

ПРОТОКОЛ № 2

Днес, 12.09.2015 година, в 09.30 часа, в „КОЦ-Бургас“ ЕООД, на адрес гр. Бургас, бул. „Стефан Стамболов“ № 73, , в Хирургичен корпус на МБАЛ-Бургас АД, ет.7, комисия в състав:

Председател: Деана Петрова – правоспособен юрист;

Членове:

1. Дарина Стоянова – гл. мед. сестра, „КОЦ-Бургас“ ЕООД;
2. Минко Коев – ст. експерт, Дирекция „ЗПСДТЗС“ – Община Бургас;
3. Диана Авджиева – началник отдел, РЗИ Бургас;
4. Силва Петкова – резервен член на комисията, магистър-фармацевт, болнична аптека „КОЦ-Бургас“ ЕООД,

в изпълнение на заповед № 215 от 27.08.2015 година на Управителя на „КОЦ-Бургас“ ЕООД, се събра да продължи своята работа по разглеждане на постъпилите оферти за участие в обществена поръчка – открита процедура, с предмет: „Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, по приложена спецификация“.

Процедурата е открита с Решение № 30/27.07.2015 г., регистрирана в АОП под № 00232-2015-0007 и публикувано обявление в РОП № 679284 от 27.07.2015 г.

Председателят на комисията провери състава на присъстващите. Поради отсъствието по уважителни причини на г-жа Ирина Тодорова, председателят на комисията покани резервния член на комисията – г-ца Силва Петкова. След запознаване със списъка на участниците, подали оферти, последната попълни декларация, съгласно чл. 35, ал. 3 от Закона за обществените поръчки. След присъединяването ѝ, председателят откри заседанието.

На участниците, подали оферти за участие в процедурата, бе изпратен протокол № 1, с констатациите на комисията относно представените в офертите им документи в пликове № 1 „Документи за подбор“, тяхната редовност и съответствието им с изискванията на Възложителя. На основание и в срока по чл. 68, ал. 9 от ЗОП всеки участник можеше в съответствие с изискванията на възложителя, посочени в обявлението, да замени представени документи или да представи нови, с които смята, че ще удовлетвори поставените от възложителя критерии за подбор.

В законовия срок са постъпили документи от „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД, „ФЪНИКС ФАРМА“ ЕООД, „ФАРМНЕТ“ АД, „ТОП ХОСПИТАЛ СЪРВИС“ АД. Комисията разглежда съответствието на допълнително представените от участниците документи, с изискванията и поставените критерии за подбор от Възложителя по реда на постъпване на офертите им.

1. „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД

Комисията е констатирала, че в плик № 1 от офертата на участника липсват представени изискуемите от Възложителя оторизационни писма за лекарствените продукти (ЛП) по обособени позиции (ОП) №№ 3, 8, 19, 27, 39, 48, 52, 54, 58 и 68 от спецификацията.

С писмо вх. № 218/07.09.2015 г. и в законния срок, участникът е представил допълнителни документи. Комисията разглежда допълнително представените от участника документи за съответствие с изискванията и критериите за подбор на Възложителя.

При извършената проверка **комисията констатира:**

1. Представените от участника допълнителни документи за ЛП по ОП №№ 19, 27, 39, 48, 52, 54, 58 и 68 удовлетворяват всички изисквания от документацията на Възложителя.
2. Участникът не е представил липсващите в Плик № 1 от офертата му оторизационни писма за ЛП по ОП № 3 и № 8.

Комисията предлага офертата на участника за ЛП по ОП № 3 и ОП № 8 да бъде отстранена от участие в процедурата, на основание чл.69, ал.1, т.1 от ЗОП.

Комисията допуска офертата на участника до участие в процедурата по всички останали оферирани позиции.

2. „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД

Комисията е констатирала, че в представените документи в пликове № 1 от офертата на участника липсват приложени оторизационни писма за обособени позиции №№ №30 – Gefitinib и № 39 – Lapatinib.

С писмо вх.№ 220/07.09.2015 г. и в законния срок, участникът е представил липсващите документи. Комисията разглежда допълнително представените от участника документи за съответствие с изискванията и критериите за подбор на Възложителя.

При извършената проверка за редовността им, комисията счита, че същите съответстват на поставените от Възложителя изисквания и критерии за подбор.

Комисията допуска офертата на участника до участие в процедурата по всички оферирани позиции.

3. „ТОП ХОСПИТАЛ СЪРВИС“ АД

Комисията е констатирала, че в представените документи в плик № 1 от офертата на участника липсва удостоверение от „КОЦ-Пловдив“ ЕООД – контрагент, вписан в Декларацията – Списък на изпълнените доставки.

С писмо вх.№ 223/08.09.2015 г. и в законния срок, участникът е представил липсващото удостоверение. Комисията разглежда допълнително представения от участника документ за съответствие с изискванията и критериите за подбор на Възложителя.

При извършената проверка за редовността му, комисията счита, че същият съответстват на поставените от Възложителя изисквания и критерии за подбор.

Комисията допуска офертата на участника до участие в процедурата по всички оферирани позиции.

4. „ФАРМНЕТ“ АД

Комисията е констатирала, че в представените документи в плик № 1 от офертата на участника липсва коректно попълнен образец № 1 – оферта, в който липсва изискуемата от Възложителя информация за „Анатомо-терапевтичен код /АТС/“ за всеки един от оферираниите лекарствени продукти.

С писмо вх.№ 221/08.09.2015 г. и в законния срок, участникът е представил попълнена оферта – образец № 1 на хартиен и магнитен носител. Комисията разглежда допълнително представените от участника документи за съответствие с изискванията и критериите за подбор на Възложителя.

При извършената проверка за редовността им, комисията счита, че същите съответстват на поставените от Възложителя изисквания и критерии за подбор.

Комисията допуска офертата на участника до участие в процедурата по всички оферирани позиции.

Комисията пристъпва към разглеждане на предложенията за изпълнение на поръчката – пликове № 2 на участниците, по обособените позиции, по които ги е допуснала до участие в процедурата. Разглежда се съответствието им с

поставените изисквания на Възложителя за изпълнение на поръчката, по реда на постъпването на офертите.

1. „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД

Комисията разглежда предложенията на участника за изпълнение на поръчката, по позициите, по които го допуска до участие, посочени в таблицата по-долу и поставени в пликове № 2.

Участникът е оформил предложенията си за изпълнение на поръчката (плик2) за всяка отделна обособена позиция, както следва:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнози и количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба
1	2	3	4	5	6	7	8
1	L02BX03	Abiraterone acetate	перорална форма	mg	3 600 000	ЗИТИГА	Janssen-Cilag International NV, Белгия
2	L01XE13	Afatinib	перорална форма	mg	16 800	ДЖИОТРИФ	Boehringer Ingelheim Intern.GmbH, Germany
4	L01XE17	Axitinib	перорална форма	mg	11 200	ИНЛАЙТА	Pfizer LimitedОбединено кралство
5	L01XC07	Bevacizumab	парентерална форма	mg	560 000	АВАСТИН	Roche Registration Limited UK
18*	M05BX04	Denosumab	парентерална форма	mg	30 000	ЕКСДЖИВА	Amgen Europe BV., The Netherlands
19	N02AA08	Dihydrocodeine	перорална форма	mg	1 500 000	ДХЦ КОНТИНУС	Mundipharma Ges.mbH, Vienna, Austria
24	L01XX41	Eribulin	парентерална форма	mg	106	ХАЛАВЕН	Eisai Europe Limited, Обединено кралство
25	L01XE03	Erlotinib	перорална форма	mg	684 000	ТАРЦЕВА	Roche Registration Limited United Kingdom
27	L01XE10	Everolimus	перорална форма	mg	18 000	АФИНИТОР	Novartis Europharm Limited, UK
30	L01XE02	Gefitinib	перорална форма	mg	275 000	ИРЕСА	AstraZeneca AB, Швеция
35*	L01XX28	Imatinib	перорална форма	mg	780 000	НИБИКС	Софарма АД, България
36	L03AB04 L03AB05	Interferon alfa	парентерална форма	MIU	2 700	РОФЕРОН А	Рош България ЕООД
39	L01XE07	Lapatinib	перорална форма	mg	1 750 000	ТАЙВЪРБ	Glaxo Group Ltd, UK
45	N02AA01	Morphine	парентерална форма	mg	220 000	МОРФИН	Софарма АД, ул."Илиенско шосе"16, 1220 София, България
48	H01CB02	Octreotide	powder for suspension for injection + solv	mg	2 500	САНДОСТАТИН ЛАР	Novartis Pharma
49	B03XA	OTHER ANTIANEMIC PREPARATIONS Erythropoetin Darbepoetin	парентерална форма	DDD	3 000	АРАНЕСП	Amgen Europe B.V., Netherlands
52	N02AA05	Oxycodone	modified-release tablets	mg	1 500 000	ОКСИКОНТИН	Mundipharma Ges.m.b.H, Austria
54	N02AA55	Oxycodone hydrochloride/Naloxone hydrochloride	перорална форма	mg (oxycodone)	1 500 000	ТАРГИН РЕТАРД	Mundipharma GmbH, Австрия
57	L01XC08	Panitumumab	парентерална форма	mg	32 400	ВЕКТИБИКС	Amgen Europe B.V., The Netherlands
58	L01XE11	Pazopanib	перорална форма	mg	1 728 000	ВОТРИЕНТ	Glaxo Group Ltd., UK
59	L03AA13	Pegfilgrastim	парентерална форма	mg	120	НЕУЛАСТА	Amgen Europe B.V., The Netherlands
62	L01XE05	Sorafenib	перорална форма	mg	2 150 400	НЕКСАВАР	Bayer Pharma AG, Germany
63	L01XE04	Sunitinib	перорална форма	mg	142 500	СУТЕНТ	Pfizer Limited United Kingdom
65	L01AX03	Temozolomide	перорална форма	mg	200 000	ТЕМОДАЛ	Merck Sharp & Dohme Ltd UK
66	L01XE09	Temsirolimus	парентерална форма	mg	2 400	ТОРИСЕЛ	Pfizer Limited, Великобритания
68	L01XX17	Topotecan	перорална форма	mg	180	ХИКАМТИН	SmithKline Beecham PLC

69	N02AX02	Tramadol	перорална форма	mg	1 500 000	ТРАМАЛГИН	Унифарм АД
70	L01XC03	Trastuzumab 600 MG	парентерална форма	mg	324 000	ХЕРЦЕПТИН	Roche Registration Limited UK
71	L01XC03	Trastuzumab 150 MG	парентерална форма	mg	180 000	ХЕРЦЕПТИН	Roche Registration Limited UK
72	L01XE15	Vemurafenib	перорална форма	mg	4 515 840	ЗЕЛБОРАФ	Roche Registration Limited, United Kingdom

Участникът предлага срокове за изпълнение на поръчката:

- при периодични доставки 10 (десет) работни дни от подаване на заявката,
- при възникнала необходимост извън срока на периодичните доставки - не повече от 5 (пет) работни дни.

Предлага заявките да се подават по факс 02/813 37 85 или на e-mail: helpdeskhs@sopharmatrading.bg.

Комисията установи:

В документацията за участие Възложителят е записал в Указанията за изготвяне на офертата, за Предложението за изпълнение на поръчката - плик № 2: „В плика се поставя попълненото Предложение за изпълнение на поръчката, което трябва да съответства на посочените изисквания на Възложителя за изпълнение на поръчката **и да е изготвено по приложения образец № 2.**“

Комисията счита, че офертата на участника **не отговаря** на изискванията на Възложителя по всички обособени позиции, за които е подадена и допусната до участие, тъй като в предложенията му за изпълнение на поръчката за всеки отделен лекарствен продукт **липсва** информацията в колона 9 - Срок на годност от ПРУ - в години и не са изготвени по следния образец:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ - в години
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Комисията предлага, участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за всички обособени позиции, по които е допуснат до участие в процедурата, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

2. „ТЪРГОВСКА ЛИГА НАЦИОНАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР“ АД

Комисията е констатирала, че в плик № 1 участникът е представил изискваните се от Възложителя документи, същите съответстват на изискванията му и разглежда предложенията на участника за изпълнение на поръчката, поставени в пликове № 2.

Участникът предлага срокове за изпълнение на поръчката:

- при периодични доставки 10 (десет) работни дни от подаване на заявката,
- при възникнала необходимост извън срока на периодичните доставки - 4 (четири) работни дни.

Предлага заявките да се подават по факс 02/962 41 27.

Комисията счита, че офертата на участника **отговаря** на изискванията на Възложителя и допуска същата до оценяване и класиране по офертираните позиции:

ОП №	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	прогнозно количество (в посочената мярка)	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ в години
1	3	4	5	6	7	8	9	10
10	L01BC06	Capecitabine	перорална форма	mg	40 000 000	CAPEDA film-coated tablets	„Чайкафарма Висококачествените Лекарства“АД	3
35*	L01XX28	Imatinib	перорална форма	mg	780 000	HRONILEUCEM capsules, hard	„Чайкафарма Висококачествените Лекарства“АД	2
60	L01BA04	Pemetrexed	парентерална форма	mg	100 000	ALIMTA powd. for conc. for inf.	„Eli Lilly Nederland B.V.“	3

3. „ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕАД

Комисията е констатирала, че в плик № 1 участникът е представил изискванията се от Възложителя документи, същите съответстват на изискванията му и разглежда предложението на участника за изпълнение на поръчката, поставено в плик № 2.

Участникът предлага срокове за изпълнение на поръчката:

- при периодични доставки - до 5 (пет) работни дни от подаване на заявката,
- при възникнала необходимост извън срока на периодичните доставки - до 2 (два) работни дни.

Предлага заявките да се подават по факс 02/810 39 93.

Комисията счита, че офертата на участника отговаря на изискванията на Възложителя и допуска същата до оценяване и класиране по офертираната позиция:

ОП №	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	прогнозно количество (в посочената мярка)	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ в години
1	3	4	5	6	7	8	9	10
37	L01XC11	Ipilimumab	парентерална форма	mg	2400	YERVOY	BRISTOL-MYERS SQUIBB, EEIG	3 ГОД.

4. „МЕДЕКС“ ООД

Комисията е констатирала, че в плик № 1 участникът е представил изискванията се от Възложителя документи, същите съответстват на изискванията му и разглежда предложението на участника за изпълнение на поръчката, поставени в плик № 2.

Участникът предлага доставка на:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ - в години
1	2	3	4	5	6	7	8	9
3	L01XX44	Aflibercept	парентерална форма	mg	60,000	Zaltrap conc.for sol. for infusion	Sanofi-Aventis Groupe, Франция	3
4	L01XE17	Axitinib	перорална форма	mg	11,200	Inlyta film-coated tablets	Pfizer Limited Обединено кр-во	3
6	N02AE01	Buprenorphine	пластир	microgram/h	20,000	Buprenorphin Actavis mcg/h transd.patch	Actavis Group PTC ehf, Iceland	1.5
8	L01CD04	Cabazitaxel	парентерална форма	mg	3,240	Jevtana conc.and solv. for sol.for inf.	Sanofi Aventis Groupe, Франция	3
10	L01BC06	Capecitabine	перорална форма	mg	40,000,000	Capeda film-coated tablets	Чайкафарма Висококачествените Лекарства АД, Б-я	3
12	L01XC06	Cetuximab	парентерална форма	mg	200,000	Erbix solution for infusion	Merck KGaA, Германия	3
14	L03AA	COLONY STIM. FACTORS Filgrastim Lenograstim	парентерална форма	MIU	12,300	Zarzio Sol. for inj.or inf.in pre-filled syringe	Sandoz GmbH, Austria	3
15	L01XE16	Crizotinib	перорална форма	mg	75,000	Xalkori hard capsules	Pfizer Limited Обединено кр-во	3
17	L01AX04	Dacarbazine	парентерална форма	mg	170,000	DACARBAZIN TEVA powder for sol.for inj.	Тева Фармасютикълс България ЕООД	3
20	L01CD02	Docetaxel	парентерална форма	mg	80,000	Docetaxel Accord conc. for sol.for inf.	Accord Healthcare Limited Обединено Кралство	2
21	L01DB01	Doxorubicin hydrochloride	powder, disp.and concentrate for disp.for inf.	mg	40,000	Myocet Powd., disp. and conc. for disp.for inf.	Teva Pharma B.V., Холандия	1.5

22	L02BB04	Enzalutamide	перорална форма	mg	376,320	Xtandi soft capsules	Astellas Pharma Europe B.V., Нид-я	2
24	L01XX41	Eribulin	парентерална форма	mg	106	Halaven sol.for injection	Eisai Europe Limited, Обединено кр-во	4
28	N02AB03	Fentanyl	пластир	microgram/h	110,000	Victanyl mcg/h transd.patches	Actavis Group PTC ehf, Iceland	3
31	L01BC05	Gemcitabine	парентерална форма	mg	1,100,000	Gemcitabine Accord conc.for sol.for infusion	Accord Healthcare Limited Обединено Кралство	2
35 *	L01XX28	Imatinib	перорална форма	mg	780,000	Hronileucem capsules, hard	Чайкафарма Висококачествените Лек-ва АД, Б-я	2
40	L03AA14	Lipegfilgrastim	парентерална форма	mg	420	Lonquex sol.for inj.in pre-filled syf.	UAB "Sicor Biotech", V. A. Graičiūno g. 8, LT-02241Vilnius, Л-ва	2
42	L01DC03	Mitomycin	парентерална форма	mg	15,000	MITOMYCIN-C KYOWA powd. for sol. for inj.	Nordic Pharma s.r.o. Чехия	3
49	B03XA	OTHER ANTIANE-MIC PREPARATIONS Erythropoetin Darbepoetin	парентерална форма	DDD	3,000	Binocrit Sol.for inj. In pre-filled syringe	Sandoz GmbH - Австрия	2
50	L01XA03	Oxaliplatin	парентерална форма	mg	120,000	OXALIPLATIN ACCORD conc. for sol.for inf.	Accord Healthcare Limited Обединено Кралство	2
51	N02AA05	Oxycodone	capsules, hard	mg	300,000	Oxycodone Actavis caps.	Actavis Group PTC ehf., Iceland	1.5
52	N02AA05	Oxycodone	modified-release tablets	mg	1,500,000	Oxycodone Actavis tabletes	Actavis Group PTC ehf., Исландия	2
53	N02AA06	Oxycodone	prolonged release tablets	mg	300,000	Oxycodone Actavis tabletes	Actavis Group PTC ehf., Исландия	2
54	N02AA55	Oxycodone hydrochloride/ Naloxone hydrochloride	перорална форма	mg (oxycodone)	1,500,000	Targin prolonged release tablets	Mundipharma GmbH, Австрия	3
56	M05BA03	Pamidronic acid	парентерална форма	mg	20,000	Pamitor concentrate for sol.for infusion	Чайкафарма Висококачествените Лекарства АД, Б-я	3
62	L01XE05	Sorafenib	перорална форма	mg	2,150,400	NEXAVAR film-coated tablet	Bayer Pharma AG, Germany	3
63	L01XE04	Sunitinib	перорална форма	mg	142,500	SUTENT hard capsules	Pfizer Limited United Kingdom	3
64	L01BC53	Tegafur/gimeracil/oteracil	перорална форма	DDD-1 tabl.(15 /4,35/1 1,8mg)	3,024	Teysuno hard capsule	Nordic Group BV, Холандия	4
65	L01AX03	Temozolomide	перорална форма	mg	200,000	Blastomat hard capsule	Alvogen IPCo.SARL Люксембург	2
66	L01XE09	Temsirolimus	парентерална форма	mg	2,400	TORISEL conc.and solv. for sol.for inf.	Pfizer Limited, Великобритания	3

Участникът предлага срокове за изпълнение на поръчката:

- при периодични доставки 10 (десет) работни дни от подаване на заявката,
- при възникнала необходимост извън срока на периодичните доставки - 5 (пет) работни дни.

Предлага заявките да се подават по факс 02/917 55 38.

Комисията констатира:

1. Лекарственият продукт по ОП № 12, предложен от участника, е с максимален срок на годност, различен от обявените от ПРУ - Merck KGaA, Германия и проверен от членовете на комисията в публичното интернет пространство.

На основание чл.68, ал.11, т.2, б."б" от ЗОП и във връзка с гореизложеното, **комисията изисква от участника в срок от 5(пет) работни дни** от получаване на искането, **да представи допълнителни доказателства** (напр.оригинал на декларация от ПРУ за максимален срок на годност на съответния лекарствения продукт, копие на сертификат за съответния лекарствен продукт или др.п., заверен с подпис, печат и „Вярно с оригинала“) за посочените от него данни в колона 9 „Максимален срок на годност в години“ от Предложенията му за изпълнение на поръчката, за цитираната по-горе обособена позиция лекарствен продукт.

2. Лекарственият продукт по ОП № 15, предложен от участника, е с максимален срок на годност, различен от обявения от ПРУ - Pfizer Limited Обединено кралство и проверен от членовете на комисията в публичното интернет пространство.

На основание чл.68, ал.11, т.2, б."б" от ЗОП и във връзка с гореизложеното, **комисията изисква от участника в срок от 5(пет) работни дни** от получаване на искането, **да представи допълнителни доказателства** (напр.оригинал на декларация от ПРУ за максимален срок на годност на съответния лекарствения продукт, копие на сертификат за съответния лекарствен продукт или др.п., заверен с подпис, печат и „Вярно с оригинала“) за посочените от него данни в колона 9 „Максимален срок на годност в години“ от Предложенията му за изпълнение на поръчката, за цитираната по-горе обособена позиция лекарствен продукт.

3. Лекарственият продукт по ОП № 52, предложен от участника - Oxycodone Actavis tabletes, е с лекарствена форма, която не отговаря на изискването на Възложителя - колона 4 от спецификацията: „modified-release tablets“.

На основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП, **комисията предлага участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за ОП № 52 - Oxycodone, тъй като е представил оферта за тази ОП, която не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя.**

5. „ФЪНИКС ФАРМА“ ЕООД

Комисията е констатирала, че в плик № 1 участникът е представил изискваните се от Възложителя документи, същите съответстват на изискванията му и разглежда предложенията на участника за изпълнение на поръчката, поставени в пликове № 2.

Участникът предлага доставка на:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ - в години
2	L01XE13	Afatinib	перорална форма	mg	16 800	Giotrif	Boehringer	3
3	L01XX44	Aflibercept	парентерална форма	mg	60 000	Zaltrap	Sanofi Aventis	3
4	L01XE17	Axitinib	перорална форма	mg	11 200	Inlyta	Pfizer	3
5	L01XC07	Bevacizumab	парентерална форма	mg	560 000	Avastin	Roche	2
8	L01CD04	Cabazitaxel	парентерална форма	mg	3 240	Jevtana	Sanofi Aventis	3
9	V03AF03	Calcium folinate	парентерална форма	mg	350 000	Calcium folinate	Ebewe	3
12	L01XC06	Cetuximab	парентерална форма	mg	200 000	Erbitux	Merck KGaA	4
15	L01XE16	Crizotinib	перорална форма	mg	75 000	Xalkori	Pfizer	3
19	N02AA08	Dihydrocodeine	перорална форма	mg	1 500 000	DHC Continus	Mundipharma	3
23	L01DB03	Epirubicin	парентерална форма	mg	110 000	Epirubicin	Ebewe	3
25	L01XE03	Erlotinib	перорална форма	mg	684 000	Tarceva	Roche	4
27	L01XE10	Everolimus	перорална форма	mg	18 000	Afinitor	Novartis Pharma	3

29	L01BC02	Fluorouracil	парентерална форма	mg	8 250 000	5-Fluorouracil	Ebewe	2
30	L01XE02	Gefitinib	перорална форма	mg	275 000	Iressa	Astra Zeneca	4
32*	M05BA06	Ibandronic acid	парентерална форма	mg	2 010	Ibandronic acid	Sandoz	2
35*	L01XX28	Imatinib	перорална форма	mg	780 000	Glivec	Novartis Pharma	2
36	L03AB04 L03AB05	Interferon alfa	парентерална форма	MIU	2 700	Roferon-A fl.	Roche	2
39	L01XE07	Lapatinib	перорална форма	mg	1 750 000	Tyverb	GlaxoSmithKline	2
41	L04AX03	Methotrexate	solution for injection	mg	11 000	Methotrexate	Ebewe	3
44	L01DB07	Mitoxantrone	парентерална форма	mg	1 200	Mitoxantron	Ebewe	2
47	L03AX03	Mycobacterium bovis BCG (Bacillus Calmette - Guerin)	парентерална форма	mg	3 960	Calgevax	Бул Био - НЦЗПБ	2
48	H01CB02	Octreotide	powder for suspension for injection + solvent	mg	2 500	Sandostatin LAR	Novartis Pharma	3
49	B03XA	OTHER ANTIANEMIC PREPARATIONS Erythropoetin Darbepoetin	парентерална форма	DDD	3 000	Neorecormon	Roche	3
52	N02AA05	Oxycodone	modified-release tablets	mg	1 500 000	Oxycontin	Mundipharma	3
54	N02AA55	Oxycodone hydrochloride/ Naloxone hydrochloride	перорална форма	mg (оxycodone)	1 500 000	Targin	Mundipharma	3
55	L01CD01	Paclitaxel	парентерална форма	mg	300 000	Paclitaxel	Ebewe	3
58	L01XE11	Pazopanib	перорална форма	mg	1 728 000	Votrient	Novartis Pharma	2
61	L01XC13	Pertuzumab	парентерална форма	mg	63 000	Perjeta	Roche	3
62	L01XE05	Sorafenib	перорална форма	mg	2 150 400	Nexavar	Bayer Schering	3
63	L01XE04	Sunitinib	перорална форма	mg	142 500	Sutent	Pfizer	3
65	L01AX03	Temozolomide	перорална форма	mg	200 000	Temodal	MSD	3
66	L01XE09	Temsirolimus	парентерална форма	mg	2 400	Torisel	Pfizer	2
69	N02AX02	Tramadol	перорална форма	mg	1 500 000	Tramadol	Stada	5
70	L01XC03	Trastuzumab 600 MG	парентерална форма	mg	324 000	Herceptin	Roche	1,5
71	L01XC03	Trastuzumab 150 MG	парентерална форма	mg	180 000	Herceptin	Roche	4
72	L01XE15	Vemurafenib	перорална форма	mg	4 515 840	Zelboraf	Roche	3
75	L01CA04	Vinorelbine	парентерална форма	mg	16 000	Vinorelbin	Ebewe	1,5
76	M05BA08	Zoledronic acid	парентерална форма	mg	3 000	Zoledronic acid	Sandoz	3

Участникът предлага срокове за изпълнение на поръчката за тези ОП:

- при периодични доставки до 10 (десет) работни дни от подаване на заявката,
- при възникнала необходимост извън срока на периодичните доставки до 5 (пет) работни дни.

Предлага заявките да се подават по факс 056/857 839.

Комисията констатира:

1. Лекарствените продукти по ОП № 9 и № 75, предложени от участника, са с максимални срокове на годност, различни от обявените от ПРУ – Еbewe и проверени от членовете на комисията в публичното интернет пространство. На основание чл.68, ал.11, т.2, б."б" от ЗОП и във връзка с гореизложеното, **комисията изисква от участника в срок от 5 (пет) работни дни от получаване на искането, да представи допълнителни доказателства** (напр.оригинал на декларация от ПРУ за максимален срок на годност на

съответния лекарствения продукт, копие на сертификат за съответния лекарствен продукт или др.п., заверен с подпис, печат и „Вярно с оригинала“) за посочените от него данни в колона 9 „Максимален срок на годност в години“ от Предложенията му за изпълнение на поръчката, за всяка една от цитираните по-горе обособени позиции лекарствени продукти.

2. Лекарственият продукт по ОП № 32*, предложен от участника, е с максимален срок на годност, различен от обявения от ПРУ – Sandoz и проверен от членовете на комисията в публичното интернет пространство.

На основание чл.68, ал.11, т.2, б.“б” от ЗОП и във връзка с гореизложеното, **комисията изисква от участника в срок от 5(пет) работни дни** от получаване на искането, **да представи допълнителни доказателства** (напр.оригинал на декларация от ПРУ за максимален срок на годност на съответния лекарствения продукт, копие на сертификат за съответния лекарствен продукт или др.п., заверен с подпис, печат и „Вярно с оригинала“) за посочените от него данни в колона 9 „Максимален срок на годност в години“ от Предложенията му за изпълнение на поръчката, за цитираната по-горе обособена позиция лекарствен продукт.

3. Лекарствените продукти по ОП № 15 и № 66, предложени от участника, са с максимални срокове на годност, различни от обявените от ПРУ – Pfizer и проверени от членовете на комисията в публичното интернет пространство.

На основание чл.68, ал.11, т.2, б.“б” от ЗОП и във връзка с гореизложеното, **комисията изисква от участника в срок от 5(пет) работни дни** от получаване на искането, **да представи допълнителни доказателства** (напр.оригинал на декларация от ПРУ за максимален срок на годност на съответния лекарствения продукт, копие на сертификат за съответния лекарствен продукт или др.п., заверен с подпис, печат и „Вярно с оригинала“) за посочените от него данни в колона 9 „Максимален срок на годност в години“ от Предложенията му за изпълнение на поръчката, за всяка една от цитираните по-горе обособени позиции лекарствени продукти.

4. Лекарственият продукт по ОП № 72, предложен от участника, е с максимален срок на годност, различни от обявения от ПРУ – Roche и проверен от членовете на комисията в публичното интернет пространство.

На основание чл.68, ал.11, т.2, б.“б” от ЗОП и във връзка с гореизложеното, **комисията изисква от участника в срок от 5(пет) работни дни** от получаване на искането, **да представи допълнителни доказателства** (напр.оригинал на декларация от ПРУ за максимален срок на годност на съответния лекарствения продукт, копие на сертификат за съответния лекарствен продукт или др.п., заверен с подпис, печат и „Вярно с оригинала“) за посочените от него данни в колона 9 „Максимален срок на годност в години“ от Предложенията му за изпълнение на поръчката, за цитираната по-горе обособена позиция лекарствен продукт.

6. „ТОП ХОСПИТАЛ СЪРВИС“ АД

Комисията е констатирала, че в плик № 1 участникът е представил изискващите се от Възложителя документи, същите съответстват на изискванията му и разглежда предложението на участника за изпълнение на поръчката, поставено в плик № 2.

Участникът предлага доставка на:

ОП №	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	прогнозно количество (в посочената мярка)	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ в години
1	3	4	5	6	7	8	9	10
9	V03AF03	Calcium folinate	парентерална форма	mg	350 000	Bendafolin	Lyomark Pharma GmbH, Германия	2

Участникът предлага срокове за изпълнение на поръчката:

- при периодични доставки 7 (седем) работни дни от подаване на заявката,
- при възникнала необходимост извън срока на периодичните доставки - 3 (три) работни дни.

Предлага заявките да се подават по факс 02/408 40 13.

Комисията констатира:

Лекарственият продукт по ОП № 9, предложен от участника, е с максимален срок на годност, различен от обявения от ПРУ - Lyomark Pharma GmbH, Германия и проверен от членовете на комисията в публичното интернет пространство.

На основание чл.68, ал.11, т.2, б."б" от ЗОП и във връзка с гореизложеното, **комисията изисква от участника в срок от 5(пет) работни дни** от получаване на искането, **да представи допълнителни доказателства** (напр.оригинал на декларация от ПРУ за максимален срок на годност на съответния лекарствения продукт, копие на сертификат за съответния лекарствен продукт или др.п., заверен с подпис, печат и „Вярно с оригинала“) за посочените от него данни в колона 9 „Максимален срок на годност в години“ от Предложенията му за изпълнение на поръчката, за цитираната по-горе обособена позиция лекарствен продукт.

7. „МС ФАРМА“ АД

Комисията е констатирала, че в плик № 1 участникът е представил изискващите се от Възложителя документи, същите съответстват на изискванията му и разглежда предложенията на участника за изпълнение на поръчката, поставено в плик № 2.

Участникът предлага срокове за изпълнение на поръчката:

- при периодични доставки 10 (десет) работни дни от подаване на заявката,
- при възникнала необходимост извън срока на периодичните доставки - 5 (пет) работни дни.

Предлага заявките да се подават по факс 02/818 99 36.

Комисията счита, че офертата на участника отговаря на изискванията на Възложителя и допуска същата до оценяване и класиране по офериранияте позиции:

ОП №	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	прогнозно количество (в посочената мярка)	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ в години
1	2	3	4	5	6	7	8	9
26	L01CB01	Etoposide	парентерална форма	mg	130 000	ETOSID solution for infusion	Cipla (UK) Ltd,UK	3
73	L01CA01	Vinblastine	парентерална форма	mg	600	CYTOBLASTIN solution for.injection	Cipla (UK) Ltd,UK	3
74	L01CA02	Vincristine	парентерална форма	mg	120	CYTOCRISTIN solution for.injection	Cipla (UK) Ltd,UK	1.5

8. „ФАРМНЕТ“ АД

Комисията е констатирала, че в плик № 1 участникът е представил изискващите се от Възложителя документи, същите съответстват на изискванията му и разглежда предложенията на участника за изпълнение на поръчката, поставени в пликове № 2.

Участникът е оформил предложенията си за изпълнение на поръчката (пликове № 2) за всяка отделна обособена позиция, както следва:

ОП	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ - в години
1	3	4	5	6	7	8	9
2	Afatinib	перорална форма	mg	16 800	Giotrif	Boehringer Ingelheim International GmbH, Germany	3 години

15	Crizotinib	перорална форма	mg	75 000	Xalkori	Pfizer Limited Обединено кралство	3 години
27	Everolimus	перорална форма	mg	18 000	Afinitor	Novartis Europharm Limited, UK	3 години
29	Fluorouracil	парентерална форма	mg	8 250 000	Fluorouracil Accord	Accord Healthcare Limited, Обединено кралство	2 години
32*	Ibandronic acid	парентерална форма	mg	2 010	Ibandronic acid Accord	Accord Healthcare Limited, UK	2 години
36	Interferon alfa	парентерална форма	MIU	2 700	Roferon-A	Рош България ЕООД	2 години
39	Lapatinib	перорална форма	mg	1 750 000	TYVERB	Glaxo Group Ltd, UK	2 години
48	Octreotide	powder for suspension for injection + solvent	mg	2 500	Sandostatin LAR	Novartis Pharma	3 години
50	Oxaliplatin	парентерална форма	mg	120 000	OXALIPLATIN ACCORD	Accord Healthcare Limited, UK	2 години
55	Paclitaxel	парентерална форма	mg	300 000	Paclitaxel Accord	Accord Healthcare Limited, UK	1 година и 6 месеца
58	Pazopanib	перорална форма	mg	1 728 000	VOTRIENT	Glaxo Group Ltd., UK	2 години
61	Pertuzumab	парентерална форма	mg	63 000	Perjeta	Roche Registration Limited United Kingdom	2 години
67	Topotecan	парентерална форма	mg	880	Topotecan Accord	Accord Healthcare Limited, UK	1 година и 9 месеца
71	Trastuzumab 150 MG	парентерална форма	mg	180 000	Herceptin	Roche Registration Limited, Обединено кралство	1 година и 6 месеца
72	Vemurafenib	перорална форма	mg	4 515 840	ZELBORAF	Roche Registration Limited, Обединено кралство	3 години
76	Zoledronic acid	парентерална форма	mg	3 000	Zoledronic acid Accord	Accord Healthcare Limited, Обединено кралство	2 години и 6 месеца

Участникът предлага срокове за изпълнение на поръчката, както следва:

- при периодични доставки 4 (четири) работни дни от подаване на заявката,
- при възникнала необходимост извън срока на периодичните доставки - 3 (три) работни дни.

Предлага заявките да се подават по факс 052/726 821.

Комисията констатира:

В документацията за участие Възложителят е записал в Указанията за изготвяне на офертата, за Предложението за изпълнение на поръчката - плик № 2: „В плика се поставя попълненото Предложение за изпълнение на поръчката, което трябва да съответства на посочените изисквания на Възложителя за изпълнение на поръчката **и да е изготвено по приложения образец № 2.**”

Комисията счита, че офертата на участника **не отговаря** на изискванията на Възложителя по всички обособени позиции, за които е подадена и допусната до участие, тъй като в предложенията му за изпълнение на поръчката за всеки отделен лекарствен продукт **липсва** информацията в колона 2 - Анатомо-терапевтичен код /АТС/ и не са изготвени по следния образец:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ - в години
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Комисията предлага, участникът да бъде отстранен от участие в процедурата за всички обособени позиции, по които е допуснат до участие в процедурата, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

9. „АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС“ ЕООД

Комисията е констатирала, че в плик № 1 участникът е представил изискващите се от Възложителя документи, същите съответстват на

изискванията му и разглежда предложението на участника за изпълнение на поръчката, поставено в плик № 2.

Участникът предлага доставка на:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ - в години
1	2	3	4	5	6	7	8	9
5	L01XC07	Bevacizumab	парентерална форма	mg	560000	Avastin	Roche Registration Limited UK	2
17	L01AX04	Dacarbazine	парентерална форма	mg	170 000	DACARBAZIN TEVA powd. for sol.for inj. 200 mg x 10	Тева Фармасютикълс България ЕООД	3
21	L01DB01	Doxorubicin hydrochloride	powder, dispersion and concentrate for dispersion for infusion	mg	40 000	Myocet 50 mg powd.,disp. and conc.for disp. for inf. 50 mg 1 box x 2 sets	Teva Pharma B.V., Холандия	1.5
22	L02BB04	Enzalutamide	перорална форма	mg	376 320	Xtandi 40 mg soft capsules x 112	Astellas Pharma Europe B.V., Нид-я	3
25	L01XE03	Erlotinib	перорална форма	mg	684000	Tarceva	Roche Registration Limited UK	4
36	L03AB04 L03AB05	Interferon alfa	парентерална форма	MIU	2700	Roferon-A	Рош България ЕООД	2
40	L03AA14	Lipegfilgrastim	парентерална форма	mg	420	Lonquex 6 mg sol.for inj. in pre-filled syringe 0,6ml x 1	UAB "Sicor Biotech", Литва	2
61	L01XC13	Pertuzumab	парентерална форма	mg	63 000	Perjeta 420,mg concentrate for solution for inf. x 1 vial	Roche Registration Limited UK	3
70	L01XC03	Trastuzumab 600 mg	парентерална форма	mg	324 000	Herceptin 600 mg	Roche Registration Limited UK	1.5
71	L01XC03	Trastuzumab 150 mg	парентерална форма	mg	180 000	Herceptin 150 mg	Roche Registration Limited UK	4
72	L01XE15	Vemurafenib	перорална форма	mg	4 515 840	ZELBORAF 240 mg film-coated tablets x 56	Roche Registration Limited UK	2

Участникът предлага срокове за изпълнение на поръчката:

- при периодични доставки 10 (десет) работни дни от подаване на заявката,
- при възникнала необходимост извън срока на периодичните доставки - 5 (пет) работни дни.

Предлага заявките да се подават по факс 02/9532 622.

Комисията констатира:

1. Лекарственият продукт по ОП № 22, предложен от участника, е с максимален срок на годност, различен от обявения от ПРУ - Astellas Pharma Europe B.V., Нидерландия и проверен от членовете на комисията в публичното интернет пространство.

На основание чл.68, ал.11, т.2, б."б" от ЗОП и във връзка с гореизложеното, **комисията изисква от участника в срок от 5(пет) работни дни** от получаване на искането, **да представи допълнителни доказателства** (напр.оригинал на декларация от ПРУ за максимален срок на годност на съответния лекарствения продукт, копие на сертификат за съответния лекарствен продукт или др.п., заверен с подпис, печат и „Вярно с оригинала“) за посочените от него данни в колона 9 „Максимален срок на годност в години“ от Предложенията му за изпълнение на поръчката, за цитираната по-горе обособена позиция лекарствен продукт.

10. „ЕКОФАРМ“ ЕООД

Комисията е констатирала, че в плик № 1 участникът е представил изискваните се от Възложителя документи, същите съответстват на изискванията му и разглежда предложенията на участника за изпълнение на поръчката, поставени в плик № 2.

Участникът предлага срокове за изпълнение на поръчката за всички оферирани ЛП, както следва:

- при периодични доставки 2 (два) работни дни от подаване на заявката,

- при възникнала необходимост извън срока на периодичните доставки - 1 (един) работен ден.

Предлага заявките да се подават по факс 02/963 15 61.

Комисията счита, че офертата на участника отговаря на изискванията на Възложителя и допуска същата до оценяване и класиране по оферираниите позиции:

ОП №	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	прогнозно количество (в посочената мярка)	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ - в години
1	2	3	4	5	6	7	8	9
16	L01AA01	Cyclophosphamide	парентерална форма	mg	650 000	Endoxan powd.inj.	Baxter Oncology GmbH	3
34	L01AA06	Ifosfamide	парентерална форма	mg	1 300 000	Holoxan powd.inj.	Baxter Oncology GmbH	5
44	L01DB07	Mitoxantrone	парентерална форма	mg	1 200	Oncotrone sol.inj.	Baxter Oncology GmbH	3

11. „ФАРКОЛ“ АД

Комисията е констатирала, че в плик № 1 участникът е представил изискваните се от Възложителя документи, същите съответстват на изискванията му и разглежда предложенията на участника за изпълнение на поръчката, поставени в пликове № 2.

Участникът предлага срокове за изпълнение на поръчката за всички оферирани ЛП, както следва:

- при периодични доставки до 10 (десет) работни дни от подаване на заявката,

- при възникнала необходимост извън срока на периодичните доставки - до 5 (пет) работни дни.

Предлага заявките да се подават по факс 056/851 722.

Комисията счита, че офертата на участника отговаря на изискванията на Възложителя и допуска същата до оценяване и класиране по оферираниите позиции:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ - в години
1	2	3	4	5	6	7	8	9
6	N02AE01	Buprenorphine	пластир	microg ram/h	20 000	BUPRENORPHIN ACTAVIS TRANSD.PLAST.	Actavis Group PTC ehf., Исландия	1.5
9	V03AF03	Calcium folinate	парентерална форма	mg	350 000	CALCIUM FOLINATE ACTAVIS SOL.FOR INJ.	Actavis Group PTC enf., Iceland	3
10	L01BC06	Capecitabine	перорална форма	mg	40 000 000	CAPECITABINE ACTAVIS FILM.TABL.	Actavis Group PTC, Iceland	2
11	L01XA02	Carboplatin	парентерална форма	mg	400 000	CARBOPLATIN ACTAVIS SOL.FOR INJ.	Actavis Group PTC ehf, Исл-я	1.5
23	L01DB03	Epirubicin	парентерална форма	mg	110 000	EPISINDAN POWD. INJ.	Actavis Group PTC ehf, Исл-я	3
26	L01CB01	Etoposide	парентерална форма	mg	130 000	ETOPOSID ACTAVIS CONC.FOR SOL.FOR INF.	Actavis Group PTC, Iceland	3
28	N02AB03	Fentanyl	пластир	microg ram/h	110 000	VICTANYL TRANSDERMAL PATCHES	Actavis Group PTC ehf, Iceland	3
38	L01XX19	Irinotecan	парентерална форма	mg	65 000	IRINOTECAN CONC. FOR INF.SOL.	Активис ЕАД, България	1.5
51	N02AA05	Oxycodone	capsules, hard	mg	300 000	OXYCODON HARD CAPSULE	Actavis Group PTC, Iceland	1.5
53	N02AA06	Oxycodone	prolonged release tablets	mg	300 000	OXYCODONE ACTAVIS RP TABL.	Actavis Group PTC, Iceland	2

67	L01XX17	Topotecan	парентерална форма	mg	880	POTACTASOL POWD.FOR CONC.FOR SOL INF VIAL	Actavis Group PTC ehf., Исл-я	3
75	L01CA04	Vinorelbine	парентерална форма	mg	16 000	VINOELBIN CONC. FOR INF.SOL.	Активис ЕАД, България	3
76	M05BA08	Zoledronic acid	парентерална форма	mg	3 000	ZOLEDRONIC ACID ACTAVIS CONC.FOR SOL.INF.	Actavis Group PTC ehf., Исл-я	2.5

Комисия:

Председател:

Членове:

- 1.
- 2.
- 3.
- 4.

ЗАЛИЧЕНА ИНФОРМАЦИЯ
ПО РЕДА НА ЗЗЛД

/Д.Петрова/

/Д.Стоянова/

/М.Коев/

/Д.Авджиева/

/С.Петкова/

ПРОТОКОЛ № 3

Днес, 29.09.2015 година, в 12:30 часа, в „КОЦ-Бургас“ ЕООД, на адрес гр.Бургас, бул.“Стефан Стамболов” № 73, в Хирургичен корпус на МБАЛ-Бургас АД, ет.7, комисия в състав:

Председател: Деана Петрова - правоспособен юрист;

Членове:

1. Дарина Стоянова - гл.мед.сестра „КОЦ-Бургас“ЕООД;
2. Минко Коев - ст.експерт, Дирекция "ЗПСДТЗС" - Община Бургас;
3. Диана Авджиева - началник отдел РЗИ Бургас;
4. Ирина Тодорова - магистър-фармацевт, управител болнична аптека „КОЦ-Бургас“ЕООД,

в изпълнение на заповед № 215 от 27.08.2015 година на Управителя на "КОЦ-Бургас" ЕООД, се събра да продължи своята работа по разглеждане, оценяване и класиране на постъпилите оферти за участие в откритата процедура за възлагане на обществена поръчка, с предмет: "Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, по приложена спецификация". Процедурата е открит с Решение № 30/27.07.2015 г., регистрирана в АОП под № 00232-2015-0007 и публикувано обявление в РОП № 679 284/27.07.2015 г.

Председателят на комисията провери състава на присъстващите. Установи, че присъстват всички членове на комисията и откри заседанието.

След разглеждане на документите в пликове № 2 - Предложенията за изпълнение на поръчката, представени от участниците и на основание чл. 68, ал.11, т.2, б."б" от ЗОП, комисията изиска от участниците:

1. с писмо изх.№ 1207/17.09.2015 г. до „Медекс“ ООД;
 2. с писмо изх.№ 1208/17.09.2015 г. до „Фьоникс Фарма“ ЕАД;
 3. с писмо изх.№ 1209/17.09.2015 г. до „Топ Хоспитал Сървис“ АД;
 4. с писмо изх.№ 1210/17.09.2015 г. до „Алта Фармасютикълс“ АД,
- да представят допълнителни доказателства за посочени от тях данни, в срок от 5(пет) работни дни от получаване на искането за това. Всички участници потвърдиха получаването на писмата, с входящи номера от 17.09.2015 г.

В законовия срок са постъпили допълнителни доказателства от всички горесцитирани участници.

Комисията разглежда и обсъжда допълнително представените от участниците доказателства, по реда на входиране на офертите им за участие в процедурата.

Комисията констатира:

1. „МЕДЕКС“ ООД - оферта с вх.№ 04/26.08.2015 г.

С писмо вх. № 238 от 24.09.2015 г., участникът е представил копия на кратките характеристики на ЛП по ОП №№ 12 и 15, в качеството им на допълнителни доказателства.

Комисията установи, че предложените от участника срокове на годност за двата лекарствени продукта съответстват на допълнително представените доказателства.

Комисията приема допълнителните доказателства, представени от участника и допуска офертата му до оценяване и класиране по следните оферирани от него позиции:

О П	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ - в години
3	L01XX44	Aflibercept	парентерална форма	mg	60,000	Zaltrap conc.for sol. for infusion	Sanofi-Aventis Groupe, Франция	3
4	L01XE17	Axitinib	перорална форма	mg	11,200	Inlyta film-coated tablets	Pfizer Limited Обединено кр-во	3
6	N02AE01	Buprenorphine	пластир	microgram/h	20,000	Buprenorphin Actavis mcg/h transd.patch	Actavis Group PTC ehf, Iceland	1.5
8	L01CD04	Cabazitaxel	парентерална форма	mg	3,240	Jevtana conc.and solv. for sol.for inf.	Sanofi Aventis Groupe, Франция	3
10	L01BC06	Capecitabine	перорална форма	mg	40,000,000	Capeda film-coated tablets	Чайкафарма Висококачествените Лекарства АД, Б-я	3
12	L01XC06	Cetuximab	парентерална форма	mg	200,000	Erbix solution for infusion	Merck KGaA, Германия	3
14	L03AA	COLONY STIM. FACTORS Filgrastim Lenograstim	парентерална форма	MIU	12,300	Zarzio Sol. for inj.or inf.in pre-filled syringe	Sandoz GmbH, Austria	3
15	L01XE16	Crizotinib	перорална форма	mg	75,000	Xalkori hard capsules	Pfizer Limited Обединено кр-во	3
17	L01AX04	Dacarbazine	парентерална форма	mg	170,000	DACARBAZIN TEVA powder for sol.for inj.	Тева Фармасютикълс България ЕООД	3
20	L01CD02	Docetaxel	парентерална форма	mg	80,000	Docetaxel Accord conc. for sol.for inf.	Accord Healthcare Limited Обединено Кралство	2
21	L01DB01	Doxorubicin hydrochloride	powder, disp. and concentrate for disp.for inf.	mg	40,000	Myocet Powd., disp. and conc. for disp.for inf.	Teva Pharma B.V., Холандия	1.5
22	L02BB04	Enzalutamide	перорална форма	mg	376,320	Xtandi soft capsules	Astellas Pharma Europe B.V., Нид-я	2
24	L01XX41	Eribulin	парентерална форма	mg	106	Halaven sol.for injection	Eisai Europe Limited, Обединено кр-во	4
28	N02AB03	Fentanyl	пластир	microgram/h	110,000	Victanyl mcg/h transd.patches	Actavis Group PTC ehf, Iceland	3
31	L01BC05	Gemcitabine	парентерална форма	mg	1,100,000	Gemcitabine Accord conc.for sol.for infusion	Accord Healthcare Limited Обединено Кралство	2
35 *	L01XX28	Imatinib	перорална форма	mg	780,000	Hronileucem capsules, hard	Чайкафарма Висококачествените Лек-ва АД, Б-я	2
40	L03AA14	Lipegfilgrastim	парентерална форма	mg	420	Lonquex sol.for inj.in pre-filled syr.	UAB "Sicor Biotech", V. A. Graičiūno g. 8, LT-02241 Vilnius, Л-ва	2
42	L01DC03	Mitomycin	парентерална форма	mg	15,000	MITOMYCIN-C KYOWA powd. for sol. for inj.	Nordic Pharma s.r.o. Чехия	3
49	B03XA	OTHER ANTIANE-MIC PREPARATIONS Erythropoetin Darbepoetin	парентерална форма	DDD	3,000	Binocrit Sol.for inj. In pre-filled syringe	Sandoz GmbH - Австрия	2
50	L01XA03	Oxaliplatin	парентерална форма	mg	120,000	OXALIPLATIN ACCORD conc. for sol.for inf.	Accord Healthcare Limited Обединено Кралство	2
51	N02AA05	Oxycodone	capsules, hard	mg	300,000	Oxycodone Actavis caps.	Actavis Group PTC ehf., Iceland	1.5
53	N02AA06	Oxycodone	prolonged release tablets	mg	300,000	Oxycodone Actavis tabletes	Actavis Group PTC ehf., Исландия	2

54	N02AA55	Oxycodone hydrochloride/ Naloxone hydrochloride	перорална форма	mg (oxycodone)	1,500,000	Targin prolonged release tablets	Mundipharma GmbH, Австрия	3
56	M05BA03	Pamidronic acid	парентерална форма	mg	20,000	Pamitor concentrate for sol.for infusion	Чайкафарма Висококачествените Лекарства АД, Б-я	3
62	L01XE05	Sorafenib	перорална форма	mg	2,150,400	NEXAVAR film-coated tablet	Bayer Pharma AG, Germany	3
63	L01XE04	Sunitinib	перорална форма	mg	142,500	SUTENT hard capsules	Pfizer Limited United Kingdom	3
64	L01BC53	Tegafur/gimeracil/oteracil	перорална форма	DDD-1 tabl.(15/4,35/1,8mg)	3,024	Teysuno hard capsule	Nordic Group BV, Холандия	4
65	L01AX03	Temozolomide	перорална форма	mg	200,000	Blastomat hard capsule	Alvogen IPharm.SARL Люксембург	2
66	L01XE09	Temsirolimus	парентерална форма	mg	2,400	TORISEL conc.and solv. for sol.for inf.	Pfizer Limited, Великобритания	3

2. „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕАД – оферта с вх.№ 05/27.08.2015 г.

С писмо вх. № 240 от 25.09.2015 г., участникът е представил копия на кратките характеристики на ЛП по ОП №№ 9, 15, 32*, 66, 72, 75, в качеството им на допълнителни доказателства.

Комисията установи:

- Участникът е представил допълнителни доказателства за ЛП по ОП №15 и №72, които потвърждават предложените от него срокове на годност на тези ЛП;
- Представените от участника допълнителни доказателства за ЛП по ОП №№ 9, 32*, 66, 75 не потвърждават предложените от участника срокове на годност на тези ЛП в прикове № 2 от офертата му, тъй като:
 - за ОП № 9 участникът е предложил срок на годност 3 години, а в представеното допълнително доказателство този срок е 2 години;
 - за ОП № 32* – предложен срок на годност 2 години, а в допълнителното доказателство този срок е 5 години;
 - за ОП № 66 – предложен срок на годност 2 години, а в допълнителното доказателство този срок е 3 години;
 - за ОП № 75 – предложен срок на годност 1,5 години, а в допълнителното доказателство този срок е 3 години.

Комисията счита, че предложенията за изпълнение на поръчката на участника за ОП №№ 9, 32*, 66, 75 не отговарят на изискванията на Възложителя и предлага същият да бъде отстранен от участие в процедурата за ЛП по цитираните ОП, на основание чл. 69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Комисията допуска офертата на участника до оценяване и класиране по следните оферирани от него позиции:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ - в години
2	L01XE13	Afatinib	перорална форма	mg	16 800	Giotrif	Boehringer	3
3	L01XX44	Aflibercept	парентерална форма	mg	60 000	Zaltrap	Sanofi Aventis	3
4	L01XE17	Axitinib	перорална форма	mg	11 200	Inlyta	Pfizer	3
5	L01XC07	Bevacizumab	парентерална форма	mg	560 000	Avastin	Roche	2
8	L01CD04	Cabazitaxel	парентерална форма	mg	3 240	Jevtana	Sanofi Aventis	3
12	L01XC06	Cetuximab	парентерална	mg	200 000	Erbix	Merck KGaA	4

			форма					
15	L01XE16	Crizotinib	перорална форма	mg	75 000	Xalkori	Pfizer	3
19	N02AA08	Dihydrocodeine	перорална форма	mg	1 500 000	DHC Continus	Mundipharma	3
23	L01DB03	Epirubicin	парентерална форма	mg	110 000	Epirubicin	Ebewe	3
25	L01XE03	Erlotinib	перорална форма	mg	684 000	Tarceva	Roche	4
27	L01XE10	Everolimus	перорална форма	mg	18 000	Afinitor	Novartis Pharma	3
29	L01BC02	Fluorouracil	парентерална форма	mg	8 250 000	5-Fluorouracil	Ebewe	2
30	L01XE02	Gefitinib	перорална форма	mg	275 000	Iressa	Astra Zeneca	4
35*	L01XX28	Imatinib	перорална форма	mg	780 000	Glivec	Novartis Pharma	2
36	L03AB04 L03AB05	Interferon alfa	парентерална форма	MIU	2 700	Roferon-A fl.	Roche	2
39	L01XE07	Lapatinib	перорална форма	mg	1 750 000	Tyverb	GlaxoSmithKline	2
41	L04AX03	Methotrexate	solution for injection	mg	11 000	Methotrexate	Ebewe	3
44	L01DB07	Mitoxantrone	парентерална форма	mg	1 200	Mitoxantron	Ebewe	2
47	L03AX03	Mycobacterium bovis BCG (Bacillus Calmette - Guerin)	парентерална форма	mg	3 960	Calgevax	Бул Био - НЦЗПБ	2
48	H01CB02	Octreotide	powder for suspension for injection + solvent	mg	2 500	Sandostatin LAR	Novartis Pharma	3
49	B03XA	OTHER ANTIANEMIC PREPARATIONS Erythropoetin Darbepoetin	парентерална форма	DDD	3 000	Neorecormon	Roche	3
52	N02AA05	Oxycodone	modified-release tablets	mg	1 500 000	Oxycontin	Mundipharma	3
54	N02AA55	Oxycodone hydrochloride/ Naloxone hydrochloride	перорална форма	mg (oxycodone)	1 500 000	Targin	Mundipharma	3
55	L01CD01	Paclitaxel	парентерална форма	mg	300 000	Paclitaxel	Ebewe	3
58	L01XE11	Pazopanib	перорална форма	mg	1 728 000	Votrient	Novartis Pharma	2
61	L01XC13	Pertuzumab	парентерална форма	mg	63 000	Perjeta	Roche	3
62	L01XE05	Sorafenib	перорална форма	mg	2 150 400	Nexavar	Bayer Schering	3
63	L01XE04	Sunitinib	перорална форма	mg	142 500	Sutent	Pfizer	3
65	L01AX03	Temozolomide	перорална форма	mg	200 000	Temodal	MSD	3
69	N02AX02	Tramadol	перорална форма	mg	1 500 000	Tramadol	Stada	5
70	L01XC03	Trastuzumab 600 MG	парентерална форма	mg	324 000	Herceptin	Roche	1,5
71	L01XC03	Trastuzumab 150 MG	парентерална форма	mg	180 000	Herceptin	Roche	4
72	L01XE15	Vemurafenib	перорална форма	mg	4 515 840	Zelboraf	Roche	3
76	M05BA08	Zoledronic acid	парентерална форма	mg	3 000	Zoledronic acid	Sandoz	3

3. „ТОП ХОСПИТАЛ СЪРВИС“ АД – оферта с вх.№ 06/27.08.2015 г.

В качеството на допълнителни доказателства, участникът е представил с писмо вх. № 239 от 24.09.2015 г., следните документи:

1. оригинал на декларация от упълномощения представител на ПРУ за максимален срок на годност на лекарствения продукт по обособена позиция №9;
2. заверени от упълномощения представител на ПРУ копия на сертификат на предходна партида на ЛП и производствен сертификат на ПРУ.

Комисията установи:

+ за ЛП по ОП № 9, предложеният от участника срок на годност съответства на описания в оригинала на декларацията от упълномощения представител на ПРУ;

– заверените от упълномощения представител на ПРУ копия на сертификат на предходна партида на ЛП и производствен сертификат на ПРУ са представени от участника на чужд език, без необходимия превод на български език, каквото изискване е вписано в документацията за участие в процедурата.

Комисията приема като достатъчно допълнително доказателство за заявените от участника данни, представената от същия декларация от упълномощения представител на ПРУ.

Комисията допуска офертата на участника до оценяване и класиране по офериранията от него обособена позиция:

ОП №	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	прогнозно количество (в посочената мярка)	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ в години
1	3	4	5	6	7	8	9	10
9	V03AF03	Calcium folinate	парентерална форма	mg	350 000	Bendafolin	Lyomark Pharma GmbH, Германия	2

4. „АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС“ ЕООД – оферта с вх.№ 09/27.08.2015 г.

В качеството на допълнителни доказателства, участникът е представил с писмо вх. № 243 от 28.09.2015 г., следните документи:

1. оригинал на декларация от упълномощения представител на ПРУ за максимален срок на годност на ЛП по ОП № 22;
2. заверено копие на кратката характеристика на ЛП по ОП № 22;
3. заверена от участника извадка на списък на одобрените промени на ниво ЕС за ЛП по ОП № 22.

Комисията установи:

- за ЛП по ОП № 22, предложението от участника срок на годност съответства на описания в оригинала на декларацията от упълномощения представител на ПРУ и в копието на кратката характеристика на продукта;
- заверената от участника извадка на списък на одобрените промени на ниво ЕС за ЛП по ОП № 22 е представена от участника на чужд език, без необходимия превод на български език, каквото изискване е вписано в документацията за участие в процедурата.

Комисията приема като достатъчни допълнителни доказателства за заявените от участника данни, представените от същия декларация от упълномощения представител на ПРУ и кратка характеристика на продукта.

Комисията допуска офертата на участника до оценяване и класиране по следните оферирани от него позиции:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ - в години
1	2	3	4	5	6	7	8	9
5	L01XC07	Bevacizumab	парентерална форма	mg	560000	Avastin	Roche Registration Limited UK	2
17	L01AX04	Dacarbazine	парентерална форма	mg	170 000	DACARBAZIN TEVA powd. for sol.for inj. 200 mg x 10	Тева Фармасютикълс България ЕООД	3
21	L01DB01	Doxorubicin hydrochloride	powder, dispersion and concentrate for dispersion for infusion	mg	40 000	Myocet 50 mg powd., disp. and conc.for disp. for inf. 50 mg 1 box x 2 sets	Teva Pharma B.V., Холандия	1,5
22	L02BB04	Enzalutamide	перорална форма	mg	376 320	Xtandi 40 mg soft capsules x 112	Astellas Pharma Europe B.V., Нид-я	3
25	L01XE03	Erlotinib	перорална форма	mg	684000	Tarceva	Roche Registration Limited UK	4
36	L03AB04 L03AB05	Interferon alfa	парентерална форма	MIU	2700	Roferon-A	Рош България ЕООД	2

40	L03AA14	Lipegfilgrastim	парентерална форма	mg	420	Lonquex 6 mg sol.for inj. in pre-filled syringe 0,6ml x 1	UAB "Sicor Biotech", Литва	2
61	L01XC13	Pertuzumab	парентерална форма	mg	63 000	Perjeta 420 mg concentrate for solution for inf. x 1 vial	Roche Registration Limited UK	3
70	L01XC03	Trastuzumab 600 mg	парентерална форма	mg	324 000	Herceptin 600 mg	Roche Registration Limited UK	1.5
71	L01XC03	Trastuzumab 150 mg	парентерална форма	mg	180 000	Herceptin 150 mg	Roche Registration Limited UK	4
72	L01XE15	Vemurafenib	перорална форма	mg	4 515 840	ZELBORAF 240 mg film-coated tablets x 56	Roche Registration Limited UK	2

Комисия :

Председател :

Членове :

- 1.
- 2.
- 3.
- 4.

ЗАЛПЧЕНА ИНФОРМАЦИЯ
ПО РЕДА НА ЗЗЛД

/Д. Петрова/

 /Д. Стоянова/

/М. Коев/

/Д. Авджиева/

/И. Тодорова/

ПРОТОКОЛ № 4

Днес, 29.09.2014 година, в 13:30 часа, в „КОЦ-Бургас“ ЕООД, на адрес гр.Бургас, бул.“Стефан Стамболов” № 73, в Хирургичен корпус на МБАЛ-Бургас АД, ет.7, комисия в състав:

Председател: Деана Петрова – правоспособен юрист;

Членове:

1. Дарина Стоянова – гл.мед.сестра „КОЦ-Бургас“ЕООД;
- 2.Минко Коев – ст.експерт, Дирекция “ЗПСДТЗС” – Община Бургас;
- 3.Диана Авджиева – началник отдел РЗИ Бургас;
- 4.Ирина Тодорова – магистър-фармацевт, управител болнична аптека „КОЦ-Бургас“ЕООД,

в изпълнение на заповед № 215 от 27.08.2015 година на Управителя на “КОЦ-Бургас” ЕООД, се събра да продължи своята работа по разглеждане, оценяване и класиране на постъпилите оферти за участие в обществена поръчка – открита процедура, с предмет: “Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, по приложена спецификация”.

Председателят на комисията провери състава на присъстващите и след като установи, че присъстват всички членове на комисията, откри заседанието. На заседанието на комисията не присъстват представители на участниците или други правоимащи лица.

Комисията отваря, оповестява и подписва допуснатите до оценяване и класиране ценови оферти, по реда на постъпване на предложенията на участниците.

1. „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД

Комисията не разглежда ценовите оферти на участника, тъй като същият е отстранен от участие в процедурата на основание чл.69, ал.1, т.1 и т.3 от ЗОП.

2. „ТЪРГОВСКА ЛИГА НАЦИОНАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР” АД

Комисията е допуснала предложението на участника до оценяване и класиране по следните оферирани позиции и ценовото предложение за тях е:

ОП №	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	прогнозно количество (в посочената мярка)	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ в години	Цена за DDD /TDD, mg, microgram/h, MIU, с ДДС
10	L01BC06	Capecitabine	перорална форма	mg	40 000 000	CAPEDA film-coated tablets	„Чайкафарма Висококачествените Лекарства”АД	3	0,00134
35*	L01XX28	Imatinib	перорална форма	mg	780 000	HONILEUCEM capsules, hard	„Чайкафарма Висококачествените Лекарства”АД	2	0,04027
60	L01BA04	Pemetrexed	парентерална форма	mg	100 000	ALIMTA powd. for conc. for inf.	„Eli Lilly Nederland B.V.”	3	4,25318

3. „ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ” ЕАД

Комисията е допуснала предложението на участника до оценяване и класиране по следната оферирана позиция и ценовото предложение за нея е:

ОП №	Анатомо-терапевтичен код /ATC/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	прогнозно количество (в посочената мярка)	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ в години	Цена за DDD /TDD, mg, microgram /h, MIU, с ДДС
37	L01XC11	Ipilimumab	парентерална форма	mg	2400	YERVOY	BRISTOL-MYERS SQUIBB, EEIG	3 ГОД.	164,34

4. „МЕДЕКС“ ООД

Комисията е допуснала предложението на участника до оценяване и класиране по следните оферирани позиции и ценовото предложение за тях е:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /ATC/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозно количество	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност	Цена за DDD /TDD, mg, microgram/h, MIU, с ДДС
3	L01XX44	Aflibercept	парентерална форма	mg	60,000	Zaltrap conc.for sol. for infusion	Sanofi-Aventis Groupe, Франция	3	6,83
4	L01XE17	Axitinib	перорална форма	mg	11,200	Inlyta film-coated tablets	Pfizer Limited Обединено кр-во	3	27,80714
6	N02AE01	Buprenorphine	пластир	microgram /h	20,000	Buprenorphin Actavis mcg/h transd.patch	Actavis Group PTC ehf, Iceland	1.5	0,22799
8	L01CD04	Cabazitaxel	парентерална форма	mg	3,240	Jevtana conc.and solv. for sol.for inf.	Sanofi Aventis Groupe, Франция	3	134,49888
10	L01BC06	Capecitabine	перорална форма	mg	40,000,000	Capeda film-coated tablets	Чайкафарма Висококачествените Лекарства АД, Б-я	3	0,00131
12	L01XC06	Cetuximab	парентерална форма	mg	200,000	Erbix solution for infusion	Merck KGaA, Германия	3	3,97919
14	L03AA	COLONY STIM. FACTORS Filgrastim Lenograstim	парентерална форма	MIU	12,300	Zarzio Sol. for inj.or inf.in pre-filled syringe	Sandoz GmbH, Austria	3	1,88888
15	L01XE16	Crizotinib	перорална форма	mg	75,000	Xalkori hard capsules	Pfizer Limited Обединено кр-во	3	0,72792
17	L01AX04	Dacarbazine	парентерална форма	mg	170,000	DACARBAZIN TEVA powder for sol.for inj.	Тева Фармасютикълс България ЕООД	3	0,07888
20	L01CD02	Docetaxel	парентерална форма	mg	80,000	Docetaxel Accord conc. for sol.for inf.	Accord Healthcare Limited Обединено Кралство	2	0,37275
21	L01DB01	Doxorubicin hydrochloride	powder, disp. and concentrate for disp.for inf.	mg	40,000	Myocet Powd., disp. and conc. for disp.for inf.	Teva Pharma B.V., Холандия	1.5	20,60760
22	L02BB04	Enzalutamide	перорална форма	mg	376,320	Xtandi soft capsules	Astellas Pharma Europe B.V., Нид-я	2	1,48794
24	L01XX41	Eribulin	парентерална форма	mg	106	Halaven sol.for injection	Eisai Europe Limited, Обединено кр-во	4	818,88
28	N02AB03	Fentanyl	пластир	microgram /h	110,000	Victanyl mcg/h transd.patches	Actavis Group PTC ehf, Iceland	3	0,09684
31	L01BC05	Gemcitabine	парентерална форма	mg	1,100,000	Gemcitabine Accord conc.for sol.for infusion	Accord Healthcare Limited Обединено Кралство	2	0,02244
35*	L01XX28	Imatinib	перорална форма	mg	780,000	Hronileucem capsules, hard	Чайкафарма Висококачествените Лек-ва АД, Б-я	2	0,03982
40	L03AA14	Lipegfilgrastim	парентерална форма	mg	420	Lonquex sol.for inj.in pre-filled syr.	UAB "Sicor Biotech", V. A. Graičiūno g. 8, LT-02241 Vilnius, Л-ва	2	285,19998
42	L01DC03	Mitomycin	парентерална форма	mg	15,000	MITOMYCIN-C KYOWA powd. for	Nordic Pharma s.r.o. Чехия	3	2,66899

						sol. for inj.			
49	B03XA	OTHER ANTI-ANEMIC PREPARATIONS Erythropoetin Darbepoetin	парентерална форма	DDD	3,000	Binocrit Sol.for inj. In pre-filled syringe	Sandoz GmbH - Австрия	2	6,68888
50	L01XA03	Oxaliplatin	парентерална форма	mg	120,000	OXALIPLATIN ACCORD conc. for sol.for inf.	Accord Healthcare Limited Обединено Кралство	2	0,28939
51	N02AA05	Oxycodone	capsules, hard	mg	300,000	Oxycodone Actavis caps.	Actavis Group PTC ehf., Iceland	1.5	0,02658
53	N02AA06	Oxycodone	prolonged release tablets	mg	300,000	Oxycodone Actavis tabletes	Actavis Group PTC ehf., Исландия	2	0,02658
54	N02AA55	Oxycodone hydrochloride/ Naloxone hydrochloride	перорална форма	mg (oxycodone)	1,500,000	Targin prolonged release tablets	Mundipharma GmbH, Австрия	3	0,12632
56	M05BA03	Pamidronic acid	парентерална форма	mg	20,000	Pamitor concentrate for sol.for infusion	Чайкафарма Висококачествените Лекарства АД, Б-я	3	2,856
62	L01XE05	Sorafenib	перорална форма	mg	2,150,400	NEXAVAR film-coated tablet	Bayer Pharma AG, Germany	3	0,29944
63	L01XE04	Sunitinib	перорална форма	mg	142,500	SUTENT hard capsules	Pfizer Limited United Kingdom	3	6,22719
64	L01BC53	Tegafur/gimeracil/otercil	перорална форма	DDD-1 tabl. (15/4, 35/11, 8mg)	3,024	Teysuno hard capsule	Nordic Group BV, Холандия	4	6,15555
65	L01AX03	Temozolomide	перорална форма	mg	200,000	Blastomat hard capsule	Alvogen IPCo.SARL Люксембург	2	0,14499
66	L01XE09	Temsirolimus	парентерална форма	mg	2,400	TORISEL conc.and solv. for sol.for inf.	Pfizer Limited, Великобритания	3	53,92998

5. „ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД

Комисията е допуснала предложението на участника до оценяване и класиране по следните оферирани позиции и ценовото предложение за тях е:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност	Цена за DDD /TDD, mg, microgram/h, мкг, с ДДС
2	L01XE13	Afatinib	перорална форма	mg	16 800	Giotrif	Boehringer	3	3,6371
3	L01XX44	Aflibercept	парентерална форма	mg	60 000	Zaltrap	Sanofi Aventis	3	6,7859
4	L01XE17	Axitinib	перорална форма	mg	11 200	Inlyta	Pfizer	3	27,6917
5	L01XC07	Bevacizumab	парентерална форма	mg	560 000	Avastin	Roche	2	5,2007
8	L01CD04	Cabazitaxel	парентерална форма	mg	3 240	Jevtana	Sanofi Aventis	3	133,8646
12	L01XC06	Cetuximab	парентерална форма	mg	200 000	Erbitux	Merck KGaA	4	3,9622
15	L01XE16	Crizotinib	перорална форма	mg	75 000	Xalkori	Pfizer	3	0,7268
19	N02AA08	Dihydrocodeine	перорална форма	mg	1 500 000	DHC Continus	Mundipharma	3	0,0076
23	L01DB03	Epirubicin	парентерална форма	mg	110 000	Epirubicin	Ebewe	3	0,5376
25	L01XE03	Erlotinib	перорална форма	mg	684 000	Tarceva	Roche	4	0,8135
27	L01XE10	Everolimus	перорална форма	mg	18 000	Afinitor	Novartis Pharma	3	21,1319
29	L01BC02	Fluorouracil	парентерална форма	mg	8 250 000	5-Fluorouracil	Ebewe	2	0,0138

30	L01XE02	Gefitinib	перорална форма	mg	275 000	Iressa	Astra Zeneca	4	0,575
35*	L01XX28	Imatinib	перорална форма	mg	780 000	Glivec	Novartis Pharma	2	4,1357
36	L03AB04 L03AB05	Interferon alfa	парентерална форма	MIU	2 700	Roferon-A fl.	Roche	2	6,1648
39	L01XE07	Lapatinib	перорална форма	mg	1 750 000	Tyverb	GlaxoSmithKline	2	0,1122
41	L04AX03	Methotrexate	solution for injection	mg	11 000	Methotrexate	Ebewe	3	0,0593
44	L01DB07	Mitoxantrone	парентерална форма	mg	1 200	Mitoxantron	Ebewe	2	2,838
47	L03AX03	Mycobacterium bovis BCG (Bacillus Calmette - Guerin)	парентерална форма	mg	3 960	Calgevax	Бул Био - НЦЗПБ	2	1,7435
48	H01CB02	Octreotide	powder for suspension for injection + solvent	mg	2 500	Sandostatin LAR	Novartis Pharma	3	63,806
49	B03XA	OTHER ANTIANEMIC PREPARATIONS Erythropoetin Darbepoetin	парентерална форма	DD D	3 000	Neorecormon	Roche	3	8,1899
52	N02AA05	Oxycodone	modified-release tablets	mg	1 500 000	Oxycontin	Mundipharma	3	0,0431
54	N02AA55	Oxycodone hydrochloride/ Naloxone hydrochloride	перорална форма	mg (oxy cod one)	1 500 000	Targin	Mundipharma	3	0,1318
55	L01CD01	Paclitaxel	парентерална форма	mg	300 000	Paclitaxel	Ebewe	3	0,1783
58	L01XE11	Pazopanib	перорална форма	mg	1 728 000	Votrient	Novartis Pharma	2	0,2083
61	L01XC13	Pertuzumab	парентерална форма	mg	63 000	Perjeta	Roche	3	14,2853
62	L01XE05	Sorafenib	перорална форма	mg	2 150 400	Nexavar	Bayer Schering	3	0,299
63	L01XE04	Sunitinib	перорална форма	mg	142 500	Sutent	Pfizer	3	6,2687
65	L01AX03	Temozolomide	перорална форма	mg	200 000	Temodal	MSD	3	0,0995
69	N02AX02	Tramadol	перорална форма	mg	1 500 000	Tramadol	Stada	5	0,0023
70	L01XC03	Trastuzumab 600 MG	парентерална форма	mg	324 000	Herceptin	Roche	1,5	5,3782
71	L01XC03	Trastuzumab 150 MG	парентерална форма	mg	180 000	Herceptin	Roche	4	7,2733
72	L01XE15	Vemurafenib	перорална форма	mg	4 515 840	Zelboraf	Roche	3	0,2725
76	M05BA08	Zoledronic acid	парентерална форма	mg	3 000	Zoledronic acid	Sandoz	3	2,379

6. „ТОП ХОСПИТАЛ СЪРВИС“ АД

Комисията е допуснала предложението на участника до оценяване и класиране по следните оферирани позиции и ценовото предложение за тях е:

ОП №	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	прогнозно количество (в посочената мярка)	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ в години	Цена за DDD /TDD, mg, microgram/h, MIU, с ДДС
9	V03AF03	Calcium folinate	парентерална форма	mg	350 000	Bendafolin	Lyomark Pharma GmbH, Германия	2	0,11

7. „МС ФАРМА“ АД

Комисията е допуснала предложението на участника до оценяване и класиране по следните оферирани позиции и ценовото предложение за тях е:

ОП №	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Марка	прогнозно количество (в посочената мярка)	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ в години	Цена за DDD /TDD, mg, microgram /h, MIU, с ДДС
26	L01CB01	Etoposide	парентерална форма	mg	130 000	ETOSID solution for infusion	Cipla (UK) Ltd,UK	3	0,061
73	L01CA01	Vinblastine	парентерална форма	mg	600	ЦЫТОBLASTIN solution for.injection	Cipla (UK) Ltd,UK	3	1,955
74	L01CA02	Vincristine	парентерална форма	mg	120	ЦЫТОCRISTIN solution for.injection	Cipla (UK) Ltd,UK	1.5	9,96

8. „ФАРМЕТ“ АД

Комисията не разглежда ценовите оферти на участника, тъй като същият е отстранен от участие в процедурата на основание чл.69, ал.1, т.1 и т.3 от ЗОП.

9. „АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС“ ЕООД

Комисията е допуснала предложението на участника до оценяване и класиране по следните оферирани позиции и ценовото предложение за тях е:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Марка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност	Цена за DDD /TDD, mg, microgram/h, MIU, с ДДС
5	L01XC07	Bevacizumab	парентерална форма	mg	560000	Avastin	Roche Registration Limited UK	2	5,5026
17	L01AX04	Dacarbazine	парентерална форма	mg	170 000	DACARBAZIN TEVA powd. for sol.for inj. 200 mg x 10	Тева Фармасютикълс България ЕООД	3	0,0801
21	L01DB01	Doxorubicin hydrochloride	powder, dispersion and concentrate for dispersion for infusion	mg	40 000	Myocet 50 mg powd.,disp. and conc.for disp. for inf. 50 mg 1 box x 2 sets	Teva Pharma B.V., Холандия	1.5	20,5121
22	L02BB04	Enzalutamide	перорална форма	mg	376 320	Xtandi 40 mg soft capsules x 112	Astellas Pharma Europe B.V., Нид-я	3	1,5181
25	L01XE03	Erlotinib	перорална форма	mg	684000	Tarceva	Roche Registration Limited UK	4	0,8137
36	L03AB04 L03AB05	Interferon alfa	парентерална форма	MIU	2700	Roferon-A	Рош България ЕООД	2	6,5275
40	L03AA14	Lipegfilgrastim	парентерална форма	mg	420	Lonquex 6 mg sol.for inj. In pre-filled syringe 0,6ml x 1	UAB "Scior Biotech", Литва	2	283,3783
61	L01XC13	Pertuzumab	парентерална форма	mg	63 000	Perjeta 420 mg concentrate for sol.for inf. x 1 vial	Roche Registration Limited UK	3	14,3024
70	L01XC03	Trastuzumab 600 mg	парентерална форма	mg	324 000	Herceptin 600 mg	Roche Registration Limited UK	1.5	5,3783
71	L01XC03	Trastuzumab 150 mg	парентерална форма	mg	180 000	Herceptin 150 mg	Roche Registration Limited UK	4	7,2815
72	L01XE15	Vemurafenib	перорална форма	mg	4 515 840	ZELBORAF 240 mg film-coated tablets x 56	Roche Registration Limited UK	2	2,2731

10. „ЕКОФАРМ“ ЕООД

Комисията е допуснала предложението на участника до оценяване и класиране по следните оферирани позиции и ценовото предложение за тях е:

ОП №	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	прогнозно количество (в посочената мярка)	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност	Цена за DDD /TDD, mg, microgram/h, MIU, с ДДС
16	L01AA01	Cyclophosphamide	парентерална форма	mg	650 000	Endoxan powd.inj.	Baxter Oncology GmbH	3	0,02587
34	L01AA06	Ifosfamide	парентерална форма	mg	1 300 000	Holoxan powd.inj.	Baxter Oncology GmbH	5	0,04721
44	L01DB07	Mitoxantrone	парентерална форма	mg	1 200	Oncotrone sol.inj.	Baxter Oncology GmbH	3	2,85

11. „ФАРКОЛ“ АД

Комисията е допуснала предложението на участника до оценяване и класиране по следните оферирани позиции и ценовото предложение за тях е:

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ - в години	Цена за DDD /TDD, mg, microgram/h, MIU, с ДДС
6	N02AE01	Buprenorphine	пластир	microgram/h	20 000	BUPRENORPHIN ACTAVIS TRANSD.PLAST.	Actavis Group PTC ehf., Исландия	1.5	0,239
9	V03AF03	Calcium folinate	парентерална форма	mg	350 000	CALCIUM FOLINATE ACTAVIS SOL. INJ.	Actavis Group PTC ehf., Iceland	3	0,1095
10	L01BC06	Capecitabine	перорална форма	mg	40 000 000	CAPECITABINE ACTAVIS FILM.TABL.	Actavis Group PTC, Iceland	2	0,000529
11	L01XA02	Carboplatin	парентерална форма	mg	400 000	CARBOPLATIN ACTAVIS SOL.INJ.	Actavis Group PTC ehf, Исл-я	1.5	0,1475
23	L01DB03	Epirubicin	парентерална форма	mg	110 000	EPISINDAN POWD. INJ.	Actavis Group PTC ehf, Исл-я	3	0,519
26	L01CB01	Etoposide	парентерална форма	mg	130 000	ETOPOSID ACTAVIS CONC.FOR SOL.INF.	Actavis Group PTC, Iceland	3	0,0728
28	N02AB03	Fentanyl	пластир	microgram/h	110 000	VICTANYL TRANSDERMAL PATCHES	Actavis Group PTC ehf, Iceland	3	0,1072
38	L01XX19	Irinotecan	парентерална форма	mg	65 000	IRINOTECAN CONC. FOR INF.SOL.	Активис ЕАД, България	1.5	0,3359
51	N02AA05	Oxycodone	capsules, hard	mg	300 000	OXYCODON HARD CAPSULE	Actavis Group PTC, Iceland	1.5	0,0359
53	N02AA06	Oxycodone	prolonged release tablets	mg	300 000	OXYCODONE ACTAVIS RP TABL.	Actavis Group PTC, Iceland	2	0,0265
67	L01XX17	Topotecan	парентерална форма	mg	880	POTACTASOL POWD.FOR CONC. FOR SOL INF VIAL	Actavis Group PTC ehf., Исл-я	3	4,9982
75	L01CA04	Vinorelbine	парентерална форма	mg	16 000	VINORELBIN CONC. FOR INF.SOL.	Активис ЕАД, България	3	0,749
76	M05BA08	Zoledronic acid	парентерална форма	mg	3 000	ZOLEDRONIC ACID ACTAVIS CONC.FOR SOL.INF.	Actavis Group PTC ehf., Исл-я	2.5	2,719

Комисията пристъпи към разглеждане ценовите оферти на участниците за съответствието им с изискването на Възложителя, посочено в Обявлението, в раздел „Основни финансови условия“, предлаганите единични цени на оферираниите лекарствени продукти да не надвишават съответната стойност на същите в ПЛС, приложение 2, актуален към датата на отваряне на офертите (т.е. към 28.08.2015 г.) и да не надвишават към същата дата договорените с НЗОК цени, като за целта съставя Таблица 1 към протокола, съдържаща всички предлагани от участниците цени.

Комисията пристъпва към сравняване на тези цени.

Комисията констатира следното:

1. За участника **„ТЪРГОВСКА ЛИГА НАЦИОНАЛЕН АПТЕЧЕН ЦЕНТЪР“ АД** – предлаганите единични цени съответстват на изискването на Възложителя.

2. За участника **„ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕАД** – предлаганата единична цена съответства на изискването на Възложителя.

3. За участника **„МЕДЕКС“ ООД** – предлаганите единични цени съответстват на изискването на Възложителя.

4. За участника **„ФЬОНИКС ФАРМА“ ЕООД** – предлаганите единични цени по посочените в следващата таблица лекарствени продукти :

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност	Цена за DDD /TDD, mg, microgram/h, MIU, с ДДС
19	N02AA08	Dihydrocodeine	перорална форма	mg	1 500 000	DHC Continus	Mundipharma	3	0,0076
29	L01BC02	Fluorouracil	парентерална форма	mg	8 250 000	5-Fluorouracil	Ebewe	2	0,0138
35*	L01XX28	Imatinib	перорална форма	mg	780 000	Glivec	Novartis Pharma	2	4,1357
41	L04AX03	Methotrexate	solution for injection	mg	11 000	Methotrexate	Ebewe	3	0,0593

не отговарят на изискването на Възложителя, поради което комисията предлага предложенията на участника за ОП № 19, 29, 35*, 41 да бъдат отстранени от оценяване и класиране на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

5. За участника **„ТОП ХОСПИТАЛ СЪРВИС“ АД** – предлаганата единична цена съответства на изискването на Възложителя.

6. За участника **„МС ФАРМА“ АД** – предлаганите единични цени съответстват на изискването на Възложителя.

7. За участника **„АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС“ ЕООД** – предлаганата единична цена на посочения в следващата таблица лекарствен продукт :

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност	Цена за DDD /TDD, mg, microgram/h, MIU, с ДДС
5	L01XC07	Bevacizumab	парентерална форма	mg	560000	Avastin	Roche Registration Limited UK	2	5,5026

не отговаря на изискването на Възложителя, поради което комисията предлага предложението на участника за ОП № 5 да бъде отстранено от оценяване и класиране на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

8. За участника **„ЕКОФАРМ“ ЕООД** – предлаганите единични цени съответстват на изискването на Възложителя.

9. За участника **„ФАРКОЛ“ АД** – предлаганата единична цена на посочения в следващата таблица лекарствен продукт :

ОП	Анатомо-терапевтичен код /АТС/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозни количества	Търговско наименование	Притежател на разрешението за употреба	Срок на годност от ПРУ - в години	Цена за DDD /TDD, mg, microgram /h, MU, с ДДС
6	N02AE01	Buprenorphine	пластир	microgram/h	20 000	BUPRENORPHIN ACTAVIS TRANSD.PLAST.	Actavis Group PTC ehf., Исландия	1.5	0,239

не отговаря на изискването на Възложителя, поради което комисията предлага предложението на участника за ОП № 6 да бъде отстранено от оценяване и класиране на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП.

Комисията пристъпва към разглеждане и съпоставяне на ценовите предложения на участниците, ДОПУСНАТИ до оценяване и класиране, като за целта оформя таблица № 2, неразделна част от настоящия протокол.

Комисията констатира следното:

1. Участникът „ФАРКОЛ“ АД предлага единична цена с повече от 20% по благоприятна от средната стойност на останалите предложения в останалите оферти **по обособена позиция № 10**, поради което на основание чл.70, ал.1 от ЗОП комисията изисква от участника подробна писмена обосновка за начина на образуване на тази цена. Обосновката следва да бъде представена в срок от три работни дни от получаване на искането.

Комисията извършва КЛАСИРАНЕ ЗА ОСТАНАЛИТЕ ПОЗИЦИИ, което оформя в таблица 3, неразделна част от настоящия протокол.

Комисията насрочва следващото си заседание за 06.10.2015 г. от 10.00 часа.

Комисия:

Председател:

Членове:

1
2
3
4

**ЗАЛИЧЕНА ИНФОРМАЦИЯ
ПО РЕДА НА ЗЗЛД**

/Д.Петрова/

/Д.Стоянова/

/М.Коев/

/Д.Авджиева/

/И.Тодорова/

Табл. 1

№ по ред	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	СОФАР МА-отстранен	Т ЛИГА	Ей енд ди	МЕДЕКС	ФЪОНИКС	ТОП ХОСПИТАЛ	МС ФАРМА	ФАРМН-ЕТ-отстранен	АЛТА	ЕКОФАРМ	ФАРКОЛ	Референтна стойност за DDD/DDD, мг, microgram/h, MIU, с ДДС по ППС от 16.08.2015г.
1	Abiraterone acetate	перорална форма	69(1)3											3,771200
2	Afatinib	перорална форма	69(1)3				3,637100			69(1)3				7,426400
3	Aflibercept	парентерална форма	69(1)1			6,830000	6,785900							28,466070
4	Axitinib	перорална форма	69(1)3			27,807140	27,691700							5,391430
5	Bevacizumab	парентерална форма	69(1)3				5,200700				5,502600			0,236570
6	Vuprenorphine	пластър				0,227990								
7	Vuprenorphine (as vuprenorphine hydrochloride)	перорална форма												
8	Cabazitaxel	парентерална форма	69(1)1			134,498880	133,864600							145,700830
9	Calcium folinate	парентерална форма					69(1)3	0,110000						0,123200
10	Capecitabine	перорална форма		0,001340		0,001310								0,001450
11	Carboplatin	парентерална форма												0,147600
12	Cetuximab	парентерална форма				3,979190	3,962200							4,133200
13	Cisplatin	парентерална форма												
14	COLONY STIM. FACTORS Filgrastim Lenograstim	парентерална форма				1,888880								1,891930
15	Crizotinib	перорална форма				0,727920	0,726800			69(1)3				0,745200
16	Cyclophosphamide	парентерална форма										0,025870		0,025870
17	Dacarbazine	парентерална форма				0,078880					0,080100			0,080590
18*	Denosumab	парентерална форма	69(1)3											
19	Dihydrocodeine	перорална форма	69(1)3				0,007600							0,006540
20	Docetaxel	парентерална форма				0,372750								0,415440
21	Doxorubicin hydrochloride	powder, dispersion and concentrate for dispersion for infusion				20,607600					20,512100			20,620100
22	Enzalutamide	перорална форма				1,487940					1,518100			1,563890
23	Epirubicin	парентерална форма					0,537600						0,519000	0,866600
24	Eribulin	парентерална форма	69(1)3			818,880000								850,795450
25	Erlotinib	перорална форма	69(1)3				0,813500				0,813700			0,879990
26	Etoposide	парентерална форма							0,061000				0,072800	0,072800
27	Everolimus	перорална форма	69(1)3				21.131900			69(1)3				23,451530

no 3310

КОМИСИЯ:

ТАБЛ. 1

№ по ред	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	СОФАР МА-СТРАЖЕН	Т ЛИГА	ЕЙ ЕНД ДИ	МЕДЕКС	ФЬОНИКС	ТОП ХОСПИТАЛ	МС ФАРМА	ФАРМН ЕТ-СТРАЖЕН	АЛТА	ЕКОФАРМ	ФАРКОЛ	Референтна стойност за DDD/DDD, мг, microgram/г, МЮ, с ДДС по ПЛС от 16.08.2016г.
28	Fentanyl	пластир				0,096840							0,107200	0,107300
29	Fluorouracil	парентерална форма					0,013800			69(1)3				0,005020
30	Gefitinib	перорална форма	69(1)3				0,575000							0,587340
31	Gemcitabine	парентерална форма				0,022440								0,023970
32*	Ibandronic acid	парентерална форма					69(1)3			69(1)3				
33*	Ibandronic acid	перорална форма												
34	Ifosfamide	парентерална форма										0,047210		0,047210
35*	Imatinib	перорална форма	69(1)3	0,040270		0,039820	4,135700							0,044510
36	Interferon alfa	парентерална форма	69(1)3				6,164800			69(1)3	6,527500			9,440000
37	Iplimumab	парентерална форма			164,340000									164,349700
38	Irinotecan	парентерална форма											0,335900	0,336100
39	Lapatinib	перорална форма	69(1)3			285,199980	0,112200			69(1)3				0,122070
40	Lipegfilgrastim	парентерална форма									283,378300			285,203330
41	Methotrexate	solution for injection					0,059300							0,059240
42	Mitomycin	парентерална форма				2,668990								2,669000
43	Mitotane	перорална форма												
44	Mitoxantrone	парентерална форма					2,838000					2,850000		3,125500
45	Morphine	парентерална форма	69(1)3											
46	Morphine	перорална форма												
47	Mycobacterium bovis BCG (Bacillus Calmette - Guerin)	парентерална форма												1,852620
48*	Octreotide	powder for suspension for injection + solvent	69(1)3				1,743500							69,791330
49	OTHER ANTIANEMIC PREPARATIONS Erythropoietin Darbepoetin	парентерална форма												8,798330
50	Oxaliplatin	парентерална форма	69(1)3			6,688880	8,189900							0,314600
51	Oxycodone	capsules, hard				0,026580							0,035900	0,048140

NO 3331D

КОМИСИЯ:

ТАБЛ. 1

№ по ред	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	СОФАР МА-булгария	Т ЛИГА	ЕЙ енд ДИ	МЕДЕКС	ФЪОНИКС	ТОП ХОСПИТАЛ	МС ФАРМА	ФАРМН ЕТ. отстраняване	АЛТА	ЕКОФАРМ	ФАРКОЛ	Референтна стойност за DDD/ТDD, мг, microgram/h, МЮ, с ДДС по ПЛС от 16.08.2015г.
52	Oxycodone	modified-release tablets	69(1)3			69(1)3	0,043100							0,048140
53	Oxycodone	prolonged release tablets				0,026580							0,026500	0,048140
54	Oxycodone hydrochloride/Naloxone hydrochloride	перорална форма	69(1)3			0,126320	0,131800							0,138540
55	Paclitaxel	парентерална форма					0,178300			69(1)3				0,219760
56	Pamidronic acid	парентерална форма				2,856000								3,372560
57	Panitumumab	парентерална форма	69(1)3											
58	Pazopanib	перорална форма	69(1)3				0,208300			69(1)3				0,227100
59	Pegfigrastim	парентерална форма	69(1)3											4,253180
60	Pemetrexed	парентерална форма		4,253180										
61	Pertuzumab	парентерална форма					14,285300			69(1)3	14,302400			14,736520
62	Sorafenib	перорална форма	69(1)3			0,299440	0,299000							0,314400
63	Sunitinib	перорална форма	69(1)3			6,227190	6,268700							6,469270
64	Tegafur/gimeracil/oteracil	перорална форма				6,155550								6,155560
65	Temozolomide	перорална форма	69(1)3			0,144990	0,099500							0,345280
66	Temsitrolimus	парентерална форма	69(1)3			53,929980	69(1)3							66,707600
67	Topotecan	парентерална форма	69(1)3							69(1)3			4,998200	6,045000
68	Topotecan	перорална форма	69(1)3											0,002850
69	Tramadol	перорална форма	69(1)3				0,002300							
70	Trastuzumab 600 MG	парентерална форма	69(1)3				5,378200				5,378300			5,795130
71	Trastuzumab 150 MG	парентерална форма	69(1)3				7,273300			69(1)3	7,281500			7,657200
72	Vemurafenib	перорална форма	69(1)3				0,272500			69(1)3	2,273100			0,281870
73	Vinblastine	парентерална форма							1,955000					1,955000
74	Vincristine	парентерална форма							9,960000					9,960000
75	Vinorelbine	парентерална форма					69(1)3						0,749000	1,247800
76	Zoledronic acid	парентерална форма	1				2,379000			69(1)3			2,719000	5,727500

no 3318

КОМИСИЯ:

ТАБЛИЦА 2

№ по ред	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	СОФАР МА, отстранен	Т ЛИГА	ЕЙ енд.ДИ	МЕДЕКС	ФЪОНИКС	ТОП ХОСПИТАЛ	МС ФАРМА	ФАРМН ЕТ. ОТСТЪПАНЕ	АЛТА	ЕКОФАРМ	ФАРКОЛ	Референтна стойност за DDD/DDD, mg, microgram/h, MIU, с ДДС по ППС от 16.08.2015г.
1	Abiraterone acetate	перорална форма	69(1)3											
2	Afatinib	перорална форма	69(1)3				3,637100			69(1)3				3,771200
3	Aflibercept	парентерална форма	69(1)1			6,830000	6,785900							7,426400
4	Axitinib	перорална форма	69(1)3			27,807140	27,691700							28,466070
5	Bevacizumab	парентерална форма	69(1)3				5,200700				69(1)3			5,391430
6	Viprenorphine	пластир				0,227990							69(1)3	0,236570
7	Viprenorphine (as viprenorphine hydrochloride)	перорална форма												
8	Cabazitaxel	парентерална форма	69(1)1			134,498880	133,864600							145,700830
9	Calcium folinate	парентерална форма					69(1)3	0,110000					0,109500	0,123200
10	Capecitabine	перорална форма		0,001340		0,001310							0,000529	0,001450
11	Carboplatin	парентерална форма											0,147500	0,147600
12	Cetuximab	парентерална форма				3,979190	3,962200							4,133200
13	Cisplatin	парентерална форма												
14	COLONY STIM. FACTORS Filgrastim Lenograstim	парентерална форма												1,891930
15	Crizotinib	перорална форма				1,888880	0,726800			69(1)3				0,745200
16	Cyclophosphamide	парентерална форма				0,727920						0,025870		0,025870
17	Dacarbazine	парентерална форма				0,078880					0,080100			0,080590
18*	Denosumab	парентерална форма	69(1)3											
19	Dihydrocodeine	перорална форма	69(1)3				69(1)3							0,006540
20	Docetaxel	парентерална форма				0,372750								0,415440
21	Doxorubicin hydrochloride	powder, dispersion and concentrate for dispersion for infusion				20,607600					20,512100			20,620100
22	Enzalutamide	перорална форма				1,487940					1,518100			1,563890
23	Epirubicin	парентерална форма					0,537600						0,519000	0,866600
24	Eribulin	парентерална форма	69(1)3			818,880000								850,795450
25	Erlotinib	перорална форма	69(1)3				0,813500				0,813700			0,879990
26	Etoposide	парентерална форма							0,061000				0,072800	0,072800
27	Everolimus	перорална форма	69(1)3				21,131900			69(1)3				23,451530

№ 3310

Председател:

КОМИСИЯ:

ТАБЛИЦА 2

№ по ред	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	СОФАР №А отстранен	Т ЛИГА	ЕЙ енд ДИ	МЕДЕКС	ФЪОНИКС	ТОП ХОСПИТАЛ	МС ФАРМА	ФАРМН ЕТ-ОУСТРАНЕ	АЛТА	ЕКОФАРМ	ФАРКОЛ	Референтна стойност за DDD/DDD, мг, microграм/л, мIU, с ДДС по ППС от 16.08.2016г.
28	Fentanyl	пластир				0,096840							0,107200	0,107300
29	Fluouracil	парентерална форма					69(1)3			69(1)3				0,005020
30	Cefitinib	перорална форма	69(1)3				0,575000							0,587340
31	Gemcitabine	парентерална форма				0,022440								0,023970
32*	Ibandronic acid	парентерална форма					69(1)3			69(1)3				
33*	Ibandronic acid	перорална форма												
34	ifosfamide	парентерална форма										0,047210		0,047210
35*	Imatinib	перорална форма	69(1)3	0,040270		0,039820	69(1)3							0,044510
36	Interferon alfa	парентерална форма	69(1)3				6,164800			69(1)3	6,527500			9,440000
37	Ipilimumab	парентерална форма			164,340000									164,349700
38	Irinotecan	парентерална форма											0,335900	0,336100
39	Lapatinib	перорална форма	69(1)3				0,112200			69(1)3				0,122070
40	Lipegfilgrastim	перорална форма				285,199980					283,378300			285,203330
41	Methotrexate	solution for injection					69(1)3							0,059240
42	Mitomycin	парентерална форма				2,668990								2,669000
43	Mitolane	перорална форма												
44	Mitoxantrone	парентерална форма					2,838000					2,850000		3,125500
45	Morphine	парентерална форма	69(1)3											
46	Morphine	перорална форма												
47	Mycobacterium bovis BCG (Bacillus Calmette - Guerin)	парентерална форма												1,852620
48*	Octreotide	powder for suspension for injection + solvent	69(1)3				1,743500							69,791330
49	OTHER ANTIANEMIC PREPARATIONS Erythropoietin Darbepoetin	парентерална форма					8,189900							8,798330
50	Oxaliplatin	парентерална форма	69(1)3			0,289390				69(1)3				0,314600
51	Oxycodone	capsules, hard				0,026580							0,035900	0,048140

КОМИСИЯ:

Председател:

no 3318

ТАБЛИЦА 2

№ по ред	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	СОФАР МА-отстранен	Т ЛИГА	ЕЙ енд ДИ	МЕДЕКС	ФЪОНИКС	ТОП ХОСПИТАЛ	МС ФАРМА	ФАРМН ЕТ-отстранен	АПТА	ЕКОФАРМ	ФАРКОЛ	Референтна стойност за DDD/DDD, мг, мкг/грама/л, МИУ, с ДДС по ПЛС от 16.08.2015г.
52	Oxycodone	modified-release tablets	69(1)3			69(1)3	0,043100							0,048140
53	Oxycodone	prolonged release tablets				0,026580							0,026500	0,048140
54	Oxycodone hydrochloride/Naloxone hydrochloride	перорална форма	69(1)3			0,126320	0,131800							0,138540
55	Racitaxel	парентерална форма					0,178300			69(1)3				0,219760
56	Pamidronic acid	парентерална форма				2,856000								3,372560
57	Panitumumab	парентерална форма	69(1)3											0,227100
58	Pazopanib	перорална форма	69(1)3				0,208300			69(1)3				
59	Pegfilgrastim	парентерална форма	69(1)3											
60	Pemetrexed	парентерална форма		4,253180										4,253180
61	Pertuzumab	парентерална форма					14,285300			69(1)3	14,302400			14,736520
62	Sorafenib	перорална форма	69(1)3			0,299440	0,299000							0,314400
63	Sunitinib	перорална форма	69(1)3			6,227190	6,268700							6,469270
64	Tegafur/gimeracil/oteracil	перорална форма												6,155560
65	Temozolomide	перорална форма	69(1)3			0,144990	0,099500							0,345280
66	Temsirolimus	парентерална форма	69(1)3			53,929980	69(1)3							66,707600
67	Topotecan	парентерална форма								69(1)3			4,998200	6,045000
68	Topotecan	перорална форма	69(1)3											
69	Tramadol	перорална форма	69(1)3				0,002300							0,002850
70	Trastuzumab 600 MG	парентерална форма	69(1)3				5,378200				5,378300			5,795130
71	Trastuzumab 150 MG	парентерална форма	69(1)3				7,273300			69(1)3	7,281500			7,657200
72	Vemurafenib	перорална форма	69(1)3				0,272500			69(1)3	2,273100			0,281870
73	Vinblastine	парентерална форма							1,955000					1,955000
74	Vincristine	парентерална форма							9,960000					9,960000
75	Vinorelbine	парентерална форма											0,749000	1,247800
76	Zoledronic acid	парентерална форма					69(1)3							5,727500

no 33/18

КОМИСИЯ:

ТАБЛИЦА 3

№ по ред	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	СОФАР МА-встрамен	Т ЛИГА	ЕЙ енд ДИ	МЕДЕКС	ФЪОНИКС	ТОП ХОСПИТАЛ	МС ФАРМА	ФАРМИН ЕТ-отстране	АПТА	ЕКОФАРМ	ФАРКОЛ	Референтна стойност за DDD/TDD, mg, mcg/mg/ml, IU, с ДДС по ГПС от 16.08.2015г.
1	Abiraterone acetate	перорална форма	69(1)3											
2	Aflatinib	перорална форма	69(1)3				първо			69(1)3				3,771200
3	Aflibercept	парентерална форма	69(1)1			второ	първо							7,426400
4	Axitinib	перорална форма	69(1)3			второ	първо							28,466070
5	Bevacizumab	парентерална форма	69(1)3				първо			69(1)3				5,391430
6	Vuprenorphine	пластир				първо							69(1)3	0,236570
7	Vuprenorphine (as vuprenorphine hydrochloride)	перорална форма												
8	Cabazitaxel	парентерална форма	69(1)1			второ	първо							145,700830
9	Calcium folinate	парентерална форма					69(1)3	второ					първо	0,123200
10	Capecitabine	перорална форма		0,001340		0,001310							0,000529	0,001450
11	Carboplatin	парентерална форма											първо	0,147600
12	Cetuximab	парентерална форма				второ	първо							4,133200
13	Cisplatin	парентерална форма												
14	COLONY STIM. FACTORS Filgrastim Lenograstim	парентерална форма				първо								1,891930
15	Crizotinib	перорална форма				второ	първо			69(1)3				0,745200
16	Cyclophosphamide	парентерална форма										първо		0,025870
17	Dacarbazine	парентерална форма				първо					второ			0,080590
18*	Denosumab	парентерална форма	69(1)3											
19	Dihydrocodeine	перорална форма	69(1)3				69(1)3							0,006540
20	Docetaxel	парентерална форма				първо								0,415440
21	Doxorubicin hydrochloride	powder, dispersion and concentrate for dispersion for infusion				второ					първо			20,620100
22	Enzalutamide	перорална форма				първо					второ			1,563890
23	Epirubicin	парентерална форма					второ						първо	0,866600
24	Eribulin	парентерална форма	69(1)3			първо								850,795450
25	Erlotinib	перорална форма	69(1)3			първо	първо				второ			0,879990
26	Etoposide	парентерална форма							първо				второ	0,072800
27	Everolimus	перорална форма	69(1)3				първо			69(1)3				23,451530

35312

КОМИСИЯ: Председател:

ТАБЛИЦА 3

№ по ред	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	СОФАР МА. отстранен	Т ЛИГА	ЕЙ енд ДИ	МЕДЕКС	ФЪОНИКС	ТОП ХОСПИТАЛ	МС ФАРМА	ФАРМН ЕТ. отстранен	АЛТА	ЕКОФАРМ	ФАРКОЛ	Референтна стойност за DDD/ЛДД, мг, microgram/h, MIU, с ДДС по ПЛС от 16.08.2015г.
28	Fentanyl	пластир				първо							второ	0,107300
29	Fluouracil	парентерална форма					69(1)3			69(1)3				0,005020
30	Gefitinib	перорална форма	69(1)3				първо							0,587340
31	Gemcitabine	парентерална форма				първо								0,023970
32*	Ibandronic acid	парентерална форма					69(1)3			69(1)3				
33*	Ibandronic acid	перорална форма												0,047210
34	Ifosfamide	парентерална форма										първо		0,044510
35*	Imatinib	перорална форма	69(1)3	второ		първо	69(1)3			69(1)3	второ			9,440000
36	Interferon alfa	парентерална форма	69(1)3				първо							164,349700
37	Ipilimumab	парентерална форма			първо								първо	0,336100
38	Irinotecan	парентерална форма												0,122070
39	Laratinib	перорална форма	69(1)3				първо			69(1)3				285,203330
40	Lipegfilgrastim	парентерална форма				второ					първо			0,059240
41	Methotrexate	solution for injection					69(1)3							2,669000
42	Mitomycin	парентерална форма				първо								
43	Mitotane	перорална форма												
44	Mitoxantrone	парентерална форма					първо					второ		3,125500
45	Morphine	парентерална форма	69(1)3											
46	Morphine	перорална форма												
47	Mycobacterium bovis BCG (Bacillus Calmette - Guerin)	парентерална форма												1,852620
48*	Octreotide	powder for suspension for injection + solvent	69(1)3				първо			69(1)3				69,791330
49	OTHER ANTIANEMIC PREPARATIONS Erythropoietin Darbepoietin	парентерална форма												8,798330
50	Oxaliplatin	парентерална форма	69(1)3			първо	второ			69(1)3				0,314600
51	Oxycodone	capsules, hard				първо							второ	0,048140

mo
MSBAP

Председател

КОМИСИЯ:

ТАБЛИЦА 3

№ по ред	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	СОФАР МА-отстранен	Т ЛИГА	ЕЙ енд ДИ	МЕДЕКС	ФЪОНИКС	ТОП ХОСПИТАЛ	МС ФАРМА	ФАРМИН ЕТ-отстранен	АЛТА	ЕКОФАРМ	ФАРКОЛ	Референтна стойност за DDD/DDD, мг, microgram/л, MIU, с ДДС по ПДС от 16.08.2015г.
52	Oxycodone	modified-release tablets	69(1)3			69(1)3	първо							0,048140
53	Oxycodone	prolonged release tablets				второ							първо	0,048140
54	Oxycodone hydrochloride/Naloxone hydrochloride	перорална форма	69(1)3			първо	второ							0,138540
55	Racitaxel	парентерална форма					първо			69(1)3				0,219760
56	Pamidronic acid	парентерална форма												3,372560
57	Ranitumumab	парентерална форма	69(1)3											
58	Pazopanib	перорална форма	69(1)3				първо			69(1)3				0,227100
59	Pegfilgrastim	парентерална форма	69(1)3											
60	Pemetrexed	парентерална форма		първо										4,253180
61	Pertuzumab	парентерална форма					първо			69(1)3	второ			14,736520
62	Sorafenib	перорална форма	69(1)3			второ	първо							0,314400
63	Sunitinib	перорална форма	69(1)3			първо	второ							6,469270
64	Tegafur/gimeracil/oteracil	перорална форма				първо								6,155560
65	Temozolomide	перорална форма	69(1)3			второ	първо							0,345280
66	Temsirolimus	парентерална форма	69(1)3			първо	69(1)3							66,707600
67	Topotecan	парентерална форма								69(1)3			първо	6,045000
68	Topotecan	перорална форма	69(1)3											
69	Tramadol	перорална форма	69(1)3				първо							0,002850
70	Trastuzumab 600 MG	парентерална форма	69(1)3				първо				второ			5,795130
71	Trastuzumab 150 MG	парентерална форма	69(1)3				първо			69(1)3	второ			7,657200
72	Vemurafenib	перорална форма	69(1)3				първо			69(1)3	второ			0,281870
73	Vinblastine	парентерална форма							първо					1,955000
74	Vincristine	парентерална форма							първо					9,960000
75	Vinorelbine	парентерална форма					69(1)3						първо	1,247800
76	Zoledronic acid	парентерална форма					първо			69(1)3			второ	5,727500

КОМИСИЯ:

Председател

mo 333 K P

ПРОТОКОЛ № 5

Днес, 06.10.2015 година, в 10.00 часа, в „КОЦ-Бургас“ ЕООД, на адрес гр. Бургас, бул. „Стефан Стамболов“ № 73, в Хирургичен корпус на МБАЛ-Бургас АД, ет.7, комисия в състав:

Председател: Деана Петрова – правоспособен юрист;
Членове:

1. Дарина Стоянова – гл.мед.сестра „КОЦ-Бургас“ЕООД;
2. Минко Коев – ст.експерт, Дирекция “ЗПСДТЗС” – Община Бургас;
3. Диана Авджиева – началник отдел РЗИ Бургас;
4. Ирина Тодорова – магистър-фармацевт, управител болнична аптека „КОЦ-Бургас“ЕООД,

в изпълнение на заповед № 215 от 27.08.2015 година на Управителя на “КОЦ-Бургас” ЕООД, се събра да продължи своята работа за разглеждане на получената писмена обосновка от участник, поискана от комисията на основание чл.70, ал.1 от ЗОП и да извърши класиране на допуснатите оферти за участие в обществена поръчка – открита процедура, с предмет: “Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, по приложена спецификация”.

Председателят на комисията провери състава на присъстващите и след като установи, че присъстват всички членове на комисията, откри заседанието.

Комисията установи следното:

1. Участникът **„ФАРКОЛ“ АД, с писмо вх.№ 253/05.10.2015 г. потвърждава оферираната цена** по обособена позиция № 10, поради наличието на изключително благоприятни търговски условия, тъй като участва в настоящата процедура като представител на притежателя на Разрешението за употреба на ЛП Капецитабин Актавис. Предложената цена е съгласувана с ПРУ и е в резултат от калкулирана минимална надценка и за ПРУ и за участника. Комисията приема обосновката на участника като ясна, мотивирана и убедителна, на основание чл.70, ал.2, т.2 и т.3 от ЗОП.

Комисията извършва класиране по позиция № 10:

МЯСТО:		Първо	Второ	Трето
10	Capecitabine перорална форма	ФАРКОЛ	МЕДЕКС	ТЪРГОВСКА ЛИГА НАЦ

Предвид горното, комисията съставя таблицата с **окончателното класиране** по всички обособени позиции ЛП, а именно:

ОП	INN	Лекарствена форма	I-во място	II-ро място	III-то място и следващи
1	Abiraterone acetate	перорална форма			
2	Afatinib	перорална форма	ФЪОНИКС ФАРМА		
3	Aflibercept	парентерална форма	ФЪОНИКС ФАРМА	МЕДЕКС	
4	Axitinib	перорална форма	ФЪОНИКС ФАРМА	МЕДЕКС	
5	Bevacizumab	парентерална форма	ФЪОНИКС ФАРМА		
6	Buprenorphine	пластир	МЕДЕКС		
7	Buprenorphine (as buprenorphine hydrochloride)	перорална форма			
8	Cabazitaxel	парентерална форма	ФЪОНИКС ФАРМА	МЕДЕКС	

9	Calcium folinate	парентерална форма	ФАРКОЛ	ТОП ХОСПИТАЛ	
10	Capecitabine	перорална форма	ФАРКОЛ	МЕДЕКС	ТЪРГОВСКА ЛИГА НАЦ
11	Carboplatin	парентерална форма	ФАРКОЛ		
12	Cetuximab	парентерална форма	ФЬОНИКС ФАРМА	МЕДЕКС	
13	Cisplatin	парентерална форма			
14	COLONY STIM. FACTORS Filgrastim Lenograstim	парентерална форма	МЕДЕКС		
15	Crizotinib	перорална форма	ФЬОНИКС ФАРМА	МЕДЕКС	
16	Cyclophosphamide	парентерална форма	ЕКОФАРМ		
17	Dacarbazine	парентерална форма	МЕДЕКС	АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС	
18*	Denosumab	парентерална форма			
19	Dihydrocodeine	перорална форма			
20	Docetaxel	парентерална форма	МЕДЕКС		
21	Doxorubicin hydrochloride	powder, dispersion and concentrate for infusion	АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС	МЕДЕКС	
22	Enzalutamide	перорална форма	МЕДЕКС	АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС	
23	Epirubicin	парентерална форма	ФАРКОЛ	ФЬОНИКС ФАРМА	
24	Eribulin	парентерална форма	МЕДЕКС		
25	Erlotinib	перорална форма	ФЬОНИКС ФАРМА	АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС	
26	Etoposide	парентерална форма	МС ФАРМА	ФАРКОЛ	
27	Everolimus	перорална форма	ФЬОНИКС ФАРМА		
28	Fentanyl	пластир	МЕДЕКС	ФАРКОЛ	
29	Fluorouracil	парентерална форма			
30	Gefitinib	перорална форма	ФЬОНИКС ФАРМА		
31	Gemcitabine	парентерална форма	МЕДЕКС		
32*	Ibandronic acid	парентерална форма			
33*	Ibandronic acid	перорална форма			
34	Ifosfamide	парентерална форма	ЕКОФАРМ		
35*	Imatinib	перорална форма	МЕДЕКС	ТЪРГОВСКА ЛИГА НАЦ	
36	Interferon alfa	парентерална форма	ФЬОНИКС ФАРМА	АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС	
37	Ipilimumab	парентерална форма	ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА		
38	Irinotecan	парентерална форма	ФАРКОЛ		
39	Lapatinib	перорална форма	ФЬОНИКС ФАРМА		
40	Lipegfilgrastim	парентерална форма	АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС	МЕДЕКС	
41	Methotrexate	solution for injection			

42	Mitomycin	парентерална форма	МЕДЕКС		
43	Mitotane	перорална форма			
44	Mitoxantrone	парентерална форма	ФЬОНИКС ФАРМА	ЕКОФАРМ	
45	Morphine	парентерална форма			
46	Morphine	перорална форма			
47	Mycobacterium bovis BCG (Bacillus Calmette - Guerin)	парентерална форма	ФЬОНИКС ФАРМА		
48*	Octreotide	powder for suspension for injection + solvent	ФЬОНИКС ФАРМА		
49	OTHER ANTIANEMIC PREPARATIONS Erythropoetin Darbepoetin	парентерална форма	МЕДЕКС	ФЬОНИКС ФАРМА	
50	Oxaliplatin	парентерална форма	МЕДЕКС		
51	Oxycodone	capsules, hard	МЕДЕКС	ФАРКОЛ	
52	Oxycodone	modified-release tablets	ФЬОНИКС ФАРМА		
53	Oxycodone	prolonged release tablets	ФАРКОЛ	МЕДЕКС	
54	Oxycodone hydrochloride/Naloxone hydrochloride	перорална форма	МЕДЕКС	ФЬОНИКС ФАРМА	
55	Paclitaxel	парентерална форма	ФЬОНИКС ФАРМА		
56	Pamidronic acid	парентерална форма	МЕДЕКС		
57	Panitumumab	парентерална форма			
58	Pazopanib	перорална форма	ФЬОНИКС ФАРМА		
59	Pegfilgrastim	парентерална форма			
60	Pemetrexed	парентерална форма	ТЪРГОВСКА ЛИГА НАЦ		
61	Pertuzumab	парентерална форма	ФЬОНИКС ФАРМА	АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС	
62	Sorafenib	перорална форма	ФЬОНИКС ФАРМА	МЕДЕКС	
63	Sunitinib	перорална форма	МЕДЕКС	ФЬОНИКС ФАРМА	
64	Tegafur/gimeracil/oteracil	перорална форма	МЕДЕКС		
65	Temozolomide	перорална форма	ФЬОНИКС ФАРМА	МЕДЕКС	
66	Temsirolimus	парентерална форма	МЕДЕКС		
67	Topotecan	парентерална форма	ФАРКОЛ		
68	Topotecan	перорална форма			
69	Tramadol	перорална форма	ФЬОНИКС ФАРМА		
70	Trastuzumab 600 MG	парентерална форма	ФЬОНИКС ФАРМА	АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС	
71	Trastuzumab 150 MG	парентерална форма	ФЬОНИКС ФАРМА	АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС	
72	Vemurafenib	перорална форма	ФЬОНИКС ФАРМА	АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС	
73	Vinblastine	парентерална форма	МС ФАРМА		
74	Vincristine	парентерална форма	МС ФАРМА		
75	Vinorelbine	парентерална форма	ФАРКОЛ		
76	Zoledronic acid	парентерална форма	ФЬОНИКС ФАРМА	ФАРКОЛ	

Комисията предлага на Възложителя, класираните на първо място участници за всяка обособена позиция от предмета на обществената поръчка, да бъдат определени за изпълнители по тези обособени позиции.

С извършеното класиране комисията приключва своята работа и предава протоколите от заседанията и получените оферти на Възложителя - за вземане на решение.

Комисия:

Председател:

Членове:

1

2

3

4

**ЗАЛИЧЕНА ИНФОРМАЦИЯ
ПО РЕДА НА ЗЗЛД**

/Д.Петрова/

/Д.Стоянова/

М.Коев/

/Д.Авджиева/

И.Тодорова/