

## ДОКЛАД

по чл.103, ал.3 от ЗОП, във вр. с 60 от ППЗОП  
за резултати от работата на комисията  
по разглеждане и оценка на подадените оферти за възлагане на обществена  
поръчка с предмет "Доставка на лекарствени продукти за нуждите на ЦСМП  
Велико Търново"

Днес, 22.06.2017 г., комисия, назначена Заповед № 43/08.06.2017 г. на Директора на ЦСМП Велико Търново в състав: председател Петранка Цвяткова – счетоводител на ЦСМП Велико Търново (резервен член/председател поради отпуск на титуляра Надка Михова, работил в комисията на заседанието и на 22.06.2017 г.), и членове Габриела Николова – юрист, Миглена Великова – технически сътрудник в ЦСМП Велико Търново, Радослав Илиев - фелдшер в ЦСМП Велико Търново, и Димка Банзарова – управител склад „Авточасти“ в ЦСМП Велико Търново,

състави настоящия доклад за резултатите от работата си по разглеждане и класиране на оферти за обществена поръчка, открита с Решение 34/05.05.2017 г. на Директора на ЦСМП град Велико Търново за възлагане на обществена поръчка чрез публично състезание с предмет "Доставка на лекарствени продукти за нуждите на ЦСМП Велико Търново".

Подадена е една оферта с вх. № 853, постъпила в 8,55 часа на 07.06.2017 г. на „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД, град София. При разглеждането ѝ комисията констатира, че участникът не е представил Разрешения за употреба за медикаментите, посочени под № 4, № 17, № 20, № 21, № 33, № 34, № 36, № 60, № 61, № 72 в Техническата спецификация, приложена към документацията за участие в поръчката и не е посочил тези медикаменти в Таблица с посочване на дата на издаване и срок на валидност на РУ на предлаганите от участника медикаменти. Комисията е посочила горното в протокола от работата си от 08.06.2017 г. по реда на чл. 54, ал.8 от ППЗОП и същият е изпратен на участника и публикуван в профила на купувача, като на „Софарма Трейдинг“ АД е указано, че разполага с възможностите по чл. 54, ал.9 от ППЗОП.

В законоустановения срок „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД, град София е представило Разрешения за употреба на медикаментите, посочени под № 34 и 36 от Техническата спецификация и Декларации за съответствие на продуктите, посочени под № 60 и № 72 от Техническата спецификация. За медикаментите посочени под № 4, № 17, № 20, № 21, № 33, № 61 на Техническата спецификация, приложена към документацията за участие в поръчката, участникът отново не представя Разрешения за употреба/Декларации за съответствие. Преценката дали участникът отговаря на поставените от възложителя изисквания за подбор следва да се извърши на база попълненото в част IV, буква „А“ от ЕЕДОП и представени разрешения за употреба. От ЕЕДОП на участника комисията не може да установи участникът да притежава валидни разрешения за употреба на медикаментите под № 4, № 17, № 20, № 21, № 33, № 61. Такива не са и представени за тези медикаменти, за разлика от всички останали. Възложителят е поставил като критерий за подбор участникът да притежава валидно разрешение за употреба на предлаганите лекарствени продукти в РБългария, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) №726/2004 г. на Европейския парламент и Съвет (чл.23, ал.1 на ЗЛПХМ). След като не представя такова за медикаментите под № 4, № 17, № 20, № 21, № 33, № 61 на Техническата спецификация, приложена към документацията за участие в поръчката, следва да се направи извода, че участникът не отговаря на критериите за подбор на възложителя. Предвид горното, комисията е счела, че

не следва да продължава разглеждането на офертата на „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД, град София, а на възложителя следва да бъде предложено „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД, град София да бъде отстранено от участие поради несъответствие с поставените критерии за подбор.

Настоящият доклад, заедно с протоколите от работата на комисията и цялата документация, събрана в хода на процедурата, се предаде на Възложителя за утвърждаване.

Комисия:

Председател:

Членове: 1.

3.

2.

4.

Утвърдил на 22.06.2017 г.:

(Директор на ЦСМН д-р В. Каджирадева)

