

ПРОТОКОЛ № 1
на Комисия, назначена със заповед № РД-11-2/08.01.2015 г.
на д-р Петър Москов, министър на здравеопазването

На 08.01.2015 г. от 11:00 часа се проведе открито заседание на комисия, назначена със заповед № РД-11-2/08.01.2015 г. на министъра на здравеопазването да проведе обществена поръчка с предмет: „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2015 г.“, отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г., открита с решение № РД-11-599/08.12.2014 г. на министъра на здравеопазването

I. Състав на комисията:

Председател:

д-р Нели Таринска, държавен експерт в отдел „ЛПМИ“, дирекция „ЛПМИНВ“, експерт с професионална компетентност;

Членове:

1. д-р Светлана Райчева, държавен експерт в отдел „ЛПМИ“, дирекция „ЛПМИНВ“, експерт с професионална компетентност;
2. Румяна Ставрева, главен юрисконсулт в дирекция „ОП“;
3. Валя Ралева, главен експерт в дирекция „БС“;
4. Иво Янчев, главен експерт в дирекция „ОП“

Резервни членове:

Милен Йорданов, юрисконсулт в дирекция „ОП“;
маг. фарм. Орлин Недев, главен експерт в отдел „ЛПМИ“, дирекция „ЛПМИНВ“, експерт с професионална компетентност;

На откритото заседание не присъства Валя Ралева, главен експерт в дирекция „БС“ поради ползване на отпуск за временна нетрудоспособност и беше заместена от маг. фарм. Орлин Недев, главен експерт в отдел „ЛПМИ“, дирекция „ЛПМИНВ“, експерт с професионална компетентност.

Преди началото на заседанието и след запознаване със списъка на постъпилите оферти, всички членове на комисията подписаха декларации по чл. 35, ал. 3 от Закона за обществените поръчки. Преди отваряне на офертите, комисията се запозна с утвърдената от Възложителя документация за участие в процедурата за възлагане на обществената поръчка.

II. Списък на участниците в процедурата за възлагане на обществена поръчка, по реда на тяхното подаване в деловодството на Министерство на здравеопазването:

Констатирано бе, че в определения срок са постъпили 3 (три) оферти, както следва:

1. Оферта с вх. № 26-01-9/07.01.2015 г., подадена в 10:26 часа от Електронкомерс ЕООД;
2. Оферта с вх. № 26-01-10/07.01.2015 г., подадена в 11:45 часа от Гамаконсулт ЕООД
3. Оферта с вх. № вх. № 26-01-11/07.01.2015 г., подадена в 14:17 часа от Данс Фарма ЕООД;

Няма оферти получени след изтичане на крайния срок за подаване на оферти.

Подадените в срок оферти са представени в запечатан, надписан, непрозрачен плик с ненарушена цялост.

III. Отваряне на офертите

На основание чл. 68, ал. 3 от ЗОП при действията на комисията по чл. 68 ал. 4 и 5 от ЗОП от правото си да присъстват на публичното отваряне на офертите се възползваха следните представители на участниците:

1. Зоя Панайотова - упълномощен представител на Електронкомерс ЕООД;
2. Елисавета Чубриева - Бирданова – упълномощен представител на Гамаконсулт ЕООД;
3. Валентина Митрова - упълномощен представител на Данс Фарма ЕООД

След легитимация на присъстващите, председателят на комисията запозна присъстващите с възложените със заповед № РД-11-2/08.01.2015 г. на министъра на здравеопазването задачи и пристъпи към работа като отвори офертите по реда на тяхното постъпване, както следва:

Оферта I с дат. № 26.01.2015 г. от Електронкомерс ЕООД

Участникът е подал оферта по следните обособени позиции:

Обособена позиция №	Наименование, единична активност
1	99-Mo sodium molybdate; 99m-Tc Technetium pertechnetate 7,5 GBq
2	99-Mo sodium molybdate; 99m-Tc Technetium pertechnetate 12,5 GBq
3	Technetium (99m Tc) macrosalb
4	Technetium (99m Tc) nanocolloid
5	Technetium [99mTc] Exametazine 0,5 mg
7	Technetium [99mTc] Tetrofosmin
8	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 74 MBq
9	Ioflupane (123-I)
10	Iobenguane [131 I]
11	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 1,85 GBq
12	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 3,7 GBq
13	Strontium (89 Sr) chloride
Обособена позиция №	Наименование, единична активност
14	192 Ir за Микроселектрон 150 см/10 Ci
15	125 I fT3 KIT
16	125 I fT4 KIT
17	125 I TSH (96-100 проби) KIT IRMA
18	125 I TSH (384-400 проби) KIT IRMA
19	125 I Insulin KIT IRMA
20	125 I FSH KIT IRMA
21	125 I LH KIT IRMA
22	125 I Prolactin KIT IRMA
23	125 I Testosteron KIT
24	125 I Progesteron KIT
25	125 I Estradiol KIT
26	125 I CA-15-3 KIT IRMA
27	125 I CA-125 KIT IRMA
28	125 I CA-19-9 KIT IRMA
29	125 I PSA KIT IRMA
30	125 I Plasma renin activity
31	125 I Calcitonin KIT IRMA
33	125 I ACTH IRMA
34	125 I Paratchormon intact IRMA
36	125 Vit B 12 + фолиева киселина

37	125 I Thyreoglobulin
38	125 I Cortisol
39	125 I DHEAS
40	125 I anti TG antibody
41	125 I anti TPO antibody
42	125 I TRAK
43	125 I Карциноембрионален антиген IRMA
44	125 I HGH KIT IRMA
45	125 I Ferritin KIT

След отваряне на офертата с оглед обстоятелството, че участникът участва по 42 обособени позиции, комисията извърши проверка за наличието на отделни запечатани плика № 2 и № 3 в съответствие с чл.57, ал.2, във връзка с чл. 57, ал. 3 от ЗОП и утвърдената от Възложителя документация Комисията констатира, че в офертата се съдържат 42 плика № 2 с надпис „Предложение за изпълнение на поръчката“ и 42 плика №3 с надпис „Предлагана цена“ и три плика с надпис Плик №1 „Документи за подбор“ - един за обособени позиции от 1 до 13 (без позиция № 6), един за обособени позиции 14 и 29 и един за обособени позиции от 15 до 45 (без позиции № 32 и 35). След извършване на горните действия плик № 3 – „Предлагана цена“ за всяка обособена позиция се подписа от трима членове на комисията и от по един представител на останалите участници, различни от участника, представил настоящата оферта.

Комисията отвори Плик № 2 – „Предложение за изпълнение на поръчката“ за всяка обособена позиция и съдържащите се в тях технически предложения бяха подписани от трима членове на комисията и от по един представител на останалите участници, различен от участника, представил настоящата оферта.

След подписване на документите, съдържащи се в плик № 2, Комисията пристъпи към отваряне на Плик № 1 „Документи за подбор“ и в изпълнение разпоредбата на чл. 68, ал.5 от ЗОП, оповести документите и информацията, съдържащи се в него и провери съответствието на документите със списъка по чл. 56, ал. 1, т. 14 от ЗОП.

Оферта 2 с № № 26-01-1001/9) 2015 г. от Главния център БООД

Участникът е подал оферта по следните обособени позиции:

Обособена позиция №	Наименование, единична активност
15	125 I fT3 KIT
16	125 I fT4 KIT
17	125 I TSH (96-100 проби) KIT IRMA
18	125 I TSH (384-400 проби) KIT IRMA
19	125 I Insulin KIT IRMA
23	125 I Testosteron KIT
24	125 I Progesteron KIT
26	125 I CA-15-3 KIT IRMA
27	125 I CA-125 KIT IRMA
28	125 I CA-19-9 KIT IRMA
29	125 I PSA KIT IRMA
30	125 I Plasma renin activity
31	125 I Calcitonin KIT IRMA
32	125 I Aldosteron
33	125 I ACTH IRMA
34	125 I Paratchormon intact IRMA
35	125 I beta 2 microglobulin
37	125 I Thyreoglobulin
38	125 I Cortisol

39	125 I DHEAS
40	125 I anti TG antibody
43	125 I Карциноембрионален антиген IRMA
44	125 I HGH KIT IRMA

При отваряне на офертата Комисията констатира, че в нея се съдържат 3 отделни запечатани плика- Плик № 1 с надпис „Документи за подбор“, Плик № 2 с надпис „Предложение за изпълнение на поръчката“ и Плик № 3 с надпис „Предлагана цена“. С оглед обстоятелството, че участникът участва по 23 обособени позиции, участникът е следвало да представи 23 плика № 2 и 23 плика № 3, предвид горното се установи, че подадената оферта не съответства на чл. 57, ал. 2, във връзка чл.53, ал. 3 от ЗОП и утвърдената от Възложителя документация

С оглед гореизложеното с така представената оферта е нарушена императивната норма на чл. 57 от ЗОП, която е предвидена като самостоятелно основание за отстраняване на оферта, съгласно чл. 69, ал.1, т.4 от ЗОП. В тази връзка има трайна и непроменлива практика на КЗК и ВАС:

- Решение № 7528 от 3.06.2014 г. на ВАС по адм. д. № 4743/2014 г., IV отд: „Съгласно чл. 57, ал. 1 от ЗОП офертата се представя в запечатан непрозрачен плик от участника или от упълномощен от него представител лично или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка. Разпоредбата на чл. 57, ал. 2 от ЗОП изрично сочи, че пликът (употребено е понятието в единствено число) съдържа три отделни запечатани непрозрачни и надписани плика, както следва: плик № 1 с надпис "Документи за подбор", плик № 2 с надпис "Предложение за изпълнение на поръчката" и плик № 3 с надпис "Предлагана цена". А нормата на чл. 57, ал. 3 от ЗОП разписва, че когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, пликове № 2 и 3 се представят за всяка от позициите. Императивните законови изисквания относно начина и реда за подаване на офертата са предвидени и в документацията за участие.“
- Решение № 4255 от 27.03.2014 г. на ВАС по адм. д. № 2600/2014 г., IV отд: Предвид изложеното, правилно е прието, че документите, изискуеми за установяване на критериите за подбор за двете обособени позиции са различни, а оттам и че кореспондира с чл. 57, ал. 3, предложение второ ЗОП, въведеното от възложителя изрично изискване за представяне на отделни оферти, включващи пликове № № 1, 2 и 3 за всяка от позициите.
- Решение № 1440 от 11.11.2014 г. на КЗК по преписка, вх. № КЗК-1120/15.10.2014 г.:
В случая, чл. 57 от ЗОП, както бе уточнено по горе е такава императивна норма, която ясно и недвусмислено, без да създава възможност за тълкуване, указва на помощния орган стъпките, които трябва да извърши по преценка на комплектоване на офертите, преди да премине към разглеждане по същество на същите. Комисията също така не разполага с оперативна самостоятелност да прецени дали плик № 2 и особено плик № 3 биха съдържали десет самостоятелни плика по изрично посочените обособени позиции. Същевременно анализът на данните по преписката показва, че формално офертата не е отговаряла на изискванията на чл. 57, ал. 3 от закона - при подаване на оферта за повече от една обособена позиция, пликове № 3 да се представят за всяка една от позициите.

С оглед гореизложеното комисията предлага на Възложителя участникът Гамаконсулт ЕООД да бъде отстранен от процедурата на основание чл. 69, ал. 1, т. 4 от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на чл.57, ал. 2 от ЗОП.

Участникът е подал оферта по следните обособени позиции:

Обособена позиция №	Наименование, единична активност
15	125 I fT3 KIT
16	125 I fT4 KIT
17	125 I TSH (96-100 проби) KIT IRMA
19	125 I Insulin KIT IRMA
20	125 I FSH KIT IRMA
21	125 I LH KIT IRMA
22	125 I Prolactin KIT IRMA
23	125 I Testosteron KIT
24	125 I Progesteron KIT
25	125 I Estradiol KIT
26	125 I CA-15-3 KIT IRMA
27	125 I CA-125 KIT IRMA
28	125 I CA-19-9 KIT IRMA
30	125 I Plasma renin activity
31	125 I Calcitonin KIT IRMA
32	125 I Aldosteron
33	125 I ACTH IRMA
34	125 I Paratchormon intact IRMA
35	125 I beta 2 microglobulin
36	125 Vit B 12 + фолиева киселина
37	125 I Thyreoglobulin
38	125 I Cortisol
39	125 I DHEAS
40	125 I anti TG antibody
41	125 I anti TPO antibody
42	125 I TRAK
43	125 I Карциноембрионален антиген IRMA
44	125 I HGH KIT IRMA
45	125 I Ferritin KIT

След отваряне на офертата с оглед обстоятелството, че участникът участва по 29 обособени позиции, комисията извърши проверка за наличието на отделни запечатани плика № 2 и № 3 в съответствие с чл.57, ал. 2, във връзка с чл. 57, ал. 3 от ЗОП и утвърдената от Възложителя документация Комисията констатира, че в офертата се съдържат 29 плика № 2 с надпис „Предложение за изпълнение на поръчката“ и 29 плика № 3 с надпис „Предлагана цена“. След извършване на горните действия плик № 3 – „Предлагана цена“ за всяка обособена позиция се подписа от трима членове на комисията и от по един представител на останалите участници, различни от участника, представил настоящата оферта.

Комисията отвори Плик №2 – „Предложение за изпълнение на поръчката“ за всяка обособена позиция и съдържащите се в тях технически предложения бяха подписани от трима членове на комисията и от по един представител на останалите участници, различен от участника, представил настоящата оферта.

След подписване на документите, съдържащи се в плик № 2, Комисията пристъпи към отваряне на Плик №1 „Документи за подбор“ и в изпълнение разпоредбата на чл. 68, ал.5 от ЗОП, оповести документите и информацията, съдържащи се в него и провери съответствието на документите със списъка по чл. 56, ал. 1, т. 14 от ЗОП.

След извършване на горните действия председателят на комисията закри публичното заседание и работата на комисията продължи при закрити врати.

IV. Констатации на основание чл. 68, ал. 7 относно наличието и редовността на представените документи в плик № 1 – „Документи за подбор“

На проведени закрити заседания в периода от 12.01. до 15.01.2015 г. комисията извърши проверка относно наличието и редовността на представените плик № 1 „Документи за подбор“, като резултатите от проверката са отразени по-долу, както следва:

1. Констатации за плик № 1 „Документи за подбор“ за Електронсмерс ЕООД

Комисията разгледа документите и информацията, представени в плик № 1 от участника и ги провери за съответствие с критериите за подбор, поставени от Възложителя. Констатациите на комисията са следните:

1. Съгласно утвърдената от Възложителя документация, във връзка с чл. 34, т.1 от „Наредба за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от Закона за медицинските изделия и за определяне на стойността, до която те се заплащат“ предлаганите от участникът медицински изделия, следва да са включени в списъкът по чл. 1, т.1, т. б от цитираната Наредба, за доказване на това съответствие, участникът следва да представи извлечение от списъка на ИАЛ, от който да е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от допълнителните разпоредби на Наредбата, от участника за всяка позиция, за която той кандидатства. Комисията констатира, че в представената от участника декларация и съдържащото се в нея извлечение от електронния регистър на ИАЛ, са посочени различни от изискуемите медицински изделия по следните позиции:

- За обособена позиция № 17 следва да се представи извлечение от електронния регистър на ИАЛ за медицинско изделие 125 I TSH (96-100 проби) KIT IRMA, участникът е представил извлечение от електронния регистър на ИАЛ за BRAHMS TSH1 RIA;
- За обособена позиция № 18 следва да се представи извлечение от електронния регистър на ИАЛ за медицинско изделие 125 I TSH (384-400 проби) KIT IRMA, участникът е представил извлечение от електронния регистър на ИАЛ за BRAHMS TSH1 RIA;
- За обособена позиция № 26 следва да се представи извлечение от електронния регистър на ИАЛ за медицинско изделие 125 I CA-15-3 KIT IRMA, участникът е представил извлечение от електронния регистър на ИАЛ за ELSA CA 15-3;
- За обособена позиция № 29 следва да се представи извлечение от електронния регистър на ИАЛ за медицинско изделие 125 I PSA KIT IRMA, участникът е представил извлечение от електронния регистър на ИАЛ за PSA RIA;
- За обособена позиция № 33 следва да се представи извлечение от електронния регистър на ИАЛ за медицинско изделие 125 I ACTH IRMA, участникът е представил извлечение от електронния регистър на ИАЛ за BRAHMS ACTH RIA;

2. Съгласно утвърдената от Възложителя документация, участникът следва да представи за всяко медицинско изделие официален документ издаден от Изпълнителната Агенция по лекарствата от който да е видно, че няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии през последните две години. Комисията констатира, че участникът е представил писмо от ИАЛ, в което не се съдържа информация за регистрираните инциденти за следните медицински изделия:

Обособена позиция № 29 125 I PSA KIT IRMA;

Обособена позиция № 33 125 I ACTH IRMA;

3. Съгласно утвърдената от Възложителя документация, по позиции №14 и 29 медицинските изделия следва да имат ЕС сертификат за съответствие от нотифициран орган. Комисията констатира, че участникът не е представил ЕС сертификат за съответствие от нотифициран орган, за обособена позиция № 29 125 I PSA KIT IRMA;

4. Съгласно утвърдената от Възложителя документация, участниците в процедурата следва да представят декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител-за всички обособени позиции от № 14 до № 45 вкл., че са определени като медицински изделия. Комисията констатира, че няма представени декларации за следните обособени позиции:

- За обособена позиция № 17 125 I TSH (96-100 проби) KIT IRMA;
- За обособена позиция № 18 125 I TSH (384-400 проби) KIT IRMA;
- За обособена позиция № 26 125 I CA-15-3 KIT IRMA;
- За обособена позиция № 33 125 I ACTH IRMA;

Предвид горните констатации и на основание чл. 68, ал. 8 и ал. 9 от ЗОП, следва в срок от 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстрани установените от комисията липси и несъответствия, като представи:

По констатациите в т. 1 Извлечение от електронния регистър на ИАЛ, за следните медицински изделия:

- За обособена позиция № 17 125 I TSH (96-100 проби) KIT IRMA;
- За обособена позиция № 18 125 I TSH (384-400 проби) KIT IRMA;
- За обособена позиция № 26 125 I CA-15-3 KIT IRMA;
- За обособена позиция № 29 125 I PSA KIT IRMA;
- За обособена позиция № 33 125 I ACTH IRMA.

По констатациите в т. 2 Официален документ издаден от Изпълнителната Агенция по лекарствата от който да е видно, че няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партиди през последните две години за :

- Обособена позиция № 29 125 I PSA KIT IRMA;
- Обособена позиция № 33 125 I ACTH IRMA.

По констатациите в т. 3 ЕС сертификат за съответствие от нотифициран орган за медицинските изделия съответстващи на изискванията на Възложителя за обособена позиция № 29 125 I PSA KIT IRMA

По констатация в т. 4 декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител за следните обособени позиции:

- За обособена позиция № 17 125 I TSH (96-100 проби) KIT IRMA;
- За обособена позиция № 18 125 I TSH (384-400 проби) KIT IRMA;
- За обособена позиция № 26 125 I CA-15-3 KIT IRMA;
- За обособена позиция № 33 125 I ACTH IRMA.

Съгласно чл. 68, ал. 9 от ЗОП и с оглед констатираните липси на документи и несъответствие с критериите за подбор, участникът може в съответствие с изискванията на възложителя, посочени в обявлението, да замени представените документи или да представи нови, с които смята, че ще удовлетвори поставените от възложителя критерии за подбор.

2. Констатации по плик № 1 „Документи за подбор“ за Дине Фарма ЕООД

Комисията разгледа документите и информацията, представени в плик № 1 от участника, и ги провери за съответствие с критериите за подбор, поставени от Възложителя. Констатациите на комисията са следните:

1. Съгласно утвърдената от Възложителя документация, във връзка с чл. 34, т.1 от „Наредба за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от Закона за медицинските изделия и за определяне на стойността, до която те се заплащат“ предлаганите от участникът медицински изделия, следва да са включени в списъкът по чл. 1, т.1, т. б от цитираната Наредба, за доказване на това съответствие, участникът следва да представи извлечение от списъка на ИАЛ, от който да е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с §

- 1, т. 4 от допълнителните разпоредби на Наредбата, от участника за всяка позиция, за която той кандидатства. Комисията констатира, че участникът е представил декларация, че предлаганите медицински изделия са регистрирани съгласно Наредбата, но към декларацията не се съдържа извадка извлечение от електронния регистър на ИАЛ, а са приложени заверени копия на Заявление за включване/заличаване в списъка на медицински изделия, заплащани по реда на наредбата по чл. 30а ЗМИ, което не съответства на поставените от Възложителя изисквания.
2. Съгласно утвърдената от Възложителя документация участниците в процедурата следва да притежават валидна Лицензия за превоз на радиоактивни вещества от Агенцията за ядрено регулиране, за доказване на съответствието с поставеното изискване участниците в процедурата следва да представят заверено копие на Лицензия за превоз на радиоактивни вещества от Агенцията за ядрено регулиране. Комисията констатира, че участникът Данс Фарма ЕООД е представил договор с „Тита- консулт“ ЕООД за предоставяне на услугата - транспорт на медицински изделия – радиофармацевтици за диагностика ин витро и копие на Лицензия за превоз на радиоактивни вещества от Агенцията за ядрено регулиране, издадено на фирма „Тита- Консулт“ ЕООД. Участникът е представил декларация по чл. 56, ал. 1, т. 8 от ЗОП, че няма да ползва подизпълнител и не е представил декларация по чл. 51а от ЗОП за фирма „Тита- консулт“ ЕООД .
3. Съгласно утвърдената от Възложителя документация производителят на предлаганите медицински изделия, следва да има внедрена система за качеството ISO 9001:2008 и/ или ISO 13 485:200X или еквивалентен, което се удостоверява с представянето на заверено копие на сертификат ISO 9001:2008 и/или ISO 13 485:200X или еквивалентен сертификат на производителя. Комисията констатира, че в представените документи за подбор от ДАНС ФАРМА ЕООД не е представен сертификат на производителя МП Биомедикълс Германия ГмбХ за обособена позиция № 36 125 Vit B 12 + фолиева киселина.
4. Комисията констатира, че представения превод от заклет преводач на ЕС Декларация за съответствие на медицински изделия са посочени 29 медицински изделия, докато в завереното копие на ЕС Декларация за съответствие се съдържат 28 медицински изделия.

Предвид горните констатации и на основание чл. 68, ал. 8 и ал. 9 от ЗОП, следва в срок от 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстрани установените от комисията липси и несъответствия, като представи информация, както следва:

По констатациите в т. 1 Извадка извлечение от електронния регистър на ИАЛ, за предлаганите медицински изделия по всички обособени позиция.

По констатациите в т. 2 Декларация по чл. 51а за ангажираност от фирма „Тита консулт“ или нова декларация по чл. 56, ал. 1 , т. 8 от ЗОП от Данс Фарма ЕООД, в която да е посочен като подизпълнител, придружена с декларация за съгласие за участие като подизпълнител от фирма Тита Консулт ЕООД.

По констатациите в т. 3 Копие на заверен сертификат ISO 9001:2008 и/или ISO 13 485:200X или еквивалентен сертификат на производителя МП Биомедикълс Германия ГмбХ за обособена позиция № 36 125 Vit B 12 + фолиева киселина.

По констатациите в т. 4 Коректен превод на ЕС Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия.

Съгласно чл. 68, ал. 9 от ЗОП с оглед констатираните липси на документи и несъответствие с критериите за подбор, участникът може в съответствие с изискванията на възложителя, посочени в обявлението, да замени представените документи или да представи нови, с които смята, че ще удовлетвори поставените от възложителя критерии за подбор.

Участниците следва да представят изискваните от комисията документи в срок от 5 (пет) работни дни, всеки работен ден до 17:30 ч. на адрес: гр.София, пл. Св. Неделя № 5 в запечатан непрозрачен плик с надпис „Допълнителни документи за открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2015 г.“, отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. от участник (изписва си наименованието на участника).

За подадените допълнителни документи на участника се дава входящ номер.

Настоящият протокол се състави и подписа на 16.01.2015 г.

I. Състав на комисията:

Председател:

.....
д-р Нели Таринска, държавен експерт в отдел „ЛПМИ“, дирекция „ЛПМИНВ“, експерт с професионална компетентност;

Членове:

.....
1. д-р Светлана Райчева, държавен експерт в отдел „ЛПМИ“, дирекция „ЛПМИНВ“, експерт с професионална компетентност;

.....
2. Румяна Ставрева, главен юрисконсулт в дирекция „ОП“;

.....
3. Валя Ралева, главен експерт в дирекция „БС“, присъствала на закрити заседания на комисията проведени в периода от 12.01. до 14.01.2015 г.;

.....
4. Иво Янчев, главен експерт в дирекция „ОП“;

.....
5. маг. фарм. Орлин Недев, главен експерт в отдел „ЛПМИ“, дирекция „ЛПМИНВ“, експерт с професионална компетентност, резервен член на комисията присъствал на публичното заседание проведено на 08.01.2015 г. ;