

ПРОТОКОЛ № 2

от работата на комисия, назначена със Заповед № РД-11-446/08.11.2019 г. (изм. със Заповед № РД-11-11/09.01.2020 г. и Заповед № РД-11-55/05.02.2020 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: **"Сключване на Рамкови споразумения за периода 01.01.2020 г. до 31.12.2021 г. чрез Електронната система, за закупуване на противотуморни лекарствени продукти за нуждите на лечебните заведения в Република България"**. Обществената поръчка е открита с Решение № РД-11-342 от 03.09.2019 г. (изм. с Решение № РД-11-371/24.09.2019 г. за одобряване на обявление за изменение или допълнителна информация и Решение № РД-11-438/05.11.2019 г. за одобряване на обявление за изменение или допълнителна информация). Във връзка с разпоредбата на § 137, ал. 1 (В сила от 18.10.2018 г., изм. - ДВ, бр. 83 от 2019 г., в сила от 01.11.2019 г., изм. ДВ, бр. 102 от 2019 г., в сила от 01.01.2020 г.), съгласно който 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 и обявленията по чл. 35 и чл. 36, ал. 1, т. 3 и б, което се извършва чрез платформата по чл. 39а, ал. 1, съгласно графика по § 131, ал. 1. (§ 137 от ПЗРЗИДЗОП), настоящата процедура се провежда по досегашния ред и всички цитирани в протокола разредби са относими към него.

I. Разглеждане на допълнително представените документи на закрити заседания проведения в периода от 29.11.2019 г. до 02.12.2019 г. включително от комисията в редовния ѝ състав, както следва:

Състав на комисията:

Председател:

1. Румяна Ставрева, държавен експерт в дирекция „ОП“;

Членове:

2. Биляна Къшева, главен експерт в дирекция „ОП“;

3. Кристина Костова, главен юрисконсулт в дирекция „ОП“;

4. Константинос Яглис, държавен експерт в дирекция "ОП";

5. Д-р Нели Таринска – началник отдел „ЛП“;

6. Д-р Светлана Райчева – държавен експерт в отдел „ЛП“;

7. Маг. Фарм. Орлин Недев – държавен експерт в отдел „ЛП“;

8. Маг. Фарм. Таня Гергинова – главен експерт в отдел „ЛП“;

9. 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 20.11.2019 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-1/> и на същия ден е изпратен на участниците в процедурата чрез Електронната система, за закупуване на противотуморни 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 са постъпили допълнителни документи от участниците както следва:

От "ЕКОФАРМ" ЕООД на 20.11.2019 г. е представен електронно подписан ЕЕДОП по обособена позиция № 2, в съответствие с указанията дадени от комисията;

От "ДАНСОН БГ" ООД на 21.11.2019 г. е представена декларация за задължените лица и електронно подписан ЕЕДОП по обособена позиция № 2, в съответствие с указанията дадени от комисията;

От "МАРИМПЕКС - 7" ЕООД на 25.11.2019 г. за обособена позиция № 1 и обособена позиция № 2 са представени електронно подписани ЕЕДОП-и, в съответствие с указанията дадени от комисията с приложено копие на пълномощно за Катя Тръпкова и списък на задължените лица;

От "РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД на 26.11.2019 г. за обособена позиция № 1 е представен електронно подписан ЕЕДОП, в съответствие с указанията дадени от комисията. За обособена позиция № 2 е представен електронно подписан ЕЕДОП, в съответствие с указанията дадени от комисията, придружен със списък на задължените лица.

От "ТОП ХОСПИТАЛ СЪРВИС" АД на 22.11.2019 г. за обособена позиция № 2, е представен списък на задължените лица, в съответствие с указанията дадени от комисията;

От "АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД на 22.11.2019 г. е представен електронно подписан ЕЕДОП по обособена позиция № 2, в съответствие с указанията дадени от комисията;

От "НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ" ЕООД е представен електронно подписан ЕЕДОП по обособена позиция № 2, в съответствие с указанията дадени от комисията;

Всички допълнителни документи са подадени в Електронната система и са постъпили в рамките на срока от 5 (пет) работни дни от получаването на Протокол № 1, с оглед на което на основание чл. 54, ал. 12 от ППЗОП, комисията пристъпи към разглеждане на допълнителните документи и извърши проверка за съответствието им с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, поставени от възложителя. Комисията установи, че с представяне на допълнителните документи участниците са отстранили констатираните по Протокол № 1 липси и несъответствия, с оглед на което същите се допуснаха до разглеждане на техническите им предложения.

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 09.12.2019 г. до 21.01.2020 г., комисията извърши проверка на предложенията за изпълнение на участниците и съответствието им с предварително обявените условия.

1. Разглеждане на техническото предложение представено от "ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР" АД по 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 следни лекарствени продукти:

| АТС | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl,ml | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|-------------|--|-------------------|-------------------|-----------------------------------|------------------------|-----------------------------|-------|-----------------------|---------------|
| B03X A01 | Erythropoietin(Epoetin beta) | парентерална | IU | Roche Registration GmbH, Германия | Neorecormon | 10 000 IU/0,6 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Neorecormon | 5000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Neorecormon | 4000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Neorecormon | 3000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Neorecormon | 2000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС |
| B03X A03 | Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta | парентерална | mcg | Roche Registration GmbH, Германия | Mircera | 100 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | |
|-------------|-------------|------------------|----|--|---|---------------|------------------|----------------------|---------------|
| | | | | | Mircera | 75 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Mircera | 150 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Mircera | 50 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС |
| L01X C21 | Ramucirumab | парентерал на | mg | | Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия | Сырмаза | 10 mg/ml – 10 ml | - 2 | Наличен в ПЛС |

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участника техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

2. Разглеждане на техническото предложение представено от "ЕКОФАРМ" 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 следни лекарствени продукти:

| АТС | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl,ml / | Забел ежка | Статус ПЛС | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|-------------|------------------|-------------------|---------------------|------------|------------|---------------------------|------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|-----------------|
| L01A A01 | Cyclophosphamide | парентерал на | mg | | Валиден | Екофарм Груп АД, България | Endoxan | 500 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | | ENDOXAN | 200 | mg | 10 | Отпаднал от ПЛС |
| L01A A06 | Ifosfamide | парентерал на | mg | | Валиден | Екофарм Груп АД, България | Holoxan | 2 | g | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | | HOLOXAN | 1 | g | 1 | Отпаднал от ПЛС |
| | | | | | | | HOLOXAN | 1 | g | 1 | Отпаднал от ПЛС |

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

В рамките на направената от комисията проверка на 12.12.2019 г. във връзка с предоставената по чл. 104, ал. 5 от ЗОП и чл. 54, ал. 13 от ППЗОП възможност, комисията изиска разяснение по заявените данни както следва:

"Съгласно предварително обявените условия на процедурата в Техническо предложение, в което участниците посочват лекарствените продукти за които участват, както и притежателите на разрешението за употреба, с чиито продукти участват. Участниците следва да попълнят и другите полета зададени във формата, както и да посочат електронен адрес, на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт. 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 офертиран от участника в процедурата (свободен текст). При разглеждане на Вашето техническо предложение се установиха следните заявени данни, които е необходимо да ни бъдат допълнително изяснени:

В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 1, за номенклатура L01AA01, Cyclophosphamide, парентерална, mg сте предложили следния лекарствен продукт:

| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|---------------------------|------------------------|-------------------|-------|----------------------|---------------|
| Екофарм Груп АД, България | ENDOXAN | 200 | mg | 10 | НЕ |
| | Endoxan | 500 | mg | 1 | ДА |

Представена е декларация за ангажиране с количествата на лекарствения продукт от Притежателя на разрешението за употреба Екофарм Груп АД, България, като същият е посочен в Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък. В приложената към лекарствения продукт кратка характеристика е записано, че Притежателят за разрешението за употреба е Baxter Oncology GmbH. С оглед на установеното по-горе, на комисията следва да бъде разяснено на какво се дължи описаното по-горе разминаване на заявените от участника данни. Цялата посочена по-горе информация ни е необходима с цел проверка на относимостта на представената информация с предварително обявените условия на възложителя."

На 18.12.2019 г., в срока указан от комисията, чрез Електронната система, участникът е представил следно разяснение по заявените от него данни:

"Във връзка с участието на Екофарм ЕООД в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Сключване на Рамкови споразумения за периода 01.01.2020 г. до 31.12.2021 г. чрез Електронната система за закупуване на противотуморни лекарствени продукти за нуждите на лечебните заведения в Република България“ и искане на разяснение по заявени данни, посочени в офертата на Екофарм ЕООД, за позиция №1, номенклатура L01AA01, Cyclophosphamide, парентерална, mg и констатациите на комисията че, в техническото предложение на Екофарм ЕООД е предложен лекарствения продукт Endoxan powd.inj. 500 mg, INN Cyclophosphamide, с Притежател на разрешение за употреба Екофарм Груп АД, България, представената декларация за ангажиране с количествата на лекарствения продукт е от притежателя на разрешение за употреба Екофарм Груп АД, който е посочен и в Приложение №2 на ПЛС, но в приложената към лекарствения продукт кратка характеристика е записано, че притежателят на РУ е Baxter Oncology GmbH, излагаме следното: В сайта на Изпълнителна агенция по лекарства, в регистъра на „Одобрени КХП на лекарствени продукти, разрешени за употреба в Р. България“ фигурират и трите форми на продукта - Endoxan powd.inj. 500 mg, Endoxan powd.inj. 200 mg, Endoxan powd.inj. 1g, INN Cyclophosphamide. Трите форми на продукта имат обща КХП. В линка за формата от 200 mg, е публикувана последната актуална кратка характеристика на продукта (от 2017) и е посочен актуалния към момента притежател на разрешението за употреба - Екофарм Груп АД. В линка за другите две форми е останала по-стара версия на кратката характеристика на продукта (от 2016). Прилагаме към настоящото разяснение копие на последно одобрената кратка характеристика на продукта. "

Комисията като взе предвид, че в рамките на процедурата за възлагане на обществената поръчка възложителят е дал следното разяснение: "Съгласно предварително обявените условия на възложителя в Техническото си предложение, участниците следва да посочат електронен адрес, на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт. Електронният адрес, който може да бъде представен и на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт, е електронния адрес на съответния регулаторен орган, където е публикувана кратката характеристика на лекарствения продукт, а именно на сайта на European Medicines Agency (EMA) или на сайта на Изпълнителна агенция по лекарствата (ИАЛ). Посоченото от Вас описание от Ръководството на потребителя – Търговци на едро, е приложимо за други документи различни от кратката характеристика на лекарствения продукт, каквито не изискват в настоящата процедура.", установи, че приложените към техническото предложение линкове са към сайта на ИАЛ (<https://www.bda.bg/images/stories/documents/bdias/2016-11-02-6215.pdf>)

Във връзка с даденото от "Екофарм" ЕООД, разяснение комисията извърши служебна проверка в сайта на ИАЛ и установи, че на 19.12.2019 г. са публикувани актуалните кратки характеристики на лекарствения продукт (<https://www.bda.bg/images/stories/documents/bdias/2019-12-19-118082.pdf>). Предвид обстоятелството, че за участника е било обективно невъзможно да представи актуална кратка характеристика към момента на подаване на предложението си, тъй като такава не е имало качена на сайта на ИАЛ, комисията счита че участникът може да бъде допуснат до отваряне на ценовото предложение за лекарствения продукт ENDOXAN.

След като разгледа подробно представеното от участника техническо предложение и представените към него документи за останалите лекарствени продукти, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

3. Разглеждане на техническото предложение представено от "ЕКОФАРМ" ЕООД за обособена позиция № 2 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 лекарствен продукт:

| АТС | INN | Лекарствена форма | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|---------|-------|-------------------|---------------------------|------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|---------------|
| V03AF01 | Mesna | парентерална | Екофарм Груп АД, България | UROMITEXAN | 100 mg/ ml - 4 ml | mg | 15 | Наличен в ПЛС |

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателя на разрешението за употреба, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участника техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

4. Разглеждане на техническото предложение представено от "ДАНСОН БГ" ООД за обособена позиция № 2 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 | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl,ml/ | Забележка | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | |
|---------|------------|-------------------|--------------------|-----------|----|---|--|-------|----------------------|---------------|---------------|
| L01XE03 | Erlotinib | перорална твърда | mg | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта Heaton k.s., Чешка република Roche Registration GmbH, Германия Sandoz d.d., Словения Zentiva k.s., Чешка република | Erlotinib Zentiva Erlotinib Zentiva | 100 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| L01X32 | Bortezomib | парентерална | mg | | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство Actavis Group PTC ehf., Исландия Alvogen IPCo S.à.r.l, Люксембург Heaton k.s., Чешка република Janssen-Cilag International N.V., Белгия | | | | | Наличен в ПЛС |

6. 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:

| ATC | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl,ml/ | ПУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|----------|--------------|-------------------|--------------------|--|------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|---------------|
| L01A X03 | Temozolomide | перорална твърда | mg | Accord Healthcare S.L.U., Испания Alvogen IPCo S.à.r.l, Люксембург | Blastomat | 100 | mg | 5 | Наличен в ПЛС |
| | | | | Merck Sharp & Dohme B.V., Нидерландия | | | | | |
| | | | | Sandoz GmbH, Австрия | | | | | |
| | | | | Ромастру Трейдинг ЕООД, България | | | | | |
| L01B A04 | Pemetrexed | парентерална | mg | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство Accord Healthcare S.L.U., Испания | | | | | |
| | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия Alvogen IPCo S.à.r.l, Люксембург | Pemetrexed Alvogen | 500 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия | | | | | |
| | | | | Heaton k.s., Чешка република | | | | | |
| | | | | Sandoz GmbH, Австрия | | | | | |
| | | | | Новамед Трейдинг ЕООД, България | | | | | |
| L01B B06 | Clofarabine | парентерална | mg | Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта Genzyme Europe B.V., Нидерландия | Clofarabine Alvogen | 1 mg/ml - 20 ml | ml | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | EVOLTRA | 1 mg/ml - 20 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01C D04 | Cabazitaxel | парентерална | mg | Sanofi-Aventis Groupe, Франция | Jevtana | 60 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01X E01 | Imatinib | перорална твърда | mg | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | |
| | | | | Adamed Sp.z.o.o., Полша Alvogen IPCo S.à.r.l, Люксембург | Imakrebin | 100 | mg | 120 | Наличен в ПЛС |
| | | | | KRKA, d.d., Словения | | | | | |
| | | | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | | | | | |
| | | | | Teva B.V., Нидерландия | | | | | |
| | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | |
| L01X E02 | Gefitinib | перорална твърда | mg | Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта AstraZeneca AB, Швеция | Gefitinib Alvogen | 250 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | Sandoz d.d., Словения | | | | | |
| | | | | Teva B.V., Нидерландия | | | | | |

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участника техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

7. Разглеждане на техническото предложение представено от "РОШ БЪЛГАРИЯ" 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 | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl, ml/ | Забележка | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|-----------------------|-------------------|---------------------|---|--|--|-----------------------------|-------------------------------|-----------------------------------|---------------|-----------------------------------|---------------|-------------|---|---------------|---|---------------|-----------------------------------|---------|----------------|---------------|---|---|---------------|
| L01XC02 | Rituximab | парентерална | mg | concentrate for solution for infusion МКБ C82,C83,C91,M31 | Celltrion Healthcare Hungary Kft., Унгария | Roche Registration GmbH, Германия | MabThera | 100mg/10 ml | - | 2 vials | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | MabThera | 500 mg/50 ml | - | 1 vial | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | Sandoz GmbH, Австрия | | | | | | | | | | | | | | | |
| L01XC02 | Rituximab | парентерална | mg | solution for injection | Roche Registration GmbH, Германия | MabThera | 1400 mg/11.7 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | MabThera | 1600 mg/13.4 ml | - | 1 vial | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | |
| L01XC03 | Trastuzumab | парентерална | mg | Powder for concentrate for solution for infusion | Amgen Europe B.V., Нидерландия | Celltrion Healthcare Hungary Kft., Унгария | Mylan S.A.S., Франция | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Roche Registration GmbH, Германия | Herceptin | 150 | m | g | 1 | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | Roche Registration GmbH, Германия | Herceptin | 600 mg/5 ml | m | g | 1 | Наличен в ПЛС | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | Roche Registration GmbH, Германия | Avastin | 25 mg/ml-16 ml | m | g | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | Avastin | 25 mg/ml-4 ml | m | g | 1 |
| L01XC13 | Pertuzumab | парентерална | mg | Solution for injection | Roche Registration GmbH, Германия | Perjeta | 420 | m | g | 1 vial | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | |
| L01XC14 | Trastuzumab Emtansine | парентерална | mg | | Roche Registration GmbH, Германия | Kadcyla | 160 mg/8 ml | - | 1 vial | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | Kadcyla | 100 mg/5 ml | - | 1 vial | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | |
| L01XC15 | Obinutuzumab | парентерална | mg | | Roche Registration GmbH, Германия | Gazyvaro | 1000 mg/40 ml | - | 1 vial | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|-------------|----------------------|------------------|----|---|-----------|--------------------|---|--------|------------------|
| L01XC 32 | Atezol izuma b | парентер ална | mg | Roche Registration GmbH, Германия | Tecentriq | 1200 mg - 20 ml | - | 1 vial | Наличен в ПЛС |
|-------------|----------------------|------------------|----|---|-----------|--------------------|---|--------|------------------|

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участника техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

8. Разглеждане на техническото предложение представено от "ПРО ФАРМАЦИЯ" 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:

| ATC | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl,ml/ | ПУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|-------------|------------------|---------------------|--------------------|--|------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|------------------|
| L01A X03 | Temozol omide | перорална твърда | mg | Accord Healthcare S.L.U., Испания Alvogen IPCo S.àr.l, Люксембург | Blastomat | 100 | mg | 5 | Наличен в ПЛС |
| | | | | Merck Sharp & Dohme B.V., Нидерландия | | | | | |
| | | | | Sandoz GmbH, Австрия | | | | | |
| | | | | Ромастру Трейдинг ЕООД, България | | | | | |
| L01B A04 | Pemetrex ed | парентералн а | mg | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство Accord Healthcare S.L.U., Испания | Pemetrexed Alvogen | 500 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | |
| | | | | Alvogen IPCo S.àr.l, Люксембург | | | | | |
| | | | | Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия | | | | | |
| | | | | Heaton k.s., Чешка република | | | | | |
| | | | | Sandoz GmbH, Австрия | | | | | |
| | | | | Новамед Трейдинг ЕООД, България | | | | | |
| L01B B06 | Clofarabi ne | парентералн а | mg | Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта | Clofarabin Alvogen | 1 mg/ml - 20 ml | ml | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | | | | | |
| L01X E01 | Imatinib | перорална твърда | mg | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство Actavis Group PTC ehf., Исландия | Imakrebin | 100 | mg | 120 | Наличен в ПЛС |
| | | | | Adamed Sp.z.o.o., Полша | | | | | |
| | | | | Alvogen IPCo S.àr.l, Люксембург | | | | | |
| | | | | KRKA, d.d., Словения | | | | | |
| | | | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | | | | | |
| | | | | Teva B.V., Нидерландия | | | | | |
| | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|------------------------|-----------|---------------------|----|---|----------------------|-----|----|----|------------------|
| L01X E02 | Gefitinib | перорална твърда | mg | Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта | Gefitinib Alvogen | 250 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| AstraZeneca AB, Швеция | | | | | | | | | |
| Sandoz d.d., Словения | | | | | | | | | |
| Teva B.V., Нидерландия | | | | | | | | | |

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участника техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

9. Разглеждане на техническото предложение представено от "ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ" ЕАД за обособена позиция № 1 проверка за съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗОП;

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

| АТС | INN | Лекарствен а форма | Мярка /mg,tabl,ml / | Забел сжка | ПУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мя рка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|-------------|----------------------------------|-----------------------|---------------------------|---------------|-------------------------------|---------------------------|--------------------------------|-----------|-------------------------|------------------|
| J06B A02 | Immunoglobulins, normal human | парентерал на | mg | 100m g/ml | CSL Behring GmbH, Германия | Privigen | 100 mg/ml - 100 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Privigen | 100 mg/ml - 50 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Privigen | 100 mg/ml - 25 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |

На 12.12.2019 г. с вх. № 26-00-2335 в деловодството на Министерството на здравеопазването е постъпило уведомление, че от 10.12.2019 г. в Търговския регистър към Агенцията по вписванията е вписана промяна в обстоятелството по партидата на "ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ" ЕАД с ЕИК 131107072, като е посочено, че промяната се отнася до наименованието на дружеството, което става "МагнаФарм България" ЕАД. В уведомлението е посочено, че всички останали данни – ЕИК, членове на Съвета на директорите, представляващ дружеството, адрес по регистрация и адрес на кореспонденция, банкова сметка и обслужваща банка и действителни собственици се запазват. В уведомителното писмо е посочено изрично, че изменението не се отразява на подаденото предложение за участие в обществената поръчка.

Комисията извърши служебна проверка на вписаните в Търговския регистър към Агенцията по вписванията обстоятелства и установи, че както е посочено в уведомителното писмо на участника извършената промяна се отнася само до промяната на наименованието на участника и не се отразява на декларираните от представителите на участника обстоятелства по чл. 54, ал. 1 и чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП, с оглед на което не е необходимо, същите да бъдат декларирани отново.

След установяване на горното, комисията констатира, че към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участника техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

10. Разглеждане на техническото предложение представено от "ТОП ХОСПИТАЛ СЪРВИС" АД за обособена позиция № 2 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 | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl,ml/ | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|----------|------------------|-------------------|--------------------|----|---|-----------------------------|-------|----------------------|---------------|
| L01X X32 | Bortezomi b | парентерална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство Actavis Group PTC ehf., Исландия Alvogen IPCo S.àr.l, Люксембург Heaton k.s., Чешка република Janssen-Cilag International N.V., Белгия Pharmazac S.A., Гърция Sandoz d.d., Словения Тева Фармасютикълс България ЕООД, България Фармаконс АД, България | 3.5 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| V03A F03 | Calcium folinate | парентерална | mg | | Actavis Group PTC ehf., Исландия Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG., Австрия Lyomark Pharma GmbH, Германия | 10 mg/ml - 50 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Bendafoлин | 10 mg/ml - 100 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Sandoz d.d., Словения | | | | |

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

По отношение на лекарствения продукт Bortezomib, 3.5 mg с притежател на разрешение за употреба "Фармаконс" АД, България, комисията установи, че в техническото предложение на участникът не е представена кратка характеристика на лекарствения продукт. Съгласно предварително обявените условия на процедурата, към техническото си предложение участниците следва да посочат електронен адрес, на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт, предвид което непосочването на електронен адрес, на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт се явява непълнота на представената оферта.

Предвид изложеното до тук, участникът следва да бъде отстранен от процедурата за този лекарствен продукт, с оглед на което комисията предлага на възложителя, същият да бъде отстранен от процедурата на основание чл. 107, т.2, буква "а" от ЗОП, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

По отношение на лекарствения продукт Bendafoлин, комисията извърши проверка на заявените от участника данни, във връзка с предоставената по чл. 104, ал. 5 от ЗОП и чл. 54, ал. 13 от ППЗОП възможност, като на 12.12.2019 г. комисията изиска разяснение по заявените данни както следва:

" Съгласно предварително обявените условия на процедурата в Техническо предложение, в което участниците посочват лекарствените продукти за които участват, както и притежателите на разрешението за употреба, с които продукти участват. Участниците следва да попълнят и другите полета

зададени във формата, както и да посочат електронен адрес, на които е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт. 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 офертиран от участника в процедурата (свободен текст).

При разглеждане на Вашето техническо предложение се установиха следните заявени данни, които е необходимо да ни бъдат допълнително изяснени:

1.В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 2, за номенклатура V03AF03, Calcium folinate, парентерална, mg, сте предложили следния лекарствен продукт:

| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|-------------------------------|------------------------|-------------------|-------|----------------------|---------------|
| Lyomark Pharma GmbH, Германия | Bendafolin | 10 mg/ml - 50 ml | mg | 1 | ДА |
| | Bendafolin | 10 mg/ml - 100 ml | mg | 1 | ДА |

В представената декларация от Притежателят на разрешение за употреба - Lyomark Pharma GmbH, Германия, не е посочен лекарствения продукт Bendafolin 10 mg/ml - 100 ml."

На 20.12.2019 г., в срока указан от комисията, участникът е представил разяснение и приложена към него декларация от притежателят на разрешение на употреба Lyomark Pharma GmbH, Германия, в която е посочено, че Bendafolin, 10 mg/ml - 100 ml е регистриран, но никога не е продаван на българския пазар.

Във връзка с даденото разяснение от ИАЛ е изискано потвърждение, дали заявената от притежателят на разрешение на употреба информация е вярна и същата е потвърдена с писмо с рег. ИАЛ-2384/21.01.2020 г. По отношение на електронния адрес на кратката характеристика на лекарствения продукт, комисията установи, че същата не е посочено във формата на Техническото предложение, но се съдържа в декларацията представена от притежателят на употреба, с която същият декларира, че е запознат с количествата по процедурата, с оглед на което за конкретния лекарствен продукт не се установява непълнота на техническото предложение.

Предвид всичко изложено до тук, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за предложения от него Bendafolin.

11. Разглеждане на техническото предложение представено от "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД за обособени позиции № 1 и № 2 и проверка за съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП;

Комисията установи, че по обособена позиция № 1, участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следните лекарствени продукти:

| АТС | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,та bl,ml/ | Забележка | ПУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|---------|-------------|-------------------|---------------------|-----------|--------------------------------------|------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|-----------------|
| B02BX04 | Romiplostim | парентерална | mcg | | Amgen Europe B.V., Нидерландия | NPLATE | 250 | mcg | 1 | Наличен в ПЛС |
| B02BX05 | Eltrombopag | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | REVOLAD E | 25 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | REVOLAD E | 50 | mg | 28 | Отпаднал от ПЛС |

| | | | | | | | | | | |
|---------|--|---------------|-----|---|--|------------------------|------------------|--|--|---------------|
| B03XA01 | Erythropoietin (Epoetin beta) | парент ерална | IU | | Roche Registration GmbH, Германия | Neorecormon | 10 000 IU/0,6 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Neorecormon | 5000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Neorecormon | 4000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Neorecormon | 3000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Neorecormon | 2000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| B03XA01 | Erythropoietin (Epoetin zeta) | парент ерална | IU | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Retacrit | 10000 IU/1,0 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Retacrit | 6000 IU/0.6 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Retacrit | 5000 IU/0.5 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Retacrit | 4000 IU/0.4 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Retacrit | 3000 IU/0.9 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Retacrit | 2000 IU/0.6 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Retacrit | ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| B03XA02 | Darbepoetin alfa | парент ерална | mcg | | Amgen Europe B.V., Нидерландия | Aranesp | 60 mcg/0,3 ml | mc g | 1 pre-filled syringe with needle guard | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Aranesp | 150 | mc g/0,3 ml | 1 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Aranesp | 40 | mc g/0,4 ml | 1 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Aranesp | 20 | mc g/0,5 ml | 1 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Aranesp | 300 | mcg/0,6 ml | - | 1 pre-filled syringe with needle guard | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Aranesp | 80 | mc g/0,4 ml | 1 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Aranesp | ml | - | 1 pre-filled syringe with needle guard | Наличен в ПЛС | |
| B03XA03 | Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta | парент ерална | mcg | | Roche Registration GmbH, Германия | Mircera | 100 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Mircera | 75 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Mircera | 150 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Mircera | 50 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Mircera | ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС | |
| H01CB02 | Octreotide | парент ерална | mg | Powder and solvent for suspension for injection | Novartis Pharma GmbH, Германия | Sandostatin LAR | 30 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Sandostatin LAR | 20 | mg | 1 | Наличен в ПЛС | |
| H02AB02 | Dexamethasone | парент ерална | mg | | KRKA, d.d., Словения Софарма АД, България | Dexamethasone Sopharma | 4 mg/ml - 1 ml | - | 10 | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | | |
|---------|---|------------------|----|----------|--|---|----------------------|------------------|-----------------------|-----------------|
| | | | | | | Dexamethasone Sopharma | 4 mg/ml - 2 ml | - | 10 | Наличен в ПЛС |
| J06BA02 | Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm. | парентерална | mg | 50 mg/ml | | Biotest Pharma GmbH, Германия | IMMUNO | | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | БУЛ БИО-НЦЗПБ ЕООД, България | VENIN-INTACT 5% IgG | 50 mg/ml - 5 ml | mg 10 | Наличен в ПЛС |
| L01AA02 | Chlorambucil | перорална твърда | mg | | | Aspen Pharma Trading Limited, Ирландия | Leukeran | 2 | mg 25 | Наличен в ПЛС |
| L01AA09 | Bendamustine | парентерална | mg | | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | | | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Bendamustine Actavis | 2.5 mg/ml | mg 60 ml (100 mg) x 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Astellas Pharma GmbH, Германия | | | | |
| | | | | | | Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Австрия | | | | |
| | | | | | | Mylan S.A.S., Франция | | | | |
| | | | | | | Sandoz d.d., Словения | | | | |
| L01BA04 | Pemetrexed | парентерална | mg | | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Accord Healthcare S.L.U., Испания | | | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Armisarte | 25 mg/ml - 40 ml | mg 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | | Armisarte | 25 mg/ml - 20 ml | mg 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Alvogen IPCo S.à.r.l, Люксембург | | | | |
| | | | | | | Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия | | | | |
| | | | | | | Heaton k.s., Чешка република | | | | |
| | | | | | | Sandoz GmbH, Австрия | | | | |
| | | | | | | Новамед Трейдинг ЕООД, България | | | | |
| L01BB02 | Mercaptopurine | перорална твърда | mg | | | Aspen Pharma Trading Limited, Ирландия | Puri-Nethol | 50 | mg 25 | Наличен в ПЛС |
| L01BB05 | Fludarabine | парентерална | mg | | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Fludarabine Actavis | 50 | mg 1 | Отпаднал от ПЛС |
| | | | | | | | Fludarabine Actavis | 25 mg/ml-2 ml | mg 1 | Отпаднал от ПЛС |
| | | | | | | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | | | | |
| L01BB06 | Clofarabine | парентерална | mg | | | Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта | | | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | EVOLTRA | 1 mg/ml - 20 ml | mg 1 | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | | | |
|---------|------------------------|------------------|------|---------------|--|---------------------------------------|------------------------|--------------------|---------|------------------|------------------|
| L01BB07 | Nelarabine | парентерална | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | ATRIANCE | 5 mg/ml - 50 ml | - | 6 vials | Наличен в ПЛС | |
| L01BC02 | Fluorouracil | парентерална | mg | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия | 5-Fluorouracil EBEWE | 50 mg/ml- 20 ml | mg 10 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | | | 5-Fluorouracil EBEWE | 50 mg/ml- 20 ml | mg 10 | Отпадна л от ПЛС | |
| | | | | | | | 5-FLUOROURACIL "EBEWE" | 50 mg/ml - 10 ml | mg 10 | Отпадна л от ПЛС | |
| L01BC05 | Gemcitabine | парентерална | mg | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Gemcitabine Actavis | 40 mg/ml – 25 ml | mg 1 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | | | Gembin | 40 mg/ml - 25 ml | mg 1 | Отпадна л от ПЛС | |
| | | | | | | | Gembin | 40 mg/ml - 5 ml | mg 1 | Отпадна л от ПЛС | |
| | | | | | | | Gemcitabine Actavis | 40 mg/ml – 50 ml | mg 1 | Отпадна л от ПЛС | |
| | | | | | Фрезениус Каби България ЕООД, България | | | | | | |
| | | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | | |
| L01BC59 | Trifluridine/Tipiracil | перорална твърда | tabl | 15 mg/6,14 mg | Les Laboratoires Servier, Франция | Lonsurf | 15 mg/6,14 mg | - | 20 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | | Lonsurf | 15 mg/6,14 mg | - | 60 | Наличен в ПЛС | |
| L01BC59 | Trifluridine/Tipiracil | перорална твърда | tabl | 20 mg/8,19 mg | Les Laboratoires Servier, Франция | Lonsurf | 20 mg/8,19 mg | - | 20 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | | Lonsurf | 20 mg/8,19 mg | - | 60 | Наличен в ПЛС | |
| L01CA04 | Vinorelbine | парентерална | mg | | Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия | VINORELBIN "EBEWE" | 10 mg/ml - 5 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Активис ЕАД, България | | | | | | |
| L01CD01 | Paclitaxel | парентерална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | | |
| | | | | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | | | | | | |
| | | | | | Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия | Активис ЕАД, България | SINDAXE L | 6 mg/ml - 50 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | | SINDAXE L | 6 mg/ml - 16.67 ml | - | 1 | Отпадна л от ПЛС |
| | | | | | Булгермед ВЕ ООД, България | | | | | | |
| | | | | | Нео Балканика ЕООД, България | | | | | | |

| Фрезениус Каби България ЕООД, България | | | | | | | | | | |
|--|-------------|--------------|----|--|--|----------------------|-----------------|----|--------|-----------------|
| L01CD02 | Docetaxel | парентерална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | Accord Healthcare S.L.U., Испания | | | | | |
| | | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Docetaxel Actavis | 20 mg/ml - 8 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | DOCETAX EL | | | | Отпаднал от ПЛС |
| | | | | | | ACTAVIS DOCETAX EL | 80 mg/4 ml | mg | 1 | Отпаднал от ПЛС |
| | | | | | | ACTAVIS DOCETAX EL | 20 mg/1 ml | mg | 1 | Отпаднал от ПЛС |
| | | | | | AqVida GmbH, Германия | | | | | |
| | | | | | Cipla (UK) Ltd., Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | Fresenius Kabi Oncology Plc., Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | Hospira UK Ltd., Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | KRKA, d.d., Словения | | | | | |
| | | | | | Новамед Трейдинг ЕООД, България | | | | | |
| L01CD04 | Cabazitaxel | парентерална | mg | | Sanofi-Aventis Groupe, Франция | Jevtana | 60 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01DB01 | Doxorubicin | парентерална | mg | Powder, dispersion and solvent for concentrate for dispersion for infusion | Teva B.V., Нидерландия | Myocet | 50 | mg | 2 | Наличен в ПЛС |
| L01DB03 | Epirubicin | парентерална | mg | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Episindan EPISINDA N | 2 mg/ml - 25 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | EPISINDA N | 2 mg/ml - 50 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Ebewe Pharma GmbH. N.f.g. KG., Австрия | EPIRUBICIN "EBEWE" | 2 mg/ml- 25 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Pfizer Enterprises SARL, Люксембург | | | | | |
| | | | | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Farmorubicin PFS | 2 mg/ml - 25 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Активис ЕАД, България | | | | | |
| L01DB06 | Idarubicin | парентерална | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | ZAVEDOS | 10 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | ZAVEDOS | 5 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01DB11 | Pixantrone | парентерална | mg | | Les Laboratoires Servier, Франция | Pixuvri | 29 | mg | 1 vial | Наличен в ПЛС |
| L01XA02 | Carboplatin | парентерална | mg | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | CARBOPL ATIN | 10 mg/ml- | | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Ebewe Pharma GmbH. N.f.g. KG., Австрия | EBEWE | 15 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01XC03 | Trastuzumab | парентерална | mg | Powder for concentrate for solution for infusion | Amgen Europe B.V., Нидерландия | Kanjinti | 150 | mg | 1 vial | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | | | |
|---------|-----------------------|------------------|-----|-------|--|--|------------------------|----------------|--------|-------------------------------------|-----------------|
| | | | | | | Kanjinti | 420 | mg | 1 vial | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | | Celltrion Healthcare Hungary Kft., Унгария | | | | | |
| | | | | | | Mylan S.A.S., Франция | | | | | |
| | | | | | | Pfizer Europe | | | | | |
| | | | | | | МА ЕЕИГ, | | | | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | | Белгия | Trazimera | 150 | mg | 1 vial | |
| | | | | | | Roche Registration GmbH, Германия | | | | | |
| L01XC08 | Panitumumab | парент ерална | mg | | | Amgen Europe B.V., Нидерландия | Vectibix | 20mg/ml - 5ml | - | 1 vial | Наличен в ПЛС |
| L01XC12 | Brentuximab vedotin | парент ерална | mg | | | Takeda Pharma A/S, Дания | Adcetris | 50 | mg | 1 vial | Наличен в ПЛС |
| L01XC19 | blinatumomab | парент ерална | mcg | | | Amgen Europe B.V., Нидерландия | Blinicyto | 38.5 | mcg | 1 vial (powder) + 1 vial (solution) | Наличен в ПЛС |
| L01XC24 | Daratumumab | парент ерална | mg | | | Janssen-Cilag International N.V., Белгия | DARZALE X | 20 mg/ml-5 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | | DARZALE X | 20 mg/ml-20 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01XC26 | Inotuzumab ozogamicin | парент ерална | mg | | | Pfizer Europe MA ЕЕИГ, Белгия | BESPONS A | 1 | mg | 1 vial | Наличен в ПЛС |
| L01XE01 | Imatinib | перорална твърда | mg | C92.1 | | KRKA, d.d., Словения | | | | | |
| | | | | | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | | | | | |
| | | | | | | Teva B.V., Нидерландия | Imatinib Teva Pharma | 100 | mg | 120 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | | Imatinib Teva Pharma | 100 | mg | 120 | Наличен в ПЛС |
| L01XE01 | Imatinib | перорална твърда | mg | | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Imatinib Actavis Group | 100 | mg | 120 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | | Imatinib Actavis | 100 | mg | 120 | Отпаднал от ПЛС |
| | | | | | | Adamed Sp.z.o.o., Полша | | | | | |
| | | | | | | Alvogen IPCo S.à.r.l, Люксембург | | | | | |
| | | | | | | KRKA, d.d., Словения | | | | | |
| | | | | | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | | | | | |
| | | | | | | Teva B.V., Нидерландия | | | | | |
| | | | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | |
| L01XE02 | Gefitinib | перорална твърда | mg | | | Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта | | | | | |
| | | | | | | AstraZeneca AB, Швеция | | | | | |
| | | | | | | Sandoz d.d., Словения | | | | | |

Комисията извърши проверка на заявените от участникът данни, във връзка с предоставената по чл. 104, ал. 5 от ЗОП и чл. 54, ал. 13 от ППЗОП възможност, като на 12.12.2019 г. комисията изиска разяснение по заявените данни както следва:

"Съгласно предварително обявените условия на процедурата в Техническо предложение, в което участниците посочват лекарствените продукти за които участват, както и притежателите на разрешението за употреба, с които продукти участват. Участниците следва да попълнят и другите полета зададени във формата, както и да посочат електронен адрес, на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт. 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).

При разглеждане на Вашето техническо предложение се установиха следните заявени данни, които е необходимо да ни бъдат допълнително изяснени:

1. В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 1, за номенклатура B03XA01, Erythropoietin(Epoetin zeta), парентерална, IU, сте предложили следния лекарствен продукт:

| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|-------------------------------|------------------------|-------------------|-------|-----------------------|---------------|
| Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Retacrit | 10000 IU/1,0 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 6000 IU/0.6 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 5000 IU/0.5 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 4000 IU/0.4 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 3000 IU/0.9 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 2000 IU/0.6 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |

В представената декларация от Притежателя на разрешение за употреба - Pfizer Europe MA EEIG, Белгия, не е посочен лекарствения продукт Retacrit Solution for injection 5000 IU/0.5 ml

Предвид горното моля за вашето разяснение по отношение на установената по-горе липса в декларацията на ПРУ-то.

2. В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 1, за номенклатура L01XC03, Trastuzumab, парентерална, mg, Powder for concentrate for solution for infusion сте предложили следния лекарствен продукт:

| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|--------------------------------|------------------------|-------------------|-------|----------------------|---------------|
| Amgen Europe B.V., Нидерландия | Kanjinti | 150 | mg | 1 vial | ДА |
| | Kanjinti | 420 | mg | 1 vial | ДА |
| Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Trazimera | 150 | mg | 1 vial | ДА |

В представената декларация на Pfizer Europe MA EEIG, Белгия за лекарствения продукт Trazimera Powder for concentrate for solution for infusion 150mg x1 е посочен АТС код L01XC26 който съответства на друг продукт.

Предвид горното моля за Вашето разяснение по отношение на установеното по-горе несъответствие в декларацията на ПРУ-то.

На 19.12.2019 г., в срока указан от комисията, участникът е представил разяснение и приложено към него писмо от пълномощника на притежателят на разрешение на употреба Pfizer Europe MA EEIG, Белгия с изх. № 0/5867/16.12.2019 г., в което е посочено, че Retacrit 5000 IU/0.5 ml няма да се предлага на българския пазар, с оглед на което същият не е посочен в декларацията представена от Pfizer Europe MA EEIG, Белгия. В писмото също така е посочено, че е допусната техническа грешка в декларацията по отношение на посочения от участника АТС код на лекарствения продукт Trazimera Powder for concentrate for solution for infusion 150mg x1.

Във връзка с даденото разяснение за лекарственият продукт Retacrit Solution for injection 5000 IU/0.5 ml е изискано потвърждение от ИАЛ, дали заявената от притежателят на разрешение на употреба информация е вярна и същата е потвърдена с писмо с рег. ИАЛ-2384/21.01.2020 г.

След като разгледа допълнително представените разяснения и информация комисията, счете че представеното от участника техническо предложение по обособено позиция № 1, отговаря на предварително обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички лекарствени продукти по обособената позиция.

Комисията установи, че по обособена позиция № 2 участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следните лекарствени продукти:

| АТС | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl, ml/ | Забележка | ПУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|---------|-----------|-------------------|---------------------|-----------|--|------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|-----------------|
| L01XE03 | Erlotinib | перорална твърда | mg | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Erlotinib Actavis | 150 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Erlotinib Actavis | 100 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта | | | | | |
| | | | | | Heaton k.s., Чешка република | | | | | |
| | | | | | Roche Registration GmbH, Германия | | | | | |
| | | | | | Sandoz d.d., Словения | | | | | |
| | | | | | Zentiva k.s., Чешка република | | | | | |
| L01XE04 | Sunitinib | перорална твърда | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Sutent | 50 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Sutent | 25 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Sutent | 12.5 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| L01XE05 | Sorafenib | перорална твърда | mg | | Bayer AG, Германия | Nexavar | 200 | mg | 112 | Наличен в ПЛС |
| L01XE07 | Lapatinib | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | TYVERB | 250 | mg | 140 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | TYVERB | 250 | mg | 84 | Отпаднал от ПЛС |
| L01XE08 | Nilotinib | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Tasigna | 200 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | | |
|----------|--------------|------------------|----|------------|---|----------|--|----|-----------------|---------------|
| | | | | | | Tasigna | 150 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE09 | Temsirolimus | парентерална | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | TORISEL | 30 mg (concentrate: 1.2 ml; diluent: 1.8) | - | 1 vial + 1 vial | Наличен в ПЛС |
| L01 XE10 | Everolimus | перорална твърда | mg | 5 mg/10 mg | KRKA, d.d., Словения | | | | | |
| | | | | | Mylan Ireland Limited, Ирландия | | | | | |
| | | | | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | | | | | |
| | | | | | Teva B.V., Нидерландия | Teva | 10 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE11 | Pazopanib | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | VOTRIENT | 400 | mg | 60 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | VOTRIENT | 200 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE12 | Vandetanib | перорална твърда | mg | | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | Caprelsa | 300 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Caprelsa | 100 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE13 | Afatinib | перорална твърда | mg | | Boehringer Ingelheim International GmbH, Германия | Giotrif | 40 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Giotrif | 30 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE14 | Bosutinib | перорална твърда | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Bosulif | 500 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Bosulif | 100 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE16 | Crizotinib | перорална твърда | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Xalkori | 250 | mg | 60 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE17 | Axitinib | перорална твърда | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Inlyta | 5 | mg | 56 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Inlyta | 1 | mg | 56 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE18 | Ruxolitinib | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Jakavi | 5 | mg | 56 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE21 | Regorafenib | перорална твърда | mg | | Bayer AG, Германия | Stivarga | 40 | mg | 3 x 28 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE23 | Dabrafenib | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Tafinlar | 75 | mg | 120 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE24 | Ponatinib | перорална твърда | mg | | Incyte Biosciences Distribution B.V., Нидерландия | Iclusig | 15 | mg | 60 | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | |
|-----------------|-------------|---------------------|----|---|------------------------|-----------------------------|----|----|------------------|
| L01 XE2 7 | Ibrutinib | перорална твърда | mg | Janssen-Cilag International N.V., Белгия | Imbruvica | 140 | mg | 90 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE3 3 | palbociclib | перорална твърда | mg | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Ibrance | 125 | mg | 21 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Ibrance | 100 | mg | 21 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Ibrance | 75 | mg | 21 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE3 5 | Osimertinib | перорална твърда | mg | AstraZeneca AB, Швеция | Tagrisso | 80 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Tagrisso | 40 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| L01 XX1 7 | Topotecan | парентерална | mg | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша Actavis Group PTC ehf., Исландия Fresenius Kabi Oncology Plc., Обединено Кралство Novartis Europharm Limited, Ирландия | Нусамтин | 4 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01 XX1 7 | Topotecan | перорална твърда | mg | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Нусамтин | 1 | mg | 10 | Наличен в ПЛС |
| L01 XX1 9 | Irinotecan | парентерална | mg | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша Активис ЕАД, България Булгермед ВЕ ООД, България МС Фарма АД, България Новамед Трейдинг ЕООД, България Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | IRINOTЕСА N ACTAVIS | 20 mg/ml - 5 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01 XX3 2 | Bortezomib | парентерална | mg | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство Actavis Group PTC ehf., Исландия Alvogen IPCo S.àr.l, Люксембург Heaton k.s., Чешка република Janssen-Cilag International N.V., Белгия Pharmazac S.A., Гърция Sandoz d.d., Словения Тева Фармасютикълс България ЕООД, България Фармаконс АД, България Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | Bortezomib Actavis | 3.5 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01 XX4 1 | Eribulin | парентерална | mg | Eisai GmbH, Германия | Halaven | 0,44 mg/ml 1 vial x 2 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01 XX4 4 | Aflibercept | парентерална | mg | Sanofi-Aventis Groupe, Франция | Zaltrap | 25 mg/ml - 8 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | | | |
|-----------|-----------------|------------------|----|---------------|---|--------------------------------|------------------------|-----------------|---|--|---------------|
| | | | | | | Zaltrap | 25 mg/ml - 4 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС | |
| L01 XX4 5 | Carfilzomib | парентерална | mg | | Amgen Europe B.V., Нидерландия | Kyprolis | 60 | mg | 1 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | | Kyprolis | 10 | mg | 1 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | | Kyprolis | 30 | mg | 1 | Наличен в ПЛС | |
| L01 XX4 6 | Olaparib | перорална твърда | mg | Capsule, hard | AstraZeneca AB, Швеция | Lynparza | 50 | mg | 4x112 | Наличен в ПЛС | |
| L01 XX5 0 | Ixazomib | перорална твърда | mg | | Takeda Pharma A/S, Дания | Ninlaro | 4 | mg | 3 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | | Ninlaro | 3 | mg | 3 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | | Ninlaro | 2.3 | mg | 3 | Наличен в ПЛС | |
| L01 XX5 2 | venetoclax | перорална твърда | mg | | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Германия | Venclyxto | 100 | mg | 112 (4x28) | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | | Venclyxto | 50 | mg | 7 (7X1) | Отпадна л от ПЛС | |
| | | | | | | Venclyxto | 100 | mg | 14 (7x2) | Отпадна л от ПЛС | |
| | | | | | | Venclyxto | 10 | mg | 14 (7x2) | Отпадна л от ПЛС | |
| | | | | | | Venclyxto | 100 | mg | 7 (7x1) | Отпадна л от ПЛС | |
| L02 BX0 3 | Abiraterone | перорална твърда | mg | | Janssen-Cilag International N.V., Белгия | Zytiga | 500 | mg | 60 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | | Zytiga | 250 | mg | 120 | Отпадна л от ПЛС | |
| L03 AA0 2 | Filgrastim | парентерална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | 30 MU (300 mcg/0.5 ml) | mcg | 5 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Sandoz GmbH, Австрия | NIVESTIM | | | | | |
| L03 AA1 3 | Pegfilgrastim | парентерална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Amgen Europe B.V., Нидерландия | Neulasta | 10 mg/ml-0.6 ml | mg | 1 pre-filled syringe with needle guard | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Cinfa Biotech S.L., Испания | | | | | | |
| | | | | | Sandoz GmbH, Австрия | | | | | | |
| L03 AA1 4 | Lipegfilgrastim | парентерална | mg | | Teva B.V., Нидерландия | Lonquex | 6 mg/0,6 ml | - | 1 pre-filled syringe with safety device | Наличен в ПЛС | |

| | | | | | | | | | | |
|-----------------|--------------------------------|----------------------|---------------------|-----------|-------------------------------------|--------------------------------|-------------------|----|---------------|------------------------|
| L03 AX0 3 | Mycobacteri um bovis BCG | интракав итална | mg | | БУЛ БИО-НЦЗПБ ЕООД, България | CALGEVAX | 11.25 mg | - | 4 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | CALGEVAX | 11.25 mg | - | 10 | Отпадна л от ПЛС |
| L03 AX1 6 | Plerixafor | парентер ална | mg | | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | Mozobil | 20 mg/ml - 1,2 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L04 AD0 1 | Ciclosporin | пероралн а твърда | mg | | Novartis Pharma GmbH, Германия | Sandimmun Neoral | 25 | mg | 50 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Sandimmun Neoral | 50 | mg | 50 | Наличен в ПЛС |
| L04 AD0 1 | Ciclosporin | пероралн а течна | mg | | Novartis Pharma GmbH, Германия | Sandimmun Neoral | 100 mg/ml - 50 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| M05 BX0 4 | Denosumab | парентер ална | mg | 120 mg | Amgen Europe B.V., Нидерландия | Xgeva | 120 mg/1.7 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| N02 AA0 1 | Morphine | парентер ална | mg | | Софарма АД, България | MORPHINE SOPHARM A | 10 mg/ml - 1 ml | - | 10 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | MORPHINE SOPHARM A | 10 mg/ml - 1 ml | - | 100 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | MORPHINE SOPHARM A | 20 mg/ml - 1 ml | - | 10 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | MORPHINE SOPHARM A | 20 mg/ml - 1 ml | - | 100 | Наличен в ПЛС |
| N02 AA0 5 | Охуcodone | пероралн а твърда | mg | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Охуcodone Actavis | 20 | mg | 50 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Охуcodone Actavis | 10 | mg | 50 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Охуcodone Actavis | 40 | mg | 50 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Охуcodone Actavis | 20 | mg | 50 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Охуcodone Actavis | 10 | mg | 50 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | G. L. Pharma GmbH, Австрия | | | | | |
| | | | | | Mundipharma GmbH, Австрия | | | | | |
| N02 AA5 5 | Охуcodone, Naloxone | пероралн а твърда | mg охуcodon e | | G. L. Pharma GmbH, Австрия | | | | | |
| | | | | | KRKA, d.d., Словения | | | | | |
| | | | | | Mundipharma GmbH, Австрия | | | | | |
| | | | | | Sandoz d.d., Словения | | | | | |
| | | | | | Teva B.V., Нидерландия | Охуcodone/ Naloxone Teva | 10 mg/5 mg | - | 50 в блистери | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Охуcodone/ Naloxone Teva | 20 mg/10 mg | - | 50 в блистери | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | |
|-----------------|---------------------|----------------------|-------|---|--------------------------|-------------------|-----------|-----|------------------------|
| N02 AB0 2 | Pethidine | парентер ална | mg | Софарма АД, България | LYDOL | 50 mg/ml- 2 ml | mg | 10 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | LYDOL | 50 mg/ml- 2 ml | mg | 50 | Наличен в ПЛС |
| N02 AB0 3 | Fentanyl | пероралн а твърда | mg | Анджелини Фарма България ЕООД, България | Vellofent | 133 mcg | mc g | 4 | Наличен в ПЛС |
| N02 AB0 3 | Fentanyl | трансдер мална | mcg/h | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Victanyl | 100 mcg/h | - | 5 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Victanyl | 50 mcg/h | - | 5 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Victanyl | 75 mcg/h | - | 5 | Наличен в ПЛС |
| N02 AE0 1 | Buprenorphi ne | трансдер мална | mcg/h | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Buprenorphi n Actavis | 35 micrograms/h | mc g/h | 5 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Buprenorphi n Actavis | 52,5 micrograms/h | mc g/h | 5 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Buprenorphi n Actavis | 70 micrograms/h | mc g/h | 5 | Наличен в ПЛС |
| N02 AX0 2 | Tramadol | парентер ална | mg | Stada Arzneimittel AG, Германия | TRAMALGI N | 50 mg/ml-2 ml | - | 10 | Наличен в ПЛС |
| | | | | Софарма АД, България | | | | | |
| N02 AX0 2 | Tramadol | пероралн а твърда | mg | Stada Arzneimittel AG, Германия | | | | | |
| | | | | Софарма АД, България | Tramalgin | 50 | mg | 20 | Наличен в ПЛС |
| V03 AC0 1 | Deferoxamin e | парентер ална | mg | Novartis Pharma GmbH, Германия | Desferal | 500 | mg | 10 | Наличен в ПЛС |
| V03 AC0 2 | Deferiprone | пероралн а твърда | mg | Apotex Europe B.V., Нидерландия | Ferriprox | 500 | mg | 100 | Наличен в ПЛС |
| V03 AC0 2 | Deferiprone | пероралн а течна | mg | Apotex Europe B.V., Нидерландия | Ferriprox | 100 mg/ml-500 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| V03 AC0 3 | Deferasirox | пероралн а твърда | mg | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Exjade | 180 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Exjade | 250 | mg | 28 | Отпадна л от ПЛС |
| V03 AF0 3 | Calcium folinate | парентер ална | mg | Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | |
| | | | | Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG., Австрия | | | | | |
| | | | | Lyomark Pharma GmbH, Германия | Calcium folinate | | | | |
| | | | | Sandoz d.d., Словения | Sandoz | 10 mg/ml-5 ml | - | 5 | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | |
|------------------|----------------|---|---|--|--|--|--|--|---------------|
| Calcium folinate | | | | | | | | | Наличен в ПЛС |
| Sandoz | 10 mg/ml-10 ml | - | 1 | | | | | | |

Към техническото си предложение по обособена позиция № 2 участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят 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 техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти по обособена позиция № 2.

12. Разглеждане на техническото предложение представено от "СОЛОМЕД" ЕООД за обособени позиции № 1 и № 2 и проверка за съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП;

Комисията установи, че по обособена позиция № 1, участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следните лекарствени продукти:

| ATC | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl,ml/ | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|----------|--------------|-------------------|--------------------|--|----------------------------------|-----------------------------|-----------------|----------------------|---------------|
| L01B B06 | Clofaringine | парентерална | mg | Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Malta | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | EVOLTRA | 1 mg/ml - 20 ml | mg 1 | Наличен в ПЛС |
| L01C D04 | Cabazitaxel | парентерална | mg | Sanofi-Aventis Groupe, Франция | Jevtana | 60 | mg 1 | Наличен в ПЛС | |

Комисията установи, че по обособена позиция № 2, участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следните лекарствени продукти:

| ATC | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl,ml/ | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|----------|-------------|-------------------|--------------------|----------------------------------|------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|---------------|
| L01X E12 | Vandetanib | перорална твърда | mg | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | Caprelsa | 300 | mg 30 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Caprelsa | 100 | mg 30 | Наличен в ПЛС | |
| L01X X44 | Aflibercept | парентерална | mg | Sanofi-Aventis Groupe, Франция | Zaltrap | 25 mg/ml - 8 ml | mg 1 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Zaltrap | 25 mg/ml - 4 ml | mg 1 | Наличен в ПЛС | |
| L03A X16 | Plerixafor | парентерална | mg | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | Mozobil | 20 mg/ml - 1,2 ml | mg 1 | Наличен в ПЛС | |

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти и по двете обособени позиции.

След като разгледа подробно представеното от участника техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти и по двете обособени позиции.

13. Разглеждане на техническото предложение представено от "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД за обособена позиция № 1 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:

| ATC | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl, ml/ | ПУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | |
|-----------------|-------------------------------|-------------------|---------------------|--------------------------------------|------------------------|-----------------------------|----------------|-------------------------------|-------------------------------|--------------------|
| B02 BX0 5 | Eltrombopag | перорална твърда | mg | Novartis Europharm Limited, Ирландия | REVOLADE | 25 | mg | 28 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | REVOLADE | 50 | mg | 28 | Отпадна лот от ПЛС | |
| B03 XA0 1 | erythropoietin (Epoetin alfa) | парентерална | IU | Johnson & Johnson d.o.o., Словения | | | | 6 pre-filled syringes (glass) | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Sandoz GmbH, Австрия | Binocrit | 10000 IU/1 ml | - | 6 pre-filled syringes (glass) | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Binocrit | 4000 IU/0,4 ml | - | 6 pre-filled syringes (glass) | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Binocrit | 3000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes (glass) | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Binocrit | 2000 IU/1 ml | - | 6 pre-filled syringes (glass) | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Binocrit | 6000 IU/0.6 ml | - | 6 pre-filled syringes (glass) | Отпадна лот от ПЛС |
| | | | | | | Binocrit | 5000 IU/0,5 ml | - | 6 pre-filled syringes (glass) | Отпадна лот от ПЛС |
| | Binocrit | 1000 IU/0,5 ml | - | 6 pre-filled syringes (glass) | Отпадна лот от ПЛС | | | | | |
| B03 XA0 1 | Erythropoietin (Epoetin beta) | парентерална | IU | Roche Registration GmbH, Германия | Neorecormon | 10 000 IU/0,6 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Neorecormon | 5000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Neorecormon | 4000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Neorecormon | 3000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Neorecormon | 2000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| B03 XA0 1 | Erythropoietin (Epoetin zeta) | парентерална | IU | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Retacrit | 10000 IU/1,0 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Retacrit | 6000 IU/0.6 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Retacrit | 5000 IU/0.5 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Retacrit | 4000 IU/0.4 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Retacrit | 3000 IU/0.9 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Retacrit | 2000 IU/0.6 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС | |

| | | | | | | | | | | |
|------|---|------------------|-----|---|-----------------------------|----------------------------|----|----------------------|---------------|--|
| B03 | | | | | | | | | | |
| XA03 | Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta | парентерална | mcg | Roche Registration GmbH, Германия | Mircera | 100 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Mircera | 75 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Mircera | 150 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Mircera | 50 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС | |
| H01 | | | | | | | | | | |
| CB02 | Octreotide | парентерална | mg | Novartis Pharma GmbH, Германия | Sandostatin LAR | 30 | mg | 1 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | Sandostatin LAR | 20 | mg | 1 | Наличен в ПЛС | |
| H02 | | | | | | | | | | |
| AB02 | Dexamethasone | парентерална | mg | KRKA, d.d., Словения Софарма АД, България | Dexamethason KRKA | 4 mg/ml - 1 ml | - | 25 | Наличен в ПЛС | |
| J06B | Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm. | парентерална | mg | Biotest Pharma GmbH, Германия | ИМУНОВЕНИН -ИНАКТ 5% IgG | 50 mg/ml - 5 ml | mg | 10 | Наличен в ПЛС | |
| J06B | Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm. | парентерална | mg | Octapharma (IP) Ltd., Обединено Кралство Octapharma (IP) SPRL, Белгия | OCTAGAM 10% | 100 mg/ml - 50 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС | |
| | | | | | OCTAGAM 10% | 100 mg/ml - 20 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС | |
| L01 | | | | | | | | | | |
| AA09 | Bendamustine | парентерална | mg | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o., Полша Actavis Group PTC ehf., Исландия Astellas Pharma GmbH, Германия Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Австрия Mylan S.A.S., Франция Sandoz d.d., Словения | Bendamustine Accord | 2.5 mg/ml - 50 ml (100 mg) | mg | 5 | Наличен в ПЛС | |
| L01 | | | | | | | | | | |
| AX03 | Temozolomide | перорална твърда | mg | Accord Healthcare S.L.U., Испания Alvogen IPCo S.àr.l, Люксембург Merck Sharp & Dohme B.V., Нидерландия Sandoz GmbH, Австрия Ромастру Трейдинг ЕООД, България | Temozolomide Accord | 100 | mg | 5 in bottles | Наличен в ПЛС | |
| L01 | | | | | | | | | | |
| VA04 | Pemetrexed | парентерална | mg | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство Accord Healthcare S.L.U., Испания Actavis Group PTC ehf., Исландия Alvogen IPCo S.àr.l, Люксембург Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия Heaton k.s., Чешка република | Pemetrexed Accord | 500 | mg | 1 | Наличен в ПЛС | |

| | | | | | | | | | | |
|--|-------------|------------------|----|---|--|-----------------------|----------------|--------|------------------|------------------|
| L01 CA0 4 | Vinorelbine | парентер ална | mg | Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG., Австрия | VINORELBIN "EBEWE" | 10 mg/ml - 5 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС | |
| Актавис ЕАД, България | | | | | | | | | | |
| L01 CB0 1 | Etoposide | парентер ална | mg | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Etoposide Accord | 20 mg/ml-5 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС | |
| Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | | | | | | |
| Cipla (UK) Ltd., Обединено Кралство | | | | | | | | | | |
| L01 CD0 1 | Paclitaxel | парентер ална | mg | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Paclitaxel Accord | 6 mg/ml - 50 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС | |
| Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | | | | | | | | | | |
| Paclitaxel Accord | | | | | | | | | | |
| 6 mg/ml - 16,7 ml | | | | | | | | | | |
| mg 1 | | | | | | | | | | |
| Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | |
| Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG., Австрия | | | | | | | | | | |
| Актавис ЕАД, България | | | | | | | | | | |
| Булгермед ВЕ ООД, България | | | | | | | | | | |
| Нео Балканика ЕООД, България | | | | | | | | | | |
| Фрезениус Каби България ЕООД, България | | | | | | | | | | |
| L01 CD0 2 | Docetaxel | парентер ална | mg | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Docetaxel Accord | 160 mg/8 ml | mg | 1 vial | Наличен в ПЛС | |
| Отпадна л от ПЛС | | | | | | | | | | |
| Docetaxel Accord | | | | | | | | | | |
| 160 mg/8 ml | | | | | | | | | | |
| mg 1 | | | | | | | | | | |
| Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare S.L.U., Испания | | | | | | | | | | |
| Docetaxel Accord | | | | | | | | | | |
| 80 mg/4 ml | | | | | | | | | | |
| mg 1 | | | | | | | | | | |
| Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | |
| Docetaxel Accord | | | | | | | | | | |
| 20 mg/1 ml | | | | | | | | | | |
| mg 1 | | | | | | | | | | |
| Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | | | | | | |
| AqVida GmbH, Германия | | | | | | | | | | |
| Cipla (UK) Ltd., Обединено Кралство | | | | | | | | | | |
| Fresenius Kabi Oncology Plc., Обединено Кралство | | | | | | | | | | |
| Hospira UK Ltd., Обединено Кралство | | | | | | | | | | |
| KRKA, d.d., Словения | | | | | | | | | | |
| Новамед Трейдинг ЕООД, България | | | | | | | | | | |
| L01 CD0 4 | Cabazitaxel | парентер ална | mg | Sanofi-Aventis Groupe, Франция | Jevtana | 60 | mg | 1 | Наличен в ПЛС | |
| L01 DB0 1 | Doxorubicin | парентер ална | mg | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Doxorubicin Accord | 2 mg/ml - 25 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС | |
| L01 DB0 1 | Doxorubicin | парентер ална | mg | Teva B.V., Нидерландия | Муосет | 50 | mg | 2 | Наличен в ПЛС | |
| L01 DB0 3 | Epirubicin | парентер ална | mg | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG., Австрия | EPIRUBICIN "EBEWE" | 2 mg/ml- 25 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| Pfizer Enterprises SARL, Люксембург | | | | | | | | | | |
| Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | | | | | | | | | | |

| Активис ЕАД, България | | | | | | | | | |
|-----------------------|--------------|------------------|----|---|------------------------|-----------------|----|---------|------------------|
| L01 DB0 6 | Idarubicin | парентер ална | mg | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | ZAVEDOS | 10 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | ZAVEDOS | 5 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01 DB0 7 | Mitoxantrone | парентер ална | mg | Baxter Oncology GmbH, Германия Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия | МИТОХАНТРОН "EBEWE" | 2 mg/ml - 10 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01 DB1 1 | Pixantrone | парентер ална | mg | Les Laboratoires Servier, Франция | Pixuvri | 29 | mg | 1 vial | Наличен в ПЛС |
| L01 XA0 1 | Cisplatin | парентер ална | mg | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Cisplatin Accord | 1 mg/ml - 50 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01 XA0 2 | Carboplatin | парентер ална | mg | Actavis Group PTC ehf., Исландия Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия | CARBOPLATIN EBEWE | 10 mg/ml-15 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01 XA0 3 | Oxaliplatin | парентер ална | mg | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | OXALIPLATIN ACCORD | 5 mg/ml - 20 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | |
| | | | | AqVida GmbH, Германия | | | | | |
| | | | | Булгермед ВЕ ООД, България | | | | | |
| | | | | МС Фарма АД, България | | | | | |
| | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | |
| L01 XC0 2 | Rituximab | парентер ална | mg | Celltrion Healthcare Hungary Kft., Унгария | Truxima | 100 | mg | 2 vials | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Truxima | 500 | mg | 1 vial | Наличен в ПЛС |
| | | | | Roche Registration GmbH, Германия | | | | | |
| | | | | Sandoz GmbH, Австрия | Rixathon | 100 mg/10 ml | - | 2 vials | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Rixathon | 500 mg/50 ml | - | 1 vial | Наличен в ПЛС |
| L01 XC0 3 | Trastuzumab | парентер ална | mg | Amgen Europe B.V., Нидерландия Celltrion Healthcare Hungary Kft., Унгария | Herzuma | 150 | mg | 1 vial | Наличен в ПЛС |
| | | | | Mylan S.A.S., Франция | | | | | |
| | | | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | | | | | |
| | | | | Roche Registration GmbH, Германия | | | | | |
| L01 XC0 6 | Cetuximab | парентер ална | mg | Merck Europe B.V., Нидерландия | ERBITUX | 5 mg/ml - 20 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | |
|-----------------|-----------------------|----------------------|----|--|----------------------|--|----|----------------------|--------------------------------------|
| L01 XC1 1 | Ipilimumab | парентер ална | mg | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG, Ирландия | Yervoy Yervoy | 5 mg/ml-10 ml (50 mg) 5mg/ml-40 ml (200 mg) | mg | 1 1 vial | Наличен в ПЛС Наличен в ПЛС |
| L01 XC1 2 | Brentuximab vedotin | парентер ална | mg | Takeda Pharma A/S, Дания | Adcetris | 50 | mg | 1 vial | Наличен в ПЛС |
| L01 XC1 7 | Nivolumab | парентер ална | mg | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG, Ирландия | Opdivo Opdivo | 10 mg/ml - 10 ml 10 mg/ml - 4 ml | - | 1 vial 1 vial | Наличен в ПЛС Наличен в ПЛС |
| L01 XC2 1 | Ramucirumab | парентер ална | mg | Eli Lilly Nederland B.V., Нидерландия | Cyramza | 10 mg/ml – 10 ml | - | 2 | Наличен в ПЛС |
| L01 XC2 6 | Inotuzumab ozogamicin | парентер ална | mg | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | BESPONSA | 1 | mg | 1 vial | Наличен в ПЛС |
| L01 XE0 1 | Imatinib | пероралн а твърда | mg | KRKA, d.d., Словения Novartis Europharm Limited, Ирландия Teva B.V., Нидерландия | Meaxin | 100 | mg | 120 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE0 1 | Imatinib | пероралн а твърда | mg | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство Actavis Group PTC ehf., Исландия Adamed Sp.z.o.o., Полша Alvogen IPCo S.à.r.l, Люксембург KRKA, d.d., Словения Novartis Europharm Limited, Ирландия Teva B.V., Нидерландия Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | Imatinib Accord | 100 | mg | 120 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE0 2 | Gefitinib | пероралн а твърда | mg | Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта AstraZeneca AB, Швеция Sandoz d.d., Словения Teva B.V., Нидерландия | Gefitinib Sandoz | 250 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |

Комисията извърши проверка на заявените от участника данни, във връзка с предоставената по чл. 104, ал. 5 от ЗОП и чл. 54, ал. 13 от ППЗОП възможност, като на 12.12.2019 г. комисията изиска разяснение по заявените данни както следва:

"Съгласно предварително обявените условия на процедурата в Техническо предложение, в което участниците посочват лекарствените продукти за които участват, както и притежателите на разрешението за употреба, с които продукти участват. Участниците следва да попълнят и другите полета зададени във формата, както и да посочат електронен адрес, на който е достъпна кратката характеристика

на съответния лекарствен продукт. 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 офертиран от участника в процедурата (свободен текст).

При разглеждане на Вашето техническо предложение се установиха следните заявени данни, които е необходимо да ни бъдат допълнително изяснени:

1. В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 1, за номенклатура B03XA01, erythropoietin (Epoetin alfa), парентерална, IU, сте предложили следните, налични в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2, лекарствени продукти:

| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|----------------------|------------------------|-------------------|-------|-------------------------------|---------------|
| Sandoz GmbH, Австрия | Vincrit | 10000 IU/1 ml | - | 6 pre-filled syringes (glass) | ДА |
| | Vincrit | 4000 IU/0,4 ml | - | 6 pre-filled syringes (glass) | ДА |
| | Vincrit | 3000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes (glass) | ДА |
| | Vincrit | 2000 IU/1 ml | - | 6 pre-filled syringes (glass) | ДА |

В представената декларация от Притежателят на разрешение за употреба Sandoz GmbH, Австрия е посочен само лекарственият продукт - Vincrit, Solution for injection 10000 IU/1ml

Предвид горното моля за вашето разяснение по отношение на установената по-горе липса от декларацията на ПРУ-то.

2. В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 1, за номенклатура B03XA01, Erythropoietin (Epoetin zeta), парентерална, IU, сте предложили следния лекарствен продукт:

| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|-------------------------------|------------------------|-------------------|-------|-----------------------|---------------|
| Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Retacrit | 10000 IU/1,0 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 6000 IU/0.6 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 5000 IU/0.5 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 4000 IU/0.4 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 3000 IU/0.9 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 2000 IU/0.6 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |

В представената декларация от Притежателят на разрешение за употреба - Pfizer Europe MA EEIG, Белгия, не е посочен лекарствения продукт Retacrit Solution for injection 5000 IU/0.5 ml

Предвид горното моля за вашето разяснение по отношение на установената по-горе липса от декларацията на ПРУ-то.

3. В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 1, за номенклатура L01BC01, Cytarabine, парентерална, Solution for injection, 50 mg/ ml, сте предложили следния лекарствен продукт:

| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|--------------------------------------|------------------------|-------------------|-------|----------------------|---------------|
| Ebewe Pharma GmbH, N.fg. KG, Австрия | ALEXAN | 50 mg/ ml - 20 ml | mg | 1 | ДА |

Към техническото Ви предложение е представена декларация от Петко Петков, пълномощник на Ebewe Pharma Ges.m.b.H. N.fg. KG Австрия и Иван Асенов, пълномощник на Петко Петков за продуктите на Ebewe Pharma Ges.m.b.H. N.fg. KG Австрия, в която декларация липсва оферирания от участникът лекарствен продукт ALEXAN Solution for injection 50 mg/ml - 20 ml.

Предвид горното моля за вашето разяснение по отношение на установената по-горе липса от декларацията на ПРУ-то.

4. Във връзка със съдържаща се противоречива или непълна информация по отношение на лекарствените продукти на Accord Healthcare е необходимо да ни представите допълнително разяснение по отношение на правната връзка между Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша, Accord Healthcare S.L.U., Испания и Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство. В последната колона на приложената по-долу таблица, са описани установени от комисията съответствие, несъответствия или липса на информация по отношение на лекарствените продукти на Accord Healthcare.

| L01AA09 | Bendamustine | парентерална | mg | | | | | | | Представена е декларация за ангажиране с количествата от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, за който няма никаква информация в приложената кратка характеристика |
|---------|--------------|------------------|----|--|------------------------|----------------------------|-------|-----------------------|---------------|--|
| | | | | ПРУ | Търговско наименование | К-во актив но в-во | Мярка | Окончател на опаковка | Наличен в ПЛС | |
| | | | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Bendamustine Accord | 2.5 mg/ml - 50 ml (100 mg) | mg | 5 | ДА | |
| L01AX03 | Temozolomide | перорална твърда | mg | | | | | | | Притежателят на разрешението за употреба в кратката характеристика и в декларацията за ангажиране с количествата съответстват |
| | | | | ПРУ | Търговско наименование | К-во актив но в-во | Мярка | Окончател на опаковка | Наличен в ПЛС | |
| | | | | Accord Healthcare S.L.U., Испания | Temozolomide Accord | 100 | mg | 5 in bottles | ДА | |
| L01BA04 | Pemetrexed | парентерална | mg | | | | | | | Представена е декларация за ангажиране с количествата от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, който е посочен като производител отговорен за освобождаването на всяка една партида в приложената |
| | | | | ПРУ | Търговско наименование | К-во актив но в-во | Мярка | Окончател на опаковка | Наличен в ПЛС | |
| | | | | Accord Healthcare S.L.U., Испания | Pemetrexed Accord | 500 | mg | 1 | ДА | |

| | | | | | кратка характеристика | | | | | | | | | | | | |
|---|------------------------|-------------------|-------|---|-----------------------|------------------------|-------------------|-------|----------------------|---------------|---|---------------------|-------------------|----|---|----|---|
| L01BC 01 | Cytarabine | парентерална | mg | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активно в-во</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличен в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство</td> <td>Cytarabine Accord</td> <td>100 mg/ml - 10 ml</td> <td>mg</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Cytarabine Accord | 100 mg/ml - 10 ml | mg | 1 | ДА | В кратката характеристика е посочено, че ПРУ Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша. Представена е декларация за ангажиране с количествата от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, за който няма никаква информация в приложената кратка характеристика |
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Cytarabine Accord | 100 mg/ml - 10 ml | mg | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | |
| L01BC 02 | Fluorouracil | парентерална | mg | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активно в-во</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличен в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша</td> <td>Fluorouracil Accord</td> <td>50 mg/ml - 20 ml</td> <td>mg</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Fluorouracil Accord | 50 mg/ml - 20 ml | mg | 1 | ДА | Представена е декларация за ангажиране с количествата от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, за който няма никаква информация в приложената кратка характеристика |
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Fluorouracil Accord | 50 mg/ml - 20 ml | mg | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | |
| L01BC 05 | Gemcitabine | парентерална | mg | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активно в-во</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличен в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша</td> <td>GEMCITABINE ACCORD</td> <td>100 mg/ml- 10 ml</td> <td>mg</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | GEMCITABINE ACCORD | 100 mg/ml- 10 ml | mg | 1 | ДА | Притежателят на разрешението за употреба в кратката характеристика и в декларацията за ангажиране с количествата съответстват |
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | GEMCITABINE ACCORD | 100 mg/ml- 10 ml | mg | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | |

| L01XA03 | Oxaliplatin | парентерална | mg | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активно в-во</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличен в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша</td> <td>OxALIPLATIN ACCORD</td> <td>5 mg/ml - 20 ml</td> <td>mg</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | OxALIPLATIN ACCORD | 5 mg/ml - 20 ml | mg | 1 | ДА | Притежателят на разрешението за употреба в кратката характеристика и в декларацията за ангажиране с количествата съответстват | | | | | | | | | | |
|---|------------------------|-------------------|-------|---|---------------|------------------------|-------------------|-------|----------------------|---------------|---|---------------------|-------------------|----|----|----|---|-----|----|----|----|---------------------|-----|----|-----|----|---|
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | OxALIPLATIN ACCORD | 5 mg/ml - 20 ml | mg | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| L01BC06 | Capecitabine | перорална твърда | mg | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активно в-во</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличен в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="3">Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство</td> <td>Capecitabine Accord</td> <td>300</td> <td>mg</td> <td>60</td> <td>НЕ</td> </tr> <tr> <td>Capecitabine Accord</td> <td>150</td> <td>mg</td> <td>60</td> <td>НЕ</td> </tr> <tr> <td>Capecitabine Accord</td> <td>500</td> <td>mg</td> <td>120</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Capecitabine Accord | 300 | mg | 60 | НЕ | Capecitabine Accord | 150 | mg | 60 | НЕ | Capecitabine Accord | 500 | mg | 120 | ДА | Притежателят на разрешението за употреба в кратката характеристика и в декларацията за ангажиране с количествата съответстват |
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Capecitabine Accord | 300 | mg | 60 | НЕ | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Capecitabine Accord | 150 | mg | 60 | НЕ | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Capecitabine Accord | 500 | mg | 120 | ДА | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| L01CB01 | Etoposide | парентерална | mg | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активно в-во</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличен в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша</td> <td>Etoposide Accord</td> <td>20 mg/ml - 5 ml</td> <td>-</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Etoposide Accord | 20 mg/ml - 5 ml | - | 1 | ДА | В кратката характеристика е посочено, че ПРУ Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша. Представена е декларация за ангажиране с количествата от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, за който няма никаква информация в приложената кратка характеристика | | | | | | | | | | |
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Etoposide Accord | 20 mg/ml - 5 ml | - | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| L01CD01 | Paclitaxel | парентерална | mg | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активно в-во</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличен в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша</td> <td>Paclitaxel Accord</td> <td>6 mg/ml - 16,7 ml</td> <td>mg</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Paclitaxel Accord | 6 mg/ml - 16,7 ml | mg | 1 | ДА | В кратката характеристика и за двата продукта е посочено, че ПРУ Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша. Представена е декларация за ангажиране с | | | | | | | | | | |
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Paclitaxel Accord | 6 mg/ml - 16,7 ml | mg | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

| | | | | <table border="1"> <tr> <td>Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство</td> <td>Paclitaxel Accord</td> <td>6 mg/ml - 50 ml</td> <td>mg</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> </table> | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Paclitaxel Accord | 6 mg/ml - 50 ml | mg | 1 | ДА | количествата от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, за който няма никаква информация в приложената кратка характеристика | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|------------------------|-------------------|-------|---|---|------------------------|-------------------|-------|----------------------|---------------|---|--------------------|-----------------|----|---|----|---|------------------|------------|----|---|----|--|------------------|-------------|----|--------|----|-----------------------------------|------------------|------------|----|---|----|--|
| Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Paclitaxel Accord | 6 mg/ml - 50 ml | mg | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| L01CD02 | Docetaxel | парентерална | mg | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активно в-во</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличен в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство</td> <td>Docetaxel Accord</td> <td>160 mg/8 ml</td> <td>mg</td> <td>1</td> <td>НЕ</td> </tr> <tr> <td></td> <td>Docetaxel Accord</td> <td>80 mg/4 ml</td> <td>mg</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> <tr> <td></td> <td>Docetaxel Accord</td> <td>160 mg/8 ml</td> <td>mg</td> <td>1 vial</td> <td>ДА</td> </tr> <tr> <td>Accord Healthcare S.L.U., Испания</td> <td>Docetaxel Accord</td> <td>20 mg/1 ml</td> <td>mg</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Docetaxel Accord | 160 mg/8 ml | mg | 1 | НЕ | | Docetaxel Accord | 80 mg/4 ml | mg | 1 | ДА | | Docetaxel Accord | 160 mg/8 ml | mg | 1 vial | ДА | Accord Healthcare S.L.U., Испания | Docetaxel Accord | 20 mg/1 ml | mg | 1 | ДА | Представена е декларация за ангажиране с количествата от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, за който няма никаква информация в приложената кратка характеристика |
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Docetaxel Accord | 160 mg/8 ml | mg | 1 | НЕ | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Docetaxel Accord | 80 mg/4 ml | mg | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Docetaxel Accord | 160 mg/8 ml | mg | 1 vial | ДА | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare S.L.U., Испания | Docetaxel Accord | 20 mg/1 ml | mg | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| L01DB01 | Doxorubicin | парентерална | mg | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активно в-во</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличен в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша</td> <td>Doxorubicin Accord</td> <td>2 mg/ml - 25 ml</td> <td>-</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Doxorubicin Accord | 2 mg/ml - 25 ml | - | 1 | ДА | Притежателят на разрешението за употреба в кратката характеристика и в декларацията за ангажиране с количествата съответстват | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Doxorubicin Accord | 2 mg/ml - 25 ml | - | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| L01XA01 | Cisplatin | парентерална | mg | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активно в-во</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличен в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша</td> <td>Cisplatin Accord</td> <td>1 mg/ml - 50 ml</td> <td>mg</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Cisplatin Accord | 1 mg/ml - 50 ml | mg | 1 | ДА | Притежателят на разрешението за употреба в кратката характеристика и в декларацията за ангажиране с количествата съответстват | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Cisplatin Accord | 1 mg/ml - 50 ml | mg | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

| L01XA03 | Oxaliplatin | парентерална | mg | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Марка | Окончател на опаковка | Наличен в ПЛС | Притежателят на разрешението за употреба в кратката характеристика и в декларацията за ангажиране с количествата съответстват |
|---|-----------------|------------------|----|--|------------------------|-------------------|-------|-----------------------|---------------|--|
| | | | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Oxaliplatin ACCORD | 5 mg/ml - 20 ml | mg | 1 | ДА | |
| L01XE01 | Imatinib | перорална твърда | mg | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Марка | Окончател на опаковка | Наличен в ПЛС | Представена е декларация за ангажиране с количествата от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, който е посочен като производител отговорен за освобождаването на всяка една партида в приложената кратка характеристика |
| Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Imatinib Accord | 100 | mg | 120 | ДА | | | | | |

На 19.12.2019 г., в срока указан от комисията, участникът е представил, чрез Електронната система, следното разяснение по заявените от него данни:

"Във връзка с направено от Вас искане за разяснения по заявени от нас данни по Обособена позиция №1, Ви уведомяваме за следното:

За лекарствени продукти с притежатели на разрешение за употреба Accord Healthcare Limited Обединено Кралство, Accord Healthcare Polska Sp. Z.o.o Полша и Accord Healthcare S.L.U Испания, през 2019г. е в ход процес по промяна на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствени продукти на групата Accord, поради предстоящо напускане на Великобритания на Европейския съюз.

Продукти с ПРУ Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство променят притежателя на разрешението за употреба, съответно с Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o, Полша и Accord Healthcare S.L.U, Испания. Промените са отразени в Изпълнителната агенция по лекарства и в European medicines agency (EMA) и съответно в приложените кратки характеристики на продуктите. Дружествата са част от групата на Акорд - <https://www.accordhealthcare.com/>

Съгласно данни в регистъра на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти, Приложения №2 на ПЛС, към датата на подаване на офертата ни, а именно 07.11.2019г., са предоставени декларации, съгласно изискването на документацията за участие, от посочения към този момент ПРУ.

Електронната система за участие в обществената поръчка се синхронизира с данните от регистъра на НСЦРЛП (Позитивен лекарствен списък), като към датата на подаване на офертата ни, като ПРУ в него е бил посочен Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство.

Съгласно изискването на Документацията за участие, стр. 17, „Притежателят на разрешението за употреба или производителят на лекарствения продукт следва да декларира, че е запознат с изискванията

към лекарствените продукти, както и с посочените в настоящата процедура количества за този лекарствен продукт, както и да декларира, че е съгласен лекарствения продукт да бъде оферирани от участника в процедурата.“

Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство е и производител на лекарствените продукти, оферирани в настоящата обществена поръчка. Във връзка с гореизложеното Ви представяме декларации от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, в качеството му на производител на лекарствените продукти, към притежателите на разрешението за употреба Accord Healthcare Polska Sp. Z.o.o Полша и Accord Healthcare S.L.U Испания, с които се потвърждава осигуряване на количествата от същите към актуалните ППУ. "

Към разяненето са приложени и следните документи: 1. Разрешения за промяна, издадени от ИАЛ, заедно с предходни разрешения за употреба, от които е видно, че Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство е производител на лекарствените продукти (информация за производителя е налична и на сайта на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти). 2. Разрешения за промяна, издадени от Европейската комисия. 3. Декларация от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство към Accord Healthcare Polska Sp. Z.o.o Полша. 4. Декларация от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство към и Accord Healthcare S.L.U Испания. 5. Пълномощно от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство към „ФЪОНИКС Фарма“ ЕООД.

Комисията установи, че участникът не е представил разяснение по първите 3 въпроса, които са му заедени.

След установяване на горните обстоятелства и след разглеждане на допълнително представената информация и вече служебно известната и такава, комисията констатира:

1. По отношение на лекарствените продукти на групата на Accord Healthcare, комисията счита че с представеното разяснение и допълнително представените документи, участникът е изяснил фактичката обстановка, с оглед на което може да бъде прието, че техническото предложение на „ФЪОНИКС Фарма“ ЕООД отговаря предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

2. По отношение на декларацията на притежателя на разрешение за употреба - Pfizer Europe MA EEIG, Белгия, в която не е посочен лекарствения продукт Retacrit Solution for injection 5000 IU/0.5 ml, комисията като взе предвид представите от други двама участници писма изх. № 0/5867/16.12.2019 г. и с изх. № 0/586e/16.12.2019 г. от пълномощника на притежателя на употреба, както и информацията представена в писмо с рег. ИАЛ-2384/21.01.2020 г. на ИАЛ, прие че вече и е служебно известно, че Retacrit Solution for injection 5000 IU/0.5 ml няма да се предлага на българския пазар, с оглед на което допуска участникът до отварянето на ценовото предложение за този лекарствен продукт.

3. По отношение на ALEXAN Solution for injection 50 mg/ ml - 20 ml, се установява, че за този лекарствен продукт не е представена декларация от притежателя на разрешение за употреба/ производителя, с оглед на което техническото предложение на участникът е непълно и комисията предлага на възложителя, същият да бъде отстранен от процедурата за този лекарствен продукт на основание чл. 107, т.2, буква "а" от ЗОП, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

4. По отношение на номенклатура B03XA01, erythropoietin (Epoetin alfa), парентерална, IU и представената от притежателя на разрешение за употреба Sandoz GmbH, Австрия, декларация, в която е посочен само лекарственият продукт - Binocrit, Solution for injection 10000 IU/1ml се установява, че същата не отговаря на предварително обявените условия на възложителя и комисията предлага участникът да бъде отстранен от процедурата за този лекарствен продукт на основание чл. 107, т.2, буква "а" от ЗОП, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

За всички останали лекарствени продукти, комисията констатира, че участникът е приложил към техническото си предложение изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителя на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти и същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за тях.

14. Разглеждане на техническото предложение представено от "ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД за обособена позиция № 2 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 | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl,ml/ | ПУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|----------|--------------|-------------------|--------------------|--|------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|---------------|
| L01X E03 | Erlotini b | перорална твърда | mg | Actavis Group PTC ehf., Исландия Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта | Varlota | 100 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | Heaton k.s., Чешка република | Varlota | 150 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | Roche Registration GmbH, Германия | | | | | |
| | | | | Sandoz d.d., Словения | | | | | |
| | | | | Zentiva k.s., Чешка република | | | | | |
| L01X X32 | Bortezomib a | парентерална | mg | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия Alvogen IPCo S.àr.l, Люксембург | Vortemyel | 3.5 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | Heaton k.s., Чешка република | | | | | |
| | | | | Janssen-Cilag International N.V., Белгия | | | | | |
| | | | | Pharmazac S.A., Гърция | | | | | |
| | | | | Sandoz d.d., Словения | | | | | |
| | | | | Тева Фармасютикълс България ЕООД, България | | | | | |
| | | | | Фармаконс АД, България | | | | | |
| | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | |
| L01X X35 | Anagrelide | перорална твърда | mg | AOP Orphan Pharmaceuticals AG, Австрия | THROMBORED UCTIN | 0.5 | mg | 100 | Наличен в ПЛС |

Към техническото си предложение участника е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят 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 техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

15. Разглеждане на техническото предложение представено от "АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД за обособена позиция № 1 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 | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl,ml/ | Забележка | ПУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|---------|-------------|-------------------|--------------------|-----------|--------------------------------------|------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|---------------|
| B02BX05 | Eltrombopag | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | REVOLA DE | 25 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |

| | | | | | REVOLA | 50 | m | 28 | Отпадна л от ПЛС | |
|--|--|------------------|-----|---|---|----------------------|------------------|----|------------------------|---------------|
| B03XA01 | Erythropoietin(Epoetin beta) | паренте рална | IU | | Roche Registration GmbH, Германия | Neorecormon | 10 000 IU/0,6 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Neorecormon | 5000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Neorecormon | 4000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Neorecormon | 3000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Neorecormon | 2000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes | Наличен в ПЛС |
| B03XA03 | Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta | паренте рална | mcg | | Roche Registration GmbH, Германия | Mircera | 100 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Mircera | 75 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Mircera | 150 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Mircera | 50 µg/0,3 ml | - | 1 pre-filled syringe | Наличен в ПЛС |
| H01CB02 | Octreotide | паренте рална | mg | Powder and solvent for suspension for injection | Novartis Pharma GmbH, Германия | Sandostatin LAR | 30 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Sandostatin LAR | 20 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01BB07 | Nelarabine | паренте рална | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | ATRIANC E | 5 mg/ml - 50 ml | - | 6 vials | Наличен в ПЛС |
| L01CD01 | Paclitaxel | паренте рална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | | | | | |
| | | | | | Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG., Австрия | | | | | |
| | | | | | Актавис ЕАД, България | | | | | |
| | | | | | Булгермед ВЕ ООД, България | Paclitaxel Bulgermed | 6mg/ml-50 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| Нео Балканика ЕООД, България | | | | | | | | | | |
| Фрезениус Каби България ЕООД, България | | | | | | | | | | |
| L01CD02 | Docetaxel | паренте рална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | Accord Healthcare S.L.U., Испания | | | | | |
| | | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | |
| | | | | | АqVida GmbH, Германия | Docetaxel AqVida | 20 mg/ml- 4ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Cipla (UK) Ltd., Обединено Кралство | | | | | |
| Fresenius Kabi Oncology Plc., Обединено Кралство | | | | | | | | | | |
| Hospira UK Ltd., Обединено Кралство | | | | | | | | | | |

| | | | | KRKA, d.d., Словения | | | | | | | |
|---------|-------------|--------------|----|--|---|--------------------------|------------------|----|---|--|---------------|
| | | | | Новамед Трейдинг ЕООД, България | | | | | | | |
| L01DB01 | Doxorubicin | парентерална | mg | Powder, dispersion and solvent for concentrate for dispersion for infusion | Teva B.V., Нидерландия | Myocet | 50 | mg | 2 | | Наличен в ПЛС |
| L01XA03 | Oxaliplatin | парентерална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | | |
| | | | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | | | | | | | |
| | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | | | |
| | | | | AqVida GmbH, Германия | | | | | | | |
| | | | | Булгермед ВЕ ООД, България | | Oxaliplatin Bulgermed VE | 5 mg/ml - 20 ml | | 1 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Oxaliplatin Bulgermed VE | 5 mg/ml - 40 ml | | 1 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | МС Фарма АД, България | | | | | | | |
| | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | | | |
| L01XC21 | Ramucirumab | парентерална | mg | | Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия | Сугамза | 10 mg/ml – 10 ml | | 2 | | Наличен в ПЛС |

Към техническото си предложение участника е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят на лекарствения продукт, че са запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за лекарствения продукт.

След като разгледа подробно представеното от участникът техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

16. Разглеждане на техническото предложение представено от "МЕДЕКС" ООД 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:

| ATC | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl | Забележка | ПУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|---------|-------------------------------|-------------------|----------------|----------------------|------------------------------------|------------------------|-----------------------------|-------|-------------------------------|---------------|
| B02BX04 | Romiplostim | парентерална | mcg | | Amgen Europe B.V., Нидерландия | NPLATE | 250 | mcg | 1 | Наличен в ПЛС |
| B03XA01 | erythropoietin (Epoetin alfa) | парентерална | IU | | Johnson & Johnson d.o.o., Словения | | | | | |
| | | | | Sandoz GmbH, Австрия | | Binocrit | 10000 IU/1 ml | - | 6 pre-filled syringes (glass) | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Binocrit | 4000 IU/0,4 ml | - | 6 pre-filled syringes (glass) | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Binocrit | 3000 IU/0,3 ml | - | 6 pre-filled syringes (glass) | Наличен в ПЛС |

| Sandoz d.d., Словения | | | | | | | | | | |
|--|---------------|-------------------------|----|---------------------------------|---|---------------------|---------------------|------------------------|----------------------|----------------------|
| L01 BA 04 | Pemetrexed | паренте рална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | |
| Accord Healthcare S.L.U., Испания | | | | | | | | | | |
| Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | Armisarte | 25 mg/ml - 40 ml | mg | 1 | Наличе н в ПЛС | |
| | | | | | Armisarte | 25 mg/ml - 20 ml | mg | 1 | Наличе н в ПЛС | |
| Alvogen IPCo S.à.r.l, Люксембург | | | | | | | | | | |
| Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия | | | | | | | | | | |
| Heaton k.s., Чешка република | | | | | | | | | | |
| Sandoz GmbH, Австрия | | | | | Pemetrexed Sandoz | 500 | mg | 1 | Наличе н в ПЛС | |
| Новамед Трейдинг ЕООД, България | | | | | | | | | | |
| L01 BB 02 | Меркаптопурин | перорал на твърда | mg | | Aspen Pharma Trading Limited, Ирландия | Puri-Nethol | 50 | mg | 25 | Наличе н в ПЛС |
| L01 BB 05 | Fludarabine | паренте рална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | |
| Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | | | | | | |
| Fludarabine Actavis | | | | | 50 | mg | 1 | Наличе н в ПЛС | | |
| Fludarabine Actavis | | | | | 25 mg/ml-2 ml | mg | 1 | Отпадн ал от ПЛС | | |
| Genzyme Europe B.V., Нидерландия | | | | | | | | | | |
| L01 BB 06 | Clofarabine | паренте рална | mg | | Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта | | | | | |
| Genzyme Europe B.V., Нидерландия | | | | | | | | | | |
| EVOLTRA | | | | | 1 mg/ml - 20 ml | mg | 1 | Наличе н в ПЛС | | |
| L01 BC 01 | Cytarabine | паренте рална | mg | Solution for injection 50 mg/ml | Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG., Австрия | ALEXAN | 50 mg/ml - 20 ml | mg | 1 | Наличе н в ПЛС |
| L01 BC 05 | Gemcitabine | паренте рална | mg | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | | | | | |
| Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | | | | | | |
| Gemcitabine Actavis | | | | | 40 mg/ml – 25 ml | mg | 1 | Наличе н в ПЛС | | |
| Gembin | | | | | 40 mg/ml - 25 ml | mg | 1 | Отпадн ал от ПЛС | | |
| Gembin | | | | | 40 mg/ml - 5 ml | mg | 1 | Отпадн ал от ПЛС | | |
| Gemcitabine Actavis | | | | | 40 mg/ml – 50 ml | mg | 1 | Отпадн ал от ПЛС | | |
| Фрезениус Каби България ЕООД, България | | | | | | | | | | |
| Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | | |
|-----------------|------------------------------------|-------------------------|------|--|--|-----------------------|-------------------------|----|----|------------------------|
| L01 BC 53 | Tegafur, Gimeracil, Oteracil | перорал на твърда | tabl | 20 mg/5,8 mg/15,8 mg | Nordic Group B.V., Нидерландия | Teysuno | 20 mg/5,8 mg/15,8 mg | - | 84 | Наличе н в ПЛС |
| L01 CD 01 | Paclitaxel | паренте рална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | | | | | |
| | | | | | Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия | Paclitaxel "Ebewe" | 6 mg/ml - 16,7 ml | - | 1 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Активис ЕАД, България | SINDAXE L | 6 mg/ml - 50 ml | - | 1 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | SINDAXE L | 6 mg/ml - 16.67 ml | - | 1 | Отпадн ал от ПЛС |
| | | | | | Булгермед ВЕ ООД, България | | | | | |
| | | | | | Нео Балканика ЕООД, България | | | | | |
| | | | | | Фрезениус Каби България ЕООД, България | | | | | |
| L01 CD 02 | Docetaxel | паренте рална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | Accord Healthcare S.L.U., Испания | | | | | |
| | | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Docetaxel Actavis | 20 mg/ml - 8 ml | - | 1 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | DOCETA XEL | | | | Отпадн ал от ПЛС |
| | | | | | | ACTAVIS | 80 mg/4 ml | mg | 1 | |
| | | | | | | DOCETA XEL | | | | Отпадн ал от ПЛС |
| | | | | | | ACTAVIS | 20 mg/1 ml | mg | 1 | |
| | | | | | AqVida GmbH, Германия | | | | | |
| | | | | | Cipla (UK) Ltd., Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | Fresenius Kabi Oncology Plc., Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | Hospira UK Ltd., Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | KRKA, d.d., Словения | | | | | |
| | | | | | Новамед Трейдинг ЕООД, България | | | | | |
| L01 CD 04 | Cabazitaxe l | паренте рална | mg | | Sanofi-Aventis Groupe, Франция | Jevtana | 60 | mg | 1 | Наличе н в ПЛС |
| L01 DB 01 | Doxorubic in | паренте рална | mg | Powder, dispersion and solvent for concentrate for dispersion for infusion | Teva B.V., Нидерландия | Myocet | 50 | mg | 2 | Наличе н в ПЛС |
| L01 DB 03 | Epirubicin | паренте рална | mg | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Episindan | 2 mg/ml - 25 ml | mg | 1 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | EPISINDA N | 2 mg/ml - 50 ml | mg | 1 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия | | | | | |
| | | | | | Pfizer Enterprises SARL, Люксембург | | | | | |
| | | | | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Farmorubi cin PFS | 2 mg/ml - 25 ml | - | 1 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Активис ЕАД, България | | | | | |

| | | | | | | | | | | |
|-----------------|--------------------------|-------------------------|-----|---|---|----------------------------|--------------------|-----|---|----------------------|
| L01 DB 06 | Idarubicin | паренте рална | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | ZAVEDO S | 10 | mg | 1 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | ZAVEDO S | 5 | mg | 1 | Наличе н в ПЛС |
| L01 XC 02 | Rituximab | паренте рална | mg | concentrate for solution for infusion МКБ C82,C83,C91,M31 | Celltrion Healthcare Hungary Kft., Унгария Roche Registration GmbH, Германия | | | | | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Sandoz GmbH, Австрия | Rixathon | 100 mg/10 ml | - | 2 vials | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | Rixathon | 500 mg/50 ml | - | 1 vial | Наличе н в ПЛС |
| L01 XC 03 | Trastuzumab | паренте рална | mg | Powder for concentrate for solution for infusion | Amgen Europe B.V., Нидерландия | Kanjinti | 150 | mg | 1 vial | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | Kanjinti | 420 | mg | 1 vial | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Celltrion Healthcare Hungary Kft., Унгария | | | | | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Mylan S.A.S., Франция | Ogivri | 150 | mg | 1 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Trazimera | 150 | mg | 1 vial | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Roche Registration GmbH, Германия | | | | | |
| L01 XC 06 | Cetuximab | паренте рална | mg | | Merck Europe B.V., Нидерландия | ERBITUX | 5 mg/ml - 20 ml | mg | 1 | Наличе н в ПЛС |
| L01 XC 08 | Panitumumab | паренте рална | mg | | Amgen Europe B.V., Нидерландия | Vectibix | 20mg/ml - 5ml | - | 1 vial | Наличе н в ПЛС |
| L01 XC 19 | blinatumumab | паренте рална | mcg | | Amgen Europe B.V., Нидерландия | Blinicyto | 38.5 | mcg | 1 vial (powder) + 1 vial (solution) | Наличе н в ПЛС |
| L01 XC 26 | Inotuzumab ozogamicin | паренте рална | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | BESPONS A | 1 | mg | 1 vial | Наличе н в ПЛС |
| L01 XE 01 | Imatinib | перорал на твърда | mg | C92.1 | KRKA, d.d., Словения Novartis Europharm Limited, Ирландия | Imatinib Teva Pharma | 100 | mg | 120 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | Imatinib Teva Pharma | 100 | mg | 120 | Наличе н в ПЛС |
| L01 XE 02 | Gefitinib | перорал на твърда | mg | | Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта AstraZeneca AB, Швеция | | | | | |

| | | | | | | |
|--|---------------------------|---------------------|-----|----|----|----------------------|
| | Sandoz d.d., Словения | Gefitinib Sandoz | 250 | mg | 30 | Наличе н в ПЛС |
| | Teva B.V., Нидерландия | Gefitinib Teva | 250 | mg | 30 | Наличе н в ПЛС |

Комисията извърши проверка на заявените от участника данни, във връзка с предоставената по чл. 104, ал. 5 от ЗОП и чл. 54, ал. 13 от ППЗОП възможност, като на 12.12.2019 г. комисията изиска разяснение по заявените данни, както следва:

"Съгласно предварително обявените условия на процедурата в Техническо предложение, в което участниците посочват лекарствените продукти за които участват, както и притежателите на разрешението за употреба, с чиито продукти участват. Участниците следва да попълнят и другите полета зададени във формата, както и да посочат електронен адрес, на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт. 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).

При разглеждане на Вашето техническо предложение се установиха следните заявени данни, които е необходимо да ни бъдат допълнително изяснени:

1.В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 1, за номенклатура В03ХА01, Erythroipoietin(Epoetin zeta), парентерална, IU, сте предложили следния лекарствен продукт:

| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|-------------------------------|------------------------|-------------------|-------|-----------------------|---------------|
| Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Retacrit | 10000 IU/1,0 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 6000 IU/0.6 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 5000 IU/0.5 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 4000 IU/0.4 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 3000 IU/0.9 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |
| | Retacrit | 2000 IU/0.6 ml | - | 6 pre-filled syringes | ДА |

В представената декларация от Притежателят на разрешение за употреба - Pfizer Europe MA EEIG, Белгия, не е посочен лекарствения продукт Retacrit Solution for injection 5000 IU/0.5 ml

Предвид горното моля за вашето разяснение по отношение на установената по-горе липса в декларацията на ПРУ-то.

2. В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 1, за номенклатура L01XC03, Trastuzumab, парентерална, mg, Powder for concentrate for solution for infusion сте предложили следния лекарствен продукт:

| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|-------------------------------|------------------------|-------------------|-------|----------------------|---------------|
| Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Trazimera | 150 | mg | 1 vial | ДА |

В представената декларация на Pfizer Europe MA EEIG, Белгия за лекарствения продукт Trazimera Powder for concentrate for solution for infusion 150mg x1 е посочен АТС код L01XC26 който съответства на друг продукт.

Предвид горното моля за Вашето разяснение по отношение на установеното по-горе несъответствие в декларацията на ПРУ-то."

На 19.12.2019 г. участникът е представил разяснение и приложено към него писмо от пълномощника на притежателят на разрешение на употреба Pfizer Europe MA EEIG, Белгия с изх. № 0/5869/16.12.2019 г., в което е посочено, че Retacrit 5000 IU/0.5 ml няма да се предлага на българския пазар, с оглед на което същият не е посочен в декларацията представена от Pfizer Europe MA EEIG, Белгия. Писмото също така е посочено, че е допусната техническа грешка в декларацията по отношение на посочения от участника АТС код на лекарствения продукт Trazimera Powder for concentrate for solution for infusion 150mg x1.

Във връзка с даденото разяснение за лекарственият продукт Retacrit Solution for injection 5000 IU/0.5 ml е изискано потвърждение от ИАЛ, дали заявената от притежателят на разрешение на употреба информация е вярна и същата е потвърдена с писмо с рег. ИАЛ-2384/21.01.2020 г.

След като разгледа допълнително представените разяснения и информация комисията, счете че представеното от участника техническо предложение по обособено позиция № 1, отговаря на предварително обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички лекарствени продукти по обособената позиция.

17. Разглеждане на техническото предложение представено от "МЕДЕКС" ООД за обособена позиция № 2 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 | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl, ml/ | Забележка | ПУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|----------|--------------|-------------------|---------------------|-----------|--|------------------------|--|-------|----------------------|---------------|
| L01 XE03 | Erlotinib | перорална твърда | mg | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Erlotinib Actavis | 150 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта | Erlotinib Actavis | 100 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Heaton k.s., Чешка република | | | | | |
| | | | | | Roche Registration GmbH, Германия | | | | | |
| | | | | | Sandoz d.d., Словения | Erlotinib Sandoz | 100 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Zentiva k.s., Чешка република | Erlotinib Sandoz | 150 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE04 | Sunitinib | перорална твърда | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Sutent | 50 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Sutent | 25 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Sutent | 12.5 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE05 | Sorafenib | перорална твърда | mg | | Bayer AG, Германия | Nexavar | 200 | mg | 112 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE09 | Temsirolimus | парентерална | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | TORISEL | 30 mg (concentrate: 1.2 ml; diluent: 1.8 ml) | - | 1 vial + 1 vial | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | | |
|-----------------|-------------|------------------|----|------------------|---|-----------------------|-----------------|----|--------|------------------|
| L01 XE1 0 | Everolimus | перорална твърда | mg | 5 mg/10 mg | KRKA, d.d., Словения Mylan Ireland Limited, Ирландия | Everolimus Mylan | 10 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Everolimus Mylan | 5 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Everolimus Teva | 10 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE1 2 | Vandetanib | перорална твърда | mg | | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | Caprelsa | 300 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Caprelsa | 100 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE1 4 | Bosutinib | перорална твърда | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Bosulif | 500 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Bosulif | 100 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE1 6 | Crizotinib | перорална твърда | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Xalkori | 250 | mg | 60 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE1 7 | Axitinib | перорална твърда | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Inlyta | 5 | mg | 56 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Inlyta | 1 | mg | 56 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE2 1 | Regorafenib | перорална твърда | mg | | Bayer AG, Германия | Stivarga | 40 | mg | 3 x 28 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE2 4 | Ponatinib | перорална твърда | mg | | Incyte Biosciences Distribution B.V., Нидерландия | Iclusig | 15 | mg | 60 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE3 3 | palbociclib | перорална твърда | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Ibrance | 125 | mg | 21 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Ibrance | 100 | mg | 21 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Ibrance | 75 | mg | 21 | Наличен в ПЛС |
| L01 XX1 9 | Irinotecan | парентерална | mg | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша IRINOTECAN Актавис ЕАД, България Булгермед ВЕ ООД, България МС Фарма АД, България Новамед Трейдинг ЕООД, България Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | N ACTAVIS | 20 mg/ml - 5 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01 XX3 2 | Bortezomib | парентерална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство Actavis Group PTC ehf., Исландия | Bortezomib Actavis | 3.5 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Alvogen IPCo S.àr.l, Люксембург | | | | | |
| | | | | | Heaton k.s., Чешка република | | | | | |
| | | | | | Janssen-Cilag International N.V., Белгия | | | | | |
| | | | | | Pharmazac S.A., Гърция | | | | | |
| | | | | | Sandoz d.d., Словения | | | | | |
| | | | | | Тева Фармасютикълс България ЕООД, България | | | | | |

| Фармаконс АД, България | | | | | | | | | | |
|--|------------------|----------------------|----|--------|--|----------------------|-----------------------------|---------|--|------------------|
| Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | | | | | | |
| L01 XX4 1 | Eribulin | парентер ална | mg | | Eisai GmbH, Германия | Halaven | 0,44 mg/ml 1 vial x 2 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01 XX4 4 | Aflibercept | парентер ална | mg | | Sanofi-Aventis Groupe, Франция | Zaltrap | 25 mg/ml - 8 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Zaltrap | 25 mg/ml - 4 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01 XX4 5 | Carfilzomi b | парентер ална | mg | | Amgen Europe B.V., Нидерландия | Купролис | 60 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Купролис | 10 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Купролис | 30 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L02 B0 4 | Enzalutami de | пероралн а твърда | mg | | Astellas Pharma Europe B.V., Нидерландия | Xtandi | 40 | mg | 112 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Xtandi | 40 | mg | 112 | Наличен в ПЛС |
| L03 AA0 2 | Filgrastim | парентер ална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | | | | | |
| | | | | | Sandoz GmbH, Австрия | Zarzio | 30 MU (300 mcg/0,5 ml) | mc g | 5 pre-filled syringes with needle safety guard | Наличен в ПЛС |
| L03 AA1 3 | Pegfilgrastim | парентер ална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство Amgen Europe B.V., Нидерландия | Neulasta | 10 mg/ml-0.6 ml | mg | 1 pre-filled syringe with needle guard | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Cinfa Biotech S.L., Испания | Pelmeg | 10 mg/ml-0.6 ml (6 mg) | - | 1 prefilled syringe | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Sandoz GmbH, Австрия | Ziextenzo | 10 mg/ml – 0.6 ml | - | 1 prefilled syringe | Наличен в ПЛС |
| L03 AA1 4 | Lipegfilgrastim | парентер ална | mg | | Teva B.V., Нидерландия | Lonquex | 6 mg/0,6 ml | - | 1 pre-filled syringe with safety device | Наличен в ПЛС |
| L03 AX1 6 | Plerixafor | парентер ална | mg | | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | Mozobil | 20 mg/ml - 1,2 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| M05 BX0 4 | Denosumab | парентер ална | mg | 120 mg | Amgen Europe B.V., Нидерландия | Xgeva | 120 mg/1.7 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| N02 AA0 1 | Morphine | пероралн а твърда | mg | | Mundipharma GmbH, Австрия | Substitol | 120 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Substitol | 200 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Takeda Pharma A/S, Дания | | | | | |
| N02 AA0 5 | Oxycodone | пероралн а твърда | mg | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Oxycodone Actavis | 20 | mg | 50 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Oxycodone Actavis | 10 | mg | 50 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Oxycodone Actavis | 40 | mg | 50 | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | | |
|-----------------|--------------------------|---------------------|------------------------------|---|--------------------------------|-------------------|-------|---------------|--|------------------------|
| | | | | | Oxycodone Actavis | 20 | mg | 50 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Oxycodone Actavis | 10 | mg | 50 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | G. L. Pharma GmbH, Австрия | | | | | | |
| | | | | Mundipharma GmbH, Австрия | OXYCONTI N | 40 | mg | 50 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | OXYCONTI N | 10 | mg | 50 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | OXYCONTI N | 80 | mg | 50 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | OXYCONTI N | 20 | mg | 50 | | Наличен в ПЛС |
| N02 AA0 8 | Dihydrocodeine | перорална твърда | mg | Mundipharma GmbH, Австрия | DHC Continus | 90 | mg | 50 | | Наличен в ПЛС |
| N02 AA5 5 | Oxycodone, Naloxone | перорална твърда | mg oxycodone | G. L. Pharma GmbH, Австрия | | | | | | |
| | | | | KRKA, d.d., Словения | | | | | | |
| | | | | Mundipharma GmbH, Австрия | Targin | 10mg/5mg | - | 50 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Targin | 20 mg/10 mg | - | 50 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Targin | 5mg/2.5mg | - | 50 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | TARGIN | 40mg/20mg | - | 100 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | Sandoz d.d., Словения | | | | | | |
| | | | | Teva B.V., Нидерландия | Oxycodone/ Naloxone Teva | 10 mg/5 mg | - | 50 в блистери | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Oxycodone/ Naloxone Teva | 20 mg/10 mg | - | 50 в блистери | | Наличен в ПЛС |
| N02 AB0 3 | Fentanyl | перорална твърда | mg | Анджелини Фарма България ЕООД, България | Vellofent | 133 mcg | mcg | 4 | | Наличен в ПЛС |
| N02 AB0 3 | Fentanyl | трансдермална | mcg/h | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Victanyl | 100 mcg/h | - | 5 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Victanyl | 50 mcg/h | - | 5 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Victanyl | 75 mcg/h | - | 5 | | Наличен в ПЛС |
| N02 AE0 1 | Buprenorphine | трансдермална | mcg/h | Actavis Group PTC ehf., Исландия | Buprenorphine Actavis | 35 micrograms/h | mcg/h | 5 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Buprenorphine Actavis | 52,5 micrograms/h | mcg/h | 5 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Buprenorphine Actavis | 70 micrograms/h | mcg/h | 5 | | Наличен в ПЛС |
| N02 AX5 2 | Tramadol, Paracetamol | перорална твърда | 37.5 mg/325 mg tabl | KRKA, d.d., Словения Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (PL), Полша | Paratramol | 37.5 mg/325 mg | mg | 90 | | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Paratramol | 37,5 mg/ 325 mg | mg | 10 | | Отпадна л от ПЛС |

Към техническото си предложение участника е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участника техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

18. Разглеждане на техническото предложение представено от "МАРИМПЕКС - 7" ЕООД за обособена позиция № 2 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 | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl,ml / | Забележка | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|----------|-------------|-------------------|---------------------|-----------|--|------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|---------------|
| L01X E03 | Erlotinib | перорална твърда | mg | | Actavis Group PTC ehf., Исландия Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта | Varlota | 100 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Varlota | 150 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Heaton k.s., Чешка република | | | | | |
| | | | | | Roche Registration GmbH, Германия | | | | | |
| | | | | | Sandoz d.d., Словения | | | | | |
| | | | | | Zentiva k.s., Чешка република | | | | | |
| L01X E05 | Sorafenib | перорална твърда | mg | | Bayer AG, Германия | Nexavar | 200 | mg | 112 | Наличен в ПЛС |
| L01X E12 | Vandetanib | перорална твърда | mg | | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | Caprelsa | 300 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Caprelsa | 100 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| L01X E21 | Regorafenib | перорална твърда | mg | | Bayer AG, Германия | Stivarga | 40 | mg | 3 x 28 | Наличен в ПЛС |
| L01X X32 | Bortezomib | парентерална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия Alvogen IPCo S.àr.l, Люксембург | Vortemyel | 3.5 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Heaton k.s., Чешка република | | | | | |
| | | | | | Janssen-Cilag International N.V., Белгия | | | | | |
| | | | | | Pharmazac S.A., Гърция | | | | | |
| | | | | | Sandoz d.d., Словения | | | | | |
| | | | | | Тева Фармасютикълс България ЕООД, България | | | | | |
| | | | | | Фармаконс АД, България | | | | | |
| | | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | |
| L01X X44 | Aflibercept | парентерална | mg | | Sanofi-Aventis Groupe, Франция | Zaltrap | 25 mg/ml - 8 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Zaltrap | 25 mg/ml - 4 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L03A X16 | Plerixafor | парентерална | mg | | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | Mozobil | 20 mg/ml - 1,2 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |

Към техническото си предложение участника е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят на лекарствените продукти, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

След като разгледа подробно представеното от участникът техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

19. Разглеждане на техническото предложение представено от "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД за обособена позиция № 2 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:

| ATC | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl ,ml/ | Забележка | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличност в ПЛС |
|--|--------------|-------------------|---------------------|---------------------------------------|---|------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|-----------------|
| L01B A01 | Methotrexate | парентерална | mg | concentrate for solution for infusion | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Methotrexate Accord | 100 mg/ml - 10 ml | ml | 1 | Наличност в ПЛС |
| Ebewe Pharma GmbH, N.fg. KG., Австрия | | | | | | | | | | |
| L01X E03 | Erlotinib | перорална твърда | mg | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | Наличност в ПЛС |
| Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта | | | | | | | | | | |
| Heaton k.s., Чешка република | | | | | | | | | | |
| Roche Registration GmbH, Германия | | | | | | | | | | |
| | | | | | Sandoz d.d., Словения | Erlotinib Sandoz | 100 | mg | 30 | Наличност в ПЛС |
| | | | | | | Erlotinib Sandoz | 150 | mg | 30 | Наличност в ПЛС |
| | | | | | Zentiva k.s., Чешка република | Erlotinib Zentiva | 100 | mg | 30 | Наличност в ПЛС |
| | | | | | | Erlotinib Zentiva | 150 | mg | 30 | Наличност в ПЛС |
| L01X E04 | Sunitinib | перорална твърда | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Sutent | 50 | mg | 30 | Наличност в ПЛС |
| | | | | | | Sutent | 25 | mg | 30 | Наличност в ПЛС |
| | | | | | | Sutent | 12.5 | mg | 30 | Наличност в ПЛС |
| L01X E05 | Sorafenib | перорална твърда | mg | | Bayer AG, Германия | Nexavar | 200 | mg | 112 | Наличност в ПЛС |
| L01X E06 | Dasatinib | перорална твърда | mg | | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG, Ирландия | Sprycel | 50 | mg | 60 | Наличност в ПЛС |
| L01X E07 | Lapatinib | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | TYVERB | 250 | mg | 140 | Наличност в ПЛС |

| | | | | | | | Отпадн ал от ПЛС | | |
|-------------|------------------|-------------------------|----|---|--------------|--|------------------------|-----------------|----------------------|
| | | | | | TYVERB | 250 | m g | 84 | |
| L01X E08 | Nilotinib | перорал на твърда | mg | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Tasigna | 200 | m g | 28 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Tasigna | 150 | m g | 28 | Наличе н в ПЛС |
| L01X E09 | Temsirolim us | паренте рална | mg | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | TORISEL | 30 mg (concentrate: 1.2 ml; diluent: 1.8) | - | 1 vial + 1 vial | Наличе н в ПЛС |
| L01X E11 | Pazopanib | перорал на твърда | mg | Novartis Europharm Limited, Ирландия | VOTRIEN T | 400 | m g | 60 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | VOTRIEN T | 200 | m g | 30 | Наличе н в ПЛС |
| L01X E12 | Vandetanib | перорал на твърда | mg | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | Caprelsa | 300 | m g | 30 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Caprelsa | 100 | m g | 30 | Наличе н в ПЛС |
| L01X E13 | Afatinib | перорал на твърда | mg | Boehringer Ingelheim International GmbH, Германия | Giotrif | 40 | m g | 28 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Giotrif | 30 | m g | 28 | Наличе н в ПЛС |
| L01X E14 | Bosutinib | перорал на твърда | mg | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Bosulif | 500 | m g | 28 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Bosulif | 100 | m g | 28 | Наличе н в ПЛС |
| L01X E16 | Crizotinib | перорал на твърда | mg | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Xalkori | 250 | m g | 60 | Наличе н в ПЛС |
| L01X E17 | Axitinib | перорал на твърда | mg | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Inlyta | 5 | m g | 56 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Inlyta | 1 | m g | 56 | Наличе н в ПЛС |
| L01X E18 | Ruxolitinib | перорал на твърда | mg | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Jakavi | 5 | m g | 56 | Наличе н в ПЛС |
| L01X E21 | Regorafeni b | перорал на твърда | mg | Bayer AG, Германия | Stivarga | 40 | m g | 3 x 28 | Наличе н в ПЛС |
| L01X E23 | Dabrafenib | перорал на твърда | mg | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Tafinlar | 75 | m g | 120 | Наличе н в ПЛС |

| | | | | | | | | | |
|-------------|-------------|-------------------------|----|---|-----------------------|-----------------------------|--------|----|----------------------|
| L01X E24 | Ponatinib | перорал на твърда | mg | Incyte Biosciences Distribution B.V., Нидерландия | Iclusig | 15 | m g | 60 | Наличе н в ПЛС |
| L01X E33 | palbociclib | перорал на твърда | mg | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Ibrance | 125 | m g | 21 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Ibrance | 100 | m g | 21 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Ibrance | 75 | m g | 21 | Наличе н в ПЛС |
| L01X E35 | Osimertinib | перорал на твърда | mg | AstraZeneca AB, Швеция | Tagrisso | 80 | m g | 28 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Tagrisso | 40 | m g | 28 | Наличе н в ПЛС |
| L01X X17 | Topotecan | паренте рална | mg | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Topotecan Accord | 1 mg/ml - 4 ml | m g | 1 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | |
| | | | | Fresenius Kabi Oncology Plc., Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | | | | | |
| L01X X19 | Irinotecan | паренте рална | mg | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | Irinotecan Accord | 20 mg/ml-5 ml | - | 1 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | Активис ЕАД, България | | | | | |
| | | | | Булгермед ВЕ ООД, България | | | | | |
| | | | | МС Фарма АД, България | | | | | |
| | | | | Новамед Трейдинг ЕООД, България | | | | | |
| | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | |
| L01X X32 | Bortezomib | паренте рална | mg | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Bortezomi b Accord | 3.5 | m g | 1 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | |
| | | | | Alvogen IPCo S.àr.l, Люксембург | | | | | |
| | | | | Heaton k.s., Чешка република | | | | | |
| | | | | Janssen-Cilag International N.V., Белгия | | | | | |
| | | | | Pharmazac S.A., Гърция | | | | | |
| | | | | Sandoz d.d., Словения | | | | | |
| | | | | Тева Фармасютикълс България ЕООД, България | | | | | |
| | | | | Фармаконс АД, България | | | | | |
| | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | |
| L01X X41 | Eribulin | паренте рална | mg | Eisai GmbH, Германия | Halaven | 0,44 mg/ml 1 vial x 2 ml | m g | 1 | Наличе н в ПЛС |
| L01X X44 | Aflibercept | паренте рална | mg | Sanofi-Aventis Groupe, Франция | Zaltrap | 25 mg/ml - 8 ml | m g | 1 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Zaltrap | 25 mg/ml - 4 ml | m g | 1 | Наличе н в ПЛС |

| | | | | | | | | | | |
|-------------|--------------------------------|-------------------------|----|---------------|---|----------------------|---------------------------|---------|---|------------------------|
| L01X X46 | Olaparib | перорал на твърда | mg | Capsule, hard | AstraZeneca AB, Швеция | Lynparza | 50 | m g | 4x112 | Наличе н в ПЛС |
| L01X X50 | Ixazomib | перорал на твърда | mg | | Takeda Pharma A/S, Дания | Ninlaro | 4 | m g | 3 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | Ninlaro | 3 | m g | 3 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | Ninlaro | 2.3 | m g | 3 | Наличе н в ПЛС |
| L01X X52 | venetoclax | перорал на твърда | mg | | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Германия | Venclyxto | 100 | m g | 112 (4x28) | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | Venclyxto | 50 | m g | 7 (7X1) | Отпадн ал от ПЛС |
| | | | | | | Venclyxto | 100 | m g | 14 (7x2) | Отпадн ал от ПЛС |
| | | | | | | Venclyxto | 10 | m g | 14 (7x2) | Отпадн ал от ПЛС |
| | | | | | | Venclyxto | 100 | m g | 7 (7x1) | Отпадн ал от ПЛС |
| L03A A02 | Filgrastim | паренте рална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Accofil | 30 MU (300 mcg/0.5 ml) | m cg | 5 pre-filled syringes + 5 alcohol swabs | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | | | | | |
| | | | | | Sandoz GmbH, Австрия | | | | | |
| L03A A13 | Pegfilgrasti m | паренте рална | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Pelgraz | 10 mg/ml-0.6 ml | - | 1 pre-filled syringe with needle guard + 1 alcohol swab | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | Amgen Europe B.V., Нидерландия | | | | | |
| | | | | | Cinfa Biotech S.L., Испания | | | | | |
| | | | | | Sandoz GmbH, Австрия | | | | | |
| L03A A14 | Lipegfilgra stim | паренте рална | mg | | Teva B.V., Нидерландия | Lonquex | 6 mg/0,6 ml | - | 1 pre-filled syringe with safety device | Наличе н в ПЛС |
| L03A X03 | Mycobacter ium bovis BCG | интрака витална | mg | | БУЛ БИО-НЦЗПБ ЕООД, България | CALGEV AX | 11.25 mg | - | 4 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | CALGEV AX | 11.25 mg | - | 10 | Отпадн ал от ПЛС |
| L03A X16 | Plerixafor | паренте рална | mg | | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | Mozobil | 20 mg/ml - 1,2 ml | m g | 1 | Наличе н в ПЛС |
| L04A D01 | Ciclosporin | перорал на твърда | mg | | Novartis Pharma GmbH, Германия | Sandimmu n Neoral | 25 | m g | 50 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | Sandimmu n Neoral | 50 | m g | 50 | Наличе н в ПЛС |

| | | | | | | | | | |
|--|-------------------------|-------------------------|---------------------|---|------------------------------|----------------------|---------|----|----------------------|
| L04A D01 | Ciclosporin | перорал на течна | mg | Novartis Pharma GmbH, Германия | Sandimmu n Neoral | 100 mg/ml - 50 ml | - | 1 | Наличе н в ПЛС |
| M05B A08 | Zoledronic acid | паренте рална | mg | Accord Healthcare S.L.U., Испания | Zoledronic acid Accord | 4 mg/5 ml | m g | 1 | Наличе н в ПЛС |
| Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | | | | | |
| Novartis Europharm Limited, Обединено Кралство | | | | | | | | | |
| Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | | | | | | | | | |
| Sandoz d.d., Словения | | | | | | | | | |
| Teva B.V., Нидерландия | | | | | | | | | |
| Иновамед ООД, България | | | | | | | | | |
| Фрезениус Каби България ЕООД, България | | | | | | | | | |
| N02A A01 | Morphine | перорал на твърда | mg | Mundipharma GmbH, Австрия | | | | | Наличе н в ПЛС |
| Takeda Pharma A/S, Дания | | | | | | | | | |
| Doltard | | | | | | | | | |
| 30 | | | | | | | | | |
| m g | | | | | | | | | |
| 100 | | | | | | | | | |
| N02A A05 | Oxycodone | перорал на твърда | mg | Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | Наличе н в ПЛС |
| G. L. Pharma GmbH, Австрия | | | | | | | | | |
| Oxylan | | | | | | | | | |
| 80 | | | | | | | | | |
| m g | | | | | | | | | |
| 50 | | | | | | | | | |
| Наличе н в ПЛС | | | | | | | | | |
| Oxylan | | | | | | | | | |
| 40 | | | | | | | | | |
| m g | | | | | | | | | |
| 50 | | | | | | | | | |
| Наличе н в ПЛС | | | | | | | | | |
| Oxylan | | | | | | | | | |
| 20 | | | | | | | | | |
| m g | | | | | | | | | |
| 50 | | | | | | | | | |
| Наличе н в ПЛС | | | | | | | | | |
| Oxylan | | | | | | | | | |
| 5 | | | | | | | | | |
| m g | | | | | | | | | |
| 50 | | | | | | | | | |
| Наличе н в ПЛС | | | | | | | | | |
| Oxylan | | | | | | | | | |
| 10 | | | | | | | | | |
| m g | | | | | | | | | |
| 50 | | | | | | | | | |
| Отпадн ал от ПЛС | | | | | | | | | |
| Mundipharma GmbH, Австрия | | | | | | | | | |
| N02A A55 | Oxycodone , Naloxone | перорал на твърда | mg oxycod one | G. L. Pharma GmbH, Австрия | Geroxynal | 20 mg/10 mg | - | 50 | Наличе н в ПЛС |
| Geroxynal | | | | | | | | | |
| 40 mg/20 mg | | | | | | | | | |
| - | | | | | | | | | |
| 50 | | | | | | | | | |
| Наличе н в ПЛС | | | | | | | | | |
| Geroxynal | | | | | | | | | |
| 10 mg/5 mg | | | | | | | | | |
| - | | | | | | | | | |
| 50 | | | | | | | | | |
| Наличе н в ПЛС | | | | | | | | | |
| KRKA, d.d., Словения | | | | | | | | | |
| Mundipharma GmbH, Австрия | | | | | | | | | |
| Sandoz d.d., Словения | | | | | | | | | |
| Teva B.V., Нидерландия | | | | | | | | | |
| N02A B03 | Fentanyl | перорал на твърда | mg | Анджелини Фарма България ЕООД, България | Vellofent | 133 mcg | m cg | 4 | Наличе н в ПЛС |

| | | | | | | | | | | |
|---|------------------------------|-------------------------|------|-------------------|---|-------------------------------|---------------------|--------|-----|----------------------|
| N02A X02 | Tramadol | паренте рална | mg | | Stada Arzneimittel AG, Германия | TRAMAD OL STADA | 50 mg/ml - 2 ml | m g | 5 | Наличе н в ПЛС |
| Софарма АД, България | | | | | | | | | | |
| N02A X02 | Tramadol | перорал на твърда | mg | | Stada Arzneimittel AG, Германия | TRAMAD OL STADA | 50 | m g | 30 | Наличе н в ПЛС |
| Софарма АД, България | | | | | | | | | | |
| N02A X52 | Tramadol, Paracetamo l | перорал на твърда | tabl | 37.5 mg/325 mg | KRKA, d.d., Словения | Doreta | 37.5 mg/325 mg | - | 60 | Наличе н в ПЛС |
| Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (PL), Полша | | | | | | | | | | |
| N02A X52 | Tramadol, Paracetamo l | перорал на твърда | tabl | 75 mg/650 mg | KRKA, d.d., Словения | Doreta | 75 mg/650 mg | m g | 60 | Наличе н в ПЛС |
| V03A C01 | Deferoxami ne | паренте рална | mg | | Novartis Pharma GmbH, Германия | Desferal | 500 | m g | 10 | Наличе н в ПЛС |
| V03A C02 | Deferiprone | перорал на твърда | mg | | Arotex Europe B.V., Нидерландия | Ferriprox | 500 | m g | 100 | Наличе н в ПЛС |
| V03A C02 | Deferiprone | перорал на течна | mg | | Arotex Europe B.V., Нидерландия | Ferriprox | 100 mg/ml-500 ml | m g | 1 | Наличе н в ПЛС |
| V03A C03 | Deferasirox | перорал на твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Exjade | 180 | m g | 30 | Наличе н в ПЛС |
| Отпадн ал от ПЛС | | | | | | | | | | |
| V03A F03 | Calcium folinate | паренте рална | mg | | Actavis Group PTC ehf, Исландия | | | | | |
| Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG., Австрия | | | | | | | | | | |
| Lyomark Pharma GmbH, Германия | | | | | | | | | | |
| | | | | | Sandoz d.d., Словения | Calcium folinate Sandoz | 10 mg/ml-5 ml | - | 5 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | Calcium folinate Sandoz | 10 mg/ml-10 ml | - | 1 | Наличе н в ПЛС |

Комисията извърши проверка на заявените от участника данни, във връзка с предоставената по чл. 104, ал. 5 от ЗОП и чл. 54, ал. 13 от ППЗОП възможност, като на 12.12.2019 г. комисията изиска разяснение по заявените данни, както следва:

"Съгласно предварително обявените условия на процедурата в Техническо предложение, в което участниците посочват лекарствените продукти за които участват, както и притежателите на разрешението за употреба, с които продукти участват. Участниците следва да попълнят и другите полета зададени във формата, както и да посочат електронен адрес, на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт. 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).

При разглеждане на Вашето техническо предложение се установиха следните заявени данни, които е необходимо да ни бъдат допълнително изяснени:

1. В Техническото Ви предложение по обособена позиция № 2, за номенклатури V03AC02, Deferiprone, перорална твърда, mg и V03AC02, Deferiprone, перорална течна, mg, сте предложили следните лекарствени продукти:

| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно в-во | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|------------------------------------|------------------------|-------------------|-------|----------------------|---------------|
| Apotex Europe B.V., Нидерландия | Ferriprox | 500 | mg | 100 | ДА |
| Apotex Europe B.V., Нидерландия | Ferriprox | 100 mg/ml-500 ml | mg | 1 | ДА |

В приложената към техническото предложение, кратка характеристика, се установи, следното:

Притежател на разрешението за употреба е Apotex B.V.; Keizersgracht 311Archimedesweg 2; 1016, EE Amsterdam; Нидерландия;

Притежател на разрешението за производство е Apotex Nederland B.V.; Archimedesweg 2; 2333, CN; Leiden; Нидерландия

Представена е декларация от Киези България ЕООД, упълномощен представител на притежателят на разрешение за употреба, в която е посочено, че същият 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. Към декларацията на Киези България ЕООД е представено пълномощно от Управляващият директор на Apotex Europe B.V., Нидерландия, притежател на разрешението за употреба.

Предвид всичко изложено до тук, моля да ни представите допълнителна информация и доказателства (ако е приложимо), каква е правната връзка, между Apotex Europe B.V., Нидерландия и Apotex B.V., Нидерландия.

2. Във връзка със съдържаща се противоречива или непълна информация по отношение на лекарствените продукти на Accord Healthcare е необходимо да ни представите допълнително разяснение по отношение на правната връзка между Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша, Accord Healthcare S.L.U., Испания и Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство. В последната колона на приложената по-долу таблица, са описани установени от комисията съответствие, несъответствия или липса на информация по отношение на лекарствените продукти на Accord Healthcare.

ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 2

| L01BA01 | Methotrexate | парентерална | mg | concentrate for solution for infusion | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активно вещество</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличен в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство</td> <td>Methotrexate Accord</td> <td>100 mg/ml - 10 ml</td> <td>ml</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Methotrexate Accord | 100 mg/ml - 10 ml | ml | 1 | ДА | Притежателят на разрешението за употреба в кратката характеристика и в декларацията за ангажиране с количествата съответстват |
|---|------------------------|-----------------------|-------|---------------------------------------|---|-----|------------------------|-----------------------|-------|----------------------|---------------|---|---------------------|-------------------|----|---|----|---|
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Methotrexate Accord | 100 mg/ml - 10 ml | ml | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | | |
| L01XX17 | Topotecan | парентерална | mg | | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активно вещество</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличен в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство</td> <td>Topotecan Accord</td> <td>1 mg/ml - 4 ml</td> <td>mg</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Topotecan Accord | 1 mg/ml - 4 ml | mg | 1 | ДА | Представена е декларация за ангажиране с количествата от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, който е посочен като производител отговорен за освобождаването на всяка една партида в приложената кратка характеристика |
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Topotecan Accord | 1 mg/ml - 4 ml | mg | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | | |
| L01XX19 | Irinotecan | парентерална | mg | | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активно вещество</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличен в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство</td> <td>Irinotecan Accord</td> <td>20 mg/ml - 5 ml</td> <td>-</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Irinotecan Accord | 20 mg/ml - 5 ml | - | 1 | ДА | В кратката характеристика е посочено, че ПРУ Accord Healthcare Polska Sp. z o.o., Полша. Представена е декларация за ангажиране с количествата от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, за който няма никаква информация в приложената кратка характеристика |
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Irinotecan Accord | 20 mg/ml - 5 ml | - | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | | |

| L01XX3 2 | Bortezomib | парентерална | mg | | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активни вещества</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличие в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство</td> <td>Bortezomib Accord</td> <td>3.5</td> <td>mg</td> <td>1</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активни вещества | Мярка | Окончателна опаковка | Наличие в ПЛС | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Bortezomib Accord | 3.5 | mg | 1 | ДА | В кратката характеристика е посочено, че ПРУ Accord Healthcare Polska Sp. z o.o., Полша. Представена е декларация за ангажиране с количествата от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, за който няма никаква информация в приложената кратка характеристика |
|---|------------------------|------------------------|-------|--|---|-----|------------------------|-----------------------|-------|----------------------|---------------|---|-------------------|------------------------|----|--|----|---|
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активни вещества | Мярка | Окончателна опаковка | Наличие в ПЛС | | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Bortezomib Accord | 3.5 | mg | 1 | ДА | | | | | | | | | | | | | |
| L03AA0 2 | Filgrastim | парентерална | mg | | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активни вещества</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличие в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство</td> <td>Accofil</td> <td>30 MU (300 mcg/0.5 ml)</td> <td>mg</td> <td>5 pre-filled syringes + 5 alcohol swabs</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активни вещества | Мярка | Окончателна опаковка | Наличие в ПЛС | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Accofil | 30 MU (300 mcg/0.5 ml) | mg | 5 pre-filled syringes + 5 alcohol swabs | ДА | Представена е декларация за ангажиране с количествата от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, който е посочен като производител отговорен за освобождаването на всяка една партида в приложената кратка характеристика |
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активни вещества | Мярка | Окончателна опаковка | Наличие в ПЛС | | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Accofil | 30 MU (300 mcg/0.5 ml) | mg | 5 pre-filled syringes + 5 alcohol swabs | ДА | | | | | | | | | | | | | |
| L03AA1 3 | Pegfilgrastim | парентерална | mg | | <table border="1"> <thead> <tr> <th>ПРУ</th> <th>Търговско наименование</th> <th>К-во активни вещества</th> <th>Мярка</th> <th>Окончателна опаковка</th> <th>Наличие в ПЛС</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство</td> <td>Pelgraz</td> <td>10 mg/ml-0.6 ml</td> <td>-</td> <td>1 prefilled syringe with needle guard + 1 alcohol swab</td> <td>ДА</td> </tr> </tbody> </table> | ПРУ | Търговско наименование | К-во активни вещества | Мярка | Окончателна опаковка | Наличие в ПЛС | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Pelgraz | 10 mg/ml-0.6 ml | - | 1 prefilled syringe with needle guard + 1 alcohol swab | ДА | Представена е декларация за ангажиране с количествата от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, който е посочен като производител отговорен за освобождаването на всяка една партида в приложената кратка характеристика |
| ПРУ | Търговско наименование | К-во активни вещества | Мярка | Окончателна опаковка | Наличие в ПЛС | | | | | | | | | | | | | |
| Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | Pelgraz | 10 mg/ml-0.6 ml | - | 1 prefilled syringe with needle guard + 1 alcohol swab | ДА | | | | | | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | | | |
|-------------|--------------------|------------------|--------|--|--|-----------------------------------|---|---------------|---------------------------------|-----------------------------|---|
| M05BA 08 | Zoledronic acid | парентера лна | m g | | | | | | | | Притежателят на разрешението за употреба в кратката характеристика и в декларацията за ангажиране с количествата съответстват |
| | | | | | ПРУ | Търговс ко наимено вание | К- во ак ти вно в- во | М яр ка | Оконча телна опаков ка | Нали чие в ПЛ С | |
| | | | | | Acco rd Heal thca re S.L. U., Исп ания | Zoledro nic acid Accord | 4 mg/ 5 ml | m g | 1 | ДА | |

На 19.12.2019 г., в срока указан от комисията, участникът е представил, чрез Електронната система, следното разяснение по заявените от него данни:

"Във връзка с направено от Вас искане за разяснения по заявени от нас данни по Обособена позиция №2, Ви уведомяваме за следното:

За лекарствени продукти с притежатели на разрешение за употреба Accord Healthcare Limited Обединено Кралство, Accord Healthcare Polska Sp. Z.o.o Полша и Accord Healthcare S.L.U Испания, през 2019г. е в ход процес по промяна на притежателите на разрешенията за употреба на лекарствени продукти на групата Accord, поради предстоящо напускане на Великобритания на Европейския съюз.

Продукти с ПРУ Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство променят притежателя на разрешението за употреба, съответно с Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o, Полша и Accord Healthcare S.L.U, Испания. Промените са отразени в Изпълнителната агенция по лекарства и в European medicines agency (ЕМА) и съответно в приложените кратки характеристики на продуктите. Дружествата са част от групата на Акорд - <https://www.accordhealthcare.com/>

Съгласно данни в регистъра на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти, Приложения №2 на ПЛС, към датата на подаване на офертата ни, а именно 07.11.2019г., са предоставени декларации, съгласно изискването на документацията за участие, от посочения към този момент ПРУ.

Електронната система за участие в обществената поръчка се синхронизира с данните от регистъра на НСЦРЛП (Позитивен лекарствен списък), като към датата на подаване на офертата ни, като ПРУ в него е бил посочен Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство.

Съгласно изискването на Документацията за участие, стр. 17, „Притежателят на разрешението за употреба или производителят на лекарствения продукт следва да декларира, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в настоящата процедура количества за този лекарствен продукт, както и да декларира, че е съгласен лекарствения продукт да бъде офертиран от участника в процедурата.“

Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство е и производител на лекарствените продукти, офертирани в настоящата обществена поръчка. Във връзка с гореизложеното Ви представяме декларации от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство, в качеството му на производител на лекарствените продукти, към притежателите на разрешението за употреба Accord Healthcare Polska Sp. Z.o.o Полша и Accord Healthcare S.L.U Испания, с които се потвърждава осигуряване на количествата от същите към актуалните ПРУ. "

Към разяснението са приложени и следните документи: 1. Разрешения за промяна, издадени от ИАЛ, заедно с предходни разрешения за употреба, от които е видно, че Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство е производител на лекарствените продукти (информация за производителя е налична и на сайта на Националния

съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти). 2. Разрешения за промяна, издадени от Европейската комисия. 3. Декларация от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство към Accord Healthcare Polska Sp. Z.o.o Полша. 4. Декларация от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство към и Accord Healthcare S.L.U Испания. 5. Пълномощно от Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство към „ФЬОНИКС Фарма“ ЕООД.

След установяване на горните обстоятелства и след разглеждане на допълнително представената информация и вече служебно известната ѝ такава, комисията констатира:

1. По отношение на лекарствените продукти на групата на Accord Healthcare, комисията счита че с представеното разяснение и допълнително представените документи, участникът е изяснил фактичката обстановка, с оглед на което може да бъде прието, че техническото предложение на „ФЬОНИКС Фарма“ ЕООД отговаря предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

2. Комисията установи, че участникът не е представил разяснение по първият въпрос, който му е зададен а именно:

В приложената към техническото предложение, кратка характеристика, се установи, следното:

Притежател на разрешението за употреба е Apotex B.V.; Keizersgracht 311Archimedesweg 2; 1016, EE Amsterdam; Нидерландия;

Притежател на разрешението за производство е Apotex Nederland B.V.; Archimedesweg 2; 2333, CN; Leiden; Нидерландия

Представена е декларация от Киези България ЕООД, упълномощен представител на притежателя на разрешение за употреба, в която е посочено, че същият 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. Към декларацията на Киези България ЕООД е представено пълномощно от Управляващият директор на Apotex Europe B.V., Нидерландия, притежател на разрешението за употреба.

Предвид всичко изложено до тук, моля да ни представите допълнителна информация и доказателства (ако е приложимо), каква е правната връзка, между Apotex Europe B.V., Нидерландия и Apotex B.V., Нидерландия.

С цел безспорно установяване съответствието на участника с изискванията на възложителя, комисията изследва представената от участника кратка характеристика на лекарствения продукт (https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2019/20190513144901/anx_144901_bg.pdf) и представената декларация от Киези България ЕООД, упълномощен представител на притежателя на разрешението за употреба, в която е посочено, че същият 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. От извършения анализ се установи, че в кратката характеристика за локален представител на притежателя на разрешението за употреба за България е посочен Chiesi Bulgaria Ltd. Тел.: +359 29236524, и именно от него е представена изискумета декларация. Комисията като взе предвид, даденото от възложителя разяснение № 1, публикувано в електронната преписка на обществената поръчка на 17.09.2019 г. (отговор № 2) - *"Декларациите могат да бъдат представени от определения от съответния Притежател на Разрешението за употреба (ПРУ), представител по смисъла на чл. 26, ал. 2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ). В този случай следва да бъде представен документ, който удостоверява че представилите декларацията е определен за представител на съответното ПРУ на територията Република България."*, както и че от представената кратка характеристика безспорно се установява, че Киези България ЕООД е упълномощен представител на Apotex B.V.; Keizersgracht 311Archimedesweg 2; 1016, EE Amsterdam; Нидерландия, който е притежателят на разрешението за употреба на лекарствения продукт, с оглед на което допуска участникът до отварянето на ценовото предложение за този лекарствен продукт.

За всички останали лекарствени продукти, комисията констатира, че участникът е приложил към техническото си предложение изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените

продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти и същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за тях.

20. Разглеждане на техническото предложение представено от "АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД за обособена позиция № 2 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:

| ATC | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg, tabl, ml/ | Забележка | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|----------|--------------|-------------------|----------------------|---------------------------------------|---|------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|-----------------|
| L01 BA01 | Methotrexate | парентерална | mg | concentrate for solution for infusion | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | МЕТНОТРЕХ АТЕ "ЕБЕВЕ" | 100 mg/ml - 10 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE05 | Sorafenib | перорална твърда | mg | | Bayer AG, Германия | Nexavar | 200 | mg | 112 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE07 | Lapatinib | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | TYVERB | 250 | mg | 140 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | TYVERB | 250 | mg | 84 | Отпаднал от ПЛС |
| L01 XE08 | Nilotinib | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Tasigna | 200 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Tasigna | 150 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE10 | Everolimus | перорална твърда | mg | 5 mg/10 mg | KRKA, d.d., Словения | | | | | |
| | | | | | Mylan Ireland Limited, Ирландия | | | | | |
| | | | | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Afinitor | 5 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Afinitor | 10 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Teva B.V., Нидерландия | | | | | |
| L01 XE11 | Pazopanib | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | VOTRIENT | 400 | mg | 60 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | VOTRIENT | 200 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE18 | Ruxolitinib | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Jakavi | 5 | mg | 56 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE21 | Regorafenib | перорална твърда | mg | | Bayer AG, Германия | Stivarga | 40 | mg | 3 x 28 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE23 | Dabrafenib | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Tafinlar | 75 | mg | 120 | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | |
|-----------------|-----------------|------------------|----|--|-------------------------|-------------------|----|---|------------------|
| L01 XX1 9 | Irinotecan | парентерална | mg | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | | | | | |
| | | | | Активис ЕАД, България | | | | | Наличен в ПЛС |
| | | | | Булгермед ВЕ ООД, България | Irinotecan Bulgermed | 20 mg/ml - 5 ml | - | 1 | |
| | | | | МС Фарма АД, България | | | | | |
| | | | | Новамед Трейдинг ЕООД, България | | | | | |
| | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | |
| L01 XX3 2 | Bortezomib | парентерална | mg | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | |
| | | | | Alvogen IPCo S.à.r.l, Люксембург | | | | | |
| | | | | Heaton k.s., Чешка република | | | | | |
| | | | | Janssen-Cilag International N.V., Белгия | | | | | |
| | | | | Pharmazac S.A., Гърция | | | | | |
| | | | | Sandoz d.d., Словения | Bortezomib Sandoz | 3.5 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Bortezomib Sandoz | 3.5 | mg | 1 | Отпадна л от ПЛС |
| | | | | Тева Фармасютикълс България ЕООД, България | | | | | |
| | | | | Фармаконс АД, България | | | | | |
| | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | |
| L02 BB0 4 | Enzalutamide | перорална твърда | mg | Astellas Pharma Europe B.V., Нидерландия | Xtandi | 40 | mg | 112 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Xtandi | 40 | mg | 112 | Наличен в ПЛС |
| L03 AA1 4 | Lipegfilgrastim | парентерална | mg | Teva B.V., Нидерландия | Lonquex | 6 mg/0,6 ml | - | 1 pre-filled syringe with safety device | Наличен в ПЛС |
| L04 AD0 1 | Ciclosporin | перорална твърда | mg | Novartis Pharma GmbH, Германия | Sandimmun Neoral | 25 | mg | 50 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Sandimmun Neoral | 50 | mg | 50 | Наличен в ПЛС |
| L04 AD0 1 | Ciclosporin | перорална течна | mg | Novartis Pharma GmbH, Германия | Sandimmun Neoral | 100 mg/ml - 50 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| V03 AC0 1 | Deferoxamine | парентерална | mg | Novartis Pharma GmbH, Германия | Desferal | 500 | mg | 10 | Наличен в ПЛС |
| V03 AC0 3 | Deferasirox | перорална твърда | mg | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Exjade | 180 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Exjade | 250 | mg | 28 | Отпадна л от ПЛС |

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят 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 техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

21. Разглеждане на техническото предложение представено от "БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 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 | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl,ml/ | Забележка | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС | | |
|-------------|-------------------------------------|-------------------|--------------------|-----------|--|------------------------|--|-----------------------------|----------------------|---------------|---|---------------|
| L01C D01 | Paclita xel | парентералн а | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | | | |
| | | | | | | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | | | | | |
| | | | | | | | Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG., Австрия | | | | | |
| | | | | | | | Актавис ЕАД, България | | | | | |
| | | | | | | | Булгермед ВЕ ООД, България | Paclitaxel Bulgermed | 6mg/ml-50 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | | Нео Балканика ЕООД, България | | | | | |
| | | | | | Фрезениус Каби България ЕООД, България | | | | | | | |
| L01C D02 | Doceta xel | парентералн а | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | | | |
| | | | | | | | Accord Healthcare S.L.U., Испания | | | | | |
| | | | | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | |
| | | | | | | | AqVida GmbH, Германия | Docetaxel AqVida | 20 mg/ml-4ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | | Cipla (UK) Ltd., Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | | | Fresenius Kabi Oncology Plc., Обединено Кралство | | | | | |
| | Hospira UK Ltd., Обединено Кралство | | | | | | | | | | | |
| | | | | | KRKA, d.d., Словения | | | | | | | |
| | | | | | Новамед Трейдинг ЕООД, България | | | | | | | |
| L01X A03 | Oxalip latin | парентералн а | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | | | |
| | | | | | | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | | | | | |
| | | | | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | |
| | | | | | | | AqVida GmbH, Германия | | | | | |
| | | | | | | | Булгермед ВЕ ООД, България | Oxaliplatin Bulgermed VE | 5 mg/ml - 20 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | | | Oxaliplatin Bulgermed VE | 5 mg/ml - 40 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | МС Фарма АД, България | | | | | | | |
| | | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | | | |

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят 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 техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение

на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

22. Разглеждане на техническото предложение представено от "БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД за обособена позиция № 2 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 | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl,ml/ | Забележка | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|----------|------------|-------------------|--------------------|-----------|--|------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|---------------|
| L01X X19 | Irinotecan | парентерална | mg | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | | | | | |
| | | | | | Актавис ЕАД, България | Irinotecan | 20 mg/ml - 5 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Булгермед ВЕ ООД, България | Bulgermed | | | | |
| | | | | | МС Фарма АД, България | | | | | |
| | | | | | Новамед Трейдинг ЕООД, България | | | | | |
| | | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | |

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят 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 техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

23. Разглеждане на техническото предложение представено от "ФАРМНЕТ" ЕАД за обособена позиция № 1 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 | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl,ml/ | Забележка | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|-----------|---|-------------------|--------------------|---|--|----------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|-----------------|
| B02 BX 05 | Eltrombopag | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | REVOLADE | 25 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | REVOLADE | 50 | mg | 28 | Отпаднал от ПЛС |
| H01 CB 02 | Octreotide | парентерална | mg | Powder and solvent for suspension for injection | Novartis Pharma GmbH, Германия | Sandostatin LAR | 30 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Sandostatin LAR | 20 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| J06 BA 02 | Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm. | парентерална | mg | 50 mg/ml | Biotest Pharma GmbH, Германия | ИМУНОВЕН | 50 mg/ml - 5 ml | mg | 10 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | БУЛ БИО-НЦЗПБ ЕООД, България | IMMUNOVEN IN-INTACT 5% IgG | | | | |
| L01 BB 06 | Clofarabine | парентерална | mg | | Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта | | | | | |

| | | | | | | | | | | |
|-----------------|------------------------|-------------------------|------|---------------|---|----------|--------------------|--------|--------|----------------------|
| | | | | | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | EVOLTRA | 1 mg/ml - 20 ml | m g | 1 | Наличе н в ПЛС |
| L01 BC 59 | Trifluridine/Tipiracil | перорал на твърда | tabl | 15 mg/6,14 mg | Les Laboratoires Servier, Франция | Lonsurf | 15 mg/6,14 mg | - | 20 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | Lonsurf | 15 mg/6.14 mg | - | 60 | Наличе н в ПЛС |
| L01 BC 59 | Trifluridine/Tipiracil | перорал на твърда | tabl | 20 mg/8,19 mg | Les Laboratoires Servier, Франция | Lonsurf | 20 mg/8,19 mg | - | 20 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | Lonsurf | 20 mg/8.19 mg | - | 60 | Наличе н в ПЛС |
| L01 CD 04 | Cabazitaxel | паренте рална | mg | | Sanofi-Aventis Groupe, Франция | Jevtana | 60 | m g | 1 | Наличе н в ПЛС |
| L01 DB 06 | Idarubicin | паренте рална | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | ZAVEDOS | 10 | m g | 1 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | ZAVEDOS | 5 | m g | 1 | Наличе н в ПЛС |
| L01 DB 11 | Pixantrone | паренте рална | mg | | Les Laboratoires Servier, Франция | Pixuvri | 29 | m g | 1 vial | Наличе н в ПЛС |
| L01 XC 12 | Brentuximab vedotin | паренте рална | mg | | Takeda Pharma A/S, Дания | Adcetris | 50 | m g | 1 vial | Наличе н в ПЛС |
| L01 XC 18 | Pembrolizumab | паренте рална | mg | | Merck Sharp & Dohme B.V., Нидерландия | Keytruda | 25 mg/ml - 4 ml | m g | 1 | Наличе н в ПЛС |
| | | | | | | Keytruda | 50 | m g | 1 | Наличе н в ПЛС |
| L01 XC 26 | Inotuzumab ozogamicin | паренте рална | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | BESPOLSA | 1 | m g | 1 vial | Наличе н в ПЛС |

По отношение на следните лекарствени продукти:

L01BC59, Trifluridine/Tipiracil, перорална твърда, tabl. 15 mg/6,14 mg, с ППУ Les Laboratoires Servier, Франция, с търговско наименование Lonsurf 15 mg/6,14 mg;

L01BC59, Trifluridine/Tipiracil, перорална твърда, tabl. 20 mg/8,19 mg, с ППУ Les Laboratoires Servier, Франция, с търговско наименование Lonsurf 20 mg/8,19 mg;

L01DB06, Idarubicin, парентерална, mg, с ППУ Pfizer Europe MA EEIG, Белгия, с търговско наименование ZAVEDOS;

L01XC18, Pembrolizumab, парентерална, mg, с ППУ Merck Sharp & Dohme B.V., Нидерландия, с търговско наименование Keytruda;

комисията установи, че в техническото предложение на участникът не са представени кратки характеристики на посочените по-горе лекарствени продукти. Съгласно предварително обявените условия на процедурата, към техническото си предложение участниците следва да посочат електронен адрес, на който е

достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт, предвид което непосочването на електронен адрес се явява непълното на представената оферта.

Предвид изложеното до тук, участникът следва да бъде отстранен от процедурата за тези лекарствени продукти, с оглед на което комисията предлага на възложителя, същият да бъде отстранен от процедурата на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП за тези лекарствени продукти, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

За всички останали лекарствени продукти, комисията констатира, че участникът е приложил към техническото си предложение изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят на лекарствените продукти, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти и същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за тях.

24. Разглеждане на техническото предложение представено от "ФАРМНЕТ" ЕАД за обособена позиция № 2 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:

| ATC | INN | Лекарствена форма | Мярка /mg,tabl, ml/ | Забележка | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|-----------|--------------|-------------------|---------------------|-----------|--------------------------------------|------------------------|--|-------|----------------------|-----------------|
| L01 XE0 4 | Sunitinib | перорална твърда | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Sutent | 50 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Sutent | 25 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Sutent | 12.5 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE0 5 | Sorafenib | перорална твърда | mg | | Bayer AG, Германия | Nexavar | 200 | mg | 112 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE0 7 | Lapatinib | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | TYVERB | 250 | mg | 140 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | TYVERB | 250 | mg | 84 | Отпаднал от ПЛС |
| L01 XE0 8 | Nilotinib | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Tasigna | 200 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Tasigna | 150 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE0 9 | Temsirolimus | парентерална | mg | | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | TORISEL | 30 mg (concentrate: 1.2 ml; diluent: 1.8) | - | 1 vial + 1 vial | Наличен в ПЛС |
| L01 XE1 1 | Pazopanib | перорална твърда | mg | | Novartis Europharm Limited, Ирландия | VOTRIENT | 400 | mg | 60 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | VOTRIENT | 200 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE1 2 | Vandetanib | перорална твърда | mg | | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | Caprelsa | 300 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Caprelsa | 100 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | |
|-----------------|----------------------------|---------------------|----|---|-----------|-----------------|----|------------|---------------------|
| L01 XE1 3 | Afatinib | перорална твърда | mg | Boehringer Ingelheim International GmbH, Германия | Giotrif | 40 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Giotrif | 30 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE1 4 | Bosutinib | перорална твърда | mg | Pfizer Europe MA EEIG, Белгия | Bosulif | 500 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Bosulif | 100 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE1 8 | Ruxolitinib | перорална твърда | mg | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Jakavi | 5 | mg | 56 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE2 1 | Regorafenib | перорална твърда | mg | Bayer AG, Германия | Stivarga | 40 | mg | 3 x 28 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE2 3 | Dabrafenib | перорална твърда | mg | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Tafinlar | 75 | mg | 120 | Наличен в ПЛС |
| L01 XE3 5 | Osimertinib | перорална твърда | mg | AstraZeneca AB, Швеция | Tagrisso | 80 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Tagrisso | 40 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
| L01 XX4 4 | Aflibercept | парентерална | mg | Sanofi-Aventis Groupe, Франция | Zaltrap | 25 mg/ml - 8 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Zaltrap | 25 mg/ml - 4 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01 XX4 6 | Olaparib | перорална твърда | mg | Capsule, hard AstraZeneca AB, Швеция | Lynparza | 50 | mg | 4x112 | Наличен в ПЛС |
| L01 XX5 0 | Ixazomib | перорална твърда | mg | Takeda Pharma A/S, Дания | Ninlaro | 4 | mg | 3 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Ninlaro | 3 | mg | 3 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Ninlaro | 2.3 | mg | 3 | Наличен в ПЛС |
| L01 XX5 2 | venetoclax | перорална твърда | mg | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Германия | Venclyxto | 100 | mg | 112 (4x28) | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Venclyxto | 50 | mg | 7 (7x1) | Отпадна л от ПЛС |
| | | | | | Venclyxto | 100 | mg | 14 (7x2) | Отпадна л от ПЛС |
| | | | | | Venclyxto | 10 | mg | 14 (7x2) | Отпадна л от ПЛС |
| | | | | | Venclyxto | 100 | mg | 7 (7x1) | Отпадна л от ПЛС |
| L03 AX0 3 | Mycobacterium bovis BCG | интракавална | mg | БУЛ БИО-ИЦЗПБ ЕООД, България | CALGEVAX | 11.25 mg | - | 4 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | CALGEVAX | 11.25 mg | - | 10 | Отпадна л от ПЛС |

| | | | | | | | | | |
|-----------------|--------------|------------------|----|--|---------------------|-------------------|-----|----|---------------------|
| L03 AX1 6 | Plerixafor | парентерална | mg | Genzyme Europe B.V., Нидерландия | Mozobil | 20 mg/ml - 1,2 ml | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L04 AD0 1 | Ciclosporin | перорална твърда | mg | Novartis Pharma GmbH, Германия | Sandimmun Neoral | 25 | mg | 50 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Sandimmun Neoral | 50 | mg | 50 | Наличен в ПЛС |
| L04 AD0 1 | Ciclosporin | перорална течна | mg | Novartis Pharma GmbH, Германия | Sandimmun Neoral | 100 mg/ml - 50 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| N02 AB0 3 | Fentanyl | перорална твърда | mg | Анджелини Фарма България ЕООД, България | Vellofent | 133 mcg | mcg | 4 | Наличен в ПЛС |
| N02 AX0 2 | Tramadol | парентерална | mg | Stada Arzneimittel AG, Германия | TRAMADOL STADA | 50 mg/ml - 2 ml | mg | 5 | Наличен в ПЛС |
| | | | | Софарма АД, България | | | | | |
| N02 AX0 2 | Tramadol | перорална твърда | mg | Stada Arzneimittel AG, Германия | TRAMADOL STADA | 50 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | Софарма АД, България | | | | | |
| V03 AC0 1 | Deferoxamine | парентерална | mg | Novartis Pharma GmbH, Германия | Desferal | 500 | mg | 10 | Наличен в ПЛС |
| V03 AC0 3 | Deferasirox | перорална твърда | mg | Novartis Europharm Limited, Ирландия | Exjade | 180 | mg | 30 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Exjade | 250 | mg | 28 | Отпадна л от ПЛС |

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят 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 техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

25. Разглеждане на техническото предложение представено от "РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД за обособена позиция № 2 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 | INN | Лекарствен а форма | Мярка /mg,tabl,ml/ ежка | Забел РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мя рка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|-------------|-----------------|-----------------------|-------------------------------|--------------------------------------|---------------------------|--------------------------------|-----------|-------------------------|------------------|
| L01X E15 | Vemura fenib | перорална твърда | mg | Roche Registration GmbH, Германия | ZELBORAF | 240 | mg | 56 | Наличен в ПЛС |
| L01X E36 | alectini b | перорална твърда | mg | Roche Registration GmbH, Германия | Alecensa | 150 | mg | 224 | Наличен в ПЛС |

| | | | | | | | | | | |
|-------------|----------------|---------------------|----|--|--------------------------------------|----------|-----|----|----|------------------|
| L01X X43 | Vismod egib | перорална твърда | mg | | Roche Registration GmbH, Германия | Erivedge | 150 | mg | 28 | Наличен в ПЛС |
|-------------|----------------|---------------------|----|--|--------------------------------------|----------|-----|----|----|------------------|

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят 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 техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

26. Разглеждане на техническото предложение представено от "НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ" 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 | INN | Лекарствен а форма | Мярка /mg,tabl,ml/ жка | Забеле жка | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мя рка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|-------------|----------------|-----------------------|------------------------------|---------------|--|---------------------------|--------------------------------|-----------|-------------------------|------------------|
| L01B A04 | Pemetr exed | парентерал на | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | Accord Healthcare S.L.U., Испания | | | | | |
| | | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | |
| | | | | | Alvogen IPCo S.àr.l, Люксембург | | | | | |
| | | | | | Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия | | | | | |
| | | | | | Heaton k.s., Чешка република | | | | | |
| | | | | | Sandoz GmbH, Австрия | | | | | |
| | | | | | Новамед Трейдинг ЕООД, България | Pemetrexed Novamed | 500 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Pemetrexed Novamed | 100 | mg | 1 | Наличен в ПЛС |
| L01C D02 | Doceta xel | парентерал на | mg | | Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | Accord Healthcare S.L.U., Испания | | | | | |
| | | | | | Actavis Group PTC ehf., Исландия | | | | | |
| | | | | | AqVida GmbH, Германия | | | | | |
| | | | | | Cipla (UK) Ltd., Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | Fresenius Kabi Oncology Plc., Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | Hospira UK Ltd., Обединено Кралство | | | | | |
| | | | | | KRKA, d.d., Словения | | | | | |
| | | | | | Новамед Трейдинг ЕООД, България | Docetaxel Novamed | 20 mg/ml - 8 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | | Docetaxel Novamed | 20 mg/ml - 4 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят 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 техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

27. Разглеждане на техническото предложение представено от "НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ" ЕООД за обособена позиция № 2 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 | INN | Лекарствен а форма | Мярка /mg,tabl,ml/ | Забележка | РУ | Търговско наименование | Количество активно вещество | Мярка | Окончателна опаковка | Наличен в ПЛС |
|--------|------------|--------------------|--------------------|-----------|--|------------------------|-----------------------------|-------|----------------------|---------------|
| L01X19 | Irinotecan | парентерална | mg | | Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша | | | | | |
| | | | | | Активис ЕАД, България | | | | | |
| | | | | | Булгермед ВЕ ООД, България | | | | | |
| | | | | | МС Фарма АД, България | | | | | |
| | | | | | Новамед Трейдинг ЕООД, България | IRINOTECAN NOVAMED | 20 mg/ml-5 ml | - | 1 | Наличен в ПЛС |
| | | | | | Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България | | | | | |

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят 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 техническо предложение и представените към него документи, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

С извършване на горните действия работата на комисията приключи на 21.01.2020 г. В изпълнение на разпоредбата на чл. 57, ал. 3 от ППЗОП, Комисията обяви на 17.01.2020 г., чрез съобщение в Профила на купувача, че отварянето на ценовите предложения на допуснатите участници ще се проведе на 22.01.2020 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, чрез Електронната система на участниците, както и беше публикувано на 17.01.2020 г. в електронната преписка на обществената поръчка на следният адрес: <https://www.mh.government.bg/bg/profil-na-kupuvacha/ramkovi-sporazumeniya-copsz/ramkovo-sporazumenie-procurment-1/>

III. Публично заседание за отваряне на ценови предложения

На 22.01.2020 г. от 15:00 часа се проведе публично заседание на комисия, назначена със Заповед № РД-11-446/08.11.2019 г. (изм. със Заповед № РД-11-11/09.01.2020 г. и Заповед № РД-11-55/05.02.2020 г.) на министъра на здравеопазването в състав:

Председател:

1. Румяна Ставрева, държавен експерт в дирекция „ОП“;

Членове:

2. Биляна Къшева, главен експерт в дирекция „ОП“;
3. Кристина Костова, главен юриконсулт в дирекция „ОП“;
4. Константинос Яглис, държавен експерт в дирекция "ОП";
5. Д-р Нели Таринска – началник отдел „ЛП“;
6. Д-р Светлана Райчева – държавен експерт в отдел „ЛП“;
7. Маг. Фарм. Орлин Недев – държавен експерт в отдел „ЛП“;
8. Маг. Фарм. Таня Гергинова – главен експерт в отдел „ЛП“;
9. Маг. Фарм. Цветелина Попова – старши експерт в отдел „ЛП“

Поради ползване на платен годишен отпуск от редовния член на комисията д-р Нели Таринска – началник отдел „ЛП“, на публичното заседание, същата беше заменена с резервния член на комисията Елена

Гаврилова, главен експерт в дирекция „ОП“. След запознаване със списъка с участниците в обществената поръчка и преди разглеждане на документите по чл. 39, ал. 2 от ЗОП, Елена Гаврилова подписа декларация по чл. 103, ал. 2 от ЗОП и чл. 51, ал. 13 от ППЗОП.

На основание чл. 57, ал. 3, във връзка с чл. 54, ал. 1 от ППЗОП, при публичните действия на комисията присъстваха следните представители на участниците:

1. Евгени Чалов, упълномощен представител на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД;
2. Даниела Николова, упълномощен представител на "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД;
3. Зорница Ромова, упълномощен представител на "ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД;
4. Лилия Дамянова, упълномощен представител на "ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД;
5. Светлана Терзианова, упълномощен представител на "ФАРМНЕТ" ЕАД;
6. Маргарита Георгиева, упълномощен представител на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД;
7. Борислав Наков, упълномощен представител на НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ ЕООД;
8. Георги Делчев, упълномощен представител на "СОЛОМЕД" ЕООД;
9. Тихомир Иванов, упълномощен представител на "БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД;
10. Веска Колева, упълномощен представител на "АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД;
11. Севдалин Минчев, упълномощен представител на ДАНСОН БГ ООД;
12. Диана Годжева, упълномощен представител на "МАРИМПЕКС - 7" ЕООД;
13. Елена Славова, упълномощен представител на "МАРИМПЕКС - 7" ЕООД;
14. Тихомир Колев, упълномощен представител на "МЕДЕКС" ООД;
15. Емил Данев, управител на "МЕДЕКС" ООД;
16. Иван Павлов, упълномощен представител на "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД.

На публичната част на заседанието на комисията не присъстваха 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 проследявани в реално време на адрес: <https://cop.mh.government.bg> както от регистрирани, така и от нерегистрирани в Електронната система потребители. Председателят на комисията отвори ценовите предложения за лекарствения продукт, които са допуснати до отваряне на ценовите предложения чрез Електронната система, като действията по отваряне можеха да бъдат наблюдавани от всички присъстващи на екран, чрез мултимедийна проекция.

При отваряне на ценовите предложения, председателят на комисията посредством бутон 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:

| Обособена позиция № | АТС-код | Международно непатентно наименование /INN/ | Начин на приложение | Мярка /mg, tabl., ml./ | Необходим брой мярки | Участници и класиране | Ед. цена за единица мярка без ДДС | Ед. цена за единица мярка с ДДС |
|---------------------|---------|--|---------------------|------------------------|----------------------|---|--|--|
| 1 | B02BX04 | Romiplostim | парентерална | mcg | 197800 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 4,011033 4,011033 | 4,813240 4,813240 |
| 1 | B02BX05 | Eltrombopag | перорална твърда | mg | 254580 | 1."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,247857 2,157143 2,161357 2,248571 | 0,297428 2,588572 2,593628 2,698285 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|---|------------------|-----|------------|---|--|--|
| 1 | B03XA01 | erythropoietin (Epoetin alfa) | парентерална | IU | 1440363640 | 1."МЕДЕКС" ООД | 0,006983 | 0,008380 |
| 1 | B03XA01 | Erythropoietin (Epoetin beta) | парентерална | IU | 581226800 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР" АД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,006782 0,006983 0,006983 | 0,008138 0,008380 0,008380 |
| 1 | B03XA01 | Erythropoietin (Epoetin zeta) | парентерална | IU | 394183200 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,006975 0,006983 0,006983 | 0,008370 0,008380 0,008380 |
| 1 | B03XA02 | Darbeoetin alfa | парентерална | mcg | 3047186 | 1."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 2,388333 2,390518 | 2,866000 2,868622 |
| 1 | B03XA03 | Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta | парентерална | mcg | 619875 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР" АД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 2,577400 2,689333 2,689333 2,689333 | 3,092880 3,227200 3,227200 3,227200 |
| 1 | H01CB02 | Octreotide | парентерална | mg | 122604 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 30,666644 30,749333 30,750833 30,752952 | 36,799973 36,899200 36,901000 36,903542 |
| 1 | H02AB02 | Dexamethasone | парентерална | mg | 11868994 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,073500 0,082500 | 0,088200 0,099000 |
| 1 | J06BA02 | Immunoglobulins, normal human | парентерална | mg | 51458880 | 1."ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ" ЕАД | 0,074291 | 0,089149 |
| 1 | J06BA02 | Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm. | парентерална | mg | 24526250 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,042400 0,042400 0,042850 | 0,050880 0,050880 0,051420 |
| 1 | J06BA02 | Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm. | парентерална | mg | 32838000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,074270 | 0,089124 |
| 1 | L01AA01 | Cyclophosphamide | парентерална | mg | 39039322 | 1."ЕКОФАРМ" ЕООД | 0,043933 | 0,052720 |
| 1 | L01AA02 | Chlorambucil | перорална твърда | mg | 230212 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,413833 0,413833 | 0,496600 0,496600 |
| 1 | L01AA06 | Ifosfamide | парентерална | mg | 28479000 | 1."ЕКОФАРМ" ЕООД | 0,078683 | 0,094420 |
| 1 | L01AA09 | Bendamustine | парентерална | mg | 1163000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 1,380000 2,542750 2,542750 | 1,656000 3,051300 3,051300 |
| 1 | L01AX03 | Temozolomide | перорална твърда | mg | 7759180 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.ДАНСОН БГ ООД 3."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,141400 0,143000 0,158919 0,158980 | 0,169680 0,171600 0,190703 0,190776 |
| 1 | L01BA04 | Pemetrexed | парентерална | mg | 3516200 | 1.НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 5."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 6."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,170500 0,175000 0,283333 0,304800 1,400000 1,771700 | 0,204600 0,210000 0,340000 0,365760 1,680000 2,126040 |
| 1 | L01BB02 | Mercaptopurine | перорална твърда | mg | 4478600 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,031483 0,031483 | 0,037780 0,037780 |
| 1 | L01BB05 | Fludarabine | парентерална | mg | 162300 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 2,024600 2,024666 | 2,429520 2,429599 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|------------------------------------|---------------------|------|---------------|--|--|--|
| 1 | L01BB06 | Clofarabine | парентерална | mg | 18720 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 3.Фармнет ЕАД 4.ДАНСОН БГ ООД 5."СОЛОМЕД" ЕООД 6."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 6."МЕДЕКС" ООД 6."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 54,600000 54,610650 54,612300 54,630000 54,632499 54,632500 54,632500 54,632500 | 65,520000 65,532780 65,534760 65,556000 65,558999 65,559000 65,559000 65,559000 |
| 1 | L01BB07 | Nelarabine | парентерална | mg | 240500 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 1,883400 1,945696 1,945696 | 2,260080 2,334835 2,334835 |
| 1 | L01BC01 | Cytarabine | парентерална | mg | 108350 00 | 1."МЕДЕКС" ООД | 0,017866 | 0,021439 |
| 1 | L01BC01 | Cytarabine | парентерална | mg | 330000 0 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,017800 | 0,021360 |
| 1 | L01BC02 | Fluorouracil | парентерална | mg | 196701 131 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,003550 0,004183 | 0,004260 0,005020 |
| 1 | L01BC05 | Gemcitabine | парентерална | mg | 382626 00 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,027000 0,032583 0,032583 | 0,032400 0,039100 0,039100 |
| 1 | L01BC06 | Capecitabine | перорална твърда | mg | 846635 700 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,001283 | 0,001540 |
| 1 | L01BC07 | Azacitidine | парентерална | mg | 166920 0 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 6,019000 | 7,222800 |
| 1 | L01BC53 | Tegafur, Gimeracil, Oteracil | перорална твърда | tabl | 53500 | 1."МЕДЕКС" ООД | 6,267858 | 7,521430 |
| 1 | L01BC59 | Trifluridine/Ti piracil | перорална твърда | tabl | 123880 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 47,669500 48,573333 | 57,203400 58,288000 |
| 1 | L01BC59 | Trifluridine/Ti piracil | перорална твърда | tabl | 108920 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 63,538500 64,709025 | 76,246200 77,650830 |
| 1 | L01CA04 | Vinorelbine | парентерална | mg | 382310 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 1,136000 1,139000 | 1,363200 1,366800 |
| 1 | L01CB01 | Etoposide | парентерална | mg | 615252 8 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,105000 | 0,126000 |
| 1 | L01CD01 | Paclitaxel | парентерална | mg | 781527 2 | 1."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МЕДЕКС" ООД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,166999 0,183000 0,183472 0,183475 0,183475 | 0,200399 0,219600 0,220166 0,220170 0,220170 |
| 1 | L01CD02 | Docetaxel | парентерална | mg | 290826 4 | 1.НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ ЕООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 5."МЕДЕКС" ООД 5."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,257500 0,277500 0,322083 0,346146 0,346200 0,346200 | 0,309000 0,333000 0,386500 0,415375 0,415440 0,415440 |
| 1 | L01CD04 | Cabazitaxel | парентерална | mg | 90032 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4.Фармнет ЕАД 5."МЕДЕКС" ООД 5."СОЛОМЕД" ЕООД | 104,050000 104,070000 104,070000 104,070100 104,070141 104,070141 | 124,860000 124,884000 124,884000 124,884120 124,884169 124,884169 |
| 1 | L01DB01 | Doxorubicin | парентерална | mg | 274400 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,277600 | 0,333120 |
| 1 | L01DB01 | Doxorubicin | парентерална | mg | 127780 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 3."МЕДЕКС" ООД | 15,720000 17,180000 17,183416 17,183416 | 18,864000 20,616000 20,620099 20,620099 |
| 1 | L01DB03 | Epirubicin | парентерална | mg | 413805 0 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,720000 0,722000 0,722166 | 0,864000 0,866400 0,866599 |
| 1 | L01DB06 | Idarubicin | парентерална | mg | 26425 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 8,908730 8,908730 8,908730 | 10,690476 10,690476 10,690476 |
| 1 | L01DB07 | Mitoxantrone | парентерална | mg | 48036 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 2,600000 | 3,120000 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|-----------------------|--------------|-----|----------|--|--|--|
| 1 | L01DB11 | Pixantrone | парентерална | mg | 93312 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 27,766207 28,386204 28,394250 | 33,319448 34,063445 34,073100 |
| 1 | L01XA01 | Cisplatin | парентерална | mg | 2667680 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,178400 | 0,214080 |
| 1 | L01XA02 | Carboplatin | парентерална | mg | 9604450 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,123333 0,124333 | 0,148000 0,149200 |
| 1 | L01XA03 | Oxaliplatin | парентерална | mg | 4881154 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,202500 0,233166 0,253667 | 0,243000 0,279799 0,304400 |
| 1 | L01XC02 | Rituximab | парентерална | mg | 6128000 | 1."МЕДЕКС" ООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 1,625000 1,650020 2,425400 | 1,950000 1,980024 2,910480 |
| 1 | L01XC02 | Rituximab | парентерална | mg | 4417000 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 2,020863 | 2,425036 |
| 1 | L01XC03 | Trastuzumab | парентерална | mg | 4033140 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 2,300067 2,625000 4,302800 4,369442 | 2,760080 3,150000 5,163360 5,243330 |
| 1 | L01XC03 | Trastuzumab | парентерална | mg | 8816640 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 4,014400 | 4,817280 |
| 1 | L01XC06 | Cetuximab | парентерална | mg | 4154934 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД | 3,214000 3,214916 | 3,856800 3,857899 |
| 1 | L01XC07 | Bevacizumab | парентерална | mg | 24423280 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 4,244450 | 5,093340 |
| 1 | L01XC08 | Panitumumab | парентерална | mg | 1704120 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 6,253333 6,253416 | 7,504000 7,504099 |
| 1 | L01XC11 | Ipilimumab | парентерална | mg | 86530 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 110,585000 | 132,702000 |
| 1 | L01XC12 | Brentuximab vedotin | парентерална | mg | 114950 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 107,895000 109,013000 110,900000 | 129,474000 130,815600 133,080000 |
| 1 | L01XC13 | Pertuzumab | парентерална | mg | 3571900 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 10,984071 | 13,180885 |
| 1 | L01XC14 | Trastuzumab Emtansine | парентерална | mg | 645280 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 29,543063 | 35,451676 |
| 1 | L01XC15 | Obinutuzumab | парентерална | mg | 1254000 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 5,657530 | 6,789036 |
| 1 | L01XC17 | Nivolumab | парентерална | mg | 639460 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 20,050000 | 24,060000 |
| 1 | L01XC19 | blinatumomab | парентерална | mcg | 22676 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 112,828571 112,828575 | 135,394285 135,394290 |
| 1 | L01XC21 | Ramucirumab | парентерална | mg | 1324654 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 3."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР" АД | 6,578150 6,696458 6,699792 | 7,893780 8,035750 8,039750 |
| 1 | L01XC24 | Daratumumab | парентерална | mg | 1957000 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 7,144229 | 8,573075 |
| 1 | L01XC26 | Inotuzumab ozogamicin | парентерална | mg | 213 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МЕДЕКС" ООД | 18,385200 18 376,280000 0 18 385,308330 0 18 385,316666 | 22,062240 22 051,536000 22 062,369996 22 062,379999 |
| 1 | L01XC32 | Atezolizumab | парентерална | mg | 7882400 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 5,698150 | 6,837780 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|-----------|------------------|----|----------|---|--|--|
| 1 | L01XE01 | Imatinib | перорална твърда | mg | 330000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,010750 0,014020 0,014031 | 0,012900 0,016824 0,016837 |
| 1 | L01XE01 | Imatinib | перорална твърда | mg | 73672880 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 3."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,008417 0,012833 0,014032 | 0,010100 0,015400 0,016838 |
| 1 | L01XE02 | Gefitinib | перорална твърда | mg | 12747200 | 1."МЕДЕКС" ООД 2.ДАНСОН БГ ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 5."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 6."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,090000 0,130000 0,150667 0,170667 0,189656 0,189732 | 0,108000 0,156000 0,180800 0,204800 0,227587 0,227678 |

| Обособена позиция № | АТС-код | Международно непатентованно наименование /INN/ | Начин на приложение | Мярка /mg, tabl., ml./ | Необходим брой мярки | Участници | Ед. цена за единица мярка без ДДС | Ед. цена за единица мярка с ДДС |
|---------------------|---------|--|---------------------|------------------------|----------------------|---|--|--|
| 2 | L01BA01 | Methotrexate | парентерална | mg | 7640000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,026000 0,027333 | 0,031200 0,032800 |
| 2 | L01XE03 | Erlotinib | перорална твърда | mg | 11920500 | 1."МЕДЕКС" ООД 2.ДАНСОН БГ ООД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 5."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 6."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,060000 0,087000 0,095000 0,119444 0,120167 0,358547 | 0,072000 0,104400 0,114000 0,143333 0,144200 0,430256 |
| 2 | L01XE04 | Sunitinib | перорална твърда | mg | 3616150 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 5,082000 5,111331 5,111333 5,111333 | 6,098400 6,133597 6,133600 6,133600 |
| 2 | L01XE05 | Sorafenib | перорална твърда | mg | 68021760 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 4."МЕДЕКС" ООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,240246 0,244643 0,245692 0,245714 0,245714 0,245714 | 0,288295 0,293572 0,294830 0,294857 0,294857 0,294857 |
| 2 | L01XE06 | Dasatinib | перорална твърда | mg | 2233200 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 1,796667 | 2,156000 |
| 2 | L01XE07 | Lapatinib | перорална твърда | mg | 48462150 | 1."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3.Фармнет ЕАД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,094167 0,094219 0,094220 0,094250 | 0,113000 0,113063 0,113064 0,113100 |
| 2 | L01XE08 | Nilotinib | перорална твърда | mg | 161446800 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,231862 0,236903 0,238631 0,238741 | 0,278234 0,284284 0,286357 0,286489 |
| 2 | L01XE09 | Temsirolimus | парентерална | mg | 70460 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД | 44,106667 44,150000 44,150000 44,151666 | 52,928000 52,980000 52,980000 52,981999 |
| 2 | L01XE10 | Everolimus | перорална твърда | mg | 1291620 | 1."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 7,900000 8,166667 10,463750 | 9,480000 9,800000 12,556500 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|-----------------|---------------------|----|--------------|--|--|--|
| 2 | L01XE11 | Razopan ib | перорална твърда | mg | 7245136 0 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,177313 0,179500 0,187917 0,188005 | 0,212776 0,215400 0,225500 0,225606 |
| 2 | L01XE12 | Vandeta nib | перорална твърда | mg | 6419200 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД 5."СОЛОМЕД" ЕООД 6."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,866733 0,866915 0,866915 0,866916 0,866916 0,866917 | 1,040080 1,040298 1,040298 1,040299 1,040299 1,040300 |
| 2 | L01XE13 | Afatinib | перорална твърда | mg | 1683352 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 2,771429 2,794642 2,798921 | 3,325715 3,353570 3,358705 |
| 2 | L01XE14 | Bosutini b | перорална твърда | mg | 1005800 0 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,385950 0,387962 0,387968 0,387968 | 0,463140 0,465554 0,465562 0,465562 |
| 2 | L01XE15 | Vemura fenib | перорална твърда | mg | 5019822 8 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 0,170504 | 0,204605 |
| 2 | L01XE16 | Crizotin ib | перорална твърда | mg | 1148950 0 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,543313 0,546949 0,546950 | 0,651976 0,656339 0,656340 |
| 2 | L01XE17 | Axitinib | перорална твърда | mg | 417416 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 21,139286 21,205590 21,205592 | 25,367143 25,446708 25,446710 |
| 2 | L01XE18 | Ruxoliti nib | перорална твърда | mg | 1160920 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 10,103214 10,246429 10,258800 10,258808 | 12,123857 12,295715 12,310560 12,310570 |
| 2 | L01XE21 | Regoraf enib | перорална твърда | mg | 7132160 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 5."МЕДЕКС" ООД 5."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 1,228390 1,251488 1,257033 1,257038 1,257041 1,257041 | 1,474068 1,501786 1,508440 1,508446 1,508449 1,508449 |
| 2 | L01XE23 | Dabrafe nib | перорална твърда | mg | 1459280 3 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 1,136328 1,152375 1,152555 1,152650 | 1,363594 1,382850 1,383066 1,383180 |
| 2 | L01XE24 | Ponatin b | перорална твърда | mg | 672120 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 11,610000 11,678722 11,678722 | 13,932000 14,014466 14,014466 |
| 2 | L01XE27 | Ibrutini b | перорална твърда | mg | 2873640 0 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,802413 | 0,962896 |
| 2 | L01XE33 | palbocic lib | перорална твърда | mg | 7978075 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 1,629333 1,635530 1,635533 | 1,955200 1,962636 1,962640 |
| 2 | L01XE35 | Osimert inib | перорална твърда | mg | 3307200 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД | 5,285710 5,287005 5,287006 | 6,342852 6,344406 6,344407 |
| 2 | L01XE36 | alectini b | перорална твърда | mg | 5940000 0 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 0,254421 | 0,305305 |
| 2 | L01XX17 | Topotec an | парентерална | mg | 20446 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 12,500000 15,445833 | 15,000000 18,535000 |
| 2 | L01XX17 | Topotec an | перорална твърда | mg | 9350 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 46,345833 | 55,615000 |
| 2 | L01XX19 | Irinotec an | парентерална | mg | 3414614 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ ЕООД 3."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 4."МЕДЕКС" ООД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,199500 0,210000 0,233166 0,249000 0,249000 0,249000 | 0,239400 0,252000 0,279799 0,298800 0,298800 0,298800 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|-------------------------|------------------|----|-----------|--|---|---|
| 2 | L01XX32 | Bortezomib | парентерална | mg | 36813 | 1."МЕДЕКС" ООД 2.ДАНСОН БГ ООД 3."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 5."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 6."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 6."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 21,428570 28,820000 32,857143 35,710000 35,714280 35,714283 35,714283 | 25,714284 34,584000 39,428572 42,852000 42,857136 42,857140 42,857140 |
| 2 | L01XX35 | Anagrelide | перорална твърда | mg | 154138 | 1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД | 4,690666 | 5,628799 |
| 2 | L01XX41 | Eribulin | парентерална | mg | 14762 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 688,045455 688,077650 688,077650 | 825,654546 825,693180 825,693180 |
| 2 | L01XX43 | Vismodegib | перорална твърда | mg | 5825580 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 1,929752 | 2,315702 |
| 2 | L01XX44 | Aflibercept | парентерална | mg | 1060100 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД 4."СОЛОМЕД" ЕООД | 5,706000 5,706600 5,706625 5,706666 5,706666 5,706666 | 6,847200 6,847920 6,847950 6,847999 6,847999 6,847999 |
| 2 | L01XX45 | Carfilzomib | парентерална | mg | 424400 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 30,938333 30,938333 | 37,126000 37,126000 |
| 2 | L01XX46 | Olaparib | перорална твърда | mg | 35972040 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2.Фармнет ЕАД | 0,383468 0,383510 0,383510 | 0,460162 0,460212 0,460212 |
| 2 | L01XX50 | Ixazomib | перорална твърда | mg | 14235 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 621,325000 632,400000 632,403472 | 745,590000 758,880000 758,884166 |
| 2 | L01XX52 | venetoclax | перорална твърда | mg | 12787512 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,917302 0,917571 0,917688 | 1,100762 1,101085 1,101226 |
| 2 | L02BB04 | Enzalutamide | перорална твърда | mg | 39388288 | 1."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 1."МЕДЕКС" ООД | 1,141108 1,141108 | 1,369330 1,369330 |
| 2 | L02BX03 | Abiraterone | перорална твърда | mg | 205631400 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,173132 | 0,207758 |
| 2 | L03AA02 | Filgrastim | парентерална | mg | 47632 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 85,333333 86,666666 99,256309 | 102,400000 103,999999 119,107571 |
| 2 | L03AA13 | Pegfilgrastim | парентерална | mg | 70073 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 66,666667 147,788889 147,790277 | 80,000000 177,346667 177,348332 |
| 2 | L03AA14 | Lipegfilgrastim | парентерална | mg | 29038 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 3."МЕДЕКС" ООД | 163,133333 171,079167 171,080555 171,080555 | 195,760000 205,295000 205,296666 205,296666 |
| 2 | L03AX03 | Mycobacterium bovis BCG | интракавитална | mg | 372575 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 2,755556 2,771111 2,773333 | 3,306667 3,325333 3,328000 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|----------------------------------|---------------------|---------------------|--------------|--|--|--|
| 2 | L03AX16 | Plerixaf or | парентерална | mg | 2880 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОЛОМЕД" ЕООД 3."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 383,455306 384,090833 384,115190 384,115190 384,115190 384,115190 | 460,146367 460,909000 460,938228 460,938228 460,938228 460,938228 |
| 2 | L04AD01 | Ciclosp orin | перорална твърда | mg | 6284522 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,021400 0,021472 0,021480 0,021480 | 0,025680 0,025766 0,025776 0,025776 |
| 2 | L04AD01 | Ciclosp orin | перорална течна | mg | 926000 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,022760 0,022768 0,022780 0,022782 | 0,027312 0,027322 0,027336 0,027338 |
| 2 | M05BA08 | Zoledro nic acid | парентерална | mg | 155449 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД | 3,775000 | 4,530000 |
| 2 | M05BX04 | Denosu mab | парентерална | mg | 3957240 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 3,949737 3,949737 | 4,739684 4,739684 |
| 2 | N02AA01 | Morphi ne | парентерална | mg | 9681084 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,060322 | 0,072386 |
| 2 | N02AA01 | Morphi ne | перорална твърда | mg | 5296452 0 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД | 0,005917 0,005935 | 0,007100 0,007122 |
| 2 | N02AA05 | Oxycod one | перорална твърда | mg | 5390723 6 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 0,013305 0,014153 0,014153 | 0,015966 0,016984 0,016984 |
| 2 | N02AA08 | Dihydro codeine | перорална твърда | mg | 2523206 4 | 1."МЕДЕКС" ООД | 0,006007 | 0,007208 |
| 2 | N02AA55 | Oxycod one, Naloxo ne | перорална твърда | mg oxycodo ne | 3068588 0 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,055510 0,059058 0,059069 | 0,066612 0,070870 0,070883 |
| 2 | N02AB02 | Pethidin e | парентерална | mg | 2456041 3 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,014000 | 0,016800 |
| 2 | N02AB03 | Fentany l | перорална твърда | mg | 22607 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 80,432331 80,440000 80,446319 80,446319 | 96,518797 96,528000 96,535583 96,535583 |
| 2 | N02AB03 | Fentany l | трансдермалн а | mcg/h | 1012313 7 | 1."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,089416 0,089417 | 0,107299 0,107300 |
| 2 | N02AE01 | Vupren orphine | трансдермалн а | mcg/h | 5410305 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 0,120286 0,120316 | 0,144343 0,144379 |
| 2 | N02AX02 | Tramad ol | парентерална | mg | 6226556 2 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,007260 0,007480 0,008133 | 0,008712 0,008976 0,009760 |
| 2 | N02AX02 | Tramad ol | перорална твърда | mg | 6338126 4 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,002027 0,002033 0,002375 | 0,002432 0,002440 0,002850 |
| 2 | N02AX52 | Tramad ol, Paraceta mol | перорална твърда | tabl | 1181816 | 1."МЕДЕКС" ООД 2."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,130000 0,150000 | 0,156000 0,180000 |
| 2 | N02AX52 | Tramad ol, Paraceta mol | перорална твърда | tabl | 627230 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,245000 | 0,294000 |
| 2 | V03AC01 | Deferox amine | парентерална | mg | 1571000 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,008658 0,008760 | 0,010390 0,010512 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|------------------|---------------------|----|--------------|--|--|--|
| | | | | | | 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,008928 0,008930 | 0,010714 0,010716 |
| 2 | V03AC02 | Deferiprone | перорална твърда | mg | 5500000 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,006414 0,006417 | 0,007697 0,007700 |
| 2 | V03AC02 | Deferiprone | перорална течна | mg | 3700000 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,005668 0,005672 | 0,006802 0,006806 |
| 2 | V03AC03 | Deferasirox | перорална твърда | mg | 6241200 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,105298 0,106470 0,106650 0,106656 | 0,126358 0,127764 0,127980 0,127987 |
| 2 | V03AF01 | Mesna | парентерална | mg | 3684444 0 | 1."ЕКОФАРМ" ЕООД | 0,040682 | 0,048818 |
| 2 | V03AF03 | Calcium folinate | парентерална | mg | 3103706 0 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ТОП ХОСПИТАЛ СЪРВИС" АД | 0,099600 0,100133 0,100133 | 0,119520 0,120160 0,120160 |

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 23.01.2020 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 28.01.2020 г. в 09:00 часа и приключва на 30.01.2020 г. в 17:30 часа. Електронния търг стартира и приключва изцяло електронно, като с настъпване на датата и часът посочени в поканата, а именно 30.01.2020 г. в 17:30 часа, Електронната система автоматично генерира крайното класиране в резултат на направените в рамките на електронния търг намалявания на цените от страна на участниците в процедурата.

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

Класиране по обособена позиция № 1

| Об. позиция № | Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/ | Международно непатентовано наименование /INN/ | Начин на приложение | Мярка /mg, tabl., ml./ | Необходим брой мярки | Участници | Ед цена за единица мярка без ДДС | Ед цена за единица мярка с ДДС |
|---------------|------------------------------------|---|---------------------|------------------------|----------------------|--|--|--|
| 1 | B02BX04 | Romiplostim | парентерална | mcg | 1978000 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 4,011033 4,011033 | 4,813240 4,813240 |
| 1 | B02BX05 | Eltrombopag | перорална твърда | mg | 2545800 | 1."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 2."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 3.Фармнет ЕАД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,247857 2,155959 2,157143 2,246323 | 0,297428 2,587151 2,588572 2,695588 |
| 1 | B03XA01 | erythropoietin (Epoetin alfa) | парентерална | IU | 1440363 640 | 1."МЕДЕКС" ООД | 0,006983 | 0,008380 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|---|------------------|-----|-----------|---|--|--|
| 1 | B03XA01 | Erythropoietin(E poetin beta) | парентерална | IU | 581226800 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР" АД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,006782 0,006783 0,006980 0,006983 | 0,008138 0,008140 0,008375 0,008380 |
| 1 | B03XA01 | Erythropoietin(E poetin zeta) | парентерална | IU | 394183200 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,006975 0,006976 0,006983 | 0,008370 0,008371 0,008380 |
| 1 | B03XA02 | Darbepoetin alfa | парентерална | mcg | 3047186 | 1."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 2,388333 2,390518 | 2,866000 2,868622 |
| 1 | B03XA03 | Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta | парентерална | mcg | 619875 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 2,577400 2,577404 2,689333 2,689333 | 3,092880 3,092884 3,227200 3,227200 |
| 1 | H01CB02 | Octreotide | парентерална | mg | 122604 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 30,651311 30,657200 30,660808 30,750833 | 36,781573 36,788640 36,792970 36,901000 |
| 1 | H02AB02 | Dexamethasone | парентерална | mg | 11868994 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,072514 0,072549 | 0,087017 0,087059 |
| 1 | J06BA02 | Immoglobulins, normal human | парентерална | mg | 51458880 | 1."ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ" ЕАД | 0,074291 | 0,089149 |
| 1 | J06BA02 | Immoglobulins, normal human, for intravascular adm. | парентерална | mg | 24526250 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,042400 0,042400 0,042402 | 0,050880 0,050880 0,050883 |
| 1 | J06BA02 | Immoglobulins, normal human, for intravascular adm. | парентерална | mg | 32838000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,074270 | 0,089124 |
| 1 | L01AA01 | Cyclophosphamide | парентерална | mg | 39039322 | 1."ЕКОФАРМ" ЕООД | 0,043933 | 0,052720 |
| 1 | L01AA02 | Chlorambucil | перорална твърда | mg | 230212 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,413833 0,413833 | 0,496600 0,496600 |
| 1 | L01AA06 | Ifosfamide | парентерална | mg | 28479000 | 1."ЕКОФАРМ" ЕООД | 0,078683 | 0,094420 |
| 1 | L01AA09 | Bendamustine | парентерална | mg | 1163000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 1,310057 1,310725 1,369700 | 1,572068 1,572870 1,643640 |
| 1 | L01AX03 | Temozolomide | перорална твърда | mg | 7759180 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 3.ДАНСОН БГ ООД 4."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД | 0,128647 0,142844 0,143000 0,155538 | 0,154376 0,171413 0,171600 0,186645 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|------------------------------------|---------------------|------|-----------|--|--|--|
| 1 | L01BA04 | Pemetrexed | парентерална | mg | 3516200 | 1.НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД 4."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 5."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 6."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,170500 0,170545 0,175000 0,188713 0,304800 1,771700 | 0,204600 0,204653 0,210000 0,226455 0,365760 2,126040 |
| 1 | L01BB02 | Mercaptopurine | перорална твърда | mg | 4478600 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,031483 0,031483 | 0,037780 0,037780 |
| 1 | L01BB05 | Fludarabine | парентерална | mg | 162300 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 2,024600 2,024666 | 2,429520 2,429599 |
| 1 | L01BB06 | Clofarabine | парентерална | mg | 18720 | 1.ДАНСОН БГ ООД 2."СОЛОМЕД" ЕООД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 5."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 6.Фармнет ЕАД 7."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 8."МЕДЕКС" ООД | 45,016757 45,086412 54,572700 54,577881 54,577881 54,584994 54,610650 54,632500 | 54,020108 54,103694 65,487240 65,493457 65,493457 65,501993 65,532780 65,559000 |
| 1 | L01BB07 | Nelarabine | парентерална | mg | 240500 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 1,883400 1,883462 1,944723 | 2,260080 2,260155 2,333668 |
| 1 | L01BC01 | Cytarabine | парентерална | mg | 10835000 | 1."МЕДЕКС" ООД | 0,017866 | 0,021439 |
| 1 | L01BC01 | Cytarabine | парентерална | mg | 3300000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,017800 | 0,021360 |
| 1 | L01BC02 | Fluorouracil | парентерална | mg | 196701131 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,003548 0,003550 | 0,004258 0,004260 |
| 1 | L01BC05 | Gemcitabine | парентерална | mg | 38262600 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,026136 0,026147 0,028610 | 0,031364 0,031376 0,034332 |
| 1 | L01BC06 | Capecitabine | перорална твърда | mg | 846635700 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,001283 | 0,001540 |
| 1 | L01BC07 | Azacitidine | парентерална | mg | 1669200 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 6,019000 | 7,222800 |
| 1 | L01BC53 | Tegafur, Gimeracil, Oteracil | перорална твърда | tabl | 53500 | 1."МЕДЕКС" ООД | 6,267858 | 7,521430 |
| 1 | L01BC59 | Trifluridine/Tipiracil | перорална твърда | tabl | 123880 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 47,669500 47,682767 | 57,203400 57,219320 |
| 1 | L01BC59 | Trifluridine/Tipiracil | перорална твърда | tabl | 108920 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 63,538500 63,554397 | 76,246200 76,265276 |
| 1 | L01CA04 | Vinorelbine | парентерална | mg | 382310 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 1,134864 1,135019 | 1,361837 1,362023 |
| 1 | L01CB01 | Etoposide | парентерална | mg | 6152528 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,105000 | 0,126000 |
| 1 | L01CD01 | Paclitaxel | парентерална | mg | 7815272 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МЕДЕКС" ООД 5."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,166828 0,166832 0,166841 0,166843 0,183475 | 0,200194 0,200198 0,200209 0,200212 0,220170 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|--------------|--------------|----|----------|---|--|--|
| 1 | L01CD02 | Docetaxel | парентерална | mg | 2908264 | 1.НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ ЕООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 5."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 6."МЕДЕКС" ООД | 0,244205 0,250584 0,253480 0,264478 0,278234 0,346200 | 0,293046 0,300701 0,304175 0,317374 0,333881 0,415440 |
| 1 | L01CD04 | Cabazitaxel | парентерална | mg | 90032 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОЛОМЕД" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 5.Фармнет ЕАД 6."МЕДЕКС" ООД | 103,997975 104,018106 104,070000 104,070000 104,070100 104,070141 | 124,797570 124,821727 124,884000 124,884000 124,884120 124,884169 |
| 1 | L01DB01 | Doxorubicin | парентерална | mg | 274400 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,277600 | 0,333120 |
| 1 | L01DB01 | Doxorubicin | парентерална | mg | 127780 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 3."МЕДЕКС" ООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 10,546921 11,633015 11,656311 11,659823 | 12,656306 13,959618 13,987573 13,991788 |
| 1 | L01DB03 | Epirubicin | парентерална | mg | 4138050 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,719640 0,719837 0,722166 | 0,863568 0,863804 0,866599 |
| 1 | L01DB06 | Idarubicin | парентерална | mg | 26425 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 8,908730 8,908730 8,908730 | 10,690476 10,690476 10,690476 |
| 1 | L01DB07 | Mitoxantrone | парентерална | mg | 48036 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 2,600000 | 3,120000 |
| 1 | L01DB11 | Pixantrope | парентерална | mg | 93312 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД | 27,752324 27,762357 28,372011 | 33,302789 33,314828 34,046413 |
| 1 | L01XA01 | Cisplatin | парентерална | mg | 2667680 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,178400 | 0,214080 |
| 1 | L01XA02 | Carboplatin | парентерална | mg | 9604450 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,123271 0,123280 | 0,147926 0,147936 |
| 1 | L01XA03 | Oxaliplatin | парентерална | mg | 4881154 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,196416 0,211606 0,222625 | 0,235699 0,253927 0,267150 |
| 1 | L01XC02 | Rituximab | парентерална | mg | 6128000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 1,624636 1,625000 2,425400 | 1,949563 1,950000 2,910480 |
| 1 | L01XC02 | Rituximab | парентерална | mg | 4417000 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 2,020863 | 2,425036 |
| 1 | L01XC03 | Trastuzumab | парентерална | mg | 4033140 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."МЕДЕКС" ООД 4."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 1,969808 2,091569 2,299169 4,302800 | 2,363770 2,509883 2,759003 5,163360 |
| 1 | L01XC03 | Trastuzumab | парентерална | mg | 8816640 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 4,014400 | 4,817280 |
| 1 | L01XC06 | Cetuximab | парентерална | mg | 4154934 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД | 2,971291 2,972138 | 3,565550 3,566566 |
| 1 | L01XC07 | Bevacizumab | парентерална | mg | 24423280 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 4,244450 | 5,093340 |
| 1 | L01XC08 | Panitumumab | парентерална | mg | 1704120 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 6,253333 6,253416 | 7,504000 7,504099 |
| 1 | L01XC11 | Ipilimumab | парентерална | mg | 86530 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 110,585000 | 132,702000 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|------------------------|------------------|-----|----------|---|--|--|
| 1 | L01XC12 | Brentuximab vedotin | парентерална | mg | 114950 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 107,874069 107,895000 107,945033 | 129,448882 129,474000 129,534039 |
| 1 | L01XC13 | Pertuzumab | парентерална | mg | 3571900 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 10,984071 | 13,180885 |
| 1 | L01XC14 | Trastuzumab Emtrastine | парентерална | mg | 645280 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 29,543063 | 35,451676 |
| 1 | L01XC15 | Obinutuzumab | парентерална | mg | 1254000 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 5,657530 | 6,789036 |
| 1 | L01XC17 | Nivolumab | парентерална | mg | 639460 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 19,900150 | 23,880180 |
| 1 | L01XC19 | blinatumomab | парентерална | mcg | 22676 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 112,828571 112,828575 | 135,394285 135,394290 |
| 1 | L01XC21 | Ramucirumab | парентерална | mg | 1324654 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 3."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР" АД | 6,578150 6,696458 6,699792 | 7,893780 8,035750 8,039750 |
| 1 | L01XC24 | Daratumumab | парентерална | mg | 1957000 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 7,144229 | 8,573075 |
| 1 | L01XC26 | Inotuzumab ozogamicin | парентерална | mg | 213 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МЕДЕКС" ООД | 18,385200 18 376,280000 18 385,308330 18 385,316666 | 22,062240 22 051,536000 22 062,369996 22 062,379999 |
| 1 | L01XC32 | Atezolizumab | парентерална | mg | 7882400 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 5,698150 | 6,837780 |
| 1 | L01XE01 | Imatinib | перорална твърда | mg | 33000000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,010750 0,010756 0,011690 | 0,012900 0,012907 0,014028 |
| 1 | L01XE01 | Imatinib | перорална твърда | mg | 73672880 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 3."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,008417 0,012833 0,013761 | 0,010100 0,015400 0,016513 |
| 1 | L01XE02 | Gefitinib | перорална твърда | mg | 12747200 | 1.ДАНСОН БГ ООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 5."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 6."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД | 0,074395 0,090000 0,090012 0,090236 0,098897 0,098993 | 0,089274 0,108000 0,108014 0,108283 0,118676 0,118792 |

Класиране по обособена позиция № 2

| Об. позиция № | Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/ | Международно непатентовано наименование /INN/ | Начин на приложение | Мярка /mg, tabl., ml./ | Необходим брой мярки | Участници | Ед цена за единица мярка без ДДС | Ед цена за единица мярка с ДДС |
|---------------|------------------------------------|---|---------------------|------------------------|----------------------|---|----------------------------------|--------------------------------|
| 2 | L01BA01 | Methotrexate | парентерална | mg | 7640000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,026000 0,027333 | 0,031200 0,032800 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|------------------|---------------------|----|---------------|--|--|--|
| 2 | L01XE03 | Erlotinib | перорална твърда | mg | 119205 00 | 1.ДАНСОН БГ ООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 5."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 6."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД | 0,046005 0,049590 0,060020 0,065016 0,065910 0,065972 | 0,055206 0,059508 0,072024 0,078019 0,079092 0,079167 |
| 2 | L01XE04 | Sunitini b | перорална твърда | mg | 361615 0 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД | 5,082000 5,083291 5,111331 5,111333 | 6,098400 6,099949 6,133597 6,133600 |
| 2 | L01XE05 | Sorafeni b | перорална твърда | mg | 680217 60 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 5."МЕДЕКС" ООД 5."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,240126 0,240246 0,243666 0,245692 0,245714 0,245714 | 0,288151 0,288295 0,292399 0,294830 0,294857 0,294857 |
| 2 | L01XE06 | Dasatini b | перорална твърда | mg | 223320 0 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 1,796667 | 2,156000 |
| 2 | L01XE07 | Lapatini b | перорална твърда | mg | 484621 50 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,094125 0,094126 0,094156 0,094167 | 0,112950 0,112951 0,112987 0,113000 |
| 2 | L01XE08 | Nilotini b | перорална твърда | mg | 161446 800 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,231862 0,231915 0,236903 0,238631 | 0,278234 0,278298 0,284284 0,286357 |
| 2 | L01XE09 | Temsiro limus | парентералн а | mg | 70460 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД | 44,106667 44,127925 44,150000 44,151666 | 52,928000 52,953510 52,980000 52,981999 |
| 2 | L01XE10 | Everoli mus | перорална твърда | mg | 129162 0 | 1."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 7,900000 7,901500 8,683028 | 9,480000 9,481800 10,419633 |
| 2 | L01XE11 | Razopan ib | перорална твърда | mg | 724513 60 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,177313 0,177320 0,177891 0,187917 | 0,212776 0,212784 0,213470 0,225500 |
| 2 | L01XE12 | Vandeta nib | перорална твърда | mg | 641920 0 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД 5."СОЛОМЕД" ЕООД 6."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,866300 0,866482 0,866915 0,866916 0,866916 0,866917 | 1,039560 1,039778 1,040298 1,040299 1,040299 1,040300 |
| 2 | L01XE13 | Afatini b | перорална твърда | mg | 168335 2 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД | 2,771429 2,772451 2,783483 | 3,325715 3,326941 3,340180 |
| 2 | L01XE14 | Bosutini b | перорална твърда | mg | 100580 00 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД | 0,385950 0,386033 0,387962 0,387968 | 0,463140 0,463239 0,465554 0,465562 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|-------------|------------------|----|----------|---|--|--|
| 2 | L01XE15 | Vemurafenib | перорална твърда | mg | 50198228 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 0,170504 | 0,204605 |
| 2 | L01XE16 | Crizotinib | перорална твърда | mg | 11489500 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,543313 0,543404 0,546950 | 0,651976 0,652085 0,656340 |
| 2 | L01XE17 | Axitinib | перорална твърда | mg | 417416 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 21,139286 21,142053 21,205592 | 25,367143 25,370463 25,446710 |
| 2 | L01XE18 | Ruxolitinib | перорална твърда | mg | 1160920 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 10,103214 10,106036 10,195312 10,258800 | 12,123857 12,127244 12,234374 12,310560 |
| 2 | L01XE21 | Regorafenib | перорална твърда | mg | 7132160 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 5."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 6."МЕДЕКС" ООД | 1,228390 1,228452 1,249612 1,257033 1,257038 1,257041 | 1,474068 1,474142 1,499534 1,508440 1,508446 1,508449 |
| 2 | L01XE23 | Dabrafenib | перорална твърда | mg | 14592803 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 1,122770 1,123060 1,140906 1,152555 | 1,347324 1,347672 1,369087 1,383066 |
| 2 | L01XE24 | Ponatinib | перорална твърда | mg | 672120 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 11,610000 11,614649 11,678722 | 13,932000 13,937579 14,014466 |
| 2 | L01XE27 | Ibrutinib | перорална твърда | mg | 28736400 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,802413 | 0,962896 |
| 2 | L01XE33 | palbociclib | перорална твърда | mg | 7978075 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 1,629333 1,629814 1,635533 | 1,955200 1,955777 1,962640 |
| 2 | L01XE35 | Osimertinib | перорална твърда | mg | 3307200 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД | 4,876788 4,877983 5,287006 | 5,852146 5,853580 6,344407 |
| 2 | L01XE36 | alectinib | перорална твърда | mg | 59400000 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 0,254421 | 0,305305 |
| 2 | L01XX17 | Topotecan | парентерална | mg | 20446 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 12,500000 12,500722 | 15,000000 15,000866 |
| 2 | L01XX17 | Topotecan | перорална твърда | mg | 9350 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 46,345833 | 55,615000 |
| 2 | L01XX19 | Irinotecan | парентерална | mg | 3414614 | 1.НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ ЕООД 2."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 5."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 6."МЕДЕКС" ООД | 0,185226 0,188821 0,197333 0,204224 0,207765 0,216030 | 0,222271 0,226585 0,236800 0,245069 0,249318 0,259236 |
| 2 | L01XX32 | Bortezomib | парентерална | mg | 36813 | 1.ДАНСОН БГ ООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 18,839643 20,393428 20,468999 20,851297 21,296884 | 22,607571 24,472114 24,562799 25,021556 25,556260 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|-------------------------|------------------|----|-----------|--|--|--|
| | | | | | | 5."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 6."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 7."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД | 21,430242 23,569340 | 25,716290 28,283208 |
| 2 | L01XX35 | Anagrelide | перорална твърда | mg | 154138 | 1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД | 4,690666 | 5,628799 |
| 2 | L01XX41 | Eribulin | парентерална | mg | 14762 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 688,045455 688,077650 688,077650 | 825,654546 825,693180 825,693180 |
| 2 | L01XX43 | Vismodegib | перорална твърда | mg | 5825580 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 1,929752 | 2,315702 |
| 2 | L01XX44 | Aflibercept | парентерална | mg | 1060100 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОЛОМЕД" ЕООД 3."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 5.Фармнет ЕАД 5."МЕДЕКС" ООД | 5,700295 5,703813 5,706600 5,706625 5,706666 5,706666 | 6,840355 6,844575 6,847920 6,847950 6,847999 6,847999 |
| 2 | L01XX45 | Carfilzomib | парентерална | mg | 424400 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 30,938333 30,938333 | 37,126000 37,126000 |
| 2 | L01XX46 | Olaparib | перорална твърда | mg | 35972040 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2.Фармнет ЕАД | 0,383468 0,383510 0,383510 | 0,460162 0,460212 0,460212 |
| 2 | L01XX50 | Ixazomib | перорална твърда | mg | 14235 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД | 621,325000 621,429966 632,400000 | 745,590000 745,715959 758,880000 |
| 2 | L01XX52 | venetoclax | перорална твърда | mg | 12787512 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД | 0,892414 0,892789 0,908439 | 1,070897 1,071347 1,090126 |
| 2 | L02BB04 | Enzalutamide | перорална твърда | mg | 39388288 | 1."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 1."МЕДЕКС" ООД | 1,141108 1,141108 | 1,369330 1,369330 |
| 2 | L02BX03 | Abiraterone | перорална твърда | mg | 205631400 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,173132 | 0,207758 |
| 2 | L03AA02 | Filgrastim | парентерална | mg | 47632 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 85,333333 85,342086 86,666666 | 102,400000 102,410503 103,999999 |
| 2 | L03AA13 | Pegfilgrastim | парентерална | mg | 70073 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."МЕДЕКС" ООД | 52,986034 66,633334 69,972848 | 63,583241 79,960000 83,967418 |
| 2 | L03AA14 | Lipegfilgrastim | парентерална | mg | 29038 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 3."МЕДЕКС" ООД | 163,051766 171,079167 171,080555 171,080555 | 195,662120 205,295000 205,296666 205,296666 |
| 2 | L03AX03 | Mycobacterium bovis BCG | интракавитална | mg | 372575 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД | 2,755556 2,756739 2,771111 | 3,306667 3,308086 3,325333 |
| 2 | L03AX16 | Plerixafor | парентерална | mg | 2880 | 1.Фармнет ЕАД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."МЕДЕКС" ООД 4."СОЛОМЕД" ЕООД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 383,455306 383,539305 383,898788 384,115190 384,115190 384,115190 | 460,146367 460,247166 460,678545 460,938228 460,938228 460,938228 |
| 2 | L04AD01 | Cyclosporin | перорална твърда | mg | 6284522 | 1.Фармнет ЕАД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,021400 0,021405 0,021408 0,021480 | 0,025680 0,025686 0,025689 0,025776 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|-----------------------|------------------|-------|----------|---|--|--|
| 2 | L04AD01 | Ciclosporin | перорална течна | mg | 926000 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,022760 0,022768 0,022769 0,022782 | 0,027312 0,027322 0,027322 0,027338 |
| 2 | M05BA08 | Zoledronic acid | парентерална | mg | 155449 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 3,775000 | 4,530000 |
| 2 | M05BX04 | Denosumab | парентерална | mg | 3957240 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 3,949737 3,949737 | 4,739684 4,739684 |
| 2 | N02AA01 | Morphine | парентерална | mg | 9681084 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,060322 | 0,072386 |
| 2 | N02AA01 | Morphine | перорална твърда | mg | 52964520 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД | 0,005917 0,005935 | 0,007100 0,007122 |
| 2 | N02AA05 | Oxycodone | перорална твърда | mg | 53907236 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,013305 0,013309 0,014153 | 0,015966 0,015970 0,016984 |
| 2 | N02AA08 | Dihydrocodeine | перорална твърда | mg | 25232064 | 1."МЕДЕКС" ООД | 0,006007 | 0,007208 |
| 2 | N02AA55 | Oxycodone, Naloxone | перорална твърда | | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,055510 0,055535 0,059069 | 0,066612 0,066641 0,070883 |
| 2 | N02AB02 | Pethidine | парентерална | mg | 24560413 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,014000 | 0,016800 |
| 2 | N02AB03 | Fentanyl | перорална твърда | mg | 22607 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 80,432331 80,440000 80,446319 80,446319 | 96,518797 96,528000 96,535583 96,535583 |
| 2 | N02AB03 | Fentanyl | трансдермална | mcg/h | 10123137 | 1."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,089416 0,089417 | 0,107299 0,107300 |
| 2 | N02AE01 | Vipreorphine | трансдермална | mcg/h | 5410305 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 0,120286 0,120316 | 0,144343 0,144379 |
| 2 | N02AX02 | Tramadol | парентерална | mg | 62265562 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД | 0,007260 0,007264 0,007402 | 0,008712 0,008717 0,008882 |
| 2 | N02AX02 | Tramadol | перорална твърда | mg | 63381264 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,002027 0,002027 0,002028 | 0,002432 0,002432 0,002433 |
| 2 | N02AX52 | Tramadol, Paracetamol | перорална твърда | tabl | 1181816 | 1."МЕДЕКС" ООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,130000 0,143183 | 0,156000 0,171820 |
| 2 | N02AX52 | Tramadol, Paracetamol | перорална твърда | tabl | 627230 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,245000 | 0,294000 |
| 2 | V03AC01 | Deferoxamine | парентерална | mg | 1571000 | 1.Фармнет ЕАД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,008658 0,008662 0,008760 0,008928 | 0,010390 0,010394 0,010512 0,010714 |
| 2 | V03AC02 | Deferiprone | перорална твърда | mg | 5500000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,006414 0,006417 | 0,007697 0,007700 |
| 2 | V03AC02 | Deferiprone | перорална течна | mg | 3700000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,005668 0,005669 | 0,006802 0,006803 |
| 2 | V03AC03 | Deferasirox | перорална твърда | mg | 6241200 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,105298 0,105305 0,105325 0,106656 | 0,126358 0,126366 0,126390 0,127987 |

| | | | | | | | | |
|---|---------|------------------|--------------|----|--------------|---|----------------------------------|----------------------------------|
| 2 | V03AF01 | Mesna | парентерална | mg | 368444 40 | 1."ЕКОФАРМ" ЕООД | 0,040682 | 0,048818 |
| 2 | V03AF03 | Calcium folinate | парентерална | mg | 310370 60 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ТОП ХОСПИТАЛ СЪРВИС" АД | 0,099500 0,099534 0,100133 | 0,119401 0,119441 0,120160 |

V. Проверка на ценовите предложения за наличието на необичайно благоприятни оферти, извършена в периода от 31.01.2020 г. до 10.02.2020 г. от редовния състав на комисията.

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 ценово предложение с повече от 20 на сто по-благоприятно 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 установиха следните ценови предложения, които са с повече от 20 на сто по-благоприятни от средната стойност на ценовите предложения на останалите участници:

ПО БОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 1

| АТС код | INN | Начин на приложение | Мярка | Забележка | Количество | Оферта | Участник | Единица на цена без ДДС |
|---------|-----------------------|---------------------|-------|--|------------|--------|-------------------------|-------------------------|
| B02BX05 | Eltrombopag | перорална твърда | mg | | 2545800 | О 306 | АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС ЕООД | 0,247857 |
| L01BA04 | Pemetrexed | парентерална | mg | | 3516200 | О 375 | МЕДЕКС ООД | 0,175000 |
| L01BA04 | Pemetrexed | парентерална | mg | | 3516200 | О 376 | СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД | 0,170545 |
| L01BA04 | Pemetrexed | парентерална | mg | | 3516200 | О 377 | ФЬОНИКС ФАРМА ЕООД | 0,188713 |
| L01BA04 | Pemetrexed | парентерална | mg | | 3516200 | О 305 | ПРО ФАРМАЦИЯ ЕООД | 0,304800 |
| L01BA04 | Pemetrexed | парентерална | mg | | 3516200 | О 352 | НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ ЕООД | 0,170500 |
| L01XC03 | Trastuzumab | парентерална | mg | Powder for concentrate for solution for infusion | 4033140 | О 376 | СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД | 1,969808 |
| L01XC03 | Trastuzumab | парентерална | mg | Powder for concentrate for solution for infusion | 4033140 | О 377 | ФЬОНИКС ФАРМА ЕООД | 2,091569 |
| L01XC26 | Inotuzumab ozogamicin | парентерална | mg | | 213 | О 303 | Фармнет ЕАД | 18,385200 |
| L01XE01 | Imatinib | перорална твърда | mg | | 73672880 | О 377 | ФЬОНИКС ФАРМА ЕООД | 0,008417 |
| L01XE02 | Gefitinib | перорална твърда | mg | | 12747200 | О 293 | ДАНСОН БГ ООД | 0,074395 |

ПО БОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 2

| АТС код | INN | Начин на приложение | Мярка | Забележка | Количество | Оферта | Участник | Единица на цена без ДДС |
|---------|---------------|---------------------|-------|-----------|------------|--------|---------------------|-------------------------|
| L01XE03 | Erlotinib | перорална твърда | mg | | 11920500 | О 292 | ДАНСОН БГ ООД | 0,046005 |
| L03AA13 | Pegfilgrastim | парентерална | mg | | 70073 | О 376 | СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД | 52,986034 |

В съответствие със законовите изисквания, от посочените по - горе участници, беше изискано да представят обосновка на предлаганите от тях цени за лекарствените продукти, чиите цени са с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на ценовите предложенията на останалите участници, като на всички участници, 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.

Всички искания на обосновки бяха изпратени на участниците на 03.02.2020 г., чрез Електронната система. В посочения от комисията срок са постъпили обосновки както следва:

1. Участникът АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС ЕООД е представил на 04.02.2020 г., следната обосновка:

"Във връзка с подаденото от Алта Фармасютикълс ЕООД предложение с вх. № О 306 по обособена позиция № 1 за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка с посочения по-горе предмет, Ви информирам, че в ценовото предложение за лекарствен продукт ВО2ВХ05 Eltromborag — перорална твърда форма е допусната техническа грешка. В този смисъл моля, посочената цена да не се зачита."

След като се запозна с така представената обосновка, комисията установи, че преставената 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 участникът за отстраняване на основание чл. 107, т. 3 от ЗОП, 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.

2. Участникът „Дансон-БГ“ ООД е представил на 04.02.2020 г., следната обосновка:

"В отговор на получено искане за предоставяне на писмена обосновка за направените от „Дансон-БГ“ ООД ценови предложения, Ви уведомяваме за следното:

Потвърждаваме цените на лекарствени продукти по предложение с вх. О 293 по обособена позиция № 1 и предложение с вх. О 292 по обособена позиция № 2 за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка с посочения по-горе предмет, а именно:

| | | | | |
|---------|-----------|------------------|----|-------|
| L01XE02 | Gefitinib | перорална твърда | mg | О 293 |
| L01XE03 | Erlotinib | перорална твърда | mg | О 292 |

Оферираните от нас цени се основават на обективните обстоятелства, предвидени в чл. 72, ал. 2, т. 2 от ЗОП, а именно „наличието на изключително благоприятни условия за участника”.

Предложените цени не са в резултат на получена държавна помощ.

Предложените цени са съгласувани с производителя и съответния притежател на разрешението за употреба. Търговските условия и отстъпки, които са ни предоставени позволяват оферирането на такива цени и са спазени изискванията по чл.115 от ЗОП.

Фирмата ни разполага с голяма по площ лицензирана складова база, което позволява поддържането на склад на големи количества лекарствени продукти, директно от производител, водещо до съгласуване и на допълнителни отстъпки от цените на медикаментите, част от които можем да предоставим на Вас.

Тези фактори се явяват като **изключително благоприятни условия** за „ДАНСОНБГ“ ООД като участник в тръжни процедури за доставки на лекарства.

На разположение е собствен транспорт, като съобразяваме доставките си с договорените срокове и с тези на други лечебни заведения в района, което води до **икономичност при изпълнение на поръчката**.

Предлаганите цени са съобразени с пазарните такива и с регистрирани цени за търговец на едро, валидни към датата на подаване на офертата и публикувани на сайта на МЗ."

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 посоченото от него наличие на голяма по площ лицензирана складова база, както и наличието на договорени с производителите и притежателите на разрешенията за употреба отстъпки. Предвид изложеното, 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.

3. Участникът „МЕДЕКС“ ООД е представил на 04.02.2020 г., следната обосновка:

"В отговор на Ваше писмо, съдържащо изискване за представяне на писмена обосновка за предложена от нас цена при участието ни в горепосочената процедура, сме задължени да Ви информираме за следното:

Потвърждаваме предложената от нас цена в лева /за посочената единица мярка и генерично наименование/ за лекарствения продукт с търговско наименование ARMISARTE, офертиран от нас по посочената номенклатура с АТС код: L01BA04 и INN: PEMENTREXED от обособена позиция № 1.

Офертираните от нас цени с и без ДДС са формирани на база на регистрираната цена на производител плюс допустимата по закон надценка за търговец на едро. Предложените цени са съобразени и с изискванията на възложителя и действащата нормативна уредба относно ценообразуването на лекарствени продукти, като са не по-високи от обявените регулаторни пределни цени и съответните референтни стойности и цени по чл. 261а и 258 от ЗЛПХМ.

Офертираните от нас цени се основават на обективните обстоятелства, предвидени в чл. 72, ал. 2, т. 2 от ЗОП, а именно „избраното техническо решение“ и „наличието на изключително благоприятни условия за участника“.

Фирма „МЕДЕКС“ ООД е основен представител на съответния производител и притежател на разрешението за употреба /ПРУ/ на горепосочения продукт - Actavis и участва в тръжни процедури за доставка на лекарствени продукти като негов доставчик, като реализира продажби към лечебни заведения по и извън договори по ЗОП.

Благодарение на подписани дистрибуторски договори и постигнати големи обеми на продажби, „МЕДЕКС“ ООД получава изключително благоприятни търговски условия и допълнителни, преференциални отстъпки от страна на съответния производител и ПРУ, които позволяват офертирането на лекарствени продукти на такива цени. Като дългогодишен партньор и участник в процедури за доставка на лекарствени продукти за нуждите на различни лечебни заведения в Р.България, фирма „МЕДЕКС“ ООД им предоставя част от своите отстъпки /които са калкулирани в предложените крайни цени/, като част от политиката на фирмата за максимално намаляване на офертираните тръжни цени за продажба на лекарствени продукти.

Освен това, фирма „МЕДЕКС“ ООД участва в тръжната процедура с голяма по площ, лицензирана за търговия на едро складова база и различни по обем и товарносимост собствени МПС, позволяващи закупуване, съхранение и транспортиране на големи количества от предлаганите лекарствени продукти и оптимизация на доставките. Това води до намаляване както на единичните цени за закупуване на лекарствени продукти от съответните производители, така и на разходите за складиране и транспорт. В подкрепа на предложеното от нас техническо решение при изпълнение на обществената поръчка, при подаване на офертата ни в ЕЕДОП сме посочили номер и валидност на Разрешението за търговия на едро с посочени складови бази и сме декларирали техническите си възможности за изпълнение на поръчката. При поискване, можем да Ви предоставим копия от регистрационните талони за притежаваните от нас леко- и тежкотоварни автомобили, както и други доказателства.

„МЕДЕКС“ ООД оптимизира разходите за труд, като при ползването на персонал, необходим за изпълнение на настоящата обществена поръчка, реализира икономия от работна заплата, създавайки по-добра ефективност и създавайки логистична организация за използване на човешкия ресурс в едно направление по най-икономичен и същевременно най-ефективен начин. Дружеството създава вътрешна организация и

критерии за изпълнение на манипулациите, водещи до по-голяма ефективност и по този начин по-ниска средна цена на труда.

Освен описаните по-горе изключително изгодни условия, обосноваващи предложената цена следва да се отбележи, че при изпълнение на настоящата обществена поръчка, „МЕДЕКС“ ООД реализира значителна икономия от координирането на графика и обслужването на многобройни обекти в едно и също направление и логистично разположени недалеч един от друг, тъй като дружеството има договори и изпълнява подобни услуги във всички направления, предвидени за изпълнение и в настоящата обществена поръчка. Това позволява „МЕДЕКС“ ООД да направи допълнителни икономии като минимизира разхода за транспорт, гориво, амортизации, заплати и осигуровки – всички те като елемент на ценообразуването са участвали вече при формирането на цената в изпълнението на други договори в същото направление, респективно не се предвиждат и заплащат повторно, а единствено се преизчисляват за незначителните отклонения по изпълнение на локациите по настоящия договор, което води до значителни икономии.

В уверение на това, че така офериранияте цени са реални, сме готови да предоставим, при поискване от Ваша страна, копия от нашите доставни фактури за посочените лекарствени продукти, както и копия от оторизационни писма, пълномощни и договори, доказващи търговските ни взаимоотношения с посочения притежател на разрешението за употреба и производител.

Декларираме, че поддържаме на склад налични количества от гореспоменатите лекарствени продукти и в случай, че бъдем класирани за доставчик на същите продукти, ще извършваме реални доставки и няма да променяме така офериранияте цени за целия срок на договора."

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, както следва:

Посоченото от участникът, че същият е основен представител на съответния производител и притежател на разрешението за употреба /ПРУ/ на горепосочения продукт – Actavis;

Наличието на дистрибуторски договори и постигнати големи обеми на продажби;

Наличието на лицензирана за търговия на едро складова база и различни по обем и товароносимост собствени МПС, позволяващи закупуване, съхранение и транспортиране на големи количества от предлаганите лекарствени продукти и оптимизация на доставките;

Реализираната значителна икономия от координирането на графика и обслужването на многобройни обекти в едно и също направление и логистично разположени недалеч един от друг, тъй като дружеството има договори и изпълнява подобни услуги във всички направления, предвидени за изпълнение и в настоящата обществена поръчка

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.

4. Участникът „Новамед Трейдинг“ ЕООД е представил на 07.02.2020 г., следната обосновка:

„Новамед Трейдинг“ ЕООД е частна българска компания, с основен предмет на дейност — внос, маркетинг и дистрибуция на онкологични лекарствени продукти за нуждите на лечебните заведения в Република България. Мисията и генералната цел на „Новамед Трейдинг“ ЕООД е да предоставя на българските пациенти — качествени и високоефективни генерични медикаменти на най-добрата възможна цена.

По-добрата цена се дължи на няколко фактора, които в съвкупност обуславят изключително благоприятните търговски условия за предоставянето на продукта.

На първо място „Новамед Трейдинг“ ЕООД е притежател на разрешението за употреба, вносител и търговец на едро за съответния лекарствен продукт, която вертикална структура дава възможност дружеството да работи при много по-благоприятни търговски условия, обусловени от преференциалната цена, договорена със съответния производител, както и от възможността да предоставя индивидуални отстъпки на своите партньори. В случая големият обем на реализация на лекарствения продукт в лечебните заведения на Република България, дава възможност за оферирание на значителна търговска отстъпка.

На второ място „Новамед Трейдинг“ ЕООД, осъществява дейността си в собствени складови и офис помещения, като притежава и собствени транспортни средства. Всичко това позволява оптимизиране на логистичните и транспортни разходи, което води до икономичност при изпълнение на доставките.

На последно място, но не и по значение „Новамед Трейдинг“ ЕООД има внедрена интегрирана система за управление на качеството съгласно изискванията на стандарт ISO9001:2015, която спомага за качествено

изпълнение на дейностите и услугите по внос, съхранение и търговия на едро с лекарствени продукти. В същото време внедрената система за управление подобрява ефикасността и ефективността на използване на наличните ресурси от квалифицирани специалисти. Ефективното използване на ресурсите е една от предпоставките за изключителна икономичност при изпълнение на настоящата поръчка и възможност да предложим реална, по-ниска цена спрямо нашите конкуренти"

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 същият е притежател на разрешението за употреба на предлагания от него лекарствен продукт Remetrexed Novamed, вносител и търговец на едро за съответния лекарствен продукт, която вертикална структура дава възможност дружеството да работи при много по-благоприятни търговски условия, обусловени от преференциалната цена, договорена със съответния производител, както и от възможността да предоставя индивидуални отстъпки на своите партньори. 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.

5. Участникът „Про Фармция” ЕООД е представил на 05.02.2020 г., следната обосновка:

"Предложената цена не е в резултат на държавна помощ.

Предложената цена е предварително съгласувана с Притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт. При ценообразуването са спазени изискванията по чл. 115 от ЗОП.

„Про Фармация“ ЕООД разполага с необходимата складова база, персонал и технически съоръжения, позволяващи оптимизация на разходите и благоприятстващи ценообразуването на офериранияте лекарствени продукти в полза на Възложителя.

С оглед на това потвърждавам предложената цена на лекарствения продукт, така както е посочено в офертата за участие и в ценовото предложение на „Про Фармция” ЕООД, както и възможността да сключим Рамково споразумение и да извършваме реални доставки при посочените в офертата условия и цени."

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 разполага с необходимата складова база, персонал и технически съоръжения, позволяващи оптимизация на разходите и благоприятстващи ценообразуването на офериранияте лекарствени продукти. 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.

6. Участникът "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД е представил на 06.02.2020 г., следната обосновка:

"За гореописаните лекарствени продукти потвърждаваме цените, подадени оферта на "Софарма Трейдинг" АД. Те са формирани в съответствие с регулативните механизми, съгласно Наредбата за условията, правилата и р регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.

При спазване на гореизложеното, предложените от нас офертни цени за Министерство на здравеопазването, гр. София са формирани след като са взети под внимание и търговските условия по сключени договори между производители и доставчици и "Софарма Трейдинг" АД.

"Софарма Трейдинг" АД има дългогодишни търговски взаимоотношения със съответните производители. За реализирани обороти на лекарствени продукти се ползваме с преференциални цени като основни техни дистрибутори, като получаваме изключително благоприятни търговски условия. Това ни позволява да Ви предложим така офериранияте цени, на които доставяме на голям брой болнични заведения в страната."

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 дългогодишни търговски взаимоотношения със съответните производители. За реализирани обороти на лекарствени продукти се ползват с преференциални цени като основни техни дистрибутори, като получават 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.

7. Участникът "Фармнет" АД е представил на 04.02.2020 г. обосновка, в която посочва, че не потвърждава предложената цена, като посочва, че е допусната техническа грешка, тъй като същата е изчислено грешно и не следва да се взема предвид като 20 на сто по-благоприятна.

След като се запозна с така представената обосновка, комисията установи, че преставената 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 участникът за остраняване на основание чл. 107, т. 3 от ЗОП, 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.

8. Участникът "ФЪОНИКС Фарма" ЕООД е представил на 04.02.2020 г., обосновка, в която посочва следното:

„ФЪОНИКС Фарма” ЕООД ползва изключително добри търговски условия за доставка на посочените лекарствени продукти със съответните производители/ПРУ Accord Healthcare S.L.U., Испания, Celltrion Healthcare Hungary Kft., Унгария, с които 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.

Посочените лекарствени продукти доставяме директно от фирмата производител (не от други дистрибутори), като в собствените на дружеството складове 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 потенциалните Възложители-лечебни заведения 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 потенциалните възложители са приоритетни 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 съответните производители/ПРУ Accord Healthcare S.L.U., Испания, Celltrion Healthcare Hungary Kft., Унгария, както и че за срока за изпълнение на обществената поръчка се ползва с преференциални условия като техни дистрибутори, с оглед на което получат 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.

VI. Проверка на ценовите предложения за наличието на цена над Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2 извършена на 11.02.2020 г. от редовния състав на комисията и класиране на участниците:

След разглеждане на обосновките, като взе предвид, че съгласно предварително обявените условия на възложителя, същият е посочил на стр. 27 от одобрената документация, следното:

"Важно!!! Участниците следва да имат предвид, че в случай, че оферираната от тях цена за единица мярка със ДДС надвишава цената, посочена в колона „Референтна стойност на 1 бр. мярка, съгласно ПЛС“, Електронната система, ще допусне участника да подаде предложение. В случай, че участникът желае да я промени, той следва да направи промяна на вече подаденото предложение, при спазване на инструкциите описани в Ръководство за потребителя (търговци на едро), неразделна част от настоящата документация.

В случай, че цената не бъде променена и остане по-висока от стойността, посочена в колона „Референтна стойност на 1 бр. мярка, съгласно ПЛС“ за тази номенклатура, участникът ще бъде отстранен

от процедурата."

Комисията извърши проверка за наличието на ценови предложения, които да надвишават цената в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2 и установи, че посочените по-долу ценови предложения са над референтната стойност на ПЛС, актуален към 02.02.2020 г.

| АТС-код | Международно непатентно наименование /INN/ | Начин на приложение | Мярка /mg, tabl., ml./ | Участници и класиране | Ед. цена за единица мярка без ДДС | Ед. цена за единица мярка с ДДС | Референтна стойност по ПЛС, Приложение № 2 |
|---------|--|---------------------|------------------------|-------------------------|-----------------------------------|---------------------------------|--|
| L01XC15 | Obinutuzumab | парентерална | mg | РОШ БЪЛГАРИЯ ЕООД | 5,657530 | 6,789036 | 6.650780 |
| L01XE23 | Dabrafenib | перорална твърда | mg | ФЪОНИКС ФАРМА ЕООД | 1,122770 | 1,347324 | 1,289508 |
| L01XE23 | Dabrafenib | перорална твърда | mg | Фармнет ЕАД | 1,140906 | 1,369087 | 1,289508 |
| L01XE23 | Dabrafenib | перорална твърда | mg | АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС ЕООД | 1,152555 | 1,383066 | 1,289508 |
| L01XE23 | Dabrafenib | перорална твърда | mg | СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД | 1,123060 | 1,347672 | 1,289508 |

Предвид установеното по-горе несъответствия, комисията предлага на възложителя да отстрани посочените по-горе участници от процедурата на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП за тези лекарствени продукти, тъй като се представили оферти, които не отговарят на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката.

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 подсочени по-долу:

| Обособена позиция № | АТС-код | Международно непатентно наименование /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 | Изпълнители по рамково споразумение |
|---------------------|----------|--|---------------------|------------------------|-----------|---|--|--|---|
| 1 | B02BX 04 | Romiplostim | парентерална | mcg | | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 4,011033 4,011033 | 4,813240 4,813240 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | B02BX 05 | Eltrombopag | перорална твърда | mg | | 1."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,247857 2,157143 2,161357 2,248571 | 0,297428 2,588572 2,593628 2,698285 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | B03XA 01 | erythropoietin (Epoetin alfa) | парентерална | IU | | 1."МЕДЕКС" ООД | 0,006983 | 0,008380 | 1."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | B03XA 01 | Erythropoietin (Epoetin beta) | парентерална | IU | | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР" АД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,006782 0,006983 0,006983 0,006983 | 0,008138 0,008380 0,008380 0,008380 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР" АД 4."АЛТА |

| | | | | | | | | | |
|---|---------|---|------------------|-----|---|---|--|--|--|
| | | | | | | | | | ФАРМАСЮТИКЪ ЛС" ЕООД |
| 1 | B03XA01 | Erythropoietin (Epoetin zeta) | парентерална | IU | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,006975 0,006983 0,006983 | 0,008370 0,008380 0,008380 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | B03XA02 | Darbepoetin alfa | парентерална | mcs | | 1."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 2,388333 2,390518 | 2,866000 2,868622 | 1."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | B03XA03 | Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta | парентерална | mcs | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР" АД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 2,577400 2,689333 2,689333 2,689333 | 3,092880 3,227200 3,227200 3,227200 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪ ЛС" ЕООД |
| 1 | H01CB02 | Octreotide | парентерална | mg | Powder and solvent for suspension for injection | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 30,666644 30,749333 30,750833 30,752952 | 36,799973 36,899200 36,901000 36,903542 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪ ЛС" ЕООД |
| 1 | H02AB02 | Dexamethasone | парентерална | mg | 100mg/ml | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,073500 0,082500 | 0,088200 0,099000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | J06BA02 | Immunoglobulins, normal human | парентерална | mg | | 1."ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ" ЕАД | 0,074291 | 0,089149 | 1."ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ" ЕАД |
| 1 | J06BA02 | Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm. | парентерална | mg | 50 mg/ml | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,042400 0,042400 0,042850 | 0,050880 0,050880 0,051420 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | J06BA02 | Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm. | парентерална | mg | 100mg/ml | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,074270 | 0,089124 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01AA01 | Cyclophosphamide | парентерална | mg | | 1."ЕКОФАРМ" ЕООД | 0,043933 | 0,052720 | 1."ЕКОФАРМ" ЕООД |
| 1 | L01AA02 | Chlorambucil | перорална твърда | mg | | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,413833 0,413833 | 0,496600 0,496600 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | L01AA06 | Ifosfamide | парентерална | mg | | 1."ЕКОФАРМ" ЕООД | 0,078683 | 0,094420 | 1."ЕКОФАРМ" ЕООД |
| 1 | L01AA09 | Bendamustine | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 1,380000 2,542750 2,542750 | 1,656000 3,051300 3,051300 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | L01AX03 | Temozolomide | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.ДАНСОН БГ ООД 3."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,141400 0,143000 0,158919 0,158980 | 0,169680 0,171600 0,190703 0,190776 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01BA04 | Pemetrexed | парентерална | mg | | 1.НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 5."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 6."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,170500 0,175000 0,283333 0,304800 1,400000 1,771700 | 0,204600 0,210000 0,340000 0,365760 1,680000 2,126040 | 1.НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД |

| | | | | | | | | | |
|---|---------|------------------------------|------------------|------|---|--|--|--|--|
| 1 | L01BB02 | Mercaptopurine | перорална твърда | mg | | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,031483 0,031483 | 0,037780 0,037780 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | L01BB05 | Fludarabine | парентерална | mg | | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 2,024600 2,024666 | 2,429520 2,429599 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | L01BB06 | Clofarabine | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 3.Фармнет ЕАД 4.ДАНСОН БГ ООД 5."СОЛОМЕД" ЕООД 6."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 6."МЕДЕКС" ООД 6."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 54,600000 54,610650 54,612300 54,630000 54,632499 54,632500 54,632500 54,632500 | 65,520000 65,532780 65,534760 65,556000 65,558999 65,559000 65,559000 65,559000 | 1.ДАНСОН БГ ООД 2."СОЛОМЕД" ЕООД |
| 1 | L01BB07 | Nelarabine | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 1,883400 1,945696 1,945696 | 2,260080 2,334835 2,334835 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД |
| 1 | L01BC01 | Cytarabine | парентерална | mg | Solution for injection 50 mg/ ml | 1."МЕДЕКС" ООД | 0,017866 | 0,021439 | 1."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | L01BC01 | Cytarabine | парентерална | mg | Solution for injection/infusion 100 mg/ml | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,017800 | 0,021360 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01BC02 | Fluorouracil | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,003550 0,004183 | 0,004260 0,005020 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | L01BC05 | Gemcitabine | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,027000 0,032583 0,032583 | 0,032400 0,039100 0,039100 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | L01BC06 | Capecitabine | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,001283 | 0,001540 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01BC07 | Azacitidine | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 6,019000 | 7,222800 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01BC53 | Tegafur, Gimeracil, Oteracil | перорална твърда | tabl | 20 mg/5,8 mg/15,8 mg | 1."МЕДЕКС" ООД | 6,267858 | 7,521430 | 1."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | L01BC59 | Trifluridine/Tipiracil | перорална твърда | tabl | 15 mg/6,14 mg | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 47,669500 48,573333 | 57,203400 58,288000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | L01BC59 | Trifluridine/Tipiracil | перорална твърда | tabl | 20 mg/8,19 mg | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 63,538500 64,709025 | 76,246200 77,650830 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | L01CA04 | Vinorelbine | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 1,136000 1,139000 | 1,363200 1,366800 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | L01CB01 | Etoposide | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,105000 | 0,126000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01CD01 | Paclitaxel | парентерална | mg | | 1."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МЕДЕКС" ООД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,166999 0,183000 0,183472 0,183475 0,183475 | 0,200399 0,219600 0,220166 0,220170 0,220170 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | L01CD02 | Docetaxel | парентерална | mg | | 1.НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ ЕООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 5."МЕДЕКС" ООД 5."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,257500 0,277500 0,322083 0,346146 0,346200 0,346200 | 0,309000 0,333000 0,386500 0,415375 0,415440 0,415440 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |

| | | | | | | | | | |
|---|---------|--------------|--------------|----|--|--|--|---|--|
| 1 | L01CD04 | Cabazitaxel | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4.Фармнет ЕАД 5."МЕДЕКС" ООД 5."СОЛОМЕД" ЕООД | 104,050000 104,070000 104,070000 104,070100 104,070141 104,070141 | 124,860000 0 124,884000 0 124,884000 0 124,884120 0 124,884169 9 124,884169 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД ЕООД 2."СОЛОМЕД" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 5.Фармнет ЕАД 6."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | L01DB01 | Doxorubicin | парентерална | mg | Concentrate for solution for infusion | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,277600 | 0,333120 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01DB01 | Doxorubicin | парентерална | mg | Powder, dispersion and solvent for concentrate for dispersion for infusion | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 3."МЕДЕКС" ООД | 15,720000 17,180000 17,183416 17,183416 | 18,864000 20,616000 20,620099 20,620099 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01DB03 | Epirubicin | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,720000 0,722000 0,722166 | 0,864000 0,866400 0,866599 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | L01DB06 | Idarubicin | парентерална | mg | | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 8,908730 8,908730 8,908730 | 10,690476 10,690476 10,690476 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01DB07 | Mitoxantrone | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 2,600000 | 3,120000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01DB11 | Pixantrone | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 27,766207 28,386204 28,394250 | 33,319448 34,063445 34,073100 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД |
| 1 | L01XA01 | Cisplatin | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,178400 | 0,214080 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01XA02 | Carboplatin | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,123333 0,124333 | 0,148000 0,149200 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | L01XA03 | Oxaliplatin | парентерална | mg | Powder for concentrate for solution for infusion | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,202500 0,233166 0,253667 | 0,243000 0,279799 0,304400 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД |
| 1 | L01XC02 | Rituximab | парентерална | mg | concentrate for solution for infusion МКБ C82,C83,C91,M31 | 1."МЕДЕКС" ООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 1,625000 1,650020 2,425400 | 1,950000 1,980024 2,910480 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | L01XC02 | Rituximab | парентерална | mg | solution for injection | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 2,020863 | 2,425036 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД |
| 1 | L01XC03 | Trastuzumab | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 2,300067 2,625000 4,302800 4,369442 | 2,760080 3,150000 5,163360 5,243330 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01XC03 | Trastuzumab | парентерална | mg | Solution for injection | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 4,014400 | 4,817280 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД |
| 1 | L01XC06 | Cetuximab | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД | 3,214000 3,214916 | 3,856800 3,857899 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | L01XC07 | Bevacizumab | парентерална | mg | | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 4,244450 | 5,093340 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД |

| | | | | | | | | | |
|---|---------|-----------------------|------------------|-----|-------|---|--|--|--|
| 1 | L01XC08 | Panitumumab | парентерална | mg | | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 6,253333 6,253416 | 7,504000 7,504099 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | L01XC11 | Ipilimumab | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 110,585000 | 132,702000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01XC12 | Brentuximab vedotin | парентерална | mg | | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 107,895000 109,013000 110,900000 | 129,474000 0 130,815600 133,080000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | L01XC13 | Pertuzumab | парентерална | mg | | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 10,984071 | 13,180885 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД |
| 1 | L01XC14 | Trastuzumab Emtansine | парентерална | mg | | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 29,543063 | 35,451676 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД |
| 1 | L01XC17 | Nivolumab | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 20,050000 | 24,060000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01XC19 | blinatumomab | парентерална | mсg | | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 112,828571 112,828575 | 135,394285 135,394290 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | L01XC21 | Ramucirumab | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 3."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР" АД | 6,578150 6,696458 6,699792 | 7,893780 8,035750 8,039750 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 3."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР" АД |
| 1 | L01XC24 | Daratumumab | парентерална | mg | | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 7,144229 | 8,573075 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 1 | L01XC26 | Inotuzumab ozogamicin | парентерална | mg | | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МЕДЕКС" ООД | 18,385200 18 376,280000 18 385,308330 18 385,316666 | 22,062240 22 051,536000 22 062,369996 22 062,379999 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | L01XC32 | Atezolizumab | парентерална | mg | | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 5,698150 | 6,837780 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД |
| 1 | L01XE01 | Imatinib | перорална твърда | mg | C92.1 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,010750 0,014020 0,014031 | 0,012900 0,016824 0,016837 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД |
| 1 | L01XE01 | Imatinib | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 3."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,008417 0,012833 0,014032 | 0,010100 0,015400 0,016838 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 1 | L01XE02 | Gefitinib | перорална твърда | mg | | 1."МЕДЕКС" ООД 2.ДАНСОН БГ ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 5."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 6."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,090000 0,130000 0,150667 0,170667 0,189656 0,189732 | 0,108000 0,156000 0,180800 0,204800 0,227587 0,227678 | 1.ДАНСОН БГ ООД |

| Обособена позиция № | АТС-код | Международно непатентно наименование /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 | Предложения за изпълнители по рамковото споразумение |
|---------------------|---------|--|---------------------|------------------------|------------------------------|---|-----------------------------------|---------------------------------|---|
| 2 | L01BA01 | Methotrexate | парентерална | mg | concentrate for solution for | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,026000 0,027333 | 0,031200 0,032800 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД |

| | | | | | | | | | |
|---|----------|--------------|------------------|----|------------|---|--|--|---|
| | | | | | infusion | | | | |
| 2 | L01X E03 | Erlotinib | перорална твърда | mg | | 1.ДАНСОН БГ ООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 5."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 6."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД | 0,046005 0,049590 0,060020 0,065016 0,065910 0,065972 | 0,055206 0,059508 0,072024 0,078019 0,079092 0,079167 | 1.ДАНСОН БГ ООД 2."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | L01X E04 | Sunitinib | перорална твърда | mg | | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД | 5,082000 5,083291 5,111331 5,111333 | 6,098400 6,099949 6,133597 6,133600 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | L01X E05 | Sorafenib | перорална твърда | mg | | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 5."МЕДЕКС" ООД 5."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,240126 0,240246 0,243666 0,245692 0,245714 0,245714 | 0,288151 0,288295 0,292399 0,294830 0,294857 0,294857 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 5."МЕДЕКС" ООД 5."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД |
| 2 | L01X E06 | Dasatinib | перорална твърда | mg | | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД | 1,796667 | 2,156000 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 2 | L01X E07 | Lapatinib | перорална твърда | mg | | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,094125 0,094126 0,094156 0,094167 | 0,112950 0,112951 0,112987 0,113000 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД |
| 2 | L01X E08 | Nilotinib | перорална твърда | mg | | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,231862 0,231915 0,236903 0,238631 | 0,278234 0,278298 0,284284 0,286357 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД |
| 2 | L01X E09 | Temsirolimus | парентерална | mg | | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД | 44,106667 44,127925 44,150000 44,151666 | 52,928000 52,953510 52,980000 52,981999 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | L01X E10 | Everolimus | перорална твърда | mg | 5 mg/10 mg | 1."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 7,900000 7,901500 8,683028 | 9,480000 9,481800 10,419633 | 1."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД |
| 2 | L01X E11 | Pazopanib | перорална твърда | mg | | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,177313 0,177320 0,177891 0,187917 | 0,212776 0,212784 0,213470 0,225500 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД |
| 2 | L01X E12 | Vandetanib | перорална твърда | mg | | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД 5."СОЛОМЕД" ЕООД 6."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 0,866300 0,866482 0,866915 0,866916 0,866916 0,866917 | 1,039560 1,039778 1,040298 1,040299 1,040299 1,040300 | 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД 5."СОЛОМЕД" ЕООД |

| | | | | | | | | | |
|---|----------|-------------|------------------|----|--|---|--|--|---|
| | | | | | | | | | 6."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД |
| 2 | L01X E13 | Afatinib | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД | 2,771429 2,772451 2,783483 | 3,325715 3,326941 3,340180 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД |
| 2 | L01X E14 | Bosutinib | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД | 0,385950 0,386033 0,387962 0,387968 | 0,463140 0,463239 0,465554 0,465562 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | L01X E15 | Vemurafenib | перорална твърда | mg | | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 0,170504 | 0,204605 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД |
| 2 | L01X E16 | Crizotinib | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,543313 0,543404 0,546950 | 0,651976 0,652085 0,656340 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | L01X E17 | Axitinib | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 21,139286 21,142053 21,205592 | 25,367143 25,370463 25,446710 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | L01X E18 | Ruxolitinib | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 10,103214 10,106036 10,195312 10,258800 | 12,123857 12,127244 12,234374 12,310560 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД |
| 2 | L01X E21 | Regorafenib | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 5."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 6."МЕДЕКС" ООД | 1,228390 1,228452 1,249612 1,257033 1,257038 1,257041 | 1,474068 1,474142 1,499534 1,508440 1,508446 1,508449 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 5."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 6."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | L01X E24 | Ponatinib | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 11,610000 11,614649 11,678722 | 13,932000 13,937579 14,014466 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | L01X E27 | Ibrutinib | перорална твърда | mg | | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,802413 | 0,962896 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 2 | L01X E33 | palbociclib | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 1,629333 1,629814 1,635533 | 1,955200 1,955777 1,962640 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | L01X E35 | Osimertinib | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД | 4,876788 4,877983 5,287006 | 5,852146 5,853580 6,344407 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД |
| 2 | L01X E36 | alectinib | перорална твърда | mg | | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 0,254421 | 0,305305 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД |
| 2 | L01X X17 | Topotecan | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 12,500000 12,500722 | 15,000000 15,000866 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |

| | | | | | | | | | |
|---|-------------|---------------------|---------------------|----|-------------------|---|---|---|--|
| 2 | L01X X17 | Topotecan | перорална твърда | mg | | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 46,345833 | 55,615000 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 2 | L01X X19 | Irinotecan | парентерал на | mg | | 1.НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ ЕООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."БУЛГЕРМЕД ВЕ" ООД 5."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 6."МЕДЕКС" ООД | 0,185226 0,188821 0,197333 0,204224 0,207765 0,216030 | 0,222271 0,226585 0,236800 0,245069 0,249318 0,259236 | 1.НОВАМЕД ТРЕЙДИНГ ЕООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 2 | L01X X32 | Bortezomib | парентерал на | mg | | 1.ДАНСОН БГ ООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 5."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 6."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 7."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД | 18,839643 20,393428 20,468999 20,851297 21,296884 21,430242 23,569340 | 22,607571 24,472114 24,562799 25,021556 25,556260 25,716290 28,283208 | 1.ДАНСОН БГ ООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛ С" ЕООД |
| 2 | L01X X35 | Anagrelide | перорална твърда | mg | | 1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД | 4,690666 | 5,628799 | 1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД |
| 2 | L01X X41 | Eribulin | парентерал на | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 688,045455 688,077650 688,077650 | 825,654546 825,693180 825,693180 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | L01X X43 | Vismodegib | перорална твърда | mg | | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД | 1,929752 | 2,315702 | 1."РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД |
| 2 | L01X X44 | Aflibercept | парентерал на | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОЛОМЕД" ЕООД 3."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 5.Фармнет ЕАД 5."МЕДЕКС" ООД | 5,700295 5,703813 5,706600 5,706625 5,706666 5,706666 | 6,840355 6,844575 6,847920 6,847950 6,847999 6,847999 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОЛОМЕД" ЕООД 3."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 5.Фармнет ЕАД 5."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | L01X X45 | Carfilzomib | парентерал на | mg | | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 30,938333 30,938333 | 37,126000 37,126000 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 2 | L01X X46 | Olaparib | перорална твърда | mg | Capsul e, hard | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2.Фармнет ЕАД | 0,383468 0,383510 0,383510 | 0,460162 0,460212 0,460212 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2.Фармнет ЕАД |
| 2 | L01X X50 | Ixazomib | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД | 621,325000 621,429966 632,400000 | 745,590000 745,715959 758,880000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД |
| 2 | L01X X52 | venetoclax | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД | 0,892414 0,892789 0,908439 | 1,070897 1,071347 1,090126 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД |
| 2 | L02B B04 | Enzalutamide | перорална твърда | mg | | 1."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 1."МЕДЕКС" ООД | 1,141108 1,141108 | 1,369330 1,369330 | 1."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛ С" ЕООД 1."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | L02B X03 | Abiraterone | перорална твърда | mg | | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,173132 | 0,207758 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 2 | L03A A02 | Filgrastim | парентерал на | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 85,333333 85,342086 86,666666 | 102,400000 102,410503 103,999999 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | L03A A13 | Pegfilgrastim | парентерал на | mg | | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."МЕДЕКС" ООД | 52,986034 66,633334 69,972848 | 63,583241 79,960000 83,967418 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 2 | L03A A14 | Lipegfilgrasti m | парентерал на | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД 3."МЕДЕКС" ООД | 163,051766 171,079167 171,080555 171,080555 | 195,662120 205,295000 205,296666 205,296666 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛ |

| | | | | | | | | | |
|---|-------------|-----------------------------|---------------------|-------|--------|--|--|--|--|
| | | | | | | | | | С" ЕООД 3."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | L03A X03 | Mycobacteriu m bovis BCG | интракавит ална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД | 2,755556 2,756739 2,771111 | 3,306667 3,308086 3,325333 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД |
| 2 | L03A X16 | Plerixafor | парентерал на | mg | | 1.Фармнет ЕАД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."МЕДЕКС" ООД 4."СОЛОМЕД" ЕООД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД | 383,455306 383,539305 383,898788 384,115190 384,115190 384,115190 | 460,146367 460,247166 460,678545 460,938228 460,938228 460,938228 | 1.Фармнет ЕАД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."МЕДЕКС" ООД 4."СОЛОМЕД" ЕООД 4."МАРИМПЕКС - 7" ЕООД |
| 2 | L04A D01 | Ciclosporin | перорална твърда | mg | | 1.Фармнет ЕАД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,021400 0,021405 0,021408 0,021480 | 0,025680 0,025686 0,025689 0,025776 | 1.Фармнет ЕАД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛ С" ЕООД |
| 2 | L04A D01 | Ciclosporin | перорална течна | mg | | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,022760 0,022768 0,022769 0,022782 | 0,027312 0,027322 0,027322 0,027338 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛ С" ЕООД |
| 2 | M05B A08 | Zoledronic acid | парентерал на | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 3,775000 | 4,530000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 2 | M05B X04 | Denosumab | парентерал на | mg | 120 mg | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 3,949737 3,949737 | 4,739684 4,739684 | 1."МЕДЕКС" ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 2 | N02A A01 | Morphine | парентерал на | mg | | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,060322 | 0,072386 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 2 | N02A A01 | Morphine | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД | 0,005917 0,005935 | 0,007100 0,007122 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | N02A A05 | Oxycodone | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,013305 0,013309 0,014153 | 0,015966 0,015970 0,016984 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | N02A A08 | Dihydrocodei ne | перорална твърда | mg | | 1."МЕДЕКС" ООД | 0,006007 | 0,007208 | 1."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | N02A A55 | Oxycodone, Naloxone | перорална твърда | | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД | 0,055510 0,055535 0,059069 | 0,066612 0,066641 0,070883 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | N02A B02 | Pethidine | парентерал на | mg | | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,014000 | 0,016800 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 2 | N02A B03 | Fentanyl | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 80,432331 80,440000 80,446319 80,446319 | 96,518797 96,528000 96,535583 96,535583 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 2 | N02A B03 | Fentanyl | трансдерм ална | mcg/h | | 1."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,089416 0,089417 | 0,107299 0,107300 | 1."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |

| | | | | | | | | | |
|---|----------|-----------------------|------------------|-------|----------------|---|--|--|---|
| 2 | N02A E01 | Buprenorphine | трансдермална | mcg/h | | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД | 0,120286 0,120316 | 0,144343 0,144379 | 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | N02A X02 | Tramadol | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД | 0,007260 0,007264 0,007402 | 0,008712 0,008717 0,008882 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3.Фармнет ЕАД |
| 2 | N02A X02 | Tramadol | перорална твърда | mg | | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,002027 0,002027 0,002028 | 0,002432 0,002432 0,002433 | 1.Фармнет ЕАД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 2 | N02A X52 | Tramadol, Paracetamol | перорална твърда | tabl | 37.5 mg/325 mg | 1."МЕДЕКС" ООД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,130000 0,143183 | 0,156000 0,171820 | 1."МЕДЕКС" ООД |
| 2 | N02A X52 | Tramadol, Paracetamol | перорална твърда | tabl | 75 mg/650 mg | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД | 0,245000 | 0,294000 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД |
| 2 | V03A C01 | Deferoxamine | парентерална | mg | | 1.Фармнет ЕАД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,008658 0,008662 0,008760 0,008928 | 0,010390 0,010394 0,010512 0,010714 | 1.Фармнет ЕАД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД |
| 2 | V03A C02 | Deferiprone | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,006414 0,006417 | 0,007697 0,007700 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 2 | V03A C02 | Deferiprone | перорална течна | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД | 0,005668 0,005669 | 0,006802 0,006803 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД |
| 2 | V03A C03 | Deferasirox | перорална твърда | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД | 0,105298 0,105305 0,105325 0,106656 | 0,126358 0,126366 0,126390 0,127987 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.Фармнет ЕАД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 4."АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД |
| 2 | V03A F01 | Mesna | парентерална | mg | | 1."ЕКОФАРМ" ЕООД | 0,040682 | 0,048818 | 1."ЕКОФАРМ" ЕООД |
| 2 | V03A F03 | Calcium folinate | парентерална | mg | | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ТОП ХОСПИТАЛ СЪРВИС" АД | 0,099500 0,099534 0,100133 | 0,119401 0,119441 0,120160 | 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ТОП ХОСПИТАЛ СЪРВИС" АД |

Неразделна част от настоящия протокол е таблицата с пълните изчисления по отношение на процентното съотношение между най-ниската предложена цена за даден лекарствен продукт и цената на съответния участник.

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

| ОП № | АТС (Анатомо-терапевтичен код) | INN (Международно непатентно наименование) | Начин на приложение | Количество/необх одим брой ярки лекарствени продукти | Забележка | Правно основание за прекратяване |
|------|--------------------------------|--|---------------------|--|-----------|----------------------------------|
|------|--------------------------------|--|---------------------|--|-----------|----------------------------------|

| | | | | | | |
|---|---------|--------------------|------------------|----------|---------------------------------------|---|
| 1 | L01BC01 | Cytarabine | парентерална | 3000 | Suspension for injection 50 mg/ml | На основание чл. 110, ал. 1, т.1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт. |
| 1 | L01XC15 | Obinutuzumab | парентерална | 1254000 | | На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия. |
| 1 | L01XC18 | Pembrolizumab | парентерална | 1602400 | | На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия. |
| 1 | L01XC27 | olaratumab | парентерална | 1202890 | | На основание чл. 110, ал. 1, т. 8 от ЗОП, тъй като лекарственият продукт е заличен от Позитивния лекарствен списък. |
| 2 | L01XE23 | Dabrafenib | перорална твърда | 14592803 | | На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия. |
| 2 | L01XX23 | Mitotane | перорална твърда | 19775000 | | На основание чл. 110, ал. 1, т.1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт. |
| 2 | L03AB04 | Interferon alfa-2a | парентерална | 372844 | | На основание чл. 110, ал. 1, т.1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт. |
| 2 | M05BA06 | Ibandronic acid | парентерална | 10512 | concentrate for solution for infusion | На основание чл. 110, ал. 1, т.1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт. |

С извършването на горното класиране, работата на комисията приключи на 12.02.2020 г.

Председател:

1. Румяна Ставрева, държавен експерт в дирекция „ОП“

Заличено на осн. чл. 36а от ЗОП
(във връзка с §131, ал. 2 от ПЗРЗИДЗОП);

Членове:

2. Биляна Къшева, главен експерт в дирекция „ОП“

Заличено на осн. чл. 36а от ЗОП

3. Кристина Костова, главен юрисконсулт в дирекция „ОП“

Заличено на осн. чл. 36а от ЗОП

4. Константин Яглис, държавен експерт в дирекция "ОП"

Заличено на осн. чл. 36а от ЗОП

5. Д-р Нели Таринска – началник отдел „ЛП“

Заличено на осн. чл. 36а от ЗОП

6. Д-р Светлана Райчева – държавен експерт в отдел „ЛП“

Заличено на осн. чл. 36а от ЗОП

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

Заличено на осн. чл. 36а от ЗОП

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

Заличено на осн. чл. 36а от ЗОП

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

Заличено на осн. чл. 36а от ЗОП

10. Елена Гаврилова, главен експерт в дирекция „ОП“

Заличено на осн. чл. 36а от ЗОП

(участвала в публичното заседание проведено на 18.02.2020 г.)