

## ПРОТОКОЛ № 2

от работата на комисия, назначена със Заповед № РД-11-290/30.06.2020г. (изм. със Заповед № РД-11-398/19.08.2020г. и Заповед № РД-11-474/24.09.2020г.) на министъра на здравеопазването да извърши подбор на участниците, разгледа, оцени и класира подадените оферти и да проведе електронен търг при спазването на реда предвиден в чл. 89-91 от ЗОП по открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Лекарствени продукти от анатомо - терапевтична група N „Нервна система“, анатомо - терапевтична група R „Дихателна система“, анатомо - терапевтична група P „Антипаразитни продукти, инсектициди и репеленти“, анатомо - терапевтична група S „Сензорни органи“ и анатомо - терапевтична група V „Разни“.** Обществената поръчка е открита с Решение № РД-11-249 от 12.06.2020 год. На основание § 137, ал. 1 (изм. ДВ, бр. 102 от 2019 г., в сила от 01.01.2020 г.) от Преходните и Заключителни разпоредби към Закона за изменение и допълнение на ЗОП, до 1 януари 2021 г. Централният орган за покупки в сектор „Здравеопазване“ и Централният орган за покупки за общините провеждат процедури за възлагане на обществени поръчки и за сключване на рамкови споразумения чрез използваните от тях платформи, с изключение на изпращането на решенията по чл. 22, ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОП и обявленията по чл. 35 и чл. 36, ал. 1, т. 3 и 6 от ЗОП, което се извършва чрез платформата по чл. 39а, ал. 1 от ЗОП, съгласно графика по § 131, ал. 1 (наричан за краткост §137 от ПЗР към ЗИД на ЗОП).

Министърът на здравеопазването в качеството му на Централен орган за покупки в сектор „Здравеопазване“, следва да прилага Електронната платформа, считано от 01.04.2020 г., в съответствие с т. 2, буква а) от Постановление № 332 от 13.12.2019 г. на Министерски съвет (обн. в ДВ, бр. 99/2019 г.). В съответствие с § 12 от Закон за мерките и действията по време на извънредното положение, обявено с решение на Народното събрание от 13 март 2020 г., настоящата обществена поръчка се обявява при спазване на реда за възлагане, действащ до 1 ноември 2019 год.

**I. Разглеждане на допълнително представените документи на закрито заседание проведено на 17.08.2020 г. от комисията в състав, както следва:**

**Председател:**

1. Ваня Миткова - държавен експерт в дирекция „Обществени поръчки“;

**Членове:**

2. Христина Агуеле - главен експерт в дирекция „Обществени поръчки“;

3. Д-р Нели Таринска - началник на отдел в дирекция „Лекарствена политика“;

4. Маг. Фарм. Орлин Недев - държавен експерт в дирекция „Лекарствена политика“;

5. Ботьо Ботев - главен експерт в дирекция „Лекарствена политика“.

Поради отсъствие на редовния член д-р Светлана Райчева, държавен експерт в дирекция „ЛП“, във връзка с ползването на платен годишен отпуск, същата беше заместена от резервния член маг. фарм. Орлин Недев, държавен експерт в дирекция „ЛП“.

Протокол № 1 (съдържащ указанията на комисията за отстраняване на установени несъответствия, непълноти или липси на информация) е публикуван на 05.08.2020 г. в раздел „Профил на купувача“ на интернет страницата на Министерството на здравеопазването в електронното досие на обществената поръчка на адрес: <https://www.mh.government.bg/bg/profil-na-kupuvacha/ramkovi-sporazumeniya-copsz/ramkovo-sporazumenie-procurment-5/> и на същия ден е изпратен на участниците в процедурата чрез Електронната система, за закупуване на лекарствени продукти за нуждите на лечебните заведения в Република България.

В рамките на срока от 5 работни дни от получаването на протокола, определен в съответствие с чл. 54, ал. 9 от ППЗОП, чрез Електронната система на 06.08.2020г. е представен от участника „ФАРКОЛ“ АД електронно подписан ЕЕДОП по обособена позиция № 2, в съответствие с указанията дадени от комисията.

На основание чл. 54, ал. 12 от ППЗОП, комисията пристъпи към разглеждане на допълнителната информация и извърши проверка за съответствието ѝ с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, поставени от възложителя. Комисията установи, че с представяне на допълнителната информация участника „ФАРКОЛ“ АД е отстранили констатираната по Протокол № 1 липса, с оглед на което същият се допуска за обособена позиция № 2 до разглеждане на техническо предложение.

**II. Разглеждане на техническите предложения на участниците, всички изискуеми към тях документи от комисията, ведно с предоставените допълнителни документи след направени от комисията искания за разяснения от участниците в редовния ѝ състав.**

На закрити заседания, проведени в периода от 18.08.2020 г. до 14.09.2020 г., комисията извърши проверка на предложенията за изпълнение на участниците, ведно с допълнително предоставените към тях документи за съответствието им с предварително обявените условия.

**1. Разглеждане на техническото предложение представено от „ДИАГНОСТИК ИМИДЖИНГ“ 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 - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мяр ка
V08AB04	Иорamidol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	ИОРАМИРО	370 mg I/ml - 50ml	mg I
V08AB04	Иорamidol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	ИОРАМИРО	370 mg I/ml - 100ml	mg I
V08AB04	Иорamidol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	ИОРАМИРО	300 mg I/ml - 50ml	mg I
V08AB04	Иорamidol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	ИОРАМИРО	300 mg I/ml - 100ml	mg I
V08AB10	Иомепрол	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	ИОМЕРОН	350	mg
V08AB10	Иомепрол	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	ИОМЕРОН	400 mg/ ml - 50 ml	mg
V08AB10	Иомепрол	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	ИОМЕРОН	400 mg/ ml - 100 ml	mg
V08AB10	Иомепрол	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	ИОМЕРОН	350 mg/ ml - 200 ml	mg
V08AB10	Иомепрол	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	ИОМЕРОН	350 mg/ ml - 50 ml	mg
V08AB10	Иомепрол	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	ИОМЕРОН	350 mg/ ml - 100 ml	mg

V08DA05	Sulphur hexafluoride	парентерална		Bracco International B.V., Нидерландия	Sono Vue	8 µl/ml	оп.
---------	----------------------	--------------	--	---	----------	---------	-----

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

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

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

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Марка
N01AB08	Sevoflurane	инхалаторна		AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Германия	Sevorane	250	ml
N01AX03	Ketamine	парентерална		Gedeon Richter Plc., Унгария	CALYPSOL	50 mg/ml - 10 ml	mg
N01BB02/ C01BB01	Lidocaine	парентерална		Софарма АД, България	Lidocaine Sopharma	20mg/ml- 10ml	mg
N01BB02/ C01BB01	Lidocaine	парентерална		Софарма АД, България	Lidocaine Sopharma	10mg/ml- 10ml	mg
N01BB02/ C01BB01	Lidocaine	парентерална		Софарма АД, България	Lidocaine Sopharma	5mg/ml- 10ml	mg
N01BB02/ C01BB01	Lidocaine	парентерална		Софарма АД, България	Lidocaine Sopharma	20mg/ml- 2ml	mg
N01BB52	Lidocaine, Chlorhexidine	уретрална		Montavit GmbH, Австрия	CATHEJELL WITH LIDOCAIN urethral gel 12,5 g x 25	0,25	g Lidocaine
N01BB52	Lidocaine, Chlorhexidine	уретрална		Montavit GmbH, Австрия	CATHEJELL WITH LIDOCAIN urethral gel 8,5 g x 25	0,17	g Lidocaine
N02BB02	Metamizole sodium	парентерална		Софарма АД, България	ANALGIN	500 mg/ml- 2 ml	mg
N02BE01	Paracetamol	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	Paracetamol B.Braun	10mg/ml - 100 ml	mg
N03AA02	Phenobarbital	парентерална		Софарма АД, България	PHENOBARBITAL SOPHARMA	100 mg/ml- 2 ml	mg

N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop	200	mg
N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop retard	600	mg
N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop retard	300	mg
N03AF02	Oxcarbazepine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Tevaleptin	300	mg
N03AF02	Oxcarbazepine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Tevaleptin	600	mg
N03AG01	Valproic acid	парентерална		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	100 mg/ml-5 ml	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	500	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	300	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	CONVULEX CHRONO	500	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	CONVULEX CHRONO	300	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална течна		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	50 mg/ml - 100 ml	mg
N03AX09	Lamotrigine	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	EPITRIGINE	100	mg
N03AX09	Lamotrigine	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	EPITRIGINE	50	mg
N03AX11	Topiramate	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	TALOPAM	50	mg
N03AX11	Topiramate	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	TALOPAM	100	mg
N03AX14	Levetiracetam	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Noepix	1000	mg
N03AX14	Levetiracetam	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Noepix	500	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Brieka	150	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Brieka	75	mg
N04BB01	Amantadine	парентерална		Merz Pharmaceuticals GmbH, Германия	PK-Merz	0,4 mg/ml - 500 ml	mg
N04BC04	Ropinirole	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Raponer	8	mg
N04BC04	Ropinirole	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Raponer	4	mg

N04BC04	Ropinirole	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Raponer	2	mg
N04BC05	Pramipexole	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Pramipexole Teva	0.7 (1.00)	mg
N04BC05	Pramipexole	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Pramipexole Teva	0.18 (0.25)	mg
N05AA01	Chlorpromazine	парентерална		Софарма АД, България	CHLORPROMAZINE SOPHARMA	25 mg/ml- 2 ml	mg
N05AD01	Haloperidol	парентерална		Софарма АД, България	HALOPERIDOL SOPHARMA	5mg/ml - 1 ml	mg
N05AD01	Haloperidol	перорална твърда		Gedeon Richter Plc., Унгария	HALOPERIDOL-RICHTER	1,5	mg
N05AF01	Flupentixol	парентерална		Lundbeck Export A/S, Дания	FLUANXOL DEPOT	20 mg/ml - 1 ml	mg
N05AF01	Flupentixol	перорална твърда		Lundbeck Export A/S, Дания	FLUANXOL	0,5	mg
N05AF05	Zuclopenthixol	парентерална		Lundbeck Export A/S, Дания	Clopixol - Acuphase	50 mg/ml - 1 ml	mg
N05AF05	Zuclopenthixol	перорална твърда		Lundbeck Export A/S, Дания	CLOPIXOL	10	mg
N05AH03	Olanzapine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	OLANZAPIN ACTAVIS	5	mg
N05AH03	Olanzapine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	OLANZAPIN ACTAVIS	10	mg
N05AH04	Quetiapine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Setinin	200	mg
N05AH04	Quetiapine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Setinin	100	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда		Активис ЕАД, България	SPERIDAN	4	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда		Активис ЕАД, България	SPERIDAN	3	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда		Активис ЕАД, България	SPERIDAN	2	mg
N05AX08	Risperidone	перорална твърда		Активис ЕАД, България	SPERIDAN	1	mg
N05AX13	Paliperidone	парентерална		Janssen-Cilag International N.V., Белгия	XEPLION	100	mg
N05AX13	Paliperidone	парентерална		Janssen-Cilag International N.V., Белгия	XEPLION	75	mg
N05AX13	Paliperidone	парентерална		Janssen-Cilag International N.V., Белгия	XEPLION	150	mg
N05AX13	Paliperidone	парентерална		Janssen-Cilag International N.V., Белгия	TREVICTA	263	mg

N05AX13	Paliperidone	парентерална		Janssen-Cilag International N.V., Белгия	TREVICTA	350	mg
N05AX13	Paliperidone	парентерална		Janssen-Cilag International N.V., Белгия	TREVICTA	525	mg
N05AX13	Paliperidone	перорална твърда		Janssen-Cilag International N.V., Белгия	Invega	6	mg
N05AX13	Paliperidone	перорална твърда		Janssen-Cilag International N.V., Белгия	Invega	3	mg
N05AX13	Paliperidone	перорална твърда		Janssen-Cilag International N.V., Белгия	Invega	3	mg
N05AX13	Paliperidone	перорална твърда		Janssen-Cilag International N.V., Белгия	Invega	6	mg
N05BA01	Diazepam	парентерална		Софарма АД, България	DIAZEPAM SOPHARMA	5 mg/ml - 2 ml	mg
N05BB01	Hydroxyzine	перорална твърда		UCB Pharma SA, Белгия	Atarax	25	mg
N06AB05	Paroxetine	перорална твърда		Активис ЕАД, България	XETANOR	20	mg
N06AX11	Mirtazapine	перорална твърда		Активис ЕАД, България	REMIRTA	30	mg
N06AX16	Venlafaxine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	LAROXIN SR	150	mg
N06AX16	Venlafaxine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	LAROXIN SR	75	mg
N06AX21	Duloxetine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Aritavi	30	mg
N06AX21	Duloxetine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Aritavi	60	mg
N06AX26	Vortioxetine	перорална твърда		H. Lundbeck A/S, Дания	Brintellix	10	mg
N06AX26	Vortioxetine	перорална твърда		H. Lundbeck A/S, Дания	Brintellix	5	mg
N06BX03	Piracetam	парентерална		UCB Pharma SA, Белгия	Nootropil	3000	mg
N06BX03	Piracetam	парентерална		UCB Pharma SA, Белгия	Nootropil	12000	mg
N06BX03	Piracetam	перорална твърда		Активис ЕАД, България	PYRAMEM	800	mg
N06BX03	Piracetam	перорална твърда		Активис ЕАД, България	PYRAMEM	400	mg
N06BX03	Piracetam	перорална твърда		Активис ЕАД, България	PYRAMEM	800	mg
N06BX18	Vinpocetine	парентерална		Софарма АД, България	VICETIN	5 mg/ml-2 ml	mg

N06DA04	Galantamine	парентерална		Софарма АД, България	NIVALIN	10 mg/ml - 1 ml	mg
N06DA04	Galantamine	парентерална		Софарма АД, България	NIVALIN	2,5 mg/ml - 1 ml	mg
N06DA04	Galantamine	парентерална		Софарма АД, България	NIVALIN	5 mg/ml - 1 ml	mg
N06DA04	Galantamine	перорална твърда		Софарма АД, България	NIVALIN	5	mg
N06DA04	Galantamine	перорална твърда		Софарма АД, България	NIVALIN	10	mg
N06DX01	Memantine	перорална твърда	ordinaгу	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Nemdatine	10	mg
N07AA02	Pyridostigmine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Kalymin 60N	60	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след обявяването на обществената поръчка.

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

В рамките на направената от комисията проверка, на 28.08.2020 г. във връзка с предоставената по чл. 104, ал. 5 от ЗОП и чл. 54, ал. 13 от ППЗОП възможност, комисията изиска от участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД разяснение по заявените данни както следва:

„Съгласно предварително обявените условия на процедурата в Техническото си предложение, 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 декларацията 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. ЗА ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 1

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Прите жател на разреш ението за употре	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мя рка
-----------	--------------------------------------	---------------------	------------	--	------------------------	-----------------------------	--------

				ба			
N03A F01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австри я	Neurotop	200	mg
N03A F01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австри я	Neurotop retard	600	mg
N03A F01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австри я	Neurotop retard	300	mg

Видно от горното, за тази номенклатура, сте оферирали лекарствените продукти на притежателя на разрешението за употреба G. L. Pharma GmbH, Австрия, които са налични в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че за лекарствените продукти с търговско наименование Neurotop retard 600 mg. и Neurotop retard 300 mg. не е представена кратка характеристика, както и че същите не фигурират в представената декларация на упълномощения представител Джи Ел Фарма ГМБХ на притежателя на разрешението за употреба G. L. Pharma GmbH, Австрия.

Предвид горното и предвид обстоятелството, че трите лекарства са в една номенклатура и са оферирани в техническото Ви предложение, моля за Вашето разяснение за причините за липсата на кратка характеристика и причините за липсата на лекарствените продукти в декларацията на упълномощения представител Джи Ел Фарма ГМБХ на притежателя на разрешението за употреба G. L. Pharma GmbH, Австрия.

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Прите жател на разреш ението за употре ба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мя рка
N03A G01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австри я	Convulex	500	mg
N03A G01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австри я	Convulex	300	mg



N03A G01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австри я	CONVULEX CHRONO	500	mg
N03A G01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австри я	CONVULEX CHRONO	300	mg

Видно от горното, за тази номенклатура, сте оферирали лекарствените продукти на притежателя на разрешението за употреба G. L. Pharma GmbH, Австрия, които са налични в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че за лекарствените продукти с търговско наименование Convulex 300 mg., CONVULEX CHRONO 500 mg. и CONVULEX CHRONO 300 mg. не е представена кратка характеристика, както и че лекарственият продукт CONVULEX CHRONO не фигурира в представената декларация на упълномощения представител Джи Ел Фарма ГМБХ на притежателя на разрешението за употреба G. L. Pharma GmbH, Австрия.

Предвид горното и предвид обстоятелството, че лекарствата са в една номенклатура и са оферирани в техническото Ви предложение, моля за Вашето разяснение за причините за липсата на кратка характеристика за Convulex 300 mg., CONVULEX CHRONO 500 mg. и CONVULEX CHRONO 300 mg., както и причината лекарственият продукт CONVULEX CHRONO да не фигурира в представената декларация на упълномощения представител Джи Ел Фарма ГМБХ на притежателя на разрешението за употреба G. L. Pharma GmbH, Австрия.

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Прите жател на разреш ението за употре ба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мя рка
N05A X13	Paliperidone	парентерал на		Janssen- Cilag Internati onal N.V., Белгия	TREVICTA	263	mg
N05A X13	Paliperidone	парентерал на		Janssen- Cilag Internati onal N.V., Белгия	TREVICTA	350	mg
N05A X13	Paliperidone	парентерал на		Janssen- Cilag Internati onal	TREVICTA	525	mg

				N.V., Белгия			
N05A X13	Paliperidone	парентерал на		Janssen- Cilag Internati onal N.V., Белгия	XEPLION	100	mg
N05A X13	Paliperidone	парентерал на		Janssen- Cilag Internati onal N.V., Белгия	XEPLION	75	mg
N05A X13	Paliperidone	парентерал на		Janssen- Cilag Internati onal N.V., Белгия	XEPLION	150	mg

Видно от горното, за тази номенклатура сте оферирали лекарствените продукти на притежателя за разрешение на употреба Janssen-Cilag International N.V., Белгия, които са налични в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че за лекарствените продукти с търговско наименование TREVICTA 263 mg., TREVICTA 350 mg. и TREVICTA 525 mg., не е представена кратка характеристика, както и че същите не са посочени в декларацията на упълномощения представител Джонсън & Джонсън България ЕООД на притежателя на разрешението за употреба Janssen-Cilag International N.V., Белгия.

Предвид горното и предвид обстоятелството, че лекарствените продукти са в една номенклатура и са оферирани в техническото Ви предложение, моля за Вашето разяснение за причините за липсата на кратка характеристика, както и причината горепосочените лекарствени продукти да не фигурират в декларацията на притежателя на разрешението за употреба.

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Прите жател на разреш ението за употре ба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мя рка
N06B X03	Piracetam	парентерал на		UCB Pharma SA, Белгия	Nootropil	3000	mg
N06B X03	Piracetam	парентерал на		UCB Pharma SA, Белгия	Nootropil	12000	mg

Видно от горното, за тази номенклатура, сте оферирали лекарствените продукти на притежателя на разрешението за употреба UCB Pharma SA, Белгия, които са налични в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че за лекарствения продукт с търговско наименование Nootropil 12000 mg. не е представена кратка характеристика.

**Предвид горното и предвид обстоятелството, че двете лекарства са в една номенклатура и са оферирани в техническото Ви предложение, моля за Вашето разяснение за причината за липсата на кратка характеристика на лекарствения продукт Nootropil 12000 mg.....**

.....Цялата посочена по-горе информация ни е необходима с цел проверка на относимостта на представената информация с предварително обявените условия на възложителя. “

На 01.09.2020 г., в срока указан от комисията, чрез Електронната система, участникът е представил следните документи по заявените от него данни:

1. Таблица с посочени линкове на кратките характеристики на лекарствените продукти: Neurotop Retard 600 mg; Neurotop Retard 300 mg; Convulex 300 mg; Convulex Chrono 500 mg; Convulex Chrono 300 mg; Trevicta 263 mg; Trevicta 350 mg; Trevicta 525 mg; Nootropil 12000 mg;

2. Декларация за осигуряване на количества от упълномощен представител на притежателя на разрешението за употреба Janssen-Cilag International N.V., Белгия – 1 бр., ведно с пълномощно за представителство;

3. Декларация за осигуряване на количества от упълномощен представител на притежателя на разрешението за употреба G.LPharma GmbH, Австрия – 1 бр., ведно с пълномощно за представителство;

4. Пълномощно за представителство от Джензайм Юръп Б.В. (Genzyme Europe B.V.) – 1 брой.

След като извърши проверка на предоставените от участника допълнителни документи, комисията счита, че:

По отношение на всички лекарствени продукти, посочени в искането за разяснение са представени линкове към актуални кратки характеристики.

1. По отношение на лекарствените продукти с търговско наименование Neurotop retard 600 mg. и Neurotop retard 300 mg., както и CONVULEX CHRONO е представена декларация на упълномощения представител Джи Ел Фарма ГМБХ на притежателя на разрешението за употреба G. L. Pharma GmbH, Австрия. Съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21, в Техническото си предложение, участниците посочват лекарствените продукти, за които участват, както и притежателите на разрешението за употреба, с чиито продукти участват. Съгласно същите условия, 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). Като отчете факта, че участникът не е представил горепосочената декларация на етап подаване на оферта, комисията счита, че с представяне на допълнителна декларация за лекарствените продукти с търговско наименование Neurotop retard 600 mg. и Neurotop retard 300 mg., както и CONVULEX CHRONO, участникът допълва офертата си.

Предвид изложеното до тук, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следните номенклатури: лекарствен продукт с АТС код N03AF01, международно непатентно наименование „Carbamazepine“, с форма на приложение - перорална твърда и лекарствен продукт с АТС код N03AG01, международно непатентно наименование „Valproic acid“, с форма на приложение - перорална твърда тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствените продукти с търговско наименование Neurotop retard 600 mg. и Neurotop retard 300 mg., както и CONVULEX

CHRONO, участникът не е представил копие на декларация от притежателя на разрешението за употреба или производителя на лекарствените продукти, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за тези лекарствени продукти, както и че е съгласен лекарствените продукти да бъдат оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

2. По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование TREVICTA, е представена декларация на упълномощения представител Джонсън & Джонсън България ЕООД на притежателя на разрешението за употреба Janssen-Cilag International N.V., Белгия. Съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21, в Техническото си предложение, участниците посочват лекарствените продукти, за които участват, както и притежателите на разрешението за употреба, с чиито продукти участват. Към техническото предложение следва да се приложи копие на декларация от притежателя на разрешението за употреба или производителя на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарствения продукт да бъде оферирани от участника в процедурата (свободен текст). Като отчете факта, че участникът не е представил горепосочената декларация на етап подаване на оферти, комисията счита, че с представяне на допълнителна декларация за лекарствените продукти с търговско наименование *TREVICTA 263 mg.*, *TREVICTA 350 mg.* и *TREVICTA 525 mg.*, участникът допълва офертата си.

Предвид изложеното до тук, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следната номенклатура: лекарствен продукт с АТС код N05AX13, международно непатентно наименование „*Paliperidone*“, с форма на приложение - парентерална, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствените продукти с търговско наименование *TREVICTA 263 mg.*, *TREVICTA 350 mg.* и *TREVICTA 525 mg.*, участникът не е представил копие на декларация от притежателя на разрешението за употреба или производителя на лекарствените продукти, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за тези лекарствени продукти, както и че е съгласен лекарствените продукти да бъдат оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

3. По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование Nootropil 12000 mg., комисията констатира, че същият попада в една номенклатура с лекарствения продукт Nootropil 3000 mg., за който към Техническото предложение на участника е прикачен линк с кратка характеристика. Във връзка с това, че Системата не позволява прикачване на повече от един линк в приложимото поле за лекарствен продукт в дадена номенклатура, комисията приема представеният линк с кратка характеристика за лекарствения продукт Nootropil 12000 mg. към отговора на искането за разяснение на участника и счита, че за посочената по-горе номенклатура участникът отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на ценовото предложение за лекарствения продукт с АТС код N06BX03, международно непатентно наименование „*Piracetam*“, с форма на приложение - парентерална.

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

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
R03BA02	Budesonide	инхалаторна	Inhalation powder	AstraZeneca AB, Швеция	Pulmicort Turbuhaler	200 micrograms/dose (100 doses)	mg
R03DA04	Theophylline	перорална твърда		Софарма АД, България	ТЕОТАРД	300	mg
R03DA05	Aminophylline	парентерална		Софарма АД, България	Sophafyllin	24 mg/ml - 10 ml	mg
R05CB02	Bromhexine	парентерална		Софарма АД, България	Bromhexin Sopharma	2 mg/ml - 2 ml	mg
R05CB02	Bromhexine	перорална твърда		Софарма АД, България	Bromhexine Sopharma	8 mg	mg
R06AC03	Chloropyramine	парентерална		Софарма АД, България	Allergosan	10 mg/ml - 2 ml	mg
R06AD02	Promethazine	парентерална		Софарма АД, България	ANTIALLERSIN	25 mg/ml - 2 ml	mg
R06AE09	Levocetirizine	перорална течна		UCB Pharma GmbH, Германия	Xyzal	5 mg/ml - 20 ml	mg
R07AA02	Natural phospholipids	интратрахеална		Chiesi Farmaceutici SpA, Италия	CUROSURF	80 mg/ml - 1,5 ml	mg
V03AB15	Naloxone	парентерална		Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A., Полша	Naloxon WZF	0,4mg/ml	mg
V03AE02	Sevelamer	перорална твърда		Genzyme Europe B.V., Нидерландия	Renagel	800	mg
V08AB02	Iohexol	парентерална		GE Healthcare AS, Норвегия	Omnipaque	350 mg I/ml-500 ml	mg I
V08AB02	Iohexol	парентерална		GE Healthcare AS, Норвегия	Omnipaque	350 mg I/ml- 200 ml	mg I
V08AB02	Iohexol	парентерална		GE Healthcare AS, Норвегия	Omnipaque	350 mg I/ml - 200 ml	mg I
V08AB02	Iohexol	парентерална		GE Healthcare AS, Норвегия	Omnipaque	300 mg I/ ml-100 ml	mg I
V08AB02	Iohexol	парентерална		GE Healthcare AS, Норвегия	Omnipaque	300 mg I/ ml- 50 ml	mg I
V08AB02	Iohexol	парентерална		GE Healthcare AS, Норвегия	Omnipaque	350 mg I/ml-100 ml	mg I
V08AB02	Iohexol	парентерална		GE Healthcare AS, Норвегия	Omnipaque	350 mg I/ml-50 ml	mg I
V08AB09	Iodixanol	парентерална		GE Healthcare AS, Норвегия	Visipaque	320 mg I/ ml-100 ml	mg I

V08CA 02	Gadoteric acid	парентерална		GE Healthcare AS, Норвегия	Clariscan	0.5 mmol/ml-20 ml	ml
V08CA 02	Gadoteric acid	парентерална		GE Healthcare AS, Норвегия	Clariscan	0.5 mmol/ml-50 ml	ml

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след обявяването на обществената поръчка.

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

След като извърши проверка на Техническото предложение на участника, комисията констатира следното:

1. По отношение на лекарствения продукт **Bromhexine Sopharma 8 mg.**, участникът е посочил електронен адрес за достъп до кратката характеристика на лекарствения продукт, и е приложил декларация, в качеството си на производител, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт. При проверка на предоставената информация, комисията установи, че липсва кратка характеристика за лекарствения продукт с търговско наименование **Bromhexine Sopharma 8 mg.**, тъй като наличната на линк: <https://www.bda.bg/images/stories/documents/bdias/2019-08-12-116119.pdf> кратка характеристика се отнася за лекарствения продукт с търговско наименование **Bromhexine Actavis 8 mg.**

Предвид изложеното до тук, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следната номенклатура: лекарствен продукт с АТС код R05CB02, международно непатентно наименование „*Bromhexine*“, с форма на приложение - перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствения продукт с търговско наименование **Bromhexine Sopharma 8 mg.**, участникът не е посочил **електронен адрес**, на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 21.

2. По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование **Renagel**, на 28.08.2020 г. във връзка с предоставената по чл. 104, ал. 5 от ЗОП и чл. 54, ал. 13 от ППЗОП възможност, комисията изиска от участника разяснение по заявените данни както следва:

*„Съгласно предварително обявените условия на процедурата в Техническото си предложение, 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: ....*

#### **.....2. ЗА ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 2**

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
V03AE02	Sevelamer	перорална твърда		Genzyme Europe B.V., Нидерландия	Renagel	800	mg

Видно от горното, за тази номенклатура, сте оферирали лекарствен продукт на притежателя на разрешението за употреба Genzyme Europe B.V., Нидерландия, който е наличен в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че за лекарствения продукт с търговско наименование Renagel 800 mg. е представена декларация от г-жа Лора Ивчева, управител на „Санофи България“ ЕООД, но не е представено пълномощно от притежателя на разрешението за употреба Genzyme Europe B.V., Нидерландия. За комисията не става ясна каква е правната връзка между притежателя на разрешението за употреба Genzyme Europe B.V., Нидерландия и „Санофи България“ ЕООД.

Предвид горното и предвид обетоятелството, че лекарството е оферирано в техническото Ви предложение, моля да разясните правната връзка между притежателя на разрешението за употреба Genzyme Europe B.V., Нидерландия и „Санофи България“ ЕООД, а както и притежава ли българското дружество правомощия да декларира обстоятелства от името на Genzyme Europe B.V., Нидерландия.

Цялата посочена по-горе информация ни е необходима с цел проверка на относимостта на представената информация с предварително обявените условия на възложителя. “

На 01.09.2020 г., в срока указан от комисията, чрез Електронната система, участникът е представил следните документи по заявените от него данни:

1. Таблица с посочени линкове на кратките характеристики на лекарствени продукти: Neurotop Retard 600 mg; Neurotop Retard 300 mg; Convulex 300 mg; Convulex Chrono 500 mg; Convulex Chrono 300 mg; Trevicta 263 mg; Trevicta 350 mg; Trevicta 525 mg; Nootropil 12000 mg;

2. Декларация за осигуряване на количества от упълномощен представител на притежателя на разрешението за употреба Janssen-Cilag International N.V., Белгия – 1 бр., ведно с пълномощно за представителство;

3. Декларация за осигуряване на количества от упълномощен представител на притежателя на разрешението за употреба G.LPharma GmbH, Австрия – 1 бр., ведно с пълномощно за представителство;

4. Пълномощно за представителство от Джензайм Юръп Б.В. (Genzyme Europe B.V.) – 1 брой.

Комисията смята, че от предоставените от участника допълнителни доказателства е изяснена правната връзка между притежателя на разрешението за употреба Genzyme Europe B.V., Нидерландия и „Санофи България“ ЕООД, както и правомощията на „Санофи България“ ЕООД да декларира обстоятелства от името на Genzyme Europe B.V., Нидерландия. Комисията допуска участника до отваряне на ценовото предложение за лекарствения продукт с АТС код V03AE02, международно непатентно наименование „Sevelamer“, с форма на приложение - перорална твърда.

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

документи и установи, че отговарят на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и участникът „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД е допуснат до отваряне на цените им предложения.

**2. Разглеждане на техническите предложения представени от „СОЛОМЕД“ ЕООД за обособени позиции № 1 и № 2 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП**

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
N01AX10	Propofol	парентерална	1%	B. Braun Melsungen AG, Германия	PROPOFOL-LIPURO 1%	10 mg/ml - 20 ml	ml
N01BB09	Ropivacaine	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	Ropivacain HCl B.Braun	5 mg/ml - 10 ml	mg
N02BE01	Paracetamol	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	Paracetamol B.Braun	10mg/ml - 100 ml	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след обявяването на обществената поръчка.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемата декларация 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 по обособена позиция № 1, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и същият се допуска до отваряне на цените предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
V03AE02	Sevelamer	перорална твърда		Genzyme Europe B.V., Нидерландия	Renagel	800	mg
V07AB	Glucose	парентерална	5%-500 ml	B. Braun Melsungen AG, Германия	Glucose Braun 5%	500	ml
V07AB00	Glucose	парентерална	5%-250 ml	B. Braun Melsungen AG, Германия	Glucose Braun 5%	250	ml
V07AB00	Water for injection	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	Aqua ad iniectabilia Braun	10	ml



В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след обявяването на обществената поръчка.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателя на разрешението за употреба/ упълномощен представител на притежателя на разрешението за употреба, 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 по обособена позиция № 2, 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 „ФАРКОЛ“ АД за обособена позиция № 1 и проверка за съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
N01AB08	Sevoflurane	инхалаторна		AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Германия	Sevorane	250	ml
N01AX10	Propofol	парентерална	1%	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия	Propofol 1 % Fresenius	10 mg/ml - 20 ml	ml
N01AX10	Propofol	парентерална	1%	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия	Propofol 1 % Fresenius	10 mg/ml - 50 ml	ml
N01BB09	Ropivacaine	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	Ropivacain HCl B.Braun	5 mg/ml - 10 ml	mg
N02BE01	Paracetamol	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	Paracetamol B.Braun	10mg/ml - 100 ml	mg
N02BE01	Paracetamol	парентерална		Фрезениус Каби България ЕООД, България	Paracetamol Kabi	10 mg/ml - 100 ml	mg
N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop	200	mg
N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop retard	600	mg
N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop retard	300	mg
N03AG01	Valproic acid	парентерална		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	100 mg/ml-5 ml	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	500	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	300	mg

N03AG01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	CONVULEX CHRONO	500	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	CONVULEX CHRONO	300	mg
N03AG01	Valproic acid	перорална течна		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	50 mg/ml - 100 ml	mg
N03AX09	Lamotrigine	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	EPITRIGINE	100	mg
N03AX09	Lamotrigine	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	EPITRIGINE	50	mg
N03AX09	Lamotrigine	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Lamotrix	50	mg
N03AX09	Lamotrigine	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Lamotrix	100	mg
N03AX11	Topiramate	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	TALOPAM	50	mg
N03AX11	Topiramate	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	TALOPAM	100	mg
N03AX11	Topiramate	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Topilex	100	mg
N03AX11	Topiramate	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Topilex	50	mg
N03AX14	Levetiracetam	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Levebon	1000	mg
N03AX14	Levetiracetam	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Levebon	500	mg
N03AX14	Levetiracetam	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Noepix	1000	mg
N03AX14	Levetiracetam	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Noepix	500	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Brieka	150	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Brieka	75	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	Pregabin	75	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Siranalen	75	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Siranalen	75	mg
N03AX18	Lacosamide	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	KANILAD	200	mg
N03AX18	Lacosamide	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	KANILAD	150	mg

N03AX18	Lacosamide	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	KANILAD	100	mg
N03AX18	Lacosamide	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	KANILAD	50	mg
N03AX18	Lacosamide	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Trelema	50	mg
N03AX18	Lacosamide	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Trelema	100	mg
N03AX18	Lacosamide	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Trelema	150	mg
N03AX18	Lacosamide	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Trelema	200	mg
N04BC04	Ropinirole	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Raponer	8	mg
N04BC04	Ropinirole	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Raponer	4	mg
N04BC04	Ropinirole	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Raponer	2	mg
N04BC05	Pramipexol e	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Pramipexole Teva	0.7 (1.00)	mg
N04BC05	Pramipexol e	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Pramipexole Teva	0.18 (0.25)	mg
N04BC05	Pramipexol e	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	MEDOPEXOL	0.7 (1.00)	mg
N04BC05	Pramipexol e	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	MEDOPEXOL	0.18 (0.25)	mg
N04BD01	Selegiline	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	SELEGOS	5	mg
N04BD02	Rasagiline	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Sagilia	1	mg
N05AH02	Clozapine	перорална твърда		Алвоген Фарма Трейдинг Юрп ЕООД, България	EXCLOZA	100	mg
N05AH02	Clozapine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Xenopalan	100	mg
N05AH02	Clozapine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Xenopalan	25	mg
N05AH03	Olanzapine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	OLANZAPIN ACTAVIS	5	mg
N05AH03	Olanzapine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	OLANZAPIN ACTAVIS	10	mg
N05AH03	Olanzapine	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	OLFREX	5	mg
N05AH03	Olanzapine	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	OLFREX	10	mg

N05AH0 4	Quetiapine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Hedonin	200	mg
N05AH0 4	Quetiapine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Hedonin	100	mg
N05AH0 4	Quetiapine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Setinin	200	mg
N05AH0 4	Quetiapine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Setinin	100	mg
N05AL0 5	Amisulpride	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Medosulpride	400	mg
N05AX0 8	Risperidone	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	MEDORISPER	2	mg
N05AX0 8	Risperidone	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	MEDORISPER	1	mg
N05AX0 8	Risperidone	перорална твърда		Активис ЕАД, България	SPERIDAN	4	mg
N05AX0 8	Risperidone	перорална твърда		Активис ЕАД, България	SPERIDAN	3	mg
N05AX0 8	Risperidone	перорална твърда		Активис ЕАД, България	SPERIDAN	2	mg
N05AX0 8	Risperidone	перорална твърда		Активис ЕАД, България	SPERIDAN	1	mg
N05AX1 2	Aripiprazol e	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	Abizol	10	mg
N05AX1 2	Aripiprazol e	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	Abizol	15	mg
N05AX1 2	Aripiprazol e	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Aricogan	15	mg
N05AX1 2	Aripiprazol e	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Zykalor	15	mg
N05AX1 2	Aripiprazol e	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Zykalor	10	mg
N05AX1 2	Aripiprazol e	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Aripiprazole Teva	15	mg
N05AX1 3	Paliperidon e	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Paliperidone Teva	6	mg
N05AX1 3	Paliperidon e	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Paliperidone Teva	3	mg
N06AB0 5	Paroxetine	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Parix	20	mg
N06AB0 5	Paroxetine	перорална твърда		Активис ЕАД, България	XETANOR	20	mg
N06AB1 0	Escitalopra m	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Escipram	10	mg

N06AB10	Escitalopram	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	ESSOBEL	20	mg
N06AB10	Escitalopram	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	ESSOBEL	10	mg
N06AB10	Escitalopram	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	MERSINOL	10	mg
N06AX11	Mirtazapine	перорална твърда		Активис ЕАД, България	REMIRTA	30	mg
N06AX16	Venlafaxine	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	ELIFY XR	75	mg
N06AX16	Venlafaxine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Lanvexin	75	mg
N06AX16	Venlafaxine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	LAROXIN SR	150	mg
N06AX16	Venlafaxine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	LAROXIN SR	75	mg
N06AX16	Venlafaxine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Lanvexin	150	mg
N06AX21	Duloxetine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Aritavi	30	mg
N06AX21	Duloxetine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Aritavi	60	mg
N06AX21	Duloxetine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Dulasolan	30	mg
N06AX21	Duloxetine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Dulasolan	60	mg
N06AX21	Duloxetine	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Onelar	30	mg
N06AX21	Duloxetine	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	Duxet	30	mg
N06BX03	Piracetam	перорална твърда		Активис ЕАД, България	PYRAMEM	800	mg
N06BX03	Piracetam	перорална твърда		Активис ЕАД, България	PYRAMEM	400	mg
N06BX03	Piracetam	перорална твърда		Активис ЕАД, България	PYRAMEM	800	mg
N06DX01	Memantine	перорална твърда	ordinary	Нобел Фарма ЕООД, България	Mexia	10	mg
N06DX01	Memantine	перорална твърда	ordinary	Нобел Фарма ЕООД, България	Mexia	10	mg
N06DX01	Memantine	перорална твърда	ordinary	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Nemdatine	10	mg
N07AA02	Pyridostigmine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Kalymin 60N	60	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след обявяването на обществената поръчка.

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

1. След като разгледа представените към Техническото предложение на участника документи, комисията констатира, че представената декларация от „Актавис“ ЕАД, в качеството му на притежател на разрешение за употреба, както и в качеството му на упълномощен представител на притежателите на разрешения за употреба Teva B.V., Нидерландия, Actavis Group PTC ehf., Исландия се отнася за друга обществена поръчка на Министерство на здравеопазването с предмет: „**Лекарствени продукти от АТС D „Дерматологични средства“, АТС G „Пикочно-полова система и полови хормони“, АТС H „Хормонални препарати за системно приложение, с изкл. на полови хормони и инсулини“ и АТС J „Антиинфекциозни средства за системно приложение“**, открита с Решение № РД-11-251 от 12.06.2020 г. Във връзка с горното, комисията счита, че липсват представени декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят на лекарствения продукт за следните лекарствени продукти:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
N03AX09	Lamotrigine	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	EPITRIGINE	100	mg
N03AX09	Lamotrigine	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	EPITRIGINE	50	mg
N03AX11	Topiramate	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	TALOPAM	50	mg
N03AX11	Topiramate	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	TALOPAM	100	mg
N03AX14	Levetiracetam	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Noepix	1000	mg
N03AX14	Levetiracetam	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Noepix	500	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Brieka	150	mg
N03AX16	Pregabalin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Brieka	75	mg
N04BC04	Ropinirole	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Raponer	8	mg
N04BC04	Ropinirole	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Raponer	4	mg
N04BC04	Ropinirole	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Raponer	2	mg

N04BC0 5	Pramipexole	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Pramipexole Teva	0.7 (1.00)	mg
N04BC0 5	Pramipexole	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Pramipexole Teva	0.18 (0.25)	mg
N05AH0 3	Olanzapine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	OLANZAPIN ACTAVIS	5	mg
N05AH0 3	Olanzapine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	OLANZAPIN ACTAVIS	10	mg
N05AX0 8	Risperidone	перорална твърда		Активис ЕАД, България	SPERIDAN	4	mg
N05AX0 8	Risperidone	перорална твърда		Активис ЕАД, България	SPERIDAN	3	mg
N05AX0 8	Risperidone	перорална твърда		Активис ЕАД, България	SPERIDAN	2	mg
N05AX0 8	Risperidone	перорална твърда		Активис ЕАД, България	SPERIDAN	1	mg
N05AX1 2	Aripiprazole	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Aripiprazole Teva	15	mg
N05AX1 3	Paliperidone	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Paliperidone Teva	6	mg
N05AX1 3	Paliperidone	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Paliperidone Teva	3	mg
N06AB0 5	Paroxetine	перорална твърда		Активис ЕАД, България	XETANOR	20	mg
N06AX1 1	Mirtazapine	перорална твърда		Активис ЕАД, България	REMIRTA	30	mg
N06AX1 6	Venlafaxine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	LAROXIN SR	150	mg
N06AX1 6	Venlafaxine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	LAROXIN SR	75	mg
N06AX2 1	Duloxetine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Aritavi	30	mg
N06AX2 1	Duloxetine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Aritavi	60	mg
N06BX0 3	Piracetam	перорална твърда		Активис ЕАД, България	PYRAMEM	800	mg
N06BX0 3	Piracetam	перорална твърда		Активис ЕАД, България	PYRAMEM	400	mg
N06BX0 3	Piracetam	перорална твърда		Активис ЕАД, България	PYRAMEM	800	mg
N06DX0 1	Memantine	перорална твърда	ordinary	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Nemdatine	10	mg
N07AA0 2	Pyridostigmine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Kalymin 60N	60	mg

Комисията не допуска участника „ФАРКОЛ“ АД до по-нататъшно участие в процедурата по сключване на рамково споразумение за лекарствените продукти с ПРУ Teva B.V., Нидерландия, Actavis Group PTC ehf., Исландия и Актавис ЕАД, България, изброени по-горе в таблицата. Предвид това, че за номенклатури с АТС код: N03AX09, N03AX11, N03AX14, N03AX16, N04BC05, N05AH03, N05AH04, N05AX08, N05AX12, N06AB05, N06AX16, N06AX21 и N06DX01, участникът е предложил и лекарствени продукти от друг ПРУ, комисията го допуска до отваряне на ценовите предложения за изброените номенклатури.

За номенклатури с АТС код: N04BC04, N05AX13, N06AX11, N06BX03 и N07AA02 участникът е предложил лекарствени продукти само от един ПРУ и следва за същите да бъде отстранен.

Предвид изложеното до тук, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следните номенклатури: лекарствен продукт с АТС код N04BC04, международно непатентно наименование „Ropinirole“, с форма на приложение - перорална твърда, лекарствен продукт с АТС код N05AX13, международно непатентно наименование „Paliperidone“, с форма на приложение - перорална твърда, лекарствен продукт с АТС код N06AX11, международно непатентно наименование „Mirtazapine“, с форма на приложение - перорална твърда, лекарствен продукт с АТС код N06BX03, международно непатентно наименование „Piracetam“, с форма на приложение - перорална твърда и лекарствен продукт с АТС код N07AA02, международно непатентно наименование „Pyridostigmine“, с форма на приложение - перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствените продукти с търговски наименования съответно: Raponer, Paliperidone Teva, REMIRTA, PYRAMEM и Kalumin 60N, участникът не е представил декларация от притежателя на разрешението за употреба или производителя на лекарствените продукти, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за тези лекарствени продукти, както и че е съгласен лекарствените продукти да бъдат оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

2. В рамките на направената от комисията проверка, на 28.08.2020 г., във връзка с предоставената по чл. 104, ал. 5 от ЗОП и чл. 54, ал. 13 от ИПЗОП възможност, комисията изиска разяснение по заявените данни както следва:

„Съгласно предварително обявените условия на процедурата в Техническото си предложение, 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. ЗА ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 1

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Прите жател на разреш ението	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мя рка



				за употреба			
N03A F01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop	200	mg
N03A F01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop retard	600	mg
N03A F01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop retard	300	mg

Видно от горното, за тази номенклатура, сте оферирали лекарствен продукт на притежателя на разрешението за употреба G. L. Pharma GmbH, Австрия, с търговско наименование Neurotop 200 mg, който е наличен в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че за лекарствения продукт липсва кратка характеристика.

Предвид горното и предвид обстоятелството, че трите лекарства са в една номенклатура и са оферирани в техническото Ви предложение, моля за Вашето разяснение за причините за липсата на кратка характеристика за лекарствения продукт Neurotop 200 mg.

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Прите жател на разреш ението за употре ба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мя рка
N04B C05	Pramipexole	перорална твърда		Teva B.V., Нидерл андия	Pramipexole Teva	0.7 (1.00)	mg
N04B C05	Pramipexole	перорална твърда		Teva B.V., Нидерл андия	Pramipexole Teva	0.18 (0.25)	mg
N04B C05	Pramipexole	перорална твърда		Medoch emie Ltd., Кипър	MEDOPEXO L	0.7 (1.00)	mg

N04B C05	<i>Pramipexole</i>	перорална твърда		<i>Medochemie Ltd., Кипър</i>	<i>MEDOPEXOL</i>	0.18 (0.25)	mg
-------------	--------------------	---------------------	--	-------------------------------	------------------	-------------	----

Видно от горното, за тази номенклатура сте оферирали лекарствен продукт на притежателя на разрешение за употреба *Medochemie Ltd., Кипър*, с търговско наименование *MEDOPEXOL 0.7 (1.00) mg.*, който е наличен в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че за лекарствения продукт липсва представена кратка характеристика.

Предвид горното и предвид обстоятелството, че лекарствата са в една номенклатура и са оферирани в техническото Ви предложение, моля за Вашето разяснение за причините за липсата на кратка характеристика за лекарствения продукт *MEDOPEXOL 0.7 (1.00) mg.*

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
N05A H02	<i>Clozapine</i>	перорална твърда		<i>Алвоген Фарма Трейдинг Юрпн ЕООД, България</i>	<i>EXCLOZA</i>	100	mg
N05A H02	<i>Clozapine</i>	перорална твърда		<i>G. L. Pharma GmbH, Австрия</i>	<i>Xenopalan</i>	100	mg
N05A H02	<i>Clozapine</i>	перорална твърда		<i>G. L. Pharma GmbH, Австрия</i>	<i>Xenopalan</i>	25	mg

Видно от горното, за тази номенклатура сте оферирали лекарствени продукти на притежателя на разрешение за употреба *G. L. Pharma GmbH, Австрия*, с търговско наименование *Xenopalan 25 mg.* и *Xenopalan 100 mg.*, които са налични в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че за лекарствения продукт е посочен линк към кратка характеристика, която е от дата 20.08.2013 г., а на сайта на Изпълнителната агенция за лекарствата (ИАЛ) е публикувана нова кратка характеристика от дата 28.03.2018 г.

Предвид горното и предвид обстоятелството, че лекарствата са в една номенклатура и са оферирани в техническото Ви предложение, моля за Вашето разяснение за причината, поради

която представената от Вас кратка характеристика се различава от тази, публикувана на сайта на ИАЛ.

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
N06A B10	Escitalopram	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Escipram	10	mg
N06A B10	Escitalopram	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	ESSOBEL	20	mg
N06A B10	Escitalopram	перорална твърда		Нобел Фарма ЕООД, България	ESSOBEL	10	mg
N06A B10	Escitalopram	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	MERSINOL	10	mg

Видно от горното, за тази номенклатура сте оферирали лекарствен продукт на притежателя на разрешение за употреба Нобел Фарма ЕООД, България, с търговско наименование ESSOBEL 20 mg., който е наличен в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че за лекарствения продукт липсва представена кратка характеристика.

Предвид горното и предвид обстоятелството, че лекарствата са в една номенклатура и са оферирани в техническото Ви предложение, моля за Вашето разяснение за причините за липсата на кратка характеристика за лекарствения продукт ESSOBEL 20 mg.

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
-----------	--------------------------------------	---------------------	------------	--	------------------------	-----------------------------	-------

				ба			
N06D X01	Memantine	перорална твърда	ordina ry	Нобел Фарма ЕООД, България	Mexia	10	mg
N06D X01	Memantine	перорална твърда	ordina ry	Нобел Фарма ЕООД, България	Mexia	10	mg
N06D X01	Memantine	перорална твърда	ordina ry	Нобел Фарма ЕООД, България	Mexia	20	mg
N06D X01	Memantine	перорална твърда	ordina ry	Actavis Group PTC ehf., Исланд ия	Nemdatine	10	mg

Видно от горното, за тази номенклатура сте оферирали лекарствен продукт на притежателя на разрешение за употреба Нобел Фарма ЕООД, България, с търговско наименование Mexia 10 mg., в окончателна опаковка от 50 таблетки, Mexia 10 mg., в окончателна опаковка от 30 таблетки и Mexia 20 mg., в окончателна опаковка от 28 таблетки. Продуктът Mexia 20 mg., в окончателна опаковка от 28 таблетки е заличен от Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2 и същият няма да бъде разглеждан от комисията. По отношение на продукта Mexia 10 mg., в окончателна опаковка от 50 таблетки, комисията констатира, че същият е наличен в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2, но за него липсва информация в представената декларация от притежателя за разрешение на употреба Нобел Фарма ЕООД, България.

**Предвид горното и предвид обстоятелството, че лекарствата са в една номенклатура и са оферирани в техническото Ви предложение, моля за Вашето разяснение за причината горепосоченият лекарствен продукт Mexia 10 mg., в окончателна опаковка от 50 таблетки да не фигурира в декларацията на притежателя на разрешението за употреба....**

.... Цялата посочена по-горе информация ни е необходима с цел проверка на относимостта на представената информация с предварително обявените условия на възложителя. “.

На 01.09.2020 г., в срока указан от комисията, чрез Електронната система, участникът е представил следното разяснение по заявените от него данни, с приложен отделен екселски файл, съдържащ линкове към кратките характеристики на горепосочените лекарствени продукти:

„Във връзка с обществена поръчка, посочена по-горе и на основание Чл.104, ал.5 от ЗОП и чл.54, ал.13 от ППЗОП, Ви предоставяме следните разяснения:

#### **За Обособена позиция №1**

1.1. При предоставяне на линк за повече от една кратка характеристика на лекарствен продукт в полето, системата не разчита приложените линкове. Предоставяме линкове, които не са отворени при вас за Neurotop 200mg в отделен екселски файл.

ATC	INN	Лекарствена форма	РУ	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка	кх
N03A F01	Carbamazepine	перорална твърда	G. L. Pharmata GmbH, Австрия	Neurotop	200	mg	<a href="https://www.bda.bg/images/stories/documents/bdias/neu100186d.pdf">https://www.bda.bg/images/stories/documents/bdias/neu100186d.pdf</a>

1.2. При предоставяне на линк за повече от една кратка характеристика на лекарствен продукт в полето, системата не разчита приложените линкове. Предоставяме линкове, които не са отворени при вас за Medorexol 0.7 (1.00) mg в отделен екселски файл.

ATC	INN	Лекарствена форма	РУ	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка	кх
N04B C05	Pramipexole	перорална твърда	Medochemie Ltd., Кипър	MEDOP EXOL	0.7 (1.00)	mg	<a href="https://www.bda.bg/images/stories/documents/bdias/2020-07-01-119804.pdf">https://www.bda.bg/images/stories/documents/bdias/2020-07-01-119804.pdf</a>

1.3. Предоставяме Ви нова кратка характеристика от дата 28.03.2018г.

ATC	INN	Лекарствена форма	РУ	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка	кх
N05A H02	Clozapine	перорална твърда	G. L. Pharmata GmbH, Австрия	Хепоралn	100	mg	<a href="https://www.bda.bg/images/stories/documents/bdias/2018-04-02-110213.pdf">https://www.bda.bg/images/stories/documents/bdias/2018-04-02-110213.pdf</a>
N05A H02	Clozapine	перорална твърда	G. L. Pharmata GmbH, Австрия	Хепоралn	25	mg	<a href="https://www.bda.bg/images/stories/documents/bdias/2018-04-02-110213.pdf">https://www.bda.bg/images/stories/documents/bdias/2018-04-02-110213.pdf</a>

1.4. При предоставяне на линк за повече от една кратка характеристика на лекарствен продукт в полето, системата не разчита приложените линкове. Предоставяме линкове, които не са отворени при вас за Essobel 20mg. в отделен екселски файл.

АТС	INN	Лекарствена форма	РУ	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка	кх
N06AB10	Escitalopram	перорална твърда	Нобел Фарма ЕООД, България	ESSOBEL	20	mg	<a href="https://www.bda.bg/images/stories/documents/bdias/2019-12-02-117862.pdf">https://www.bda.bg/images/stories/documents/bdias/2019-12-02-117862.pdf</a>

1.5. В техническото предложение по обособена позиция №1 сме оферирали Mexia 10mg x 50 и Mexia 10mg x 30. Продуктът Mexia 10mg x 50 е наличен в Приложение 2, но никога не е внасян в Р България. На пазара има само Mexia 10mg x 30 и затова Притежателя на разрешението за употреба ни предоставя декларация само за тази форма. “

След като извърши проверка на предоставените от участника допълнителни документи, комисията счита, че:

По отношение на лекарствените продукти с търговско наименование Neurotop 200 mg., MEDOPEXOL 0.7 (1.00) mg. и ESSOBEL 20 mg., комисията констатира, че същите попадат в една номенклатура с други лекарствени продукти, за които към Техническото предложение на участника са прикачени интернет адреси, съдържащи кратка характеристика на съответните лекарствени продукти. Във връзка с дадените от участника разяснения, и предвид това, че Системата не позволява прикачване на повече от един линк в приложимото поле, за номенклатура, комисията приема представената от участника допълнителна информация.

По отношение на лекарствените продукти с търговско наименование Xenopalan 25 mg. и Xenopalan 100 mg., комисията установи, че на етап подаване на оферти, участникът е приложил към Техническото си предложение линк към кратка характеристика, отнасяща се и за двата горесцитирани продукта от дата 20.08.2013 г. Предвид факта, че кратката характеристика на продуктите е публично достъпна и служебно известна, комисията направи проверка на сайта на ИАЛ. Комисията сравни и установи, че информацията в кратките характеристики по отношение на лекарствените продукти е еднаква и се различават единствено датите на актуализация на характеристиките в ИАЛ.

Предвид гореизложеното комисията счита, че за посочените по-горе номенклатури участникът отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, и го допуска до отваряне на ценовото предложение по съответните номенклатури: N03AF01, N04BC05 (само за продуктите на ПРУ Medochemie Ltd., Кипър, предвид констатациите на комисията, направени по-горе за несъответствие на продуктите с ПРУ Teva B.V., Нидерландия), N05AH02 и N06AB10.

По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование Mexia 10 mg., в окончателна опаковка от 50 таблетки, във връзка с даденото разяснение, комисията изиска потвърждение от ИАЛ, дали заявената от притежателя на разрешението за употреба информация е вярна, че лекарственият продукт Mexia 10mg x 50 е наличен в Приложение 2, но не е пускан на пазара в Република България. Информацията е потвърдена от ИАЛ с писмо с рег. ИАЛ-37451/14.09.2020 г. С оглед на изложеното, комисията констатира, че за конкретния лекарствен продукт не се установява непълнота на

техническото предложение, както и че участникът отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовото предложение за лекарствения продукт Mexia 10 mg.

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

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

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
R03A C02	Salbutamol	инхалаторна		Teva B.V., Нидерландия	Ecosal Inhaler	0,1 mg/dose - 200 doses	mg
R03A K07	Budesonide, Formoterol	инхалаторна	Inhalation powder 160 mcg/4,5 mcg/dose	Teva Pharma B.V., Нидерландия	DuoResp® Spiromax®	160 mcg/4,5 mcg/dose - 120 doses	UD
R03A K07	Budesonide, Formoterol	инхалаторна	Inhalation powder 320 mcg/9 mcg/dose	Teva Pharma B.V., Нидерландия	DuoResp® Spiromax®	320 mcg/9 mcg/dose - 60 doses	UD
R03B B04	Tiotropium bromide	инхалаторна	Inhalation powder, hard capsule	Teva B.V., Нидерландия	Braltus	10 mcg delivered dose	mcg/delivered dose
R03D C03	Montelukast	перорална твърда	tablet	Teva B.V., Нидерландия	Ephyra	10	mg
V07A B	Glucose	парентерална	5%-500 ml	B. Braun Melsungen AG, Германия	Glucose Braun 5%	500	ml
V07A B00	Glucose	парентерална	5%-250 ml	B. Braun Melsungen AG, Германия	Glucose Braun 5%	250	ml
V07A B00	Water for injection	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	Aqua ad iniectabilia Braun	10	ml
V08A B04	Iopamidol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOPAMIRO	370 mg I/ml - 50ml	mg I
V08A B04	Iopamidol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOPAMIRO	370 mg I/ml - 100ml	mg I
V08A B04	Iopamidol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOPAMIRO	300 mg I/ml - 50ml	mg I
V08A B04	Iopamidol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOPAMIRO	300 mg I/ml - 100ml	mg I
V08A B10	Iomeprol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOMERON	350	mg
V08A B10	Iomeprol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOMERON	400 mg/ ml - 50 ml	mg

V08A B10	Iomeprol	парентерал на		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOMERON	400 mg/ ml - 100 ml	mg
V08A B10	Iomeprol	парентерал на		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOMERON	350 mg/ ml - 200 ml	mg
V08A B10	Iomeprol	парентерал на		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOMERON	350 mg/ ml - 50 ml	mg
V08A B10	Iomeprol	парентерал на		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOMERON	350 mg/ ml - 100 ml	mg
V08D A05	Sulphur hexafluoride	парентерал на		Bracco International B.V., Нидерландия	Sono Vue	8 µl/ml	оп.

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след обявяването на обществената поръчка.

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

1. След като разгледа представените към Техническото предложение на участника документи, комисията констатира, че представената декларация от „Актавис“ ЕАД, упълномощен представител на притежателите на разрешения за употреба Teva B.V., Нидерландия, се отнася за друга обществена поръчка на Министерство на здравеопазването с предмет: „Лекарствени продукти от АТС D „Дерматологични средства“, АТС G „Пикочно-полова система и полови хормони“, АТС H „Хормонални препарати за системно приложение, с изкл. на полови хормони и инсулини“ и АТС J „Антиинфекциозни средства за системно приложение“, открита с Решение № РД-11-251 от 12.06.2020 г. Във връзка с горното, комисията счита, че липсват представени декларации от притежателите на разрешението за употреба/производителят на лекарствения продукт за следните лекарствени продукти:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
R03A C02	Salbutamol	инхалаторна		Teva B.V., Нидерландия	Ecosal Inhaler	0,1 mg/dose - 200 doses	mg
R03A K07	Budesonide, Formoterol	инхалаторна	Inhalation powder 160 mcg/4,5 mcg/dose	Teva Pharma B.V., Нидерландия	DuoResp® Spiromax®	160 mcg/4,5 mcg/dose - 120 doses	UD
R03A K07	Budesonide, Formoterol	инхалаторна	Inhalation powder 320 mcg/9 mcg/dose	Teva Pharma B.V., Нидерландия	DuoResp® Spiromax®	320 mcg/9 mcg/dose - 60 doses	UD
R03B B04	Tiotropium bromide	инхалаторна	Inhalation powder, hard capsule	Teva B.V., Нидерландия	Braltus	10 mcg delivered dose	mcg/deliv ered dose
R03D C03	Montelukast	перорална твърда	tablet	Teva B.V., Нидерландия	Ephyra	10	mg



За номенклатури с АТС код: R03AC02, R03AK07 (Inhalation powder 160 mcg/4,5 mcg/dose), R03AK07 (Inhalation powder 320 mcg/9 mcg/dose), R03BB04 и R03DC03 участникът е предложил лекарствени продукти само от един ПРУ и следва за същите да бъде отстранен.

Предвид изложеното до тук, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следните номенклатури: лекарствен продукт с АТС код R03AC02, международно непатентно наименование „Salbutamol“, с форма на приложение - инхалаторна, лекарствен продукт с АТС код R03AK07, международно непатентно наименование „Budesonide, Formoterol“, с форма на приложение – инхалаторна (Inhalation powder 160 mcg/4,5 mcg/dose), лекарствен продукт с АТС код R03AK07, международно непатентно наименование „Budesonide, Formoterol“, с форма на приложение – инхалаторна (Inhalation powder 320 mcg/9 mcg/dose) лекарствен продукт с АТС код R03BB04, международно непатентно наименование „Tiotropium bromide“, с форма на приложение – инхалаторна и лекарствен продукт с АТС код R03DC03, международно непатентно наименование „Montelukast“, с форма на приложение - перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствените продукти с търговски наименования съответно: Ecosal Inhaler, DuoResp® Spiromax® (160 mcg/4,5 mcg/dose - 120 doses), DuoResp® Spiromax® (320 mcg/9 mcg/dose - 60 doses), Braltus и Erhuga, участникът не е представил копие на декларация от притежателя на разрешението за употреба или производителя на лекарствените продукти, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за тези лекарствени продукти, както и че е съгласен лекарствените продукти да бъдат оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

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

#### 5. Разглеждане на техническото предложение представено от „ДАНСОН - БГ“ ООД за обособена позиция № 1 и 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 - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
N01AB08	Sevoflurane	инхалаторна		AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Германия	Sevorane	250	ml
N01BB02	Lidocaine	парентерална		ДАНСОН-БГ ООД, България	Lidocain DS	10 mg/ml - 10 ml	mg
N01BB02	Lidocaine	парентерална		ДАНСОН-БГ ООД, България	Lidocain DS	20 mg/ml - 2 ml	mg
N02BB02	Metamizole sodium	парентерална		Pharma Swiss Ceska Republika s.r.o., Чешка република	Amizolmet	500 mg/ml - 2 ml	mg
N02BB02	Metamizole sodium	парентерална		ДАНСОН-БГ ООД, България	OMALGIN	500 mg/ml - 2 ml	mg

N06AX2 2	Agomelatine	перорална твърда		Zentiva k.s., Чешка република	Zilbea	25	mg
-------------	-------------	---------------------	--	-------------------------------	--------	----	----

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

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

**6. Разглеждане на техническото предложение представено от „Б. БРАУН МЕДИКАЛ“ 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 - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
V07AB	Glucose	парентерална	5%-500 ml	B. Braun Melsungen AG, Германия	Glucose Braun 5%	500	ml
V07AB00	Glucose	парентерална	5%-250 ml	B. Braun Melsungen AG, Германия	Glucose Braun 5%	250	ml
V07AB00	Water for injection	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	Aqua ad iniectionabilia Braun	10	ml

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след обявяването на обществената поръчка.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемата декларация 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 „Б. БРАУН МЕДИКАЛ“ ЕООД техническо предложение и представените към него документи по обособена позиция № 2, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

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

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
N01AX10	Propofol	парентерална	1%	B. Braun Melsungen AG, Германия	PROPOFOL-LIPURO 1%	10 mg/ml - 20 ml	ml
N01BB09	Ropivacaine	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	Ropivacain HCl B.Braun	5 mg/ml - 10 ml	mg
N02BE01	Paracetamol	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	Paracetamol B.Braun	10mg/ml - 100 ml	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след обявяването на обществената поръчка.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемата декларация 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 „Б. БРАУН МЕДИКАЛ“ ЕООД техническо предложение и представените към него документи по обособена позиция № 1, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

#### 8. Разглеждане на техническите предложения представени от „МАРИМПЕКС - 7“ ЕООД за обособени позиции № 1 и № 2 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП

Комисията установи, че участникът е посочил във формата "Техническо предложение", че предлага следния лекарствен продукт по обособена позиция № 1:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
N03AG01	Valproic acid	парентерална		Санofi България ЕООД, България	Depakine	400	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след обявяването на обществената поръчка.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемата декларация 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 „МАРИМПЕКС - 7“ ЕООД техническо предложение и представените към него документи по обособена позиция № 1, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовото предложение на предложения от него лекарствен продукт.

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
S01LA05	Aflibercept	парентерална		Bayer AG, Германия	Eylea	40 mg/ml - 100 µl	mg
V03AE02	Sevelamer	перорална твърда		Genzyme Europe B.V., Нидерландия	Renagel	800	mg
V08AB05	Iopromide	парентерална		Bayer AG, Германия	Ultravist	769 mg/ml - 200 ml	mg
V08AB05	Iopromide	парентерална		Bayer AG, Германия	Ultravist	769 mg/ml - 50 ml	mg
V08AB05	Iopromide	парентерална		Bayer AG, Германия	Ultravist	769 mg/ml - 100 ml	mg
V08CA09	Gadobutrol	парентерална		Bayer AG, Германия	Gadovist	1mmol/ml -7,5 ml	ml
V08CA09	Gadobutrol	парентерална		Bayer AG, Германия	Gadovist	1mmol/ml - 15 ml	ml

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

След като извърши проверка на Техническото предложение на участника, комисията констатира следното:

1. По отношение на лекарствения продукт Ultravist и Gadovist, участникът не е посочил електронен адрес за достъп до кратката характеристика на лекарствените продукти.

Предвид изложеното до тук, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следните номенклатури: лекарствен продукт с АТС код V08AB05, международно непатентно наименование „Iopromide“, с форма на приложение – парентерална и лекарствен продукт с АТС код V08CA09, международно непатентно наименование „Gadobutrol“, с форма на приложение – парентерална, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствените продукти участникът не е посочил **електронен адрес**, на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 21.

2. По отношение на всички останали лекарствени продукти от обособена позиция № 2, оферирани от участника, комисията разгледа подробно направените предложения и представените документи и установи, че отговарят на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и участникът „МАРИМПЕКС - 7“ ЕООД е допуснат до отваряне на ценовите им предложения.

**9. 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:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Марка
N01AB06	Isoflurane	инхалаторна		Бакстер България ЕООД, България	Aerrane	100	ml
N01AB06	Isoflurane	инхалаторна		Бакстер България ЕООД, България	Aerrane	250	ml
N01AB08	Sevoflurane	инхалаторна		Бакстер България ЕООД, България	Sevoflurane Baxter 100%	250	ml
N01AX10	Propofol	парентерална	1%	B. Braun Melsungen AG, Германия	PROPOFOL-LIPURO 1%	10 mg/ml - 20 ml	ml
N01BB01	Bupivacaine	парентерална		Aspen Pharma Trading Limited, Ирландия	Marcaine Spinal	5 mg/ml - 4 ml	mg
N01BB01	Bupivacaine	парентерална		Aspen Pharma Trading Limited, Ирландия	Marcaine Spinal Heavy	5 mg/ml - 4 ml	mg
N02BE01	Paracetamol	парентерална		Фрезениус Каби България ЕООД, България	Paracetamol Kabi	10 mg/ml - 100 ml	mg
N03AG01	Valproic acid	парентерална		Санофи България ЕООД, България	Depakine	400	mg
N04BB01	Amantadine	парентерална		Merz Pharmaceuticals GmbH, Германия	PK-Merz	0,4 mg/ml - 500 ml	mg
N06BC01	Caffeine citrate	парентерална/перорална		Chiesi Farmaceutici SpA, Италия	Peyona	20 mg/ml - 1 ml	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след обявяването на обществената поръчка.

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

1. По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование *Marcaine Spinal Heavy*, на 28.08.2020 г. във връзка с предоставената по чл. 104, ал. 5 от ЗОП и чл. 54, ал. 13 от ППЗОП възможност, комисията изиска от участника разяснение по заявените данни както следва:

*„Съгласно предварително обявените условия на процедурата в Техническото си предложение, 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 декларацията 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. ЗА ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 1

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Прите жател на разреш ението за употре ба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мя рка
N01B B01	Vipivacaine	парентерал на		Aspen Pharma Trading Limited, Ирланд ия	Marcaine Spinal	5 mg/ml - 4 ml	mg
N01B B01	Vipivacaine	парентерал на		Aspen Pharma Trading Limited, Ирланд ия	Marcaine Spinal Heavy	5 mg/ml - 4 ml	mg

Видно от горното, за тази номенклатура, сте оферирали лекарствен продукт на притежателя на разрешението за употреба Aspen Pharma Trading Limited, Ирландия, с търговско наименование Marcaine Spinal Heavy 5 mg/ml - 4 ml, който е наличен в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че лекарственият продукт липсва в представената декларация от упълномощения представител Аспен Фарма Айрланд Лимитид – клон България на притежателя за разрешение на употреба Aspen Pharma Trading Limited, Ирландия.

Предвид горното и предвид обстоятелството, че двете лекарства са в една номенклатура и са оферирани в техническото Ви предложение, моля за Вашето разяснение за причината лекарственият продукт Marcaine Spinal Heavy 5 mg/ml - 4 ml да не фигурира в представената декларация от притежателя на разрешението за употреба.

Цялата посочена по-горе информация ни е необходима с цел проверка на относимостта на представената информация с предварително обявените условия на възложителя. “.

На 02.09.2020 г., в срока указан от комисията, чрез Електронната система, участникът е представил следните документи по заявените от него данни:

„В отговор на Ваше искане за разяснения за оферираниите от нас два лекарствени продукта: Marcaine Spinal 5 mg/ml – 4 ml и Marcaine Spinal Heavy 5 mg/ml – 4 ml при участието ни в горепосочената процедура, Ви информираме, както следва:

- Преди подаване на офертата ни, получихме информация от Аспен Фарма Айрланд Лимитед – клон България, като представител за България на притежателя на разрешението за употреба, че са предприети действия за отделяне на двата лекарствени продукта на отделни редове в Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък и съответно двете лекарства повече няма да са в една номенклатура в електронната платформа.

- Като потвърждение на тази информация, към офертата си сме приложили Решение № НСР-21735 / 25.06.2020г. на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти.

- В Приложение № 2 на ПЛС към 02.08.2020г. двата лекарствени продукта наистина са разделени и следователно би трябвало да се отделят и на електронната платформа. Прилагаме

съответния файл - Приложение № 2 на ПЛС с актуализация към 02.08.2020г., в който е посочено и споменатото по-горе Решение № НСП-21735 /25.06.2020г. “.

След като извърши проверка на предоставените от участника допълнителни документи, комисията счита, че:

По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование *Marcaine Spinal Heavy*, комисията констатира, че с актуализацията на Позитивния лекарствен списък от 02.08.2020 г. лекарствените продукти *Marcaine Spinal* и *Marcaine Spinal Heavy* вече са групирани в отделни групи в Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък. Поради невъзможност същото разделяне да се пренесе и в електронната платформа, лекарственият продукт с търговско наименование *Marcaine Spinal Heavy* се заличава автоматично от обществената поръчка.

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

#### 10. 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 - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
R07AA 02	Natural phospholipids	интратрахеална		Chiesi Farmaceutici SpA, Италия	CUROSURF	80 mg/ ml - 1,5 ml	mg
S01LA0 5	Aflibercept	парентерална		Bayer AG, Германия	Eylea	40 mg/ml - 100 µl	mg
V03AE 02	Sevelamer	перорална твърда		Genzyme Europe B.V., Нидерландия	Renagel	800	mg
V03AE 02	Sevelamer	перорална твърда		Sandoz d.d., Словения	Sevelamer Sandoz	800	mg
V06DC 01	Glucose	парентерална	10%-500 ml	Бакстер България ЕООД, България	Glucose Baxter 10%	100 g/l - 500 ml	ml
V07AB 00	Water for injection	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	Aqua ad iniectabilia Braun	10	ml
V08AB 04	Iopamidol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOPAMIRO	370 mg I/ml - 50ml	mg I
V08AB 04	Iopamidol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOPAMIRO	370 mg I/ml - 100ml	mg I
V08AB 04	Iopamidol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOPAMIRO	300 mg I/ml - 50ml	mg I
V08AB 04	Iopamidol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOPAMIRO	300 mg I/ml - 100ml	mg I
V08AB 04	Iopamidol	парентерална		Sanochemia Pharmazeutika AG, Австрия	SCANLUX 370	370 mg I/ml - 50 ml	mg I

V08AB 04	Iopamidol	парентерална		Sanochemia Pharmazeutika AG, Австрия	SCANLUX 370	370 mg I/ml - 100 ml	mg I
V08AB 10	Iomeprol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOMERON	350	mg
V08AB 10	Iomeprol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOMERON	400 mg/ ml - 50 ml	mg
V08AB 10	Iomeprol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOMERON	400 mg/ ml - 100 ml	mg
V08AB 10	Iomeprol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOMERON	350 mg/ ml - 200 ml	mg
V08AB 10	Iomeprol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOMERON	350 mg/ ml - 50 ml	mg
V08AB 10	Iomeprol	парентерална		Bracco Imaging S.p.A., Италия	IOMERON	350 mg/ ml - 100 ml	mg
V08DA 05	Sulphur hexafluoride	парентерална		Bracco International B.V., Нидерландия	Sono Vue	8 µl/ml	оп.

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след обявяването на обществената поръчка.

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

1. По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование *Glucose Baxter 10%*, включен в номенклатура с АТС код V06DC01, съгласно вписаното в регистъра, поддържан от Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти (НСЦРЛП) комисията установи, че в представената декларация от ПРУ и в кратката характеристика на лекарствения продукт, публикувана в публичния регистър, поддържан от ИАЛ, същият лекарствен продукт е включен в друг АТС код, а именно **V05BA03**.

В тази връзка и на основание чл. 104, ал. 5 от ЗОП и чл. 54, ал. 13 от ППЗОП, комисията изиска разяснения от ИАЛ и НЦСРЛ, както следва:

„В обособена позиция № 2 „Лекарствени продукти от АТС група R „Дихателна система“, АТС група P „Антипаразитни продукти, инсектициди и репеленти“, АТС група S „Сензорни органи“ и АТС група V „Разни“ е включен следният лекарствен продукт:

<b>Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/</b>	<b>Международно непатентно наименование /INN/</b>	<b>Начин на приложение</b>	<b>Мярка /mg, tabl., ml./</b>	<b>Забележка</b>
V06DC01	Glucose	парентерална	ml	10%-500 ml

При оферирание на лекарствения продукт от един от участниците в процедурата е предложен следният лекарствен продукт, наличен в Позитивния лекарствен списък – Приложение № 2.



Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Забележка	ПРУ	Търговско наименование	К-во активно в-во
V06DC01	Glucose	парентерална	10%-500 ml	Бакстер България ЕООД, България	Glucose Baxter 10%	100 g/l - 500 ml

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, следва да посочат електронен адрес, на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт.

В съответствие с дадените от възложителя указания, участникът е представил линк към кратката характеристика на лекарствения продукт, публикуван на сайта на Изпълнителна агенция по лекарствата на следния електронен адрес:

<https://www.bda.bg/bg/%D1%80%D0%B5%D0%B3%D0%B8%D1%81%D1%82%D1%80%D0%B8/%D0%BA%D1%80%D0%B0%D1%82%D0%BA%D0%B8-%D1%85%D0%B0%D1%80%D0%B0%D0%BA%D1%82%D0%B5%D1%80%D0%B8%D1%81%D1%82%D0%B8%D0%BA%D0%B8-%D0%BD%D0%B0-%D0%BF%D1%80%D0%BE%D0%B4%D1%83%D0%BA%D1%82%D0%B8%D1%82%D0%B5>

Представената от участника кратка характеристика е за следният лекарствен продукт:

<https://www.bda.bg/images/stories/documents/bdias/2019-07-22-115674.pdf> за лекарствен продукт с търговско наименование Glucose Baxter 10% solution for infusion (Глюкоза Бакстер 10%, инфузионен разтвор) с АТС код: **B05BA03**.

Комисията извърши проверка в регистъра на Изпълнителна агенция по лекарствата и установи, че в регистъра на кратките характеристики се съдържа следната информация:

Кратка характеристика на лекарствения продукт с търговско наименование Glucose Baxter 10% solution for infusion (Глюкоза Бакстер 10%, инфузионен разтвор) с АТС код: **B05BA03**, присъстващ в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2.

Като институции, които поддържат цитираните от нас регистри, моля за Вашето становище как да бъдат третирани, установените по-горе несъответствия в анатомо-терапевтичния код, съдържащ се в Позитивния лекарствен списък и този, посочен в кратката характеристика на лекарствения продукт. “.

**Във връзка с направеното запитване с вх. № 61-00-123/31.08.2020 г. от НСЦРЛП е получена следната информация:**

„Съветът извърши проверка на информацията от Вашето писмо за лекарствен продукт с Международно непатентно наименование Glucose, включени в Приложение 2 на ПЛС и установи, както следва:

Лекарствен продукт с Международно непатентно наименование Glucose и наименование GLUCOSE 10% INTRAVENOUS INFUSION BIEFFE, Solution for infusion, 10%, -, Pack: 20, с ПРУ Baxter d.o.o., Slovenia е включен в ПЛС с Решение № 43 от 07.01.2010г. С Решение НСР-5187/04.12.2014 е утвърдена промяна на ПРУ от Baxter d.o.o., Slovenia на Бакстер България ЕООД, България и промяна на наименование от GLUCOSE 10% INTRAVENOUS INFUSION BIEFFE на Glucose Baxter 10%.

От датата на включване в ПЛС до настоящия момент лекарственият продукт е с АТС код V06DC01 в Приложение 2 на Позитивен лекарствен списък. В НСЦРЛП не е подавано заявление от ПРУ или упълномощен представител за промяна на АТС код.

Обръщам внимание, че в ПЛС се включват лекарствени продукти отговарящи на определени в нормативната уредба условия и правила към датата на подаденото заявление за включване.

Включването на лекарствените продукти се осъществява на базата на актуалните данни за лекарствения продукт към датата на включването. Всички последващи промени, касаещи съответен лекарствен продукт се приемат с Решение на Съвета след подадено заявление от Притежателя на разрешението за употреба или упълномощен представител. В право и отговорност на притежателя на разрешението за употреба е да заяви промени в обстоятелствата, когато те са налични, както е в настоящия случай, както и да представи доказателства за тях. В този смисъл, производство по промяна на обстоятелствата може да се инициира от Притежателя на разрешението за употреба чрез подаване на заявление до Съвета. След оценка на документацията по приложеното заявление се приема решение и промените се вписват в ПЛС.”

**Във връзка с направеното запитване с вх. № 12-01-56 от 02.09.2020 г. от ИАЛ е получена следната информация:**

„Във връзка с констатираното от Вас несъответствие в АТС кода на лекарствения продукт *Glucose Baxter 10 % solution for infusion* между Кратката характеристика на продукта (КХП), Регистъра на лекарствените продукти, разрешени за употреба на територията на Република България и Приложение № 2 от Позитивния лекарствен списък, Ви уведомяваме, че беше извършена проверка от страна на ИАЛ, която установи:

- съгласно публикуваната от Световната здравна организация (СЗО) анатомо-терапевтична химична (АТС) класификация, АТС кодове, започващи с V06 се отнасят за лекарствени продукти за перорално приложение:

[https://www.whocc.no/atc\\_ddd\\_index/](https://www.whocc.no/atc_ddd_index/)

- всички лекарствени продукти за парентерално приложение, разрешени за употреба на територията на Европейското икономическо пространство, съдържащи *Glucose 10 % sa* с АТС код V05BA03 съгласно АТС класификацията, публикувана на официалният интернет сайт на СЗО:

[https://www.whocc.no/atc\\_ddd\\_index/?code=V05BA03&showdescription=yes](https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=V05BA03&showdescription=yes)

- съгласно издаденото от ИАЛ разрешение за употреба (П-21546/18.03.2013) на цитирания по-горе лекарствен продукт, същият е предназначен за парентерално приложение и е с АТС код **V05BA03**.

В заключение можем да обобщим, че правилния АТС код на лекарствения продукт *Glucose Baxter 10 % solution for infusion* е V05BA03, който съответства на посочения в КХП и Регистъра на лекарствените продукти, разрешени за употреба на територията на Република България.”

След като комисията разгледа получените разяснения от ИАЛ и НСЦРЛП се установи, че на територията на Република България няма регистриран лекарствен продукт с търговско наименование *Glucose Baxter 10% solution for infusion* и с АТС V06DC01, както и че представената от „МЕДЕКС“ ООД кратка характеристика е за лекарствения продукт *Glucose Baxter 10% solution for infusion* с АТС код: **V05BA03**, който не е предмет на възлагане на настоящата обществена поръчка.

Предвид изложеното до тук, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следната номенклатура: лекарствен продукт с АТС код V06DC01, международно непатентно наименование „*Glucose*”, с форма на приложение – парентерална, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствения продукт участникът не е посочил **електронен адрес**, на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 21.

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

**11. Разглеждане на техническите предложения представени от „ПРО ФАРМАЦИЯ“ ЕООД за обособени позиции № 1 и № 2 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП**

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
N01AX10	Propofol	парентерална	1%	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия	Propofol 1 % Fresenius	10 mg/ml - 20 ml	ml
N01AX10	Propofol	парентерална	1%	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия	Propofol 1 % Fresenius	10 mg/ml - 50 ml	ml
N01AX10	Propofol	парентерална	1%	B. Braun Melsungen AG, Германия	PROPOFOL-LIPURO 1%	10 mg/ml - 20 ml	ml
N01AX10	Propofol	парентерална	1%	B. Braun Melsungen AG, Германия	PROPOFOL-LIPURO	10 mg/ml - 50 ml	ml
N01BB09	Ropivacaine	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	Ropivacain HCl B.Braun	5 mg/ml - 10 ml	mg
N02BE01	Paracetamol	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	Paracetamol B.Braun	10mg/ml - 100 ml	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след обявяването на обществената поръчка.

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемите декларации от притежателя на разрешението за употреба/упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба, 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 „ПРО ФАРМАЦИЯ“ ЕООД техническо предложение и представените към него документи по обособена позиция № 1, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
V07AB	Glucose	парентерална	5%-500 ml	B. Braun Melsungen AG, Германия	Glucose Braun 5%	500	ml
V07AB00	Glucose	парентерална	5%-250 ml	B. Braun Melsungen AG, Германия	Glucose Braun 5%	250	ml

V08AB0 2	Iohexol	парентерална		Онко Фармацевтикалс България ЕООД, България	Корац	350 mg I/ml - 100 ml	mg I
V08AB0 2	Iohexol	парентерална		Онко Фармацевтикалс България ЕООД, България	Корац	300 mg I/ml - 100 ml	mg I
V08AB0 2	Iohexol	парентерална		Онко Фармацевтикалс България ЕООД, България	Корац	300 mg I/ml - 50 ml	mg I
V08AB0 2	Iohexol	парентерална		Онко Фармацевтикалс България ЕООД, България	Корац	350 mg I/ml - 50 ml	mg I
V08AB0 2	Iohexol	парентерална		Онко Фармацевтикалс България ЕООД, България	Корац	350 mg I/ml - 200 ml	mg I

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

**12. Разглеждане на техническото предложение представено от „ТЪРГОВСКА ЛИГА – ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР“ АД за обособена позиция № 1 и проверка за съответствието му с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП**

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество от активно вещество	Мярка
N01AH06	Remifentanyl	парентерална		Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България	Remifentanyl- Tchaikapharma	5	mg
N01BB02/C01 BB01	Lidocaine	парентерална		Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България	Lidocaine- Tchaikapharma	10 mg/ml- 10 ml	mg
N01BB02/C01 BB01	Lidocaine	парентерална		Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България	Lidocaine- Tchaikapharma	20 mg/ml- 10 ml	mg

Към техническото си предложение участникът е приложил изискуемата декларация 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 „ТЪРГОВСКА ЛИГА – ГЛОБАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР“ АД техническо предложение и представените към него документи по обособена позиция № 1, комисията установи, че същият отговаря на обявените от възложителя условия за изпълнение на поръчката и се допуска до отваряне на ценовите предложения за всички предложени от него лекарствени продукти.

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

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забелжка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
N01A B08	Sevoflurane	инхалаторна		AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Германия	Sevorane	250	ml
N01A X03	Ketamine	парентерална		Gedeon Richter Plc., Унгария	CALYPSOL	50 mg/ml - 10 ml	mg
N01A X10	Propofol	парентерална	1%	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия	Propofol 1 % Fresenius	10 mg/ml - 20 ml	ml
N01A X10	Propofol	парентерална	1%	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Германия	Propofol 1 % Fresenius	10 mg/ml - 50 ml	ml
N01A X10	Propofol	парентерална	1%	B. Braun Melsungen AG, Германия	PROPOFOL-LIPURO 1%	10 mg/ml - 20 ml	ml
N01A X10	Propofol	парентерална	1%	B. Braun Melsungen AG, Германия	PROPOFOL-LIPURO	10 mg/ml - 50 ml	ml
N01B B01	Bupivacaine	парентерална		Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство	Bupivacaine Accord	5 mg/ml-4 ml	mg
N01B B02	Lidocaine	парентерална		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Lidocaine Accord	10 mg/ml-10 ml	mg
N01B B02	Lidocaine	парентерална		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Lidocaine Accord	20 mg/ml-10 ml	mg
N01B B09	Ropivacaine	парентерална		B. Braun Melsungen AG, Германия	Ropivacain HCl B.Braun	5 mg/ml - 10 ml	mg
N01B B52	Lidocaine, Chlorhexidine	уретрална		Montavit GmbH., Австрия	CATHEJELL WITH LIDOCAIN urethral gel 12,5 g x 25	0,25	g Lidocaine
N01B B52	Lidocaine, Chlorhexidine	уретрална		Montavit GmbH., Австрия	CATHEJELL WITH LIDOCAIN urethral gel 8,5 g x 25	0,17	g Lidocaine
N02B E01	Paracetamol	парентерална		Фрезениус Каби България ЕООД, България	Paracetamol Kabi	10 mg/ml - 100 ml	mg
N03A F01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop	200	mg
N03A F01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop retard	600	mg
N03A F01	Carbamazepine	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Neurotop retard	300	mg
N03A F02	Oxcarbazepine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Tevaleptin	600	mg

N03A F02	Oxcarbazepin e	перорална течна		Novartis Pharma GmbH, Германия	TRILEPTAL	60 mg/ml - 250 ml	mg
N03A G01	Valproic acid	парентерална		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	100 mg/ml-5 ml	mg
N03A G01	Valproic acid	парентерална		Санофи България ЕООД, България	Depakine	400	mg
N03A G01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	500	mg
N03A G01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	300	mg
N03A G01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	CONVULEX CHRONO	500	mg
N03A G01	Valproic acid	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	CONVULEX CHRONO	300	mg
N03A G01	Valproic acid	перорална течна		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Convulex	50 mg/ml - 100 ml	mg
N03A G01	Valproic acid	перорална течна		Санофи България ЕООД, България	DEPAKINE	57,64 mg/ml - 150 ml	mg
N03A X09	Lamotrigine	перорална твърда		Активис ЕАД, България	EPITRIGINE	100	mg
N03A X09	Lamotrigine	перорална твърда		Активис ЕАД, България	EPITRIGINE	50	mg
N03A X11	Topiramate	перорална твърда		Активис ЕАД, България	TALOPAM	50	mg
N03A X11	Topiramate	перорална твърда		Активис ЕАД, България	TALOPAM	100	mg
N03A X12	Gabapentin	перорална твърда		Pfizer Europe MA EEIG, Белгия	Neurontin	400	mg
N03A X12	Gabapentin	перорална твърда		Pfizer Europe MA EEIG, Белгия	Neurontin	300	mg
N03A X14	Levetiracetam	перорална твърда		Accord Healthcare S.L.U., Испания	Levetiracetam Accord	1000	mg
N03A X14	Levetiracetam	перорална твърда		Accord Healthcare S.L.U., Испания	Levetiracetam Accord	500	mg
N03A X14	Levetiracetam	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Noepix	1000	mg
N03A X14	Levetiracetam	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Noepix	500	mg
N03A X14	Levetiracetam	перорална течна		Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (PL), Полша	Repitend	100 mg/ml - 300 ml	mg
N03A X16	Pregabalin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Brieka	150	mg
N03A X16	Pregabalin	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Brieka	75	mg

N03A X16	Pregabalin	перорална твърда		Accord Healthcare S.L.U., Испания	Pregabalin Accord	75	mg
N03A X18	Lacosamide	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Trelema	50	mg
N03A X18	Lacosamide	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Trelema	100	mg
N03A X18	Lacosamide	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Trelema	150	mg
N03A X18	Lacosamide	перорална твърда		G. L. Pharma GmbH, Австрия	Trelema	200	mg
N04A A02	Biperiden	перорална твърда		Алкалоид ЕООД, България	MENDILEX	2	mg
N04B C04	Ropinirole	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Raponer	8	mg
N04B C04	Ropinirole	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Raponer	4	mg
N04B C04	Ropinirole	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Raponer	2	mg
N04B C05	Pramipexole	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Pramipexole Teva	0.7 (1.00)	mg
N04B C05	Pramipexole	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Pramipexole Teva	0.18 (0.25)	mg
N04B C05	Pramipexole	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	MEDOPEXOL	0.7 (1.00)	mg
N04B C05	Pramipexole	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	MEDOPEXOL	0.18 (0.25)	mg
N04B D01	Selegiline	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	SELEGOS	5	mg
N04B D02	Rasagiline	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Sabilia	1	mg
N05A B02	Fluphenazine	парентерална		KRKA, d.d., Словения	MODITEN DEPO	25 mg/ml - 1 ml	mg
N05A D01	Haloperidol	перорална твърда		Gedeon Richter Plc., Унгария	HALOPERIDOL-RICHTER	1,5	mg
N05A H02	Clozapine	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Clozapine Accord	100	mg
N05A H02	Clozapine	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Clozapine Accord	25	mg
N05A H03	Olanzapine	парентерална		Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия	Zypadhera	405	mg
N05A H03	Olanzapine	парентерална		Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия	Zypadhera	300	mg
N05A H03	Olanzapine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	OLANZAPIN ACTAVIS	5	mg

N05A H03	Olanzapine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	OLANZAPIN ACTAVIS	10	mg
N05A H03	Olanzapine	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	OLANZAPINE ACCORD	5	mg
N05A H03	Olanzapine	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	OLANZAPINE ACCORD	10	mg
N05A H03	Olanzapine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Olanzapine TEVA	5	mg
N05A H03	Olanzapine	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Olanzapine TEVA	10	mg
N05A H04	Quetiapine	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Quetiapine ACCORD	200	mg
N05A H04	Quetiapine	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Quetiapine ACCORD	400	mg
N05A H04	Quetiapine	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Quetiapine ACCORD	300	mg
N05A H04	Quetiapine	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Quetiapine ACCORD	200	mg
N05A L05	Amisulpride	перорална твърда		Medochemie Ltd., Кипър	Medosulpide	400	mg
N05A L05	Amisulpride	перорална твърда		Санofi България ЕООД, България	SOLLAN	400	mg
N05A X08	Risperidone	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	SPERIDAN	4	mg
N05A X08	Risperidone	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	SPERIDAN	3	mg
N05A X08	Risperidone	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	SPERIDAN	2	mg
N05A X08	Risperidone	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	SPERIDAN	1	mg
N05A X12	Aripiprazole	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Aripiprazole Teva	15	mg
N05A X13	Paliperidone	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Paliperidone Teva	6	mg
N05A X13	Paliperidone	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Paliperidone Teva	3	mg
N05A X15	Cariprazine	перорална твърда		Gedeon Richter Plc., Унгария	Reagila	1,5	mg
N05A X15	Cariprazine	перорална твърда		Gedeon Richter Plc., Унгария	Reagila	3	mg
N05B B01	Hydroxyzine	перорална твърда		UCB Pharma SA, Белгия	Atarax	25	mg
N06A B05	Paroxetine	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	XETANOR	20	mg



N06A B08	Fluvoxamine	перорална твърда		Майлан ЕООД, България	FEVARIN	100	mg
N06A B10	Escitalopram	перорална твърда		Accord Healthcare Polska Sp. z o.o., Полша	Escitalopram Accord	10	mg
N06A X11	Mirtazapine	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	REMIRTA	30	mg
N06A X16	Venlafaxine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	LAROXIN SR	150	mg
N06A X16	Venlafaxine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	LAROXIN SR	75	mg
N06A X21	Duloxetine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Aritavi	30	mg
N06A X21	Duloxetine	перорална твърда		Actavis Group PTC ehf., Исландия	Aritavi	60	mg
N06B C01	Caffeine citrate	парентерална /перорална		Chiesi Farmaceutici SpA, Италия	Peyona	20 mg/ml - 1 ml	mg
N06B X03	Piracetam	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	PYRAMEM	800	mg
N06B X03	Piracetam	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	PYRAMEM	400	mg
N06B X03	Piracetam	перорална твърда		Актавис ЕАД, България	PYRAMEM	800	mg
N06B X18	Vinpocetine	парентерална		Gedeon Richter Plc., Унгария	CAVINTON	5 mg/ml - 2 ml	mg
N06B X18	Vinpocetine	перорална твърда		Gedeon Richter Plc., Унгария	CAVINTON FORTE	10	mg
N06B X18	Vinpocetine	перорална твърда		Gedeon Richter Plc., Унгария	CAVINTON FORTE	10	mg
N06B X18	Vinpocetine	перорална твърда		Gedeon Richter Plc., Унгария	CAVINTON	5	mg
N06D X01	Memantine	перорална твърда	ordina гу	Accord Healthcare S.L.U., Испания	Memantine Accord	10	mg
N06D X01	Memantine	перорална твърда	ordina гу	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Nemdatine	10	mg
N06D X01	Memantine	перорална твърда	ordina гу	Accord Healthcare S.L.U., Испания	Memantine Accord	20	mg
N07A A02	Pyridostigmin e	перорална твърда		Teva B.V., Нидерландия	Kalymin 60N	60	mg

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след обявяването на обществената поръчка.

Към техническото си предложение участникът е приложил декларации от притежателите на разрешенията за употреба/ упълномощените представители на притежателите на разрешенията за

употреба, че са запознати с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за лекарствените продукти.

1. По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование *Tevaleptin*, не е представена декларация на упълномощения представител „Актавис“ ЕАД на притежателя на разрешението за употреба Teva B.V., Нидерландия. Съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21, в Техническото си предложение, участниците посочват лекарствените продукти, за които участват, както и притежателите на разрешението за употреба, с чиито продукти участват. Към техническото предложение следва да се приложи копие на декларация от притежателя на разрешението за употреба или производителя на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарствения продукт да бъде оферирани от участника в процедурата (свободен текст).

Предвид изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следната номенклатура: лекарствен продукт с АТС код N03AF02, международно непатентно наименование „*Oxcarbazepine*“, с форма на приложение – перорална твърда, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствения продукт с търговско наименование *Tevaleptin*, участникът не е представил декларация от упълномощения представител/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

2. По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование *TRILEPTAL*, не е представена декларация от притежателя на разрешението за употреба Novartis Pharma GmbH, Германия. Съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21, в Техническото си предложение, участниците посочват лекарствените продукти, за които участват, както и притежателите на разрешението за употреба, с чиито продукти участват. Към техническото предложение следва да се приложи копие на декларация от притежателя на разрешението за употреба или производителя на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарствения продукт да бъде оферирани от участника в процедурата (свободен текст).

Предвид изложеното до тук, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следната номенклатура: лекарствен продукт с АТС код N03AF02, международно непатентно наименование „*Oxcarbazepine*“, с форма на приложение – перорална течна, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствения продукт с търговско наименование *TRILEPTAL*, участникът не е представил декларация от притежателя на разрешението за употреба/производителя на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

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

**14. Разглеждане на техническото предложение представено от „ФЪНИКС ФАРМА“ ЕООД за обособена позиция № 2 и 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 - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забележка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
R03 AC02	Salbutamol	инхалаторна		Teva B.V., Нидерландия	Ecosal Inhaler	0,1 mg/dose - 200 doses	mg
R03 AK07	Budesonide, Formoterol	инхалаторна	Inhalation powder 160 mcg/4,5 mcg/dose	Sandoz Pharmaceuticals d.d., Словения	AIRBUFO FORSPIRO	160 mcg + 4,5 mcg/dose 60 doses	UD
R03 AL06	Tiotropium bromide, Olodaterol	инхалаторна		Boehringer Ingelheim International GmbH, Германия	Spiolto Respimat	2,5 mcg/2,5 mcg	UD
R03 AL06	Tiotropium bromide, Olodaterol	инхалаторна		Boehringer Ingelheim International GmbH, Германия	Spiolto Respimat	2,5 mcg/2,5 mcg	UD
R03 BA02	Budesonide	инхалаторна	Inhalation powder	AstraZeneca AB, Швеция	Pulmicort Turbuhaler	200 micrograms/dose (100 doses)	mg
R03 BA08	Ciclesonide	инхалаторна		AstraZeneca AB, Швеция	Alvesco	160 mcg/dose - 60 metered actuations (дозирани впръсквания)	mg
R03 BB04	Tiotropium bromide	инхалаторна	Inhalation powder, hard capsule	Teva B.V., Нидерландия	Braltus	10 mcg delivered dose	mcg/delivered dose
R03 DC03	Montelukast	перорална твърда	tablet	Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша	Montelukast Accord	10	mg
R03 DC03	Montelukast	перорална твърда	tablet	Teva B.V., Нидерландия	Ephyra	10	mg
R03 DX07	Roflumilast	перорална твърда		AstraZeneca AB, Швеция	Daxas	0,5	mg
R03 DX10	Benralizumab	парентерална		AstraZeneca AB, Швеция	Fasenra	30	mg
R05 CB13	Dornase alfa	инхалаторна		Рош България ЕООД, България	PULMOZYME	1000 IU (2,5 mg)/ml - 2,5 ml (1 dose)	mg
R06 AE09	Levocetirizine	перорална течна		UCB Pharma GmbH, Германия	Xyzal	5 mg/ml - 20 ml	mg
R07 AA02	Natural phospholipids	интратрахеална		Chiesi Farmaceutici SpA, Италия	CUROSURF	80 mg/ ml - 1,5 ml	mg
S01B A01	Dexamethasone	витреална имплант		Allergan Pharmaceuticals, Ирландия	Ozurdex	700	mcg
S01C A01	Tobramycin, Dexamethasone	витреална полутвърда		Novartis Pharma GmbH, Германия	TOBRADEX	3 mg/1 mg/g	g

S01C A01	Tobramycin, Dexamethason e	витреална течна		Novartis Pharma GmbH, Германия	Tobradex	3 mg/1 mg/ml - 5 ml	ml
S01E A05	Brimonidine	витреална течна		Pharma Swiss Ceska Republika s.r.o., Чешка република	Luxfen	2 mg/ml - 5 ml	ml
S01E D01	Timolol	витреална течна		Novartis Pharma GmbH, Германия	Cusimolol 0.5%	5mg/ml - 5ml	ml
S01E D51	Dorzolamide, Timolol	витреална течна		Pharma Swiss Ceska Republika s.r.o., Чешка република	OFTIDORI X	20 mg/ml + 5 mg/ml - 5 ml	ml
S01E D51	Dorzolamide, Timolol	витреална течна		Pharma Swiss Ceska Republika s.r.o., Чешка република	Oftidorix PF	20 mg/ml+5 mg/ml-5 ml	ml
S01E D51	Pilocarpine, Timolol	витреална течна	20 mg/ 5 mg/ml	Santen Oy, Финландия	FOTIL	20 mg/5 mg/ml - 5 ml	mg
S01E D51	Pilocarpine, Timolol	витреална течна	40 mg/ 5 mg/ml	Santen Oy, Финландия	FOTIL FORTE	40 mg/5 mg/ml - 5 ml	mg
S01E E01	Latanoprost	витреална течна		Pharma Swiss Ceska Republika s.r.o., Чешка република	Latalux	50 micrograms/ml-2.5ml	ml
S01E E03	Bimatoprost	витреална течна		Allergan Pharmaceuticals, Ирландия	LUMIGAN	0,1 mg/ml - 3 ml	ml
S01L A05	Aflibercept	парентера лна		Bayer AG, Германия	Eylea	40 mg/ml - 100 µl	mg
V03 AB1 5	Naloxone	парентера лна		Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A., Полша	Naloxon WZF	0,4mg/ml	mg
V03 AE0 2	Sevelamer	пероралн а твърда		Genzyme Europe B.V., Нидерландия	Renagel	800	mg
V07 AB	Glucose	парентера лна	5%-500 ml	B. Braun Melsungen AG, Германия	Glucose Braun 5%	500	ml
V07 AB0 0	Water for injection	парентера лна		B. Braun Melsungen AG, Германия	Aqua ad iniectabilia Braun	10	ml

В таблицата не са включени лекарствените продукти, които са оферирани, но които са отпаднали от Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) след обявяването на обществената поръчка.

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

1. В рамките на направената от комисията проверка, на 28.08.2020 г. във връзка с предоставената по чл. 104, ал. 5 от ЗОП и чл. 54, ал. 13 от ППЗОП възможност, комисията изиска от участника „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД разяснение по заявените данни както следва:

*„Съгласно предварително обявените условия на процедурата в Техническото си предложение, 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 декларацията 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. ЗА ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 2

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

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Притежател на разрешението за употреба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка
R03A L06	Tiotropium bromide, Olodaterol	инхалаторна		Boehringer Ingelheim International GmbH, Германия	Spiolto Respimat	2,5 mcg/2,5 mcg	UD
R03A L06	Tiotropium bromide, Olodaterol	инхалаторна		Boehringer Ingelheim International GmbH, Германия	Spiolto Respimat	2,5 mcg/2,5 mcg	UD

Видно от горното, за тази номенклатура, сте оферирали лекарствени продукти на притежателя на разрешението за употреба Boehringer Ingelheim International GmbH, Германия, с търговско наименование Spiolto Respimat 2,5 mcg/2,5 mcg съответно в окончателна опаковка Single pack: 1 cartridge, providing 60 puffs (30 medicinal doses) и окончателна опаковка 1 Respimat reusable inhaler and 1 cartridge, providing 60 puffs (30 medicinal doses), които са налични в Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2. Комисията установи, че в представената декларация от упълномощения представител на притежателя за разрешение на употреба Boehringer Ingelheim International GmbH, Германия, лекарствените продукти са посочени съответно с търговското наименование Spiolto Dosli/4ML1/2.5+2.5MCG+RSPREU и Spiolto Dosli/4ML1/2.5+2.5MCG+REFILL.

Комисията установи още, че в посочения от Вас интернет адрес, в който се съдържа кратката характеристика на лекарствените продукти, същите фигурират с търговското наименование Spiolto Respimat 2,5 mcg/2,5 mcg.

**Предвид горното, моля за Вашето разяснение за причината за констатираните различия в търговското наименование на лекарствените продукти в представената декларация от притежателя на разрешението за употреба и търговското наименование на лекарствени продукти, посочени в офертата Ви, включително в представената кратка характеристика.**

Цялата посочена по-горе информация ни е необходима с цел проверка на относимостта на представената информация с предварително обявените условия на възложителя. "

Комисията установи, че в указания от нея срок, участникът не е представил разяснения по заявените от него данни.

Предвид гореизложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следната номенклатура: лекарствен продукт с АТС код R03AL06, международно непатентно наименование „Tiotropium bromide, Olodaterol“, с форма на приложение – инхалаторна, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствения продукт с търговско наименование Spiolto Respimat, участникът не е представил копие на декларация от притежателя на разрешението за употреба, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде офертиран от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

2. Комисията констатира, че за лекарствените продукти, офертирани от участника с ПРУ Novartis Pharma GmbH, Германия не е представена декларация, а именно:

АТС - КОД	Международно непатентно наименование	Начин на приложение	Забел ежка	Прите жател на разреш ението за употре ба	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мя рка
S01C A01	Tobramycin, Dexamethasone	витреална полутвърда		Novartis Pharma GmbH, Германия	TOBRADEX	3 mg/1 mg/g	g
S01C A01	Tobramycin, Dexamethasone	витреална течна		Novartis Pharma GmbH, Германия	Tobradex	3 mg/1 mg/ml - 5 ml	ml
S01E D01	Timolol	витреална течна		Novartis Pharma GmbH, Германия	Cusimolol 0.5%	5mg/ml - 5ml	ml

Съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21, в Техническото си предложение, участниците посочват

лекарствените продукти, за които участват, както и притежателите на разрешението за употреба, с чиито продукти участват. Съгласно същите условия, към техническото предложение следва да се приложи копие на декларация от притежателя на разрешението за употреба или производителят на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарствения продукт да бъде оферирани от участника в процедурата (свободен текст).

Предвид изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следните номенклатури: лекарствен продукт с АТС код S01CA01, международно непатентно наименование „*Tobramycin, Dexamethasone*“, с форма на приложение - витреална полутвърда, лекарствен продукт с АТС код S01CA01, международно непатентно наименование „*Tobramycin, Dexamethasone*“, с форма на приложение - витреална течна и лекарствен продукт с АТС код S01ED01, международно непатентно наименование „*Timolol*“, с форма на приложение - витреална течна, тъй като не отговарят на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствените продукти с търговско наименование TOBRADEX, Tobradex и Cusimolol 0.5% участникът не е представил копие на декларация от притежателя на разрешението за употреба или производителя на лекарствените продукти, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за тези лекарствени продукти, както и че е съгласен лекарствените продукти да бъдат оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

3. По отношение на лекарствения продукт с търговско наименование *Oftidorix PF*, не е представена декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт Pharma Swiss Ceska Republika s.r.o., Чешка република. Съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21, в Техническото си предложение, участниците посочват лекарствените продукти, за които участват, както и притежателите на разрешението за употреба, с чиито продукти участват. Към техническото предложение следва да се приложи копие на декларация от притежателя на разрешението за употреба или производителят на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарствения продукт да бъде оферирани от участника в процедурата (свободен текст).

Предвид изложеното, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следната номенклатура: лекарствен продукт с АТС код S01ED51, международно непатентно наименование „*Dorzolamide, Timolol*“, с форма на приложение – витреална течна, тъй като не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, а именно: за лекарствения продукт с търговско наименование *Oftidorix PF*, участникът не е представил копие на декларация от упълномощения представител на притежателя на разрешението за употреба/притежателя на разрешението за употреба на лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде оферирани от участника в процедурата, съгласно предварително обявените условия в документацията за обществената поръчка, съдържащи се на стр. 12 и стр. 21.

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

В изпълнение на разпоредбата на чл. 57, ал. 3 от ППЗОП, комисията обяви на 09.09.2020 г., чрез съобщение в Профила на купувача, публикувано в електронната преписка на обществената поръчка на следният адрес: <https://www.mh.government.bg/bg/profil-na-kupuvacha/ramkovi-sporazumeniya-copsz/ramkovo-sporazumenie-procurment-5/>, че отварянето на ценовите предложения на допуснатите участници ще се проведе на **14.09.2020 г. от 14:00 часа** в сградата на Министерство на здравеопазването, гр. София, пл. „Света Неделя“ № 5.

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

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

На 14.09.2020 г. от 14:00 часа се проведе публично заседание на комисия, назначена със Заповед № РД-11-290/30.06.2020 г. (изм. със Заповед № РД-11-398/19.08.2020г. и Заповед № РД-11-474/24.09.2020г.) на министъра на здравеопазването в редовния ѝ състав.

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

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

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

*За обособена позиция № 1:*

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml/	Забележка	Необходим брой мярки	Участници и класиране	Ед. цена за единица мярка без ДДС	Ед. цена за единица мярка с ДДС
1	N01AB06	Isoflurane	инхалаторна	ml		2196318	1."МЕДЕКС" ООД	0,463667	0,556400
							1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.ДАНСОН БГ ООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,694200 0,694500 0,694500 0,694506	0,833040 0,833400 0,833400 0,833407
1	N01AB08	Sevoflurane	инхалаторна	ml		15367685			
1	N01AH06	Remifentanil	парентерална	mg		909762	1."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД	2,870000	3,444000
1	N01AX03	Ketamine	парентерална	mg		13256311	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,013920 0,014158	0,016704 0,016990



1	N01AX10	Propofol	парентерална	ml	1%	21840998	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОЛОМЕД" ЕООД 3."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,008600 0,087580 0,087583 0,087583 0,087583 0,087583	0,010320 0,105096 0,105100 0,105100 0,105100 0,105100
1	N01BB01	Bupivacaine	парентерална	mg		3476960	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД	0,150000 0,163333	0,180000 0,196000
1	N01BB02	Lidocaine	парентерална	mg		70512010	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.ДАНСОН БГ ООД	0,006880 0,008708	0,008256 0,010450
1	N01BB02/C01 BB01	Lidocaine	парентерална	mg		89858561	1."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,008750 0,008942	0,010500 0,010730
1	N01BB09	Ropivacaine	парентерална	mg		5555165	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 2."СОЛОМЕД" ЕООД 2."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 3."ФАРКОЛ" АД	0,091300 0,093866 0,093866 0,093866 0,093867	0,109560 0,112639 0,112639 0,112639 0,112640
1	N01BB52	Lidocaine, Chlorhexidine	уретрална	g Lidocaine		60	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	9,108800 9,112000	10,930560 10,934400
1	N02BB02	Metamizole sodium	парентерална	mg		3496696955	1.ДАНСОН БГ ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000400 0,000400	0,000480 0,000480
1	N02BE01	Paracetamol	парентерална	mg		775218284	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 3."СОЛОМЕД" ЕООД 3."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 4."МЕДЕКС" ООД 4."ФАРКОЛ" АД 4."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000972 0,001275 0,001276 0,001276 0,001277 0,001277 0,001277	0,001166 0,001530 0,001531 0,001531 0,001532 0,001532 0,001532
1	N03AA02	Phenobarbital	парентерална	mg		13025182	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,005397	0,006476

1	N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда	mg	238531620	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,000347 0,000348	0,000416 0,000418
1	N03AF02	Oxcarbazepine	перорална твърда	mg	12654200	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000722	0,000866
1	N03AG01	Valproic acid	парентерална	mg	35216308	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,014172 0,014855 0,014856 0,014856 0,014856	0,017006 0,017826 0,017827 0,017827 0,017827
1	N03AG01	Valproic acid	перорална твърда	mg	1049699825	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,000219 0,000220	0,000263 0,000264
1	N03AG01	Valproic acid	перорална течна	mg	8198632	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД	0,000648 0,000655 0,000655	0,000778 0,000786 0,000786
1	N03AX09	Lamotrigine	перорална твърда	mg	5088100	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД	0,002247 0,002706 0,002706	0,002696 0,003247 0,003247
1	N03AX11	Topiramate	перорална твърда	mg	550600	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД	0,002503 0,003117 0,003117	0,003004 0,003740 0,003740
1	N03AX12	Gabapentin	перорална твърда	mg	66778071	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000446	0,000535
1	N03AX14	Levetiracetam	перорална твърда	mg	19291000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД	0,000361 0,000406 0,000406	0,000433 0,000487 0,000487
1	N03AX14	Levetiracetam	перорална течна	mg	10504000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001908	0,002290
1	N03AX16	Pregabalin	перорална твърда	mg	13162700	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД	0,001231 0,001241 0,001241	0,001477 0,001489 0,001489
1	N03AX18	Lacosamide	перорална твърда	mg	136080	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,008833 0,008890	0,010600 0,010668
1	N04AA02	Biperiden	перорална твърда	mg	5164492	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,030500	0,036600
1	N04BB01	Amantadine	парентерална	mg	3386920	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."МЕДЕКС"	0,144583 0,144583	0,173500 0,173500

							ООД		
1	N04BC04	Ropinirole	перорална твърда	mg		540	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,127500 0,177639	0,153000 0,213167
1	N04BC05	Pramipexole	перорална твърда	mg		374	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД	0,544000 0,548890 0,548890	0,652800 0,658668 0,658668
1	N04BD01	Selegiline	перорална твърда	mg		22150	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,045000 0,045222	0,054000 0,054266
1	N04BD02	Rasagiline	перорална твърда	mg		120	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	1,156167 1,272775	1,387400 1,527330
1	N05AA01	Chlorpromazine	парентерална	mg		10071963	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,013375	0,016050
1	N05AB02	Fluphenazine	парентерална	mg		528300	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,165600	0,198720
1	N05AD01	Haloperidol	парентерална	mg		2044285	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,163167	0,195800
1	N05AD01	Haloperidol	перорална твърда	mg		5387767	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,032267 0,033204	0,038720 0,039845
1	N05AF01	Flupentixol	перорална твърда	mg		659055	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,152000	0,182400
1	N05AF01	Flupentixol	парентерална	mg		274524	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,115292	0,138350
1	N05AF05	Zuclopenthixol	перорална твърда	mg		1875200	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,012000	0,014400
1	N05AF05	Zuclopenthixol	парентерална	mg		2639920	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,057000	0,068400
1	N05AH02	Clozapine	перорална твърда	mg		67147350	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,002080 0,002286	0,002496 0,002743
1	N05AH03	Olanzapine	перорална твърда	mg		5742616	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД	0,014067 0,017351 0,017351	0,016880 0,020821 0,020821
1	N05AH03	Olanzapine	парентерална	mg		75250	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,896049	1,075259
1	N05AH04	Quetiapine	перорална твърда	mg		89144480	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД	0,000723 0,001068 0,001068	0,000868 0,001282 0,001282
1	N05AL05	Amisulpride	перорална твърда	mg		51504000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ"	0,001783 0,001787	0,002140 0,002144

						АД		
1	N05AX08	Risperidone	перорална твърда	mg	1783680	1."ФЬОНИК ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД	0,043333 0,095208 0,095208	0,052000 0,114250 0,114250
1	N05AX12	Aripiprazole	перорална твърда	mg	1934995	1."ФЬОНИК ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,028133 0,034027	0,033760 0,040832
1	N05AX13	Paliperidone	перорална твърда	mg	93490	1."ФЬОНИК ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,466667 0,482500	0,560000 0,579000
1	N05AX15	Cariprazine	перорална твърда	mg	14586	1."ФЬОНИК ФАРМА" ЕООД	1,006548	1,207858
1	N05BA01	Diazepam	парентерална	mg	6700591	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,052500	0,063000
1	N05BB01	Hydroxyzine	перорална твърда	mg	7162822	1."ФЬОНИК ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,003824 0,003895	0,004589 0,004674
1	N06AB05	Paroxetine	перорална твърда	mg	2769252	1."ФЬОНИК ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД	0,005133 0,007987 0,007987	0,006160 0,009584 0,009584
1	N06AB08	Fluvoxamine	перорална твърда	mg	1065600	1."ФЬОНИК ФАРМА" ЕООД	0,003367	0,004040
1	N06AB10	Escitalopram	перорална твърда	mg	3196224	1."ФЬОНИК ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,009250 0,015139	0,011100 0,018167
1	N06AX11	Mirtazapine	перорална твърда	mg	3987320	1."ФЬОНИК ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,006000 0,009389	0,007200 0,011267
1	N06AX16	Venlafaxine	перорална твърда	mg	16529010	1."ФЬОНИК ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД	0,001484 0,002511 0,002511	0,001781 0,003013 0,003013
1	N06AX21	Duloxetine	перорална твърда	mg	3633950	1."ФЬОНИК ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД	0,005250 0,005268 0,005268	0,006300 0,006322 0,006322
1	N06AX22	Agomelatine	перорална твърда	mg	360100	1.ДАНСОН БГ ООД	0,036344	0,043613
1	N06AX26	Vortioxetine	перорална твърда	mg	113836	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,154583	0,185500
1	N06BC01	Caffeine citrate	парентерална/ перорална	mg	196980	1."ФЬОНИК ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД	1,806000 1,809958	2,167200 2,171950

1	N06BX03	Piracetam	парентерална	mg		2528632961	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000290	0,000348
1	N06BX03	Piracetam	перорална твърда	mg		471707399	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000100 0,000102	0,000120 0,000122
1	N06BX18	Vinpocetine	перорална твърда	mg		9386039	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,011833	0,014200
1	N06BX18	Vinpocetine	парентерална	mg		5729364	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,054300 0,055167	0,065160 0,066200
1	N06DA04	Galantamine	парентерална	mg		4789314	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,243417	0,292100
1	N06DA04	Galantamine	перорална твърда	mg		125958	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,106000	0,127200
1	N06DX01	Memantine	перорална твърда	mg	ordin ary	235320	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФАРКОЛ" АД	0,010554 0,014494 0,014494	0,012665 0,017393 0,017393
1	N07AA02	Pyridostigmine	перорална твърда	mg		1512440	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,004700 0,004766	0,005640 0,005719

*За обособена позиция № 2:*

ОП	Анатомо- терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml./	Забеле жка	Необходим брой мярки	Участници и класиране	Ед. цена за единица мярка без ДДС	Ед. цена за единица мярка с ДДС
2	R03AC02	Salbutamol	инхалаторна	mg		885152	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,145000	0,174000
2	R03AK07	Budesonide, Formoterol	инхалаторна	UD	Inhalat ion powde r 160 mcg/4, 5 mcg/d ose	975320	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,325250	0,390300
2	R03BA02	Budesonide	инхалаторна	mg	Inhalat ion powde r	33093	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,615000 0,624167	0,738000 0,749000
2	R03BA08	Ciclesonide	инхалаторна	mg		1152	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	2,761000	3,313200
2	R03BB04	Tiotropium bromide	инхалаторна	mcg/deli vered dose	Inhalat ion powde r, hard capsul e	14040	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,125267	0,150320
2	R03DA04	Theophylline	перорална твърда	mg		74671090	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000146	0,000175

2	R03DA05	Aminophylline	парентерална	mg		107575973	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,008580	0,010296
2	R03DC03	Montelukast	перорална твърда	mg	tablet	6000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,016733	0,020080
2	R03DX07	Roflumilast	перорална твърда	mg		60	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	4,747333	5,696800
2	R03DX10	Benralizumab	парентерална	mg		180	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	119,584667	143,501600
2	R05CB02	Bromhexine	парентерална	mg		3967163	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,291250	0,349500
2	R05CB13	Dornase alfa	инхалаторна	mg		843	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	11,773333	14,128000
2	R06AC03	Chloropyramine	парентерална	mg		7662093	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,057003	0,068404
2	R06AD02	Promethazine	парентерална	mg		11394630	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,017472	0,020966
2	R06AE09	Levocetirizine	перорална течна	mg		690620	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,073900 0,078167	0,088680 0,093800
2	R07AA02	Natural phospholipids	интратрахеал на	mg		843328	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД	3,770833 3,772500 3,772500	4,525000 4,527000 4,527000
2	S01BA01	Dexamethasone	витреална имплант	mcg		51180	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	2,369200	2,843040
2	S01EA05	Brimonidine	витреална течна	ml		6650	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,988000	1,185600
2	S01ED51	Pilocarpine, Timolol	витреална течна	mg	20 mg/ 5 mg/ml	49520	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	1,552000	1,862400
2	S01ED51	Pilocarpine, Timolol	витреална течна	mg	40 mg/ 5 mg/ml	143820	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	1,474000	1,768800
2	S01EE01	Latanoprost	витреална течна	ml		7458	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	3,040000	3,648000
2	S01EE03	Bimatoprost	витреална течна	ml		348	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	6,563333	7,876000
2	S01LA05	Aflibercept	парентерална	mg		10	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД 3."МЕДЕКС" ООД	293,172500 293,291666 293,291667	351,807000 351,949999 351,950000
2	V03AB15	Naloxone	парентерална	mg		85150	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	1,985579 2,139583	2,382695 2,567500
2	V03AE02	Sevelamer	перорална твърда	mg		1333232003	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."СОЛОМЕД" ЕООД 2."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД	0,000854 0,000855 0,000855 0,000855 0,000855	0,001025 0,001026 0,001026 0,001026 0,001026

2	V07AB	Glucose	парентерална	ml	5%- 500 ml	154610460	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОЛОМЕД" ЕООД 2."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД	0,003100 0,003183 0,003183 0,003183 0,003183	0,003720 0,003820 0,003820 0,003820 0,003820
2	V07AB00	Glucose	парентерална	ml	5%- 250 ml	3890000	1."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОЛОМЕД" ЕООД	0,004216 0,004216 0,004217 0,004217	0,005059 0,005059 0,005060 0,005060
2	V07AB00	Water for injection	парентерална	ml		15014238	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОЛОМЕД" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД	0,022500 0,022583 0,022583 0,022583 0,022583	0,027000 0,027100 0,027100 0,027100 0,027100
2	V08AB02	Iohexol	парентерална	mg I		2642553000	1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000703 0,000733	0,000844 0,000880
2	V08AB04	Iopamidol	парентерална	mg I		1925290653	1."Диагностик Имиджинг" ООД 1."ФАРКОЛ" АД 1."МЕДЕКС" ООД	0,001209 0,001209 0,001209	0,001451 0,001451 0,001451
2	V08AB09	Iodixanol	парентерална	mg I		498058667	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,001258	0,001510
2	V08AB10	Iomeprol	парентерална	mg		2691378555	1."Диагностик Имиджинг" ООД 1."ФАРКОЛ" АД 1."МЕДЕКС" ООД	0,001458 0,001458 0,001458	0,001750 0,001750 0,001750
2	V08CA02	Gadoteric acid	парентерална	ml		130150	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	1,977458	2,372950
2	V08DA05	Sulphur hexafluoride	парентерална	оп.		3230	1."Диагностик Имиджинг" ООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."МЕДЕКС" ООД	106,530000 106,533333 106,533333	127,836000 127,840000 127,840000

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 14.09.2020 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 17.09.2020 г. в 08:00 часа и приключва на 18.09.2020 г. в 17:30 часа. Електронният търг стартира и приключи изцяло електронно, като с настъпване на датата и часа, посочени в поканата, а именно 18.09.2020 г. в 17:30 часа, Електронната система автоматично генерира крайното класиране в резултат на направените в рамките на електронния търг намаления на цените от страна на участниците в процедурата.

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

*Класиране по обособена позиция № 1:*

О П	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml./	Забележка	Необходим брой мярки	Участници и класиране	Ед. цена за единица мярка без ДДС	Ед. цена за единица мярка с ДДС
1	N01AB06	Isoflurane	инхалаторна	ml		2196318	1."МЕДЕКС" ООД	0,463667	0,556400
1	N01AB08	Sevoflurane	инхалаторна	ml		15367685	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.ДАНСОН БГ ООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,694200 0,694500 0,694500 0,694506 0,694506	0,833040 0,833400 0,833400 0,833407 0,833407
1	N01AH06	Remifentanil	парентерална	mg		909762	1."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД	2,870000	3,444000
1	N01AX03	Ketamine	парентерална	mg		13256311	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,013920 0,013926	0,016704 0,016711
1	N01AX10	Propofol	парентерална	ml	1%	21840998	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОЛОМЕД" ЕООД 3."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,008600 0,087580 0,087583 0,087583 0,087583 0,087583	0,010320 0,105096 0,105100 0,105100 0,105100 0,105100
1	N01BB01	Bupivacaine	парентерална	mg		3476960	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД	0,150000 0,153435	0,180000 0,184122
1	N01BB02	Lidocaine	парентерална	mg		70512010	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.ДАНСОН БГ ООД	0,006880 0,007244	0,008256 0,008693
1	N01BB02/C01BB01	Lidocaine	парентерална	mg		89858561	1."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,007870 0,007879	0,009444 0,009455



1	N01BB09	Ropivacaine	парентерална	mg	5555165	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 3."СОЛОМЕД" ООД 3."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,091300 0,093820 0,093866 0,093866 0,093866	0,109560 0,112584 0,112639 0,112639 0,112639
1	N01BB52	Lidocaine, Chlorhexidine	уретрална	g Lidocaine	60	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	8,879405 8,882525	10,655286 10,659030
1	N02BB02	Metamizole sodium	парентерална	mg	3496696955	1.ДАНСОН БГ ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000400 0,000400	0,000480 0,000480
1	N02BE01	Paracetamol	парентерална	mg	775218284	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."МЕДЕКС" ООД 5."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 6."СОЛОМЕД" ООД 7."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,000972 0,000973 0,000989 0,000992 0,001031 0,001045 0,001049	0,001166 0,001168 0,001187 0,001190 0,001237 0,001254 0,001259
1	N03AA02	Phenobarbital	парентерална	mg	13025182	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,005397	0,006476
1	N03AF01	Carbamazepin e	перорална твърда	mg	238531620	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,000347 0,000348	0,000416 0,000418
1	N03AF02	Oxcarbazepine	перорална твърда	mg	12654200	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000722	0,000866
1	N03AG01	Valproic acid	парентерална	mg	35216308	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."МЕДЕКС" ООД 5."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД	0,014172 0,014174 0,014195 0,014345 0,014855	0,017006 0,017009 0,017034 0,017214 0,017826
1	N03AG01	Valproic acid	перорална твърда	mg	1049699825	1."ФАРКОЛ" АД 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000219 0,000219	0,000263 0,000263
1	N03AG01	Valproic acid	перорална течна	mg	8198632	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,000648 0,000649 0,000655	0,000778 0,000779 0,000786

1	N03AX09	Lamotrigine	перорална твърда	mg	5088100	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,002247 0,002248 0,002289	0,002696 0,002698 0,002747
1	N03AX11	Topiramate	перорална твърда	mg	550600	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,002503 0,002504 0,002675	0,003004 0,003005 0,003210
1	N03AX12	Gabapentin	перорална твърда	mg	66778071	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000446	0,000535
1	N03AX14	Levetiracetam	перорална твърда	mg	19291000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,000361 0,000362 0,000387	0,000433 0,000434 0,000464
1	N03AX14	Levetiracetam	перорална течна	mg	10504000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001908	0,002290
1	N03AX16	Pregabalin	перорална твърда	mg	13162700	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,001231 0,001232 0,001240	0,001477 0,001478 0,001488
1	N03AX18	Lacosamide	перорална твърда	mg	136080	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,008833 0,008886	0,010600 0,010663
1	N04AA02	Biperiden	перорална твърда	mg	5164492	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,030500	0,036600
1	N04BB01	Amantadine	парентерална	mg	3386920	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."МЕДЕКС" ООД	0,144583 0,144583	0,173500 0,173500
1	N04BC04	Ropinirole	перорална твърда	mg	540	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,127500 0,127507	0,153000 0,153008
1	N04BC05	Pramipexole	перорална твърда	mg	374	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,544000 0,544243 0,548890	0,652800 0,653092 0,658668
1	N04BD01	Selegiline	перорална твърда	mg	22150	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,045000 0,045222	0,054000 0,054266
1	N04BD02	Rasagiline	перорална твърда	mg	120	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	1,156167 1,260108	1,387400 1,512130
1	N05AA01	Chlorpromazin с	парентерална	mg	10071963	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,013375	0,016050
1	N05AB02	Fluphenazine	парентерална	mg	528300	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,165600	0,198720
1	N05AD01	Haloperidol	парентерална	mg	2044285	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,163167	0,195800
1	N05AD01	Haloperidol	перорална	mg	5387767	1."ФЬОНИКС	0,032267	0,038720

			твърда			ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,032271	0,038725
1	N05AF01	Flupentixol	перорална твърда	mg	659055	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,152000	0,182400
1	N05AF01	Flupentixol	парентерална	mg	274524	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,115292	0,138350
1	N05AF05	Zuclopenthixol	перорална твърда	mg	1875200	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,012000	0,014400
1	N05AF05	Zuclopenthixol	парентерална	mg	2639920	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,057000	0,068400
1	N05AH02	Clozapine	перорална твърда	mg	67147350	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,002080 0,002151	0,002496 0,002581
1	N05AH03	Olanzapine	перорална твърда	mg	5742616	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,014067 0,014071 0,014298	0,016880 0,016885 0,017158
1	N05AH03	Olanzapine	парентерална	mg	75250	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,896049	1,075259
1	N05AH04	Quetiapine	перорална твърда	mg	89144480	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,000723 0,000724 0,000737	0,000868 0,000869 0,000884
1	N05AL05	Amisulpride	перорална твърда	mg	51504000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,001783 0,001787	0,002140 0,002144
1	N05AX08	Risperidone	перорална твърда	mg	1783680	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,043333 0,043353 0,043505	0,052000 0,052024 0,052206
1	N05AX12	Aripiprazole	перорална твърда	mg	1934995	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,028133 0,028506	0,033760 0,034207
1	N05AX13	Paliperidone	перорална твърда	mg	93490	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,466667 0,466833	0,560000 0,560200
1	N05AX15	Cariprazine	перорална твърда	mg	14586	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	1,006548	1,207858
1	N05BA01	Diazepam	парентерална	mg	6700591	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,052500	0,063000
1	N05BB01	Hydroxyzine	перорална твърда	mg	7162822	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,003824 0,003826	0,004589 0,004591
1	N06AB05	Paroxetine	перорална твърда	mg	2769252	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,005133 0,005136 0,005300	0,006160 0,006163 0,006360

1	N06AB08	Fluvoxamine	перорална твърда	mg		1065600	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,003367	0,004040
1	N06AB10	Escitalopram	перорална твърда	mg		3196224	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,009250 0,009320	0,011100 0,011184
1	N06AX11	Mirtazapine	перорална твърда	mg		3987320	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,006000 0,006001	0,007200 0,007201
1	N06AX16	Venlafaxine	перорална твърда	mg		16529010	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,001484 0,001485 0,001530	0,001781 0,001782 0,001836
1	N06AX21	Duloxetine	перорална твърда	mg		3633950	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,005250 0,005252 0,005260	0,006300 0,006302 0,006312
1	N06AX22	Agomelatine	перорална твърда	mg		360100	1.ДАНСОН БГ ООД	0,036344	0,043613
1	N06AX26	Vortioxetine	перорална твърда	mg		113836	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,154583	0,185500
1	N06BC01	Caffeine citrate	парентерална /перорална	mg		196980	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД	1,806000 1,806341	2,167200 2,167609
1	N06BX03	Piracetam	парентерална	mg		2528632961	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000290	0,000348
1	N06BX03	Piracetam	перорална твърда	mg		471707399	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000100 0,000101	0,000120 0,000121
1	N06BX18	Vinpocetine	перорална твърда	mg		9386039	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,011833	0,014200
1	N06BX18	Vinpocetine	парентерална	mg		5729364	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,054300 0,054318	0,065160 0,065182
1	N06DA04	Galantamine	парентерална	mg		4789314	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,243417	0,292100
1	N06DA04	Galantamine	перорална твърда	mg		125958	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,106000	0,127200
1	N06DX01	Memantine	перорална твърда	mg	ordinary	235320	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,010554 0,010556 0,011169	0,012665 0,012667 0,013403
1	N07AA02	Pyridostigmine	перорална твърда	mg		1512440	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,004700 0,004702	0,005640 0,005642

*Класиране по обособена позиция № 2:*

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml /	Забележка	Необходим брой мярки	Участници и класиране	Ед. цена за единица мярка без ДДС	Ед. цена за единица мярка с ДДС
2	R03AC02	Salbutamol	инхалаторна	mg		885152	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,145000	0,174000
2	R03AK07	Budesonide, Formoterol	инхалаторна	UD	Inhalation powder 160 mcg/4,5 mcg/dose	975320	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,325250	0,390300
2	R03BA02	Budesonide	инхалаторна	mg	Inhalation powder	33093	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,614565 0,614693	0,737478 0,737632
2	R03BA08	Ciclesonide	инхалаторна	mg		1152	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	2,761000	3,313200
2	R03BB04	Tiotropium bromide	инхалаторна	mcg/delivered dose	Inhalation powder, hard capsule	14040	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,125267	0,150320
2	R03DA04	Theophylline	перорална твърда	mg		74671090	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000146	0,000175
2	R03DA05	Aminophylline	парентерална	mg		107575973	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,008580	0,010296
2	R03DC03	Montelukast	перорална твърда	mg	tablet	6000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,016733	0,020080
2	R03DX07	Roflumilast	перорална твърда	mg		60	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	4,747333	5,696800
2	R03DX10	Benralizumab	парентерална	mg		180	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	119,584667	143,501600
2	R05CB02	Bromhexine	парентерална	mg		3967163	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,291250	0,349500
2	R05CB13	Dornase alfa	инхалаторна	mg		843	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	11,773333	14,128000
2	R06AC03	Chloropyramine	парентерална	mg		7662093	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,057003	0,068404
2	R06AD02	Promethazine	парентерална	mg		11394630	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,017472	0,020966
2	R06AE09	Levocetirizine	перорална течна	mg		690620	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,073900 0,073909	0,088680 0,088691
2	R07AA02	Natural phospholipids	интратрахеална	mg		843328	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД	3,770833 3,772500 3,772500	4,525000 4,527000 4,527000
2	S01BA01	Dexamethasone	витреална имплант	mcg		51180	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	2,369200	2,843040
2	S01EA05	Brimonidine	витреална течна	ml		6650	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,988000	1,185600
2	S01ED51	Pilocarpine, Timolol	витреална течна	mg	20 mg/ 5 mg/ml	49520	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	1,552000	1,862400
2	S01ED51	Pilocarpine, Timolol	витреална течна	mg	40 mg/ 5 mg/ml	143820	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	1,474000	1,768800

2	S01EE01	Latanoprost	витреална течна	ml		7458	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	3,040000	3,648000
2	S01EE03	Bimatoprost	витреална течна	ml		348	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	6,563333	7,876000
2	S01LA05	Aflibercept	парентерална	mg		10	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД	278,731386 283,059943 293,291666	334,477663 339,671932 351,949999
2	V03AB15	Naloxone	парентерална	mg		85150	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	1,985579 1,985940	2,382695 2,383128
2	V03AE02	Sevelamer	перорална твърда	mg		1333232003	1."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."СОЛОМЕД" ООД	0,000854 0,000854 0,000855 0,000855	0,001025 0,001025 0,001026 0,001026
2	V07AB	Glucose	парентерална	ml	5%-500 ml	154610460	1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОЛОМЕД" ООД 3."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 4."ФАРКОЛ" АД	0,002570 0,002570 0,002572 0,002575 0,002580	0,003084 0,003084 0,003086 0,003090 0,003096
2	V07AB00	Glucose	парентерална	ml	5%-250 ml	3890000	1."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОЛОМЕД" ООД	0,004216 0,004216 0,004217 0,004217	0,005059 0,005059 0,005060 0,005060
2	V07AB00	Water for injection	парентерална	ml		15014238	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."СОЛОМЕД" ООД 3."ФАРКОЛ" АД 3."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД	0,022500 0,022504 0,022583 0,022583 0,022583	0,027000 0,027005 0,027100 0,027100 0,027100
2	V08AB02	Iohexol	парентерална	mg I		2642553000	1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000703 0,000704	0,000844 0,000845
2	V08AB04	Iopamidol	парентерална	mg I		1925290653	1."Диагностик Имиджинг" ООД 1."ФАРКОЛ" АД 1."МЕДЕКС" ООД	0,001209 0,001209 0,001209	0,001451 0,001451 0,001451

2	V08AB09	Iodixanol	парентерална	mg I	498058667	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,001258	0,001510
2	V08AB10	Iomeprol	парентерална	mg	2691378555	1."Диагностик Имиджинг" ООД 1."ФАРКОЛ" АД 1."МЕДЕКС" ООД	0,001458 0,001458 0,001458	0,001750 0,001750 0,001750
2	V08CA02	Gadoteric acid	парентерална	ml	130150	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	1,977458	2,372950
2	V08DA05	Sulphur hexafluoride	парентерална	оп.	3230	1."МЕДЕКС" ООД 2."Диагностик Имиджинг" ООД 3."ФАРКОЛ" АД	106,480066 106,530000 106,533333	127,776079 127,836000 127,840000

**V. Проверка на ценовите предложения за наличието на цена над Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) и за наличието на необичайно благоприятни оферти, извършени на 23.09.2020 г. от комисията в състав:**

**Председател:**

1. Ваня Миткова - държавен експерт в дирекция „Обществени поръчки“;

**Членове:**

2. Христина Агуеле - главен експерт в дирекция „Обществени поръчки“;

3. Маг. Фарм. Цветелина Попова - старши експерт в дирекция „Лекарствена политика“;

4. Д-р Светлана Райчева - държавен експерт в дирекция „ЛП“;

5. Ботьо Ботев - главен експерт в дирекция „Лекарствена политика“.

Поради отсъствие на редовния член д-р Нели Таринска, началник на отдел в дирекция „ЛП“, във връзка с ползването на платен годишен отпуск, същата беше заместена от резервния член маг. фарм. Цветелина Попова, старши експерт в дирекция „ЛП“.

1. Комисията извърши проверка за наличието на ценови предложения, които да надвишават цената в Позитивния лекарствен списък (Приложение № 2) и установи, че няма ценови предложения над референтната стойност на ПЛС, актуален към 02.09.2020 г.

2. 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 установи, че има ценово предложение, което е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на ценовите предложения на останалите участници, а именно:

**ПО ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 1**

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml./	Забележка	Необходим брой мярки	Оферта	Участник	Ед. цена за единица мярка без ДДС
1	N01AX10	Propofol	парентерална	ml	1%	21840998	№ 0545	"ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,008600

В съответствие със законовите изисквания, от посочения по-горе участник, на 23.09.2020 г. с писмо, изпратено чрез Електронната система, беше изискано да представи обосновка на предлаганата от него цена за лекарствения продукт, чиято цена е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната

стойност на ценовите предложения на останалите участници, като на участника „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД, беше дадено следното указание:

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

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

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

**В посочения от комисията срок на 24.09.2020 г. с писмо вх. № 26-00-2681/24.09.2020 г. е постъпила следната обосновка от участника „ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД:**

„В отговор на Ваше искане относно начина на образуване на ценовото предложение за участие в горечитираната процедура за възлагане на обществена поръчка по Обособена позиция № 1 за следната номенклатурна единица:

№ на ОП	АТС	INN	Лек. форма	мярка	забележка
1	N01AX10	Propofol	парентерална	ml	1%

Ви уведомяваме, че при формирането на ценовото предложение на горепосочения лекарствен продукт е допусната техническа грешка и „ФЬОНИКС Фарма“ ЕООД не може да потвърди предложената цена.“

На закрито заседание, проведено в същия ден от комисията в горечитирания състав, след като се запозна с така представената обосновка, установи, че представената по-ниска цена не е формирана от участника, а същата е резултат на техническа грешка при попълване на ценовото предложение.

Предвид установеното по-горе комисията предлага на основание чл. 107, т. 3 от ЗОП, участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за следната номенклатура: лекарствен продукт с АТС код N01AX10, международно непатентно наименование „Propofol“, с форма на приложение – парентерална, тъй като предложената от него по-ниска цена не е формирана на база някое от обективните обстоятелствата посочени в чл. 72, ал. 2 от ЗОП, а същата се дължи на техническа грешка допусната от участника.

**VI. Класиране на участниците, извършено на 28.09.2020 г. от комисията в редовния ѝ състав:**

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

**По обособена позиция № 1:**

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl, ml./	Забележка	Необходим брой мярки	Участници и класиране	Ед. цена за единица мярка без ДДС	Ед. цена за единица мярка с ДДС	Изпълнители по рамково споразумение
1	N01AB06	Isoflurane	инхалаторна	ml		2196318	1."МЕДЕКС" ООД	0,463667	0,556400	1."МЕДЕКС" ООД



1	N01AB08	Sevoflurane	инхалаторна	ml		15367685	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.ДАНСОН БГ ООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,694200 0,694500 0,694500 0,694506 0,694506	0,833040 0,833400 0,833400 0,833407 0,833407	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.ДАНСОН БГ ООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."МЕДЕКС" ООД 3."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N01AH06	Remifentanyl	парентерална	mg		909762	1."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД	2,870000	3,444000	1."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД
1	N01AX03	Ketamine	парентерална	mg		13256311	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,013920 0,013926	0,016704 0,016711	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N01AX10	Propofol	парентерална	ml	1%	21840998	1."ФАРКОЛ" АД 2."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 2."СОЛОМЕД" ЕООД 2."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,087580 0,087583 0,087583 0,087583 0,087583	0,105096 0,105100 0,105100 0,105100 0,105100	1."ФАРКОЛ" АД
1	N01BB01	Bupivacaine	парентерална	mg		3476960	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД	0,150000 0,153435	0,180000 0,184122	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД
1	N01BB02	Lidocaine	парентерална	mg		70512010	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.ДАНСОН БГ ООД	0,006880 0,007244	0,008256 0,008693	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2.ДАНСОН БГ ООД
1	N01BB02/ C01BB01	Lidocaine	парентерална	mg		89858561	1."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,007870 0,007879	0,009444 0,009455	1."ТЪРГОВСКА ЛИГА - ГАЦ" АД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N01BB09	Ropivacaine	парентерална	mg		5555165	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 3."СОЛОМЕД" ООД 3."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,091300 0,093820 0,093866 0,093866 0,093866	0,109560 0,112584 0,112639 0,112639 0,112639	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 3."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 3."СОЛОМЕД" ООД 3."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД
1	N01BB52	Lidocaine, Chlorhexidine	уретрална	g Lidocaine		60	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	8,879405 8,882525	10,655286 10,659030	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N02BB02	Metamizole sodium	парентерална	mg		3496696955	1.ДАНСОН БГ ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000400 0,000400	0,000480 0,000480	1.ДАНСОН БГ ООД 1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД

1	N02BE01	Paracetamol	парентерална	mg	775218284	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."МЕДЕКС" ООД 5."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 6."СОЛОМЕД" ООД 7."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД	0,000972 0,000973 0,000989 0,000992 0,001031 0,001045 0,001049	0,001166 0,001168 0,001187 0,001190 0,001237 0,001254 0,001259	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."МЕДЕКС" ООД 5."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 6."СОЛОМЕД" ООД 7."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД
1	N03AA02	Phenobarbital	парентерална	mg	13025182	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,005397	0,006476	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N03AF01	Carbamazepine	перорална твърда	mg	238531620	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,000347 0,000348	0,000416 0,000418	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	N03AF02	Oxcarbazepine	перорална твърда	mg	12654200	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000722	0,000866	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N03AG01	Valproic acid	парентерална	mg	35216308	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."МЕДЕКС" ООД 5."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД	0,014172 0,014174 0,014195 0,014345 0,014855	0,017006 0,017009 0,017034 0,017214 0,017826	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД 4."МЕДЕКС" ООД 5."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД
1	N03AG01	Valproic acid	перорална твърда	mg	1049699825	1."ФАРКОЛ" АД 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000219 0,000219	0,000263 0,000263	1."ФАРКОЛ" АД 1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	N03AG01	Valproic acid	перорална течна	mg	8198632	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,000648 0,000649 0,000655	0,000778 0,000779 0,000786	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	N03AX09	Lamotrigine	перорална твърда	mg	5088100	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,002247 0,002248 0,002289	0,002696 0,002698 0,002747	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	N03AX11	Topiramate	перорална твърда	mg	550600	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,002503 0,002504 0,002675	0,003004 0,003005 0,003210	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	N03AX12	Gabapentin	перорална твърда	mg	66778071	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,000446	0,000535	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	N03AX14	Levetiracetam	перорална твърда	mg	19291000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,000361 0,000362 0,000387	0,000433 0,000434 0,000464	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД

1	N03AX14	Levetiracetam	перорална течна	mg	10504000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,001908	0,002290	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	N03AX16	Pregabalin	перорална твърда	mg	13162700	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,001231 0,001232 0,001240	0,001477 0,001478 0,001488	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	N03AX18	Lacosamide	перорална твърда	mg	136080	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,008833 0,008886	0,010600 0,010663	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	N04AA02	Biperiden	перорална твърда	mg	5164492	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,030500	0,036600	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	N04BB01	Amantadine	парентерална	mg	3386920	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."МЕДЕКС" ООД	0,144583 0,144583	0,173500 0,173500	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 1."МЕДЕКС" ООД
1	N04BC04	Ropinirole	перорална твърда	mg	540	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,127500 0,127507	0,153000 0,153008	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N04BC05	Pramipexole	перорална твърда	mg	374	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,544000 0,544243 0,548890	0,652800 0,653092 0,658668	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	N04BD01	Selegiline	перорална твърда	mg	22150	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,045000 0,045222	0,054000 0,054266	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	N04BD02	Rasagiline	перорална твърда	mg	120	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	1,156167 1,260108	1,387400 1,512130	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	N05AA01	Chlorpromazine	парентерална	mg	10071963	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,013375	0,016050	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N05AB02	Fluphenazine	парентерална	mg	528300	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,165600	0,198720	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	N05AD01	Haloperidol	парентерална	mg	2044285	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,163167	0,195800	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N05AD01	Haloperidol	перорална твърда	mg	5387767	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,032267 0,032271	0,038720 0,038725	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N05AF01	Flupentixol	перорална твърда	mg	659055	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,152000	0,182400	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N05AF01	Flupentixol	парентерална	mg	274524	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,115292	0,138350	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N05AF05	Zuclopenthixol	перорална твърда	mg	1875200	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,012000	0,014400	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N05AF05	Zuclopenthixol	парентерална	mg	2639920	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,057000	0,068400	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N05AH02	Clozapine	перорална твърда	mg	67147350	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,002080 0,002151	0,002496 0,002581	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД

1	N05AH03	Olanzapine	перорална твърда	mg	5742616	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,014067 0,014071 0,014298	0,016880 0,016885 0,017158	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	N05AH03	Olanzapine	парентерална	mg	75250	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,896049	1,075259	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	N05AH04	Quetiapine	перорална твърда	mg	89144480	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,000723 0,000724 0,000737	0,000868 0,000869 0,000884	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	N05AL05	Amisulpride	перорална твърда	mg	51504000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,001783 0,001787	0,002140 0,002144	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	N05AX08	Risperidone	перорална твърда	mg	1783680	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,043333 0,043353 0,043505	0,052000 0,052024 0,052206	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	N05AX12	Aripiprazole	перорална твърда	mg	1934995	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,028133 0,028506	0,033760 0,034207	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	N05AX13	Paliperidone	перорална твърда	mg	93490	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,466667 0,466833	0,560000 0,560200	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N05AX15	Cariprazine	перорална твърда	mg	14586	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	1,006548	1,207858	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	N05BA01	Diazepam	парентерална	mg	6700591	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,052500	0,063000	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N05BB01	Hydroxyzine	перорална твърда	mg	7162822	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,003824 0,003826	0,004589 0,004591	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N06AB05	Paroxetine	перорална твърда	mg	2769252	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,005133 0,005136 0,005300	0,006160 0,006163 0,006360	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	N06AB08	Fluvoxamine	перорална твърда	mg	1065600	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,003367	0,004040	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	N06AB10	Escitalopram	перорална твърда	mg	3196224	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД	0,009250 0,009320	0,011100 0,011184	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД
1	N06AX11	Mirtazapine	перорална твърда	mg	3987320	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,006000 0,006001	0,007200 0,007201	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N06AX16	Venlafaxine	перорална твърда	mg	16529010	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,001484 0,001485 0,001530	0,001781 0,001782 0,001836	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД

1	N06AX21	Duloxetine	перорална твърда	mg		3633950	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,005250 0,005252 0,005260	0,006300 0,006302 0,006312	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	N06AX22	Agomelatine	перорална твърда	mg		360100	1.ДАНСОН БГ ООД	0,036344	0,043613	1.ДАНСОН БГ ООД
1	N06AX26	Vortioxetine	перорална твърда	mg		113836	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,154583	0,185500	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N06BC01	Caffeine citrate	парентерална/ перорална	mg		196980	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД	1,806000 1,806341	2,167200 2,167609	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД
1	N06BX03	Piracetam	парентерална	mg		2528632961	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000290	0,000348	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N06BX03	Piracetam	перорална твърда	mg		471707399	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000100 0,000101	0,000120 0,000121	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N06BX18	Vinpocetine	перорална твърда	mg		9386039	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,011833	0,014200	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
1	N06BX18	Vinpocetine	парентерална	mg		5729364	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,054300 0,054318	0,065160 0,065182	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N06DA04	Galantamine	парентерална	mg		4789314	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,243417	0,292100	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N06DA04	Galantamine	перорална твърда	mg		125958	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,106000	0,127200	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
1	N06DX01	Memantine	перорална твърда	mg	ordina ry	235320	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД	0,010554 0,010556 0,011169	0,012665 0,012667 0,013403	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 3."ФАРКОЛ" АД
1	N07AA02	Pyridostigmine	перорална твърда	mg		1512440	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,004700 0,004702	0,005640 0,005642	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД

По обособена позиция № 2:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Начин на приложение	Мярка /mg, tabl., ml /	Забел ежка	Необходим брой мярки	Участници и класиране	Ед цена за единица мярка без ДДС	Ед цена за единица мярка с ДДС	Изпълнители по рамково споразумение
2	R03AC02	Salbutamol	инхалаторна	mg		885152	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,145000	0,174000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	R03AK07	Budesonide, Formoterol	инхалаторна	UD	Inhalation powder 160 mcg/4,5 mcg/dose	975320	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,325250	0,390300	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	R03BA02	Budesonide	инхалаторна	mg	Inhalation powder	33093	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,614565 0,614693	0,737478 0,737632	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД

2	R03BA08	Ciclesonide	инхалаторна	mg		1152	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	2,761000	3,313200	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	R03BB04	Tiotropium bromide	инхалаторна	mcg/deli vered dose	Inhala tion powde r, hard capsul e	14040	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,125267	0,150320	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	R03DA04	Theophyllin e	перорална твърда	mg		74671090	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000146	0,000175	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
2	R03DA05	Aminophylli ne	парентерална	mg		107575973	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,008580	0,010296	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
2	R03DC03	Montelukast	перорална твърда	mg	tablet	6000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,016733	0,020080	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	R03DX07	Roflumilast	перорална твърда	mg		60	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	4,747333	5,696800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	R03DX10	Benralizuma b	парентерална	mg		180	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	119,58466 7	143,50160 0	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	R05CB02	Bromhexine	парентерална	mg		3967163	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,291250	0,349500	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
2	R05CB13	Dornase alfa	инхалаторна	mg		843	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	11,773333	14,128000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	R06AC03	Chloropyra mine	парентерална	mg		7662093	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,057003	0,068404	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
2	R06AD02	Promethazin e	парентерална	mg		11394630	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,017472	0,020966	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
2	R06AE09	Levocetirizi ne	перорална течна	mg		690620	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,073900 0,073909	0,088680 0,088691	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
2	R07AA02	Natural phospholipid s	интратрахеал на	mg		843328	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД	3,770833 3,772500 3,772500	4,525000 4,527000 4,527000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."МЕДЕКС" ООД
2	S01BA01	Dexamethas one	витреална имплант	mcg		51180	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	2,369200	2,843040	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	S01EA05	Brimonidine	витреална течна	ml		6650	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	0,988000	1,185600	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	S01ED51	Pilocarpine, Timolol	витреална течна	mg	20 mg/ 5 mg/ml	49520	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	1,552000	1,862400	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	S01ED51	Pilocarpine, Timolol	витреална течна	mg	40 mg/ 5 mg/ml	143820	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	1,474000	1,768800	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	S01EE01	Latanoprost	витреална течна	ml		7458	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	3,040000	3,648000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	S01EE03	Bimatoprost	витреална течна	ml		348	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД	6,563333	7,876000	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД
2	S01LA05	Aflibercept	парентерална	mg		10	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД	278,73138 6 283,05994 3 293,29166 6	334,47766 3 339,67193 2 351,94999 9	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД
2	V03AB15	Naloxone	парентерална	mg		85150	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	1,985579 1,985940	2,382695 2,383128	1."ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД

2	V03AE02	Sevelamer	перорална твърда	mg		1333232003	1."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."СОЛОМЕД" ООД	0,000854 0,000854 0,000855 0,000855	0,001025 0,001025 0,001026 0,001026	1."МАРИМПЕК С - 7" ЕООД 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД 2."СОЛОМЕД" ООД
2	V07AB	Glucose	парентерална	ml	5%- 500 ml	154610460	1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОЛОМЕД" ООД 3."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 4."ФАРКОЛ" АД	0,002570 0,002570 0,002572 0,002575 0,002580	0,003084 0,003084 0,003086 0,003090 0,003096	1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."СОЛОМЕД" ООД 3."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 4."ФАРКОЛ" АД
2	V07AB00	Glucose	парентерална	ml	5%- 250 ml	3890000	1."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОЛОМЕД" ООД	0,004216 0,004216 0,004217 0,004217	0,005059 0,005059 0,005060 0,005060	1."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД 1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 2."ФАРКОЛ" АД 2."СОЛОМЕД" ООД
2	V07AB00	Water for injection	парентерална	ml		15014238	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."СОЛОМЕД" ООД 3."ФАРКОЛ" АД 3."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД	0,022500 0,022504 0,022583 0,022583 0,022583	0,027000 0,027005 0,027100 0,027100 0,027100	1."ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД 2."МЕДЕКС" ООД 3."СОЛОМЕД" ООД 3."ФАРКОЛ" АД 3."Б.БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД
2	V08AB02	Iohexol	парентерална	mg I		2642553000	1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,000703 0,000704	0,000844 0,000845	1."ПРО ФАРМАЦИЯ" ЕООД 2."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
2	V08AB04	Iopamidol	парентерална	mg I		1925290653	1."Диагностик Имиджинг" ООД 1."ФАРКОЛ" АД 1."МЕДЕКС" ООД	0,001209 0,001209 0,001209	0,001451 0,001451 0,001451	1."Диагностик Имиджинг" ООД 1."ФАРКОЛ" АД 1."МЕДЕКС" ООД
2	V08AB09	Iodixanol	парентерална	mg I		498058667	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	0,001258	0,001510	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
2	V08AB10	Iomeprol	парентерална	mg		2691378555	1."Диагностик Имиджинг" ООД 1."ФАРКОЛ" АД 1."МЕДЕКС" ООД	0,001458 0,001458 0,001458	0,001750 0,001750 0,001750	1."Диагностик Имиджинг" ООД 1."ФАРКОЛ" АД 1."МЕДЕКС" ООД
2	V08CA02	Gadoteric acid	парентерална	ml		130150	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД	1,977458	2,372950	1."СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД

						1 "МЕДЕКС" ООД	106,48006	127,77607	1 "МЕДЕКС" ООД
						2."Диагностик Имиджинг" ООД	106,53000	127,83600	2."Диагностик Имиджинг" ООД
2	V08DA05	Sulphur hexafluoride	парентерална	оп.	3230	3."ФАРКОЛ" АД	106,53333	127,84000	3."ФАРКОЛ" АД
							3	0	

**VII. 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/необходим брой мярки лекарствени продукти	Забележка	Правно основание за прекратяване
1.	N03AF02	Oxcarbazepine	перорална течна	792000		На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия.
1.	N04BA02	Carbidopa, Levodopa	перорална твърда	405000		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
1.	N04BA02	Levodopa, Carbidopa	перорална твърда	185000		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
1.	N05AE03	Sertindole	перорална твърда	14980		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
1.	N05AX12	Aripiprazole	парентерална	8850		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
1.	N05AX12	Aripiprazole	перорална течна	49075		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
1.	N05AX13	Paliperidone	парентерална	62155		На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия.
1.	N05CD08	Midazolam	парентерална	6184906		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.



1.	N06AB06	Sertraline	перорална твърда	4462500		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
1.	N06AX05	Trazodone	перорална твърда	17329900		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
1.	N06AX18	Reboxetine	перорална твърда	96840		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
1.	N06BX03	Piracetam	перорална течна	13256000		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
1.	N06DA02	Donepezil	перорална твърда	76600		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
1.	N06DA03	Rivastigmine	перорална твърда	1680		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
1.	N04BA02	Levodopa, Benserazide	перорална твърда	2647045		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	R03AC18	Indacaterol	инхалаторна	60		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	R03AK06	Salmeterol, Fluticasone	инхалаторна	300	50 mcg/500 mcg/dose	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	R03AK06	Salmeterol, Fluticasone	инхалаторна	300	50 mcg/250 mcg/dose	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.

2.	R03AK07	Budesonide, Formoterol	инхалаторна	3000	Inhalation powder 320 mcg/9 mcg/dose	На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия.
2.	R03AK08	beclometasone, formoterol	инхалаторна	250		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	R03AL05	Aclidinium bromide, Formoterol	инхалаторна	1500		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	R03AL06	Tiotropium bromide, Olodaterol	инхалаторна	2100		На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия.
2.	R03BA05	Fluticasone	инхалаторна	10298		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	R03BB04	Tiotropium bromide	инхалаторна	1145	Inhalation solution	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	R05CB02	Bromhexine	перорална твърда	9492421		На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия.
2.	R05CB02	Bromhexine	перорална течна	2614162		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	S01CA01	Tobramycin, Dexamethasone	витреална течна	86299		На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия.
2.	S01CA01	Tobramycin, Dexamethasone	витреална полутвърда	27692		На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия.
2.	S01EC04	Brinzolamide	витреална течна	20160		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една

						оферта за лекарствения продукт.
2.	S01EC54	Brinzolamide, Brimonidine	витреална течна	800		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	S01ED01	Timolol	витреална течна	13634		На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия.
2.	S01ED51	Bimatoprost, Timolol	витреална течна	332		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	S01ED51	Brinzolamide, Timolol	витреална течна	9655		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	S01ED51	Dorzolamide, Timolol	витреална течна	6290		На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия.
2.	S01ED51	Latanoprost, Timolol	витреална течна	1925		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	S01ED51	Tafluprost, timolol	витреална течна	600		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	S01ED51	Travoprost, Timolol	витреална течна	1015		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	S01EE04	Travoprost	витреална течна	1997		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	V03AE03	Lanthanum carbonate	перорална твърда	2808000		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.

2.	V06DC01	Glucose	парентерална	156321065	10%-500 ml	На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия.
2.	V06DC01	Glucose	парентерална	8751250	10%-250 ml	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	V06DC01	Glucose	парентерална	14210500	5%-250 ml	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	V08AB05	Iopromide	парентерална	2860318070		На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия.
2.	V08CA03	Gadodiamide	парентерална	10954340		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	V08CA09	Gadobutrol	парентерална	30379		На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти не отговарят на предварително обявените условия.
2.	V09EB01	Technetium (99mTc) macrosalb	парентерална	180		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
2.	V09FX01	Technetium (99mTc) pertechnetate	радионуклеиден генератор	600	12,5 GBq	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствия продукт.
2.	V10BX01	Strontium (89 Sr) chloride	парентерална	1500		На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствия продукт.
2.	V10XA01	Sodium iodide [131 I]	перорална твърда	40700	3700 MBq	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствия продукт.

2.	V10XA01/V09 FX03	Sodium iodide [131 I]	парентерална	40700	3,7 GBq - 0,46/13,4 mcg iodide/GBq	На основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП, тъй като няма подадена нито една оферта за лекарствения продукт.
----	---------------------	-----------------------	--------------	-------	--	--

Настоящият протокол се състави и подписа на 30.09.2020 г.

**Председател:**

Ваня Миткова - държавен експерт в дирекция „Обществени поръчки“:

**Членове:**

Христина Агуеле - главен експерт в дирекция „Обществени поръчки“:

Д-р Нели Таринска - началник отдел, дирекция „Лекарствена политика“:

Д-р Светлана Райчева - държавен експерт в дирекция „Лекарствена политика“:

Ботьо Ботев - главен експерт в дирекция „Лекарствена политика“:

Маг. Фарм. Орлин Недев - държавен експерт в дирекция „Лекарствена политика“:

(резервен член, присъствал на закритото заседание на комисията на 17.08.2020 г., на мястото на редовния член д-р Светлана Райчева, държавен експерт в дирекция „ЛП“, отсъстваща поради ползването на платен годишен отпуск)

Маг. Фарм. Цветелина Попова - старши експерт в дирекция „Лекарствена политика“:

(резервен член, присъствал на закритото заседание на комисията на 23.09.2020 г., на мястото на редовния член д-р Нели Таринска, началник отдел, дирекция „ЛП“, отсъстваща поради ползването на платен годишен отпуск)

Заличена информация на  
основание Регламент (ЕС) 2016/679,  
във връзка с чл. 37 от ЗОП