

## ПРОТОКОЛ №2

Днес 08.01.2016 г. от 16:00 в гр. Стара Загора в Център за спешна медицинска помощ-Стара Загора, бул. „Руски” №62 се състоя заседание на комисията, назначена със заповед №РД-06-115/22.12.2015 г. на Директора на ЦСМП-Стара Загора, за провеждане на открита процедура по чл.16, ал.4 от ЗОП за възлагане на обществена поръчка **“Доставка на лекарствени продукти за нуждите на ЦСМП-Стара Загора през 2016 г.”**, в състав:

1. Светла Велчева Иванова – гл. мед. сестра в ЦСМП-Ст. Загора;
2. Галина Илиева Маврова – оперативен счетоводител в ЦСМП-Ст. Загора;
3. Йорданка Христова Малешкова – юрист;

Комисията пристъпи към разглеждане на документите, съдържащи се в плик №1 на участник №1 и установи, че документите в оригинал са подписани и подпечатани, а представените такива в копия са заверени за вярност с оригинала. След подробно разглеждане на документите в плик №1, комисията установи, че участникът отговаря на изискванията на възложителя за изпълнение на обществената поръчка, посочени в обявлението и указанията за подготовка на офертата за участие в процедурата. Към документацията в плик №1 се отнася и документацията, отделена в папка №2, в която се съдържат разрешения за употреба на лекарствени продукти от ИАЛ. Комисията извърши подробен преглед на представените разрешения за употреба на лекарствени продукти по номенклатурни единици №10, 52, 55, 94, 102 от техническата спецификация на Възложителя и установи, че предложените горепосочените лекарствени продукти имат представени разрешения за употреба.

Комисията пристъпи към разглеждане на документите, съдържащи се в плик №1 на участник №2, който е представил оферта за всички номенклатурни позиции от спецификацията на възложителя и установи, че участникът отговаря на изискванията на възложителя за изпълнение на обществената поръчка, посочени в обявлението и указанията за подготовка на офертата за участие в процедурата. Към документацията в плик №1 се отнася и документацията, отделена в папка №2, папка №3 и папка №4, в които се съдържат разрешения за употреба на лекарствени продукти от ИАЛ.

Комисията извърши подробен преглед на представените разрешения за употреба на лекарствени продукти по номенклатури от техническата спецификация на Възложителя и установи следното:

**1. По позиции №8-Хепамерц амп, №46-Добутамин амп., №49-Нитролингвал аер., №61 Метергин амп., №76 Тракриум амп. , № 80 Пропофол фл., № 94 Салбутамол инх., № 99 Ефералган суп.80мг, №101 Серум глюкозе инф. р-р 500мл, № 106 Натр.бромат 500мг 5мл, № 107 Нитрокор табл., №110-Перхидрол р-р 30% 600мл, № 114 Браунол 1л, и №124-Парафин течен х 80г и № 127 Лидокаин 40мг 2мл амп.,** участникът не прилага разрешения за употреба. Комисията извърши справка в публичния „Регистър на лекарствени продукти, притежаващи разрешение за употреба в Р България“ и установи, че горепосочените лекарствени продукти са включени в списъка за разрешените за употреба лекарствени продукти в Р България.

**2. Участникът не представя разрешение за употреба** и за следните номенклатури от техническата спецификация на възложителя:

А/ Позиция № 9 - Карбо саше х 20г / Медицински въглен- прах за промивки /.

Б/ Позиция № от 17 до 26 (хемостатични резорбируеми стерилни гъби от желатин с различни размери), представляващи група лекарствени препарати, които се прилагат локално и спомагат за кръвоспирането при травми и рани.

В/ Позиция №116 (тъканни лепила за хирургични цели), представляващо група лекарствени препарати, които се използват за затваряне на рани.

Г/ Позиции №125 и №126 (тестове за урина), които представляват диагностични средства за установяване употреба на наркотици.

На осн. чл.68, ал.8 от ЗОП, във връзка с констатираните и посочени по-горе липси на разрешения за употреба на предложените за доставка на номенклатури от техническата спецификация на Възложителя, **конкретно посочени по-горе в т.2** от настоящия протокол, **комисията реши: В изпълнение на чл.68, ал.8 от ЗОП**, настоящият протокол да се публикува в профила на купувача и същият ден да се изпрати на всички участници в процедурата, като в срок от 5 работни дни от получаването на протокола “Софарма Трейдинг” АД следва да представи документи относно наличие на **разрешение за употреба на предлаганите лекарствени продукти по номенклатури: №9; от №17 до №26, №116, №125 и №126 от техническата спецификация на възложителя или друг документ, доказващ изпълнението на законовите изисквания за употреба на предлаганите продукти.**

Настоящият протокол се състави при спазване на изискванията на чл.72 от ЗОП.

- КОМИСИЯ :
1. П  
/Светла Иванова/
  2. П  
/Галина Маврова /
  3. П  
/Йорданка Малешкова-юрист/

Предаден на Директора на ЦСМП-Стара Загора на ..... г.

ДИРЕКТОР:.....  
/Д-р М. ПАВЛОВА/