

ПРОТОКОЛ

Днес, 22.06.2017 г., в град Велико Търново, в изпълнение на Решение 34/05.05.2017 г. и Заповед № 43/08.06.2017 г. на Директора на ЦСМП Велико Търново, в сградата на ЦСМП Велико Търново в 9.00 ч. комисия в състав: председател Петранка Цвяткова – счетоводител на ЦСМП Велико Търново, 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, пристъпи към разглеждане на допълнително представените от участника по реда на чл.54, ал.9 от ППЗОП документи за участие в обществена поръчка с предмет „Доставка на лекарствени продукти за нуждите на ЦСМП Велико Търново“.

С писмо вх. № 889 от 19.06.2017г. на ЦСМП Велико Търново и във връзка с дадената му по реда на чл.54, ал.8 и ал.9 от ППЗОП възможност „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД, град София е представило: Придружително писмо, изх.№923/16.06.2017 г.; Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II-21775/12.04.2013 г., изд. от Изпълнителна агенция по лекарствата; Разрешение за употреба на лекарствен продукт №II-16124/14.12.2011 г., изд. от Изпълнителна агенция по лекарствата; Декларация за съответствие за медицински изделия от 06.06.2016 г. за продукт под №60 от Техническата спецификация – 15 стр.; Декларация за съответствие за медицински изделия от 13.02.2013 г. за продукт под №72 от Техническата спецификация – 4 стр.; Таблица с дата на издаване и срок на валидност на РУ от 14.06.2017 г.

Преценката дали участникът отговаря на поставените от възложителя критерии 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 от Техническата спецификация. 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 счита, че не следва да продължава разглеждането на офертата на „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД, град София, а на възложителят да бъде предложено „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД, град София, да бъде отстранено от участие поради несъответствие с поставените критерии за подбор.

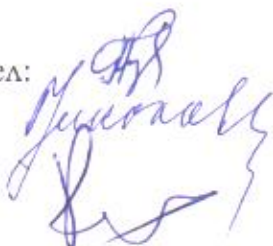
Комисията приключи работа на 22.06.2017г. в 10,30 часа.

КОМИСИЯ:

Председател:

Членове: 1.

3.



2.

4.

