

## ПРОТОКОЛ

№ 1 / 10 юни 2019 год.

за проведени преговори с поканените участници в процедура за възлагане на обществена поръчка, тип "договаряне без предварително обявление" с предмет: Периодична доставка на лекарствени продукти за нуждите на "Многопрофилна болница за активно лечение-Добрич" АД

Днес, 10.06.2019 год. в „Многопрофилна болница за активно лечение - Добрич“ АД, гр. Добрич, ул. „Панайот Хитов“ 24, се проведеха преговори с поканените участници в процедура за възлагане на обществена поръчка, тип "договаряне без предварително обявление" с предмет: Периодична доставка на лекарствени продукти за нуждите на "Многопрофилна болница за активно лечение-Добрич" АД.

Процедурата е открита с Решение № 20 от 22.05.2019 год. на Изпълнителния директор на дружеството, вписана в Регистъра на обществените поръчки под № 912910, преписка 00083-2019-0006.

Преговорите се проведеха от комисия, назначена със Заповед № 145 / 10.06.2019 год. на Изпълнителния директор на „МБАЛ-Добрич“ АД гр. Добрич, в състав:

**ПРЕДСЕДАТЕЛ:** 1. Д-р Бисер Янков Ботев – заместник-директор медицински дейности;

**ЧЛЕНОВЕ:**

2. Елена Атанасова Великова – експерт обществени поръчки;  
3. Адв. Георги Стойчев Митков - юрист на граждански договор в „МБАЛ-Добрич“ АД.

1. Преди да пристъпят към провеждането на преговорите, членовете на комисията, участващи в заседанието, на основание чл. 51, ал. 8 от ППЗОП, подписаха и представиха на възложителя декларации по чл. 103, ал. 2 от ЗОП и за прилагане на изискванията по чл. 51, ал. 9 и ал. 13 от ППЗОП.

2. За провеждане на преговори се яви участникът "РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД.

3. Поради явяването само на един участник, комисията не тегли жребий за определяне на поредността на преговорите.

4. Комисията започна преговорите с участника "РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД в 09.10 часа.

5. Преговорите се проведеха с Ромео Владимир Милков - упълномощен представител на участника.

6. Участникът заяви участието си по обособена позиция: № 2: Лекарствени продукти за онкологични заболявания, номенклатури № №: 3, 4, 47, 48, 50, 53 и 54.

7. В началото на преговорите с участника комисията извършва проверка на съответствието на личното му състояние и на съответствието му с критериите за подбор, като разгледа представения ЕЕДОП.

8. На основание чл. 23, ал. 4 от Закона за търговския регистър, комисията извърши служебна проверка за обстоятелствата, вписани за участника в търговския регистър и установи вписването на следните обстоятелства: "РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД, ЕИК 131279951, със седалище в гр. София 11618 и адрес на управление ж.к. „Манастирски ливади-Запад”, ул. "Бяло поле" 16, представлявано от Евгений Николаев Николов, Прия Ратнам и Антонио Андре Де Соуса Де Васконселос, от всеки двама от общо тримата управители.

9. Комисията извърши проверка на съответствието на участниците с изискването за годност (правоспособност) за упражняване на професионална дейност, посочено в поканата за участие: Да са търговци на едро с лекарствени продукти или производители на лекарствени продукти, или вносители на лекарствени продукти, регистрирани в РБ или съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Проверката се извърши въз основа на деклариранияте от участника обстоятелства в ЕЕДОП, представено Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти № IV-P-T-EU-S-089-2 / 25.06.2015 год., Разрешение за производство/внос на лекарствени продукти № BG/MIA-0078 и след служебна проверка в Регистъра на търговците на едро, получили разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти на сайта на ИАЛ.

На основание чл. 67, ал. 8, т. 2 от ЗОП комисията извърши служебна проверка в регистъра на издадените разрешения за търговия на едро с лекарствени изделия на сайта на Изпълнителната агенция по лекарствата (<http://www.bda.bg/bg/регистра/регистра-на-търговци-и-производители>), при което беше установено наличие на Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти № IV-P-T-EU-S-089-2, издадено на 25.06.2015 год.

10. Комисията извърши проверка на съответствието на участника с изискванията за технически и професионални възможности, посочени в поканата за участие: Да прилага и поддържа система за управление на качеството EN ISO 9001 и/или EN ISO 13485/13488 и/или еквивалентна, с обхват в областта на производството и/или търговията с лекарствени продукти.

Проверката се извърши въз основа на деклариранияте от участника обстоятелства в ЕЕДОП и представен Сертификат за система за управление на качеството EN ISO 9001:2015.

11. Комисията приема, че участникът съответства на изискванията на ЗОП и на възложителя. Не са налице предпоставките за задължително отстраняване по чл. 54, ал. 1 от ЗОП.

12. Преговорите се проведеха по клаузите на проекта за договор, като участникът направи следното предложение за доставка:

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

ДОБРИЧ 9300 ☒ ул. "Панайот Хитов" 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblb@bergon.net

Ном. №	Междуродно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка	Количество	Търговско наименование	Производител/притежател на разрешението за употреба	Количество в опаковката	Цена на опаковката без ДДС
3	Bevacizumab	concentrate for solution for infusion	25 mg/ml-4 ml	mg	Avastin concentrate for solution for infusion 25 mg/ml-4 ml (100 mg/4 ml) x 1 vial	Roche Pharma AG – Германия/ Roche Registration GmbH - Германия	1	424.43
4	Bevacizumab	concentrate for solution for infusion	25 mg/ml-16 ml	mg	Avastin concentrate for solution for infusion 25 mg/ml-16 ml (400 mg/16 ml) x 1 vial	Roche Pharma AG – Германия/ Roche Registration GmbH - Германия	1	1697.78
47	Trastuzumab	solution for injection	600 mg/5 ml	mg	Herceptin solution for injection 600 mg/5 ml x 1 vial	Roche Pharma AG – Германия/ Roche Registration GmbH - Германия	1	2685.43
48	Vemurafenib	film-coated tablets	240	mg	Zelboraf film-coated tablets 240 mg x 56	Roche Pharma AG – Германия/ Roche Registration GmbH - Германия	56	2291.57
50	Pertuzumab	concentrate for solution for infusion	420	mg	Perjeta concentrate for solution for infusion 420 mg x 1 vial	Roche Pharma AG – Германия/ Roche Registration GmbH - Германия	1	4613.31
53	Trastuzumab Emtansine	Powder for concentrate for solution for infusion	160 mg/8 ml	mg	Kadcyla 160 mg/8 ml Powder for concentrate for solution for infusion x 1 vial	Roche Pharma AG – Германия/ Roche Registration GmbH - Германия	1	4726.89
54	Trastuzumab Emtansine	Powder for concentrate for solution for infusion	100 mg/5 ml	mg	Kadcyla 100 mg/5 ml Powder for concentrate for solution for infusion x 1 vial	Roche Pharma AG – Германия/ Roche Registration GmbH - Германия	1	2950.56

13. Комисията провери съответствието на ценовите предложения на участниците с изискването по отношение на предлаганите цени от поканата за участие.

Предложения, в които предлаганата цена на лекарствените продукти, които са включени в Позитивния лекарствен списък и заплащани с публични средства, е по-

висока от регулираната цена по Приложение № 2 от ПЛС, посочена в колона М (стойност на опаковка, изчислена на база референтна стойност за дефинираната дневна доза) не бяха установени.

14. Участникът прави следните предложения по останалите клаузи на проекта за договор:

Срок за доставка: До 24 (двадесет и четири) часа от момента на заявяването от страна на възложителя.

Срок за плащане: До 60 дни от датата на издаването на фактура от изпълнителя.

Срок за годност на доставяните лекарствени продукти: Не по-малко от 60 % от общата годност в момента на доставка.

15. Комисията оцени предложенията на участника по критерия за възлагане "най-ниска цена".

16. Комисията класира на първо място участника "РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД по обособена позиция: № 2: Лекарствени продукти за онкологични заболявания, номенклатури № №: 3, 4, 47, 48, 50, 53 и 54.

Комисията приключи договарянето с участника "РОШ БЪЛГАРИЯ" ЕООД на 10.06.2019 год. в 10.00 ч.

ПРЕДСЕДАТЕЛ: 1.....  
(Д-р Бисер Янков Ботев)

ЧЛЕНОВЕ:  
2.....  
(Елена Атанасова Великова)

3.....  
(адв. Георги Стойчев Митков)

УЧАСТНИК: .....  
Радко Митков