Fosinopril, Hydrochlorothia zide	перорална твърда	tabl		2780	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,295357	0,354428

**За обособена позиция № 2:**

ОП	АТС-код	INN	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml./	Забележка	Необходим брой мярки	Участници в класиране	Ед цена за единица мярка без ДДС	Ед цена за единица мярка с ДДС
2	C01CA04	Dopamine	парентерална	mg		84828082	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."МЕДЕКС" ООД	0,00870 8 0,00870 8	0,01045 0 0,01045 0
2	C01CA07	Dobutamine	парентерална	mg		16296275	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,02908 0	0,03489 6
2	C01CA24	Epinephrine	парентерална	mg		352019	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	1,00833 3	1,21000 0
2	C01DA02	Glyceryl trinitrate	парентерална	mg		6749201	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,22260 0	0,26712 0
2	C01DA05	Pentaerithryl	перорална твърда	mg		669500	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,00474 0 0,00476 2	0,00568 8 0,00571 4
2	C01DA08	Isosorbide dinitrate	перорална твърда	mg		3602598	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,00341 7	0,00410 0

							2."ФАРКОЛ" АД	0,00452 7	0,00543 2
2	C01DA08	Isosorbide dinitrate	перорална течна	mg		2247477	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,02864 0	0,03436 8
2	C01DX12	Molsidomine	перорална твърда	mg		153763	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,03266 7	0,03920 0
2	C01EB15	Trimetazidine	перорална твърда	mg		10823354	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМ А ТРЕЙДИНГ" АД	0,00136 2 0,00323 0 0,00323 0	0,00163 4 0,00387 6 0,00387 6
2	C01EB17	Ivabradine	перорална твърда	mg		476537	1.Инбиотех ООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."ФАРКОЛ" АД 3."СОФАРМ А ТРЕЙДИНГ" АД	0,03011 9 0,03366 7 0,05212 3 0,05212 3	0,03614 3 0,04040 0 0,06254 8 0,06254 8
2	C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	5 mg/5 mg	29932	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,09066 7 0,10320 0	0,10880 0 0,12384 0
2	C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/5 mg	29748	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,14666 7 0,18750 8	0,17600 0 0,22501 0
2	C09BB07	Ramipril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	5 mg/5 mg	3810	1."ФАРКОЛ" АД	0,06527 5	0,07833 0
2	C09BB07	Ramipril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/10 mg	1800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,13000 0 0,13055 0	0,15600 0 0,15666 0
2	C09BB07	Ramipril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/5 mg	4308	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,11100 0 0,11165 8	0,13320 0 0,13399 0
2	C09CA01	Losartan	перорална твърда	mg		4014870	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,00158 0	0,00189 6
2	C09CA02	Eprosartan	перорална твърда	mg		2308800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,00112 5	0,00135 0
2	C09CA03	Valsartan	перорална твърда	mg		21947928	1."ФАРКОЛ" АД 1."СОФАРМ А ТРЕЙДИНГ" АД	0,00110 1 0,00110 1	0,00132 1 0,00132 1
2	C09CA04	Irbesartan	перорална твърда	mg		7200800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМ А ТРЕЙДИНГ" АД	0,00046 7 0,00076 7 0,00076 7	0,00056 0 0,00092 0 0,00092 0

2	C09CA06	Candesartan	перорална твърда	mg		1617691	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМ А ТРЕЙДИНГ" АД	0,006250 0,007012 0,007012	0,007500 0,008414 0,008414
2	C09CA07	Telmisartan	перорална твърда	mg		3705128	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМ А ТРЕЙДИНГ" АД	0,002733 0,002768 0,002768	0,003280 0,003322 0,003322
2	C09DA01	Losartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	100mg/12,5mg	2460	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,217000	0,260400
2	C09DA01	Losartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	50 mg/12,5 mg	21170	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,138214 0,138367	0,165857 0,166040
2	C09DA01	Losartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	100 mg/25 mg	300	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,200357	0,240428
2	C09DA03	Valsartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	160 mg/25 mg	22868	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,136071 0,168158	0,163285 0,201790
2	C09DA03	Valsartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	160 mg/12,5 mg	57403	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,226667 0,230000	0,272000 0,276000
2	C09DA03	Valsartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	320 mg/12,5 mg	3370	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,333929 0,410983	0,400715 0,493180
2	C09DA03	Valsartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	320 mg/25 mg	710	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,331333 0,436908	0,397600 0,524290
2	C09DA04	Irbesartan and diuretics	перорална твърда	tabl	150 mg/12,5 mg	28045	1."ФАРКОЛ" АД	0,173750	0,208500
2	C09DA04	Irbesartan and diuretics	перорална твърда	tabl	300 mg/12,5 mg	1899	1."ФАРКОЛ" АД	0,230000	0,276000
2	C09DA06	Candesartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	8 mg/12,5 mg	9510	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,110667 0,114850	0,132800 0,137820
2	C09DA06	Candesartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	16 mg/12,5 mg	25516	1."ФАРКОЛ" АД	0,170950	0,205140
2	C09DA06	Candesartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	32 mg/12,5 mg	450	1."ФАРКОЛ" АД	0,283150	0,339780

2	C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothiazid e	перорална твърда	tabl	80 mg/12,5 mg	16952	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Инбиотех ООД 3."ФАРКОЛ" АД	0,09285 7 0,11746 4 0,20944 2	0,11142 8 0,14095 7 0,25133 0
2	C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothiazid e	перорална твърда	tabl	80 mg/25 mg	9644	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Инбиотех ООД 3."ФАРКОЛ" АД	0,10000 0 0,15032 1 0,20944 2	0,12000 0 0,18038 5 0,25133 0
2	C09DA08	Olmesartan medoxomil, Hydrochlorothiazid e	перорална твърда	tabl	20 mg/12,5 mg	3460	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,13733 3 0,23708 3	0,16480 0 0,28450 0
2	C09DA08	Olmesartan medoxomil, Hydrochlorothiazid e	перорална твърда	tabl	40 mg/12,5 mg	1260	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,14666 7 0,32350 8	0,17600 0 0,38821 0
2	C09DB01	Amlodipine, Valsartan	перорална твърда	tabl	10 mg/160 mg	3524	1."ФАРКОЛ" АД	0,21390 0	0,25668 0
2	C09DB01	Amlodipine, Valsartan	перорална твърда	tabl	5 mg/160 mg	2650	1."ФАРКОЛ" АД	0,19500 8	0,23401 0
2	C09DB02	Olmesartan medoxomil and amlodipine	перорална твърда	tabl	20 mg/5 mg	3280	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,17400 0 0,19722 5	0,20880 0 0,23667 0
2	C09DB02	Olmesartan medoxomil and amlodipine	перорална твърда	tabl	40 mg/5 mg	780	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,22866 7 0,36399 1	0,27440 0 0,43678 9
2	C10AA01	Simvastatin	перорална твърда	mg		1471620	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМ А ТРЕЙДИНГ" АД	0,00232 1 0,00265 2 0,00265 2	0,00278 5 0,00318 2 0,00318 2
2	C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда	mg		2691129	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."СОФАРМ А ТРЕЙДИНГ" АД	0,00270 0 0,00291 6 0,00291 7	0,00324 0 0,00349 9 0,00350 0
2	C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда	mg		4226993	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМ А ТРЕЙДИНГ" АД	0,00870 0 0,01222 2 0,01222 2	0,01044 0 0,01466 6 0,01466 6

2	C10AB05	Fenofibrate	перорална твърда	tabl/caps		17330	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000721 0,242225 0,242225	0,000865 0,290670 0,290670
2	C10AB08	Ciprofibrate	перорална твърда	mg		365800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001933	0,002320

След извършване на горните действия, председателят на комисията закри публичната част на заседанието.

#### IV. Провеждане на електронен търг.

На основание чл. 90, ал. 5, във връзка с чл. 90, ал. 8 от ЗОП на 15.10.2020 г. едновременно до всички участници в процедурата беше изпратена покана за участие в електронен търг. В изпратената покана в съответствие с изискванията на ЗОП се съдържаха резултатите от първоначално извършената оценка на офертите посочени по-горе и стъпката с която участниците могат да намаляват предложените от тях цени, определена от възложителя в документацията за участие в процедурата, а именно 0,05%. В съответствие със законовите изисквания в поканата беше посочено, че електронният търг стартира на 20.10.2020 г. в 09:00 часа и приключва на 21.10.2020 г. в 17:30 часа. Електронният търг стартира и приключи изцяло електронно, като с настъпване на датата и часа, посочени в поканата, а именно 21.10.2020 г. в 17:30 часа, Електронната система автоматично генерира крайното класиране в резултат на направените в рамките на електронния търг намаления на цените от страна на участниците в процедурата.

Класирането постигнато в резултат на проведения електронен търг, е следното:

#### Класиране по обособена позиция № 1:

ОП	АТС-код	INN	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl, ml/	Забележка	Необходим брой мярки	Участници и класиране	Ед цена за единица мярка без ДДС	Ед цена за единица мярка с ДДС
1	C01AA05	Digoxin	парентерална	mg		85193	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	1,746667	2,096000
1	C01AA08	Metildigoxin	перорална твърда	mg		8956	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,516667	0,620000
1	C01BC04	Flecainide	перорална твърда	mg		13634500	1."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД	0,004147	0,004976
1	C01BD01	Amiodarone	парентерална	mg		69793719	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД 4."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД	0,003878 0,003880 0,003950 0,004000	0,004654 0,004656 0,004740 0,004800



1	C01BD01	Amiodarone	перорална твърда	mg		106679793	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД	0,000703 0,000711	0,000844 0,000853
1	C02AC01	Clonidine	перорална твърда	mg		372459	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,200000	0,240000
1	C02AC01	Clonidine	парентерална	mg		212215	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	5,291926	6,350311
1	C02AC05	Moxonidine	перорална твърда	mg		88900	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,341667 0,341765 0,372839	0,410000 0,410118 0,447407
1	C02AC06	Rilmenidine	перорална твърда	mg		22896	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,087000 0,087037 0,095046	0,104400 0,104444 0,114055
1	C02CA01	Prazosin	перорална твърда	mg		82946	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,022000	0,026400
1	C03AA03	Hydrochlorothiazide	перорална твърда	mg		3406470	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,004080 0,004460	0,004896 0,005352
1	C03BA11	Indapamide	перорална твърда	tabl		211084	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,077000 0,077025 0,081666	0,092400 0,092430 0,097999
1	C03CA01	Furosemide	парентерална	mg		73489830	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	C03CA01	Furosemide	перорална твърда	mg		28616982	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,000979 0,000979 0,000990	0,001175 0,001175 0,001188
1	C03CA04	Torasemide	парентерална	mg		6791542	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,082000 0,082006	0,098400 0,098407
1	C03DA01	Spirolactone	перорална твърда	mg		32179057	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,002733 0,002900	0,003280 0,003480
1	C03DA04	Eplerenone	перорална твърда	mg		588800	1."ФАРКОЛ" АД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,012789 0,012789	0,015347 0,015347
1	C03EA01	Triamterene, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl		275898	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,053300 0,053666	0,063600 0,064399

1	C04AD03	Pentoxifylline	перорална твърда	mg		143813362	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000240	0,000288
1	C04AE02	Nicergoline	перорална твърда	mg		3118700	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,014160 0,014165 0,015064	0,016992 0,016998 0,018077
1	C04AX21	Naftidrofuryl	перорална твърда	mg		9360026	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001780	0,002136
1	C07AA05	Propranolol	перорална твърда	mg		3142923	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,001850 0,001875	0,002220 0,002250
1	C07AB02	Metoprolol	перорална твърда	mg		18146945	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,001017 0,001052	0,001220 0,001262
1	C07AB02	Metoprolol	парентерална	mg		275995	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД	0,678400 0,678539 0,678539	0,814080 0,814247 0,814247
1	C07AB07	Bisoprolol	перорална твърда	mg		4752516	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,005333 0,005777	0,006400 0,006932
1	C07AB12	Nebivolol	перорална твърда	mg		939076	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,019467 0,019472 0,021030	0,023360 0,023366 0,025236
1	C07AG02	Carvedilol	перорална твърда	mg		1419589	1.Медофарма ЕООД	0,003955	0,004746
1	C07BB07	Bisoprolol, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	10 mg/6,25 mg	8340	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,083333	0,100000
1	C07BB07	Bisoprolol, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	5 mg/6,25 mg	14480	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,050667	0,060800
1	C07BB12	Nebivolol, hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl		33067	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,176000 0,187641	0,211200 0,225169
1	C08CA01	Amlodipine	перорална твърда	mg		2932187	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,003533 0,003535 0,003778	0,004240 0,004242 0,004534
1	C08CA02	Felodipine	перорална твърда	mg		382331	1."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,010611 0,010612	0,012733 0,012734
1	C08CA05	Nifedipine	перорална твърда	mg		2651290	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,002000	0,002400
1	C08CA06	Nimodipine	парентерална	mg		481816	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	C08CA06	Nimodipine	перорална твърда	mg		1663512	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД 4."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД	0,00730 0 0,00730 3 0,00731 1 0,00759 4	0,00876 0 0,00876 4 0,00877 3 0,00911 3
1	C08CA13	Lercanidipine	перорална твърда	mg		1712700	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,00666 7 0,00667 0 0,00719 7	0,00800 0 0,00800 4 0,00863 6
1	C08DA01	Verapamil	парентерална	mg		1098810	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,14066 7	0,16880 0
1	C08DA01	Verapamil	перорална твърда	mg		14951877	1."ФАРКОЛ" АД	0,00074 2	0,00089 0
1	C08DB01	Diltiazem	перорална твърда	mg		3236320	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,00061 1	0,00073 3
1	C09AA02	Enalapril	перорална твърда	mg		5068974	1.Инбиотех ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,00261 8 0,00262 0 0,00285 5 0,00446 7	0,00314 2 0,00314 4 0,00342 6 0,00536 0
1	C09AA03	Lisinopril	перорална твърда	mg		1664058	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,00680 0 0,00680 2 0,00740 2	0,00816 0 0,00816 2 0,00888 2
1	C09AA05	Ramipril	перорална твърда	mg		1044608	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4.Медофарма ЕООД	0,00680 0 0,00680 4 0,00739 9 0,00747 0	0,00816 0 0,00816 5 0,00887 9 0,00896 4
1	C09AA15	Zofenopril	перорална твърда	mg		1438098	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,02933 3	0,03520 0
1	C09BA02	Enalapril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	20 mg/12,5 mg	139694	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,15533 3 0,16456 0	0,18640 0 0,19747 2
1	C09BA03	Lisinopril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	20 mg/12,5 mg	4530	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,08666 7 0,09450 6	0,10400 0 0,11340 7
1	C09BA03	Lisinopril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	10 mg/12,5 mg	7380	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,07000 0 0,07609 4	0,08400 0 0,09131 3
1	C09BA04	Perindopril, Indapamide	перорална твърда	tabl	5 mg/1,25 mg	19108	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,10433 3 0,11368 3	0,12520 0 0,13642 0
1	C09BA09	Fosinopril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl		2780	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,29535 7	0,35442 8

**Класиране по обособена позиция № 2:**

ОП	АТС-код	INN	Начин на приложение	Марка /mg, tabl, ml/	Забележка	Необходим брой марки	Участници и класиране	Ед цена за единица мярка без ДДС	Ед цена за единица мярка с ДДС
2	C01CA04	Dopamine	парентерална	mg		84828082	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."МЕДЕКС" ООД	0,008708 0,008708	0,010450 0,010450
2	C01CA07	Dobutamine	парентерална	mg		16296275	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,029080	0,034896
2	C01CA24	Epinephrine	парентерална	mg		352019	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	1,008333	1,210000
2	C01DA02	Glyceryl trinitrate	парентерална	mg		6749201	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,222600	0,267120
2	C01DA05	Pentaerithryl	перорална твърда	mg		669500	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,004740 0,004762	0,005688 0,005714
2	C01DA08	Isosorbide dinitrate	перорална твърда	mg		3602598	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,003417 0,003721	0,004100 0,004465
2	C01DA08	Isosorbide dinitrate	перорална течна	mg		2247477	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,028640	0,034368
2	C01DX12	Molsidomine	перорална твърда	mg		153763	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,032667	0,039200
2	C01EB15	Trimetazidine	перорална твърда	mg		10823354	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,001362 0,001485 0,003209	0,001634 0,001782 0,003851
2	C01EB17	Ivabradine	перорална твърда	mg		476537	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
2	C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	5 mg/5 mg	29932	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,090667 0,098855	0,108800 0,118626
2	C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/5 mg	29748	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,146667 0,160097	0,176000 0,192116
2	C09BB07	Ramipril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	5 mg/5 mg	3810	1."ФАРКОЛ" АД	0,065275	0,078330
2	C09BB07	Ramipril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/10 mg	1800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,130000 0,130550	0,156000 0,156660

2	C09BB07	Ramipril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/5 mg	4308	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,111000 0,111658	0,133200 0,133990
2	C09CA01	Losartan	перорална твърда	mg		4014870	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001580	0,001896
2	C09CA02	Eprosartan	перорална твърда	mg		2308800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001125	0,001350
2	C09CA03	Valsartan	перорална твърда	mg		21947928	1."ФАРКОЛ" АД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,001101 0,001101	0,001321 0,001321
2	C09CA04	Irbesartan	перорална твърда	mg		7200800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,000467 0,000468 0,000509	0,000560 0,000562 0,000611
2	C09CA06	Candesartan	перорална твърда	mg		1617691	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,006213 0,006216 0,006761	0,007456 0,007459 0,008113
2	C09CA07	Telmisartan	перорална твърда	mg		3705128	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,002733 0,002734 0,002768	0,003280 0,003281 0,003322
2	C09DA01	Losartan, Hydrochloroth iazide	перорална твърда	tabl	100 mg/12,5 mg	2460	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,217000	0,260400
2	C09DA01	Losartan, Hydrochloroth iazide	перорална твърда	tabl	50 mg/12,5 mg	21170	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,138214 0,138367	0,165857 0,166040
2	C09DA01	Losartan, Hydrochloroth iazide	перорална твърда	tabl	100 mg/25 mg	300	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,200357	0,240428
2	C09DA03	Valsartan, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	tabl	160 mg/25 mg	22868	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,136071 0,148320	0,163285 0,177984
2	C09DA03	Valsartan, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	tabl	160 mg/12,5 mg	57403	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,226667 0,230000	0,272000 0,276000
2	C09DA03	Valsartan, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	tabl	320 mg/12,5 mg	3370	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,333929 0,363770	0,400715 0,436524
2	C09DA03	Valsartan, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	tabl	320 mg/25 mg	710	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,331333 0,361649	0,397600 0,433979
2	C09DA04	Irbesartan and diuretics	перорална твърда	tabl	150 mg/12,5 mg	28045	1."ФАРКОЛ" АД	0,173750	0,208500

2	C09DA04	Irbesartan and diuretics	перорална твърда	tabl	300 mg/12,5 mg	1899	1."ФАРКОЛ" АД	0,230000	0,276000
2	C09DA06	Candesartan, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	tabl	8 mg/12,5 mg	9510	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,110667 0,114850	0,132800 0,137820
2	C09DA06	Candesartan, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	tabl	16 mg/12,5 mg	25516	1."ФАРКОЛ" АД	0,170950	0,205140
2	C09DA06	Candesartan, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	tabl	32 mg/12,5 mg	450	1."ФАРКОЛ" АД	0,283150	0,339780
2	C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	tabl	80 mg/12,5 mg	16952	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3.Инбиотех ООД	0,092857 0,100662 0,102166	0,111428 0,120794 0,122599
2	C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	tabl	80 mg/25 mg	9644	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3.Инбиотех ООД	0,100000 0,109048 0,130744	0,120000 0,130858 0,156893
2	C09DA08	Olmesartan medoxomil, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	tabl	20 mg/12,5 mg	3460	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,137333 0,149949	0,164800 0,179939
2	C09DA08	Olmesartan medoxomil, Hydrochlorotiazide	перорална твърда	tabl	40 mg/12,5 mg	1260	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,146667 0,159900	0,176000 0,191880
2	C09DB01	Amlodipine, Valsartan	перорална твърда	tabl	10 mg/160 mg	3524	1."ФАРКОЛ" АД	0,213900	0,256680
2	C09DB01	Amlodipine, Valsartan	перорална твърда	tabl	5 mg/160 mg	2650	1."ФАРКОЛ" АД	0,195008	0,234010
2	C09DB02	Olmesartan medoxomil and amlodipine	перорална твърда	tabl	20 mg/5 mg	3280	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,174000 0,190059	0,208800 0,228071
2	C09DB02	Olmesartan medoxomil and amlodipine	перорална твърда	tabl	40 mg/5 mg	780	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,228667 0,249894	0,274400 0,299873
2	C10AA01	Simvastatin	перорална твърда	mg		1471520	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,002321 0,002322 0,002531	0,002785 0,002786 0,003037
2	C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда	mg		2691129	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,002700 0,002701 0,002916	0,003240 0,003241 0,003499
2	C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда	mg		4226993	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,008700 0,012222 0,012222	0,010440 0,014666 0,014666

2	C10AB05	Fenofibrate	перорална твърда	tabl/caps		17330	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,000721 0,240655 0,242225	0,000865 0,288786 0,290670
2	C10AB08	Ciprofibrate	перорална твърда	mg		365800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001933	0,002320

**V. Проверка на ценовите предложения за наличието на необичайно благоприятни оферти, извършена на 21.10.2020 г. от комисия в състав:**

**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“.

На основание чл. 72, ал. 1, във връзка с чл. 72, ал. 6 от ЗОП, след приключване на електронния търг комисията извърши проверка за наличието на ценови предложения с повече от 20 на сто по-благоприятни от средната стойност на ценовите предложения на останалите участници за всеки един от лекарствените продукти, включени в самостоятелна номенклатура. В резултат на извършената проверка се установи, че има ценови предложения, които са с повече от 20 на сто по-благоприятни от средната стойност на ценовите предложения на останалите участници, а именно:

### **ПО ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 1**

#### **1. Участник „Инбиотех“ ООД**

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl, ml./	Забел ежка	Необходим брой мярки	Оферта	Участник	Ед. цена за единица мярка без ДДС
1	C09AA02	Enalapril	перорална твърда	mg		5068974	0556/30.06.2020	„Инбиотех“ ООД	0,002618

В съответствие със законовите изисквания, от посочения по-горе участник, на 22.10.2020 г. с писмо, изпратено чрез Електронната система, беше изискано да представи обосновка на предлаганата от него цена за лекарствения продукт, чиято цена е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на ценовите предложенията на останалите участници, като на участника „Инбиотех“ ООД, беше дадено следното указание:

*„Обосновката ще бъде оценена по отношение на нейната пълнота и обективност относно едно или няколко от следните обстоятелства:*

*1. икономическите особености на производствения процес; на предоставяните услуги или на строителния метод;*

*2. избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството;*

3. оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите;
4. спазването на задълженията по чл. 115 от ЗОП;
5. възможността участникът да получи държавна помощ.

Обосновката следва да представите в 5- дневен срок от получаване на това искане, чрез Електронната система. На основание чл. 107, т. 3 от ЗОП при непредставяне в срок на писмената обосновка или при неприемането ѝ, ще бъдете предложен за отстраняване от по-нататъшно участие в процедурата.

**В посочения от комисията срок на 26.10.2020 г. е постъпило писмо с обосновка от участника „Инбиотех“ ООД:**

Участникът „Инбиотех“ ООД е представил подробна писмена обосновка по обособена позиция № 1. Участникът обосновава ценовото си предложение с наличието на изключително благоприятни условия.

Комисията провери, анализира и приема обосновката на „Инбиотех“ ООД по горесцитираната обособена позиция. Комисията смята, че са налице благоприятни условия, съгласно чл. 72, ал. 2, т. 2 от ЗОП за участника „Инбиотех“ ООД, тъй като участника има възможност да калкулира по-благоприятна цена, предвид факта, че е производител и притежател на разрешението за употреба на предлагания лекарствен продукт Енприл 10 mg таблетки. Комисията смята, че изложеното по-горе ще доведе до икономичност при изпълнение на поръчката, тъй като се изключват посреднически и маркетингови разходи. Комисията приема посоченото в обосновката на участника, че реализира значителна икономия от това, че ползва собствен транспорт, в качеството му на търговец на едро, и че това води до намаляне на логистичните и транспортни разходи, а и предлагането на оферирания продукт в одобрена удачна опаковка, включваща 50 бр. таблетки води до калкулиране на минимална печалба.

Въз основа на гореизложеното комисията приема финансовата обосновка на участника „Инбиотех“ ООД по обособена позиция № 1.

## 2. Участник „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml/	Забел ежка	Необходим брой мярки	Оферта	Участник	Ед. цена за единица мярка без ДДС
1	C09AA02	Enalapril	перорална твърда	mg		5068974	O551/30.06.2020	„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД	0,002620

В съответствие със законовите изисквания, от посочения по-горе участник, на 22.10.2020 г. с писмо, изпратено чрез Електронната система, беше изискано да представи обосновка на предлаганата от него цена за лекарствения продукт, чиято цена е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на ценовите предложения на останалите участници, като на участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД, беше дадено следното указание:

„Обосновката ще бъде оценена по отношение на нейната пълнота и обективност относно едно или няколко от следните обстоятелства:

1. икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;
2. избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството;



3. оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите;
4. спазването на задълженията по чл. 115 от ЗОП;
5. възможността участникът да получи държавна помощ.

Обосновката следва да представите в 5- дневен срок от получаване на това искане, чрез Електронната система. На основание чл. 107, т. 3 от ЗОП при непредставяне в срок на писмената обосновка или при неприемането ѝ, ще бъдете предложен за отстраняване от по-нататъшно участие в процедурата.

**В посочения от комисията срок на 26.10.2020 г. е постъпило писмо с обосновка от участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД:**

Участникът „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД е представил подробна писмена обосновка по обособена позиция № 1. Участникът обосновава ценовото си предложение с наличието на изключително благоприятни условия.

След като се запозна с представената обосновка, комисията установи, че може да бъде прието, че за участникът са налице изключително благоприятни условия; с оглед посочените от него обстоятелства, че има дългогодишно партньорство, основано на договорни взаимоотношения със съответните производители. Както и предвид, това че е посочил, че за реализираните обороти на лекарствени продукти се ползва с преференциални цени като основен техен дистрибутор и съответно получава изключително благоприятни търговски условия. Предвид изложеното до тук, комисията счита, че за участникът са налице обективните обстоятелства посочени в чл. 72, ал. 2, т. 2 от ЗОП и с оглед, на което обосновката за лекарствения продукт с АТС – код: C09AA02 се приема.

## **ПО ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 2**

### **1. Участника „ФАРКОЛ“ АД**

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно венпатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml./	Забел ежка	Необходим брой мярки	Оферта	Участник	Ед. цена за единица мярка без ДДС
2	C01EB15	Trimetazidine	перорална твърда	mg		10823354	O550/30.06.2020	„ФАРКОЛ“ АД	0,001485

В съответствие със законовите изисквания, от посочения по-горе участник, на 22.10.2020 г. с писмо, изпратено чрез Електронната система, беше изискано да представи обосновка на предлаганата от него цена за лекарствения продукт, чиято цена е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на ценовите предложенията на останалите участници, като на участника „ФАРКОЛ“ АД, беше дадено следното указание:

„Обосновката ще бъде оценена по отношение на нейната пълнота и обективност относно едно или няколко от следните обстоятелства:

1. икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;
2. избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството;
3. оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите;
4. спазването на задълженията по чл. 115 от ЗОП;
5. възможността участникът да получи държавна помощ.

Обосновката следва да представите в 5- дневен срок от получаване на това искане, чрез Електронната система. На основание чл. 107, т. 3 от ЗОП при непредставяне в срок на писмената обосновка или при неприемането ѝ, ще бъдете предложен за отстраняване от по-нататъшно участие в процедурата.

**В посочения от комисията срок на 23.10.2020 г. е постъпило писмо с обосновка от участника „ФАРКОЛ“ АД:**

Участникът „ФАРКОЛ“ АД е представил подробна писмена обосновка по обособена позиция № 2. Участникът обосновава ценовото си предложение с наличието на изключително благоприятни условия.

Комисията провери, анализира и приема обосновката на „ФАРКОЛ“ АД по обособена позиция № 2. Комисията смята, че са налице благоприятни условия, съгласно чл. 72, ал. 2, т. 2 от ЗОП за участника „ФАРКОЛ“ АД, предоставени от страна на производителя на оферирания продукт, като изключително благоприятни търговски условия и калкулирана минимална печалба от страна на производителя на продукта и от страна на „ФАРКОЛ“ АД, позволяват оферирането на лекарствения продукт на такава цена. Участникът „ФАРКОЛ“ АД, е посочил, че като дългогодишен изпълнител на договори по процедури по ЗОП е реализирал на болничния пазар много големи количества медикаменти. Продажбите за изминал период, както и поетите ангажименти за доставки по сега действащи договори поставят „ФАРКОЛ АД“ в позицията му на търговец на едро, който договаря с производителите и техните представители в страната по-благоприятни търговски условия. Също така комисията смята, че участието на „ФАРКОЛ“ АД в тръжната процедура със собствен транспорт, 5 (пет) склада на фирмата разположени равномерно в страната, доставките на лекарствени продукти съгласувани в оптимален график за зареждане на болничните заведения в съответния регион, съхранение и транспортиране на големи количества от предлаганите лекарствени продукти и оптимизация на доставките води до намаляване, както на единичната цена за придобиване на лекарствения продукт от съответния производител, така и на разходите за складиране и транспорт.

Въз основа на гореизложеното комисията приема финансовата обосновка на участника „ФАРКОЛ“ АД по обособена позиция № 2.

## 2. Участника „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml./	Забел ежка	Необходим брой мярки	Оферта	Участник	Ед. цена за единица мярка без ДДС
2	C01EB15	Trimetazidine	перорална твърда	mg		10823354	O565/30.06.2020	„ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД	0,001362
2	C10AB05	Fenofibrate	перорална твърда	tabl/caps		17330	O550/30.06.2020	„ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД	0,000721

В съответствие със законовите изисквания, от посочения по-горе участник, на 22.10.2020 г. с писмо, изпратено чрез Електронната система, беше изискано да представи обосновка на предлаганата от него цена за лекарствения продукт, чиято цена е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на ценовите предложения на останалите участници, като на участника „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, беше дадено следното указание:

„Обосновката ще бъде оценена по отношение на нейната пълнота и обективност относно едно или няколко от следните обстоятелства:

1. икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;
2. избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството;
3. оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите;
4. спазването на задълженията по чл. 115 от ЗОП;
5. възможността участникът да получи държавна помощ.

Обосновката следва да представите в 5- дневен срок от получаване на това искане, чрез Електронната система. На основание чл. 107, т. 3 от ЗОП при непредставяне в срок на писмената

обосновка или при неприемането ѝ, ще бъдете предложен за отстраняване от по-нататъшно участие в процедурата.“

**В посочения от комисията срок на 26.10.2020 г. е постъпило писмо с обосновка от участника „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД:**

**2.1.** За лекарствения продукт с АТС – код: **C01EB15**, участникът обосновава ценовите си предложения с наличието на изключително благоприятни условия. Участникът „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД е представил подробни писмени обосновки по обособена позиция № 2, в която посочва следното:

*„ФЪОНИКС Фарма“ ЕООД ползва изключително добри търговски условия за доставка на посочените лекарствени продукти със съответните производители/ПРУ: Actavis Group PTC ehf., с който имаме дългогодишно партньорство, основано на договорни взаимоотношения.*

*За срока за изпълнение на обществената поръчка се ползваме с преференциални условия като техен дистрибутор. Това обстоятелство от изключително благоприятни условия, дава възможност на „ФЪОНИКС Фарма“ ЕООД да предлага и формира цените към крайните клиенти такива, че да постига увеличаване на оборота и налагане на пазара на лекарствени продукти с доказано световно качество.*

*Ценовата политика на фирмата за България е в резултат на маркетингово проучване на търсенето и предлагането на тези стоки в страната. Запазването и намаляването на цените на продуктите и услугите за сметка на печалбата се оказва една от успешните мерки за оцеляване на фирмите.*

*Посоченият лекарствен продукт доставяме директно от фирмата производител (не от други дистрибутори), като в собствения на дружеството склад на едро разполагаме с необходимите количества, което е изключително добро техническо решение за изпълнение на поръчката.*

*Възможността за групиране на различните лекарствени продукти на производителя при извършване на доставките ни позволява да оптимизираме логистичните разходи и по този начин да постигнем икономичност на доставките.*

*„ФЪОНИКС Фарма“ ЕООД в своето предложение се е съобразила и с изключително благоприятния факт, че вече извършва доставки до Възложители в близост, въз основа на действащи договори с други лечебни заведения, което дава допълнителна възможност за оптимизиране на разходите по транспортиране и изпълнението на доставките.*

*Това ни позволява да Ви предложим така оферирани цени на лекарствени продукти, тъй като Възложителят е приоритетна болница за нашата фирма.“*

След като се запозна с така представената обосновка, комисията установи, че може да бъде прието, че за участникът са налице изключително благоприятни условия, с оглед посочените от него обстоятелства, че има дългогодишно партньорство, основано на договорни взаимоотношения със съответния производител/ Actavis Group PTC ehf., Исландия. Както и предвид, това че е посочил, че за реализираните обороти на лекарствени продукти се ползва с преференциални цени като основен техен дистрибутор и съответно получава изключително благоприятни търговски условия. Предвид изложеното до тук, комисията счита, че за участникът са налице обективните обстоятелства посочени в чл. 72, ал. 2, т. 2 от ЗОП и с оглед, на което обосновката се приема.

Въз основа на гореизложеното комисията приема финансовата обосновка на участника „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД по обособена позиция № 2, за лекарствения продукт с АТС – код: C01EB15.

**2.2.** За лекарствения продукт с АТС – код: **C10AB05** от участника е постъпил следния отговор:

*„За Обособена позиция № 2 C10AB05 Fenofibrate перорална твърда tabl/caps не се потвърждава цената, поради допуснатата техническа грешка.“*

След като се запозна с така представената обосновка, комисията установи, че представената по-ниска цена не е формирана от участника, а същата е резултат на техническа грешка при попълване на ценовото предложение.

Предвид установеното по-горе комисията предлага на основание чл. 107, т. 3 от ЗОП, участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следната номенклатура: лекарствен продукт с АТС код C10AB05, международно непатентно наименование „Fenofibrate“, с форма на приложение – перорална твърда, тъй като предложената от него по-ниска цена не е формирана на база някое от обективните обстоятелствата посочени в чл. 72, ал. 2 от ЗОП, а същата се дължи на техническа грешка допусната от участника.

**VI. Проверка на ценовите предложения за наличието на цена над Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2), извършена на 27.10.2020 г. от комисията в редовния ѝ състав и класиране на участниците.**

1. Комисията извърши проверка за наличието на ценови предложения, които да надвишават цената в Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) и установи, че няма ценови предложения над референтната стойност на ПЛС, актуален към 02.10.2020 г.

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, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	tabl	10 mg/5,2 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,083333	0,100000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	C07BB07	Bisoprolol, Hydrochlorot hiazide	перорална твърда	tabl	5 mg/6,2 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,050667	0,060800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	C07BB12	Nebivolol, hydrochloroth iazide	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	парентерал на	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	парентерал на	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, Hydrochlorot hiazide	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.Инботех 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.Инботех 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, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	100 mg/12, 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,217000	0,260400	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	C09DA01	Losartan, Hydrochlorothiazide	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, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	100 mg/25 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,200357	0,240428	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	C09DA03	Valsartan, Hydrochlorothiazide	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, Hydrochlorothiazide	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, Hydrochlorothiazide	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, Hydrochlorothiazide	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, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	8 mg/12, 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,110667 0,114850	0,132800 0,137820	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA06	Candesartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	16 mg/12, 5 mg	1."ФАРКОЛ" АД	0,170950	0,205140	1."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA06	Candesartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	32 mg/12, 5 mg	1."ФАРКОЛ" АД	0,283150	0,339780	1."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	80 mg/12, 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3.Инбистех ООД	0,092857 0,100662 0,102166	0,111428 0,120794 0,122599	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA07	Telmisartan, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	80 mg/25 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3.Инбиотех ООД	0,100000 0,109048 0,130744	0,120000 0,130858 0,156893	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DA08	Olmесartan medoxomil, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	20 mg/12, 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,137333 0,149949	0,164800 0,179939	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД

2	C09DA08	Olmesartan medoxomil, Hydrochlorot. hiazide	перорална твърда	tabl	40 mg/12, 5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,146667 0,159900	0,176000 0,191880	1."ФЬОНИКС 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	Olmesartan medoxomil and amlodipine	перорална твърда	tabl	20 mg/5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,174000 0,190059	0,208800 0,228071	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C09DB02	Olmesartan medoxomil and amlodipine	перорална твърда	tabl	40 mg/5 mg	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,228667 0,249894	0,274400 0,299873	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
2	C10AA01	Simvastatin	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,002321 0,002322 0,002531	0,002785 0,002786 0,003037	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
2	C10AA05	Atorvastatin	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,002700 0,002701 0,002916	0,003240 0,003241 0,003499	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
2	C10AA07	Rosuvastatin	перорална твърда	mg		1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,008700 0,012222 0,012222	0,010440 0,014666 0,014666	1."ФЬОНИКС 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."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001933	0,002320	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД

**VII. 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 мярка	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	Torasecide	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
C09BA04	Perindopril, Indapamide	перорална твърда	tabl	4 mg/1,25 mg	9246	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BA04	Perindopril, Indapamide	перорална твърда	tabl	10 mg/2,5 mg	34450	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BA04	Perindopril, Indapamide	перорална твърда	tabl	2 mg/0,625 mg	1520	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BA04	Perindopril, Indapamide	перорална твърда	tabl	2,5 mg/0,625 mg	4120	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BA04	Perindopril, Indapamide	перорална твърда	tabl	8 mg/2,5 mg	360	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура

C09BA05	Ramipril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	10 mg/12,5 mg	510	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BA05	Ramipril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	10 mg/25 mg	360	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BA05	Ramipril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	5 mg/12,5 mg	610	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BA05	Ramipril, Hydrochlorothiazide	перорална твърда	tabl	5 mg/25 mg	360	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BB03	Lisinopril and amlodipine	перорална твърда	tabl	20 mg/5 mg	3720	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BB03	Lisinopril and amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/5 mg	5836	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BB03	Lisinopril and amlodipine	перорална твърда	tabl	20 mg/10 mg	1260	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	4 mg/5 mg	3460	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	10 mg/10 mg	8993	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	2,85 mg/2,5 mg	1800	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	4 mg/10 mg	1800	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	5 mg/10 mg	8040	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	8 mg/10 mg	1800	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадени оферти за тази номенклатура
C09BB04	Perindopril, Amlodipine	перорална твърда	tabl	8 mg/5 mg	3450	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	2 mg/5 mg/0,625 mg	1800	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/10 mg/1,25 mg	1400	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	Olmesartan 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	Olmesartan 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.

Настоящият протокол се състави и подписа на 27.10.2020 г.

**Председател:**

Шенай Еминова – главен юристконсулт в дирекция „ОП“

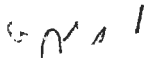


**Членове:**

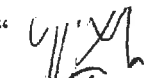
Константинос Янис – държавен експерт в дирекция „ОП“



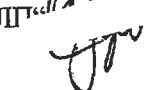
Маг. фарм. Тая Гергинова – главен експерт в отдел „ЛП“



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



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



Замислено на основание Регламента (ЕС) 2016/679,  
във връзка с ч. 34 от ЗОП