



## МБАЛ "Д-р ИВАН СЕЛИМИНСКИ" АД

8800 Сливен, ул. "Христо Ботев" 1, Изпълнителен директор: 044/611 701  
Централа: 044/611 700, факс: 044/624 326, e-mail: [mbal.sl@iradeum.com](mailto:mbal.sl@iradeum.com)



Изх. № ОПД-07-4276/06.12.2018 г.

ДО  
„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ „ АД  
гр.София 1756,  
ул.„Лъчезар Станчев” №5  
Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12  
тел. 02/8133660, факс 02/8133666  
email: [office@sopharmatrading.bg](mailto:office@sopharmatrading.bg)

ДО  
„ФЪОНИКС ФАРМА ” ЕООД  
гр.София, 1700  
ул. „Околовръстен път” № 199а  
тел. 02/9658109; факс 02/9658828  
email : [kr.nikolaev@phoenixpharma.bg](mailto:kr.nikolaev@phoenixpharma.bg)

ДО  
„ФАРКОЛ” АД  
гр.Бургас 8000  
ул. „Сан Стефано” № 28  
тел. 056/ 851721, факс :056/ 851722  
email : [farkol@farkol.bg](mailto:farkol@farkol.bg)

ДО  
„МЕДЕКС” ООД  
1138, гр. СОФИЯ  
бул. „Самоковско шосе” № 2Л,  
ТЦ „БОИЛА”, ет.5  
тел.02/483 3362, факс: 02/9175538  
email: [tenders@medex.bg](mailto:tenders@medex.bg)

## П О К А Н А

за участие в процедура на договаряне без обявление  
за възлагане на обществена поръчка

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

На основание чл. 64, ал.1 и ал.3 от ППЗОП и във връзка с Решение № РД-08-502/06.12.2018 г. на Изпълнителният директор на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен” АД гр.Сливен за откриване на процедура на договаряне без предварително обявление за възлагане на обществена поръчка с предмет: **"Доставка на лекарствени продукти за нуждите на МБАЛ "Д-р Иван Селимински-Сливен" АД "** Ви отправяме покана за участие в договарянето, което ще се проведе на **20.12.2018 г от 10:00 часа** в Заседателната зала в административната сграда на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен” АД, гр. Сливен, бул. „Христо Ботев” № 1.

**Обект на поръчката** – доставка - съгласно чл.3, ал.1, т. 2 от ЗОП. Офертата следва да съдържа информацията и документите, изискващи се съгласно настоящата покана.

**Правно основание за откриване на процедурата:** чл. 79, ал.1, т. 1 от Закона за обществените поръчки.

### ПРЕДМЕТ НА ПОРЪЧКАТА:

**Предмет на поръчката е:** "Доставка на лекарствени продукти за нуждите на МБАЛ "Д-р Иван Селимински-Сливен" АД", разделени на две обособени позиции, както следва:

**Обособена позиция № 1 „Лекарствени продукти, включени в Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък „**

№	№ по ред	АТС код	Генерично или друго непатентно наименование	Лек. форма	Прогнозно количество	Прогнозна стойност без ДДС
1	31	J01FA10	Azithromycin 500mg	powd.inj	200	2086.67
2	46	N01BB01	Bupivacaine hydrochloride 5mg/ml haevy- 4ml	amp.	800	2633.33

3	81	J01FA09	Clarithromycin 500mg	powd. inj.	30	327.50
4	139	N01AH01	Fentanyl 0.1mg/2ml	sol.inj.	1500	575.00
5	149	C09AA09	Fosinopril sodic 10mg	tabl.	100	7.50
6	158	N06DA04	Galantamine hydrobromide 0.25% 1ml	sol.for inj.	1600	2960.00
7	159	N06DA04	Galantamine hydrobromide 0.5% 1ml	sol.for inj.	2600	5156.67
8	166	V06DC01	Glucose 10% 500ml - стъкло	sol.	2000	2333.33
9	178	B02BB01	Human fibrinogen 1g	powd	5	2971.58
10	197	A10AD01	Insuman Rapid penfil 3ml	sol.inj	20	123.33
11	199	A10AC01	Insuman Basal penfil 3ml	sol.inj.	20	126.67
12	230	H03AA01	Levothyroxine sodium 50mcg	tabl.	60	1.00
13	235	N01BB02	Lidocaine 20mg/ml 2ml	sol.inj.	1500	1000.00
14	289	H01CB02	Octreotide 0.1mg 1ml	amp.	2000	4266.67
15	293	J05AH02	Oseltamivir 45mg	caps	400	933.33
16	305	C04AD03	Pentoxifyllin 400mg	tabl.prolong	400	40.00
17	393	C09CA03	Valsartan 160mg	FCtabl.	1000	66.67
18	395	C09DA03	Valsartan/Hydrochlorothiazide 160/12.5mg	tabl.film	1000	75.00
19	43	R05CB02	Bromhexine Hydrochloride 8mg	dragee	8000	666.67
20	105	B05bb01	NaCl;KCl:MgCl hexahydr.CaCL:Na acetat trihydr.L-ябълчна киселина 1000мл	sol.inf.	2000	6000.00
21	140	N01AH01	Fentanyl 0.25mg/5ml	sol.inj.	500	362.50
22	256	A07EC02	Mesalazine 500mg,	supp	100	108.33
23	298	A02BC02	Pantoprazol 40mg	tabl	1000	283.33
24	324	C01BC03	Propafenone 300mg	tabl.	1000	208.33
25	325	N01AX10	Propofol +EDTA 10mg/ml 20ml	amp.	3000	8500.00
26	389	N03AG01	Valproic acid 50mg/ml 100ml	syrup	6	17.90
27	398	C08DA01	Verapamil 80mg	film.tabl	1000	50.00
28	168	V06DC01	Glucose 10% 250ml - двупътен полиолефинов сак	sol.	2000	3000.00
29	249	B05BC01	Mannitol 15% 500ml	intravenous inf.	30	58.50

**Обособена позиция № 2 „Лекарствени продукти, извън Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък „**

№	№ по ред	АТС код	Генерично или друго непатентно наименование	Лек. форма	Прогнозно количество	Прогнозна стойност без ДДС
1	22	J07AM01	Tetanus vaccine	sol.inj.	1000	900.00
2	23	N01BB58	Atriacain/Epinefrin 40mg/0.005mg/ml	carpuli	1000	741.67
3	24	N01BB58	Atricain/Epinefrin forte 40mg/0.01mg/ml	carpuli	1000	741.67
4	29	M03BX01	Baclofen 10mg	tabl	1000	133.33
5	54	J01DD14	Ceftibuten 400mg	caps.	200	161.67
6	76	J01XX09	Daptomycin 500mg	sol.inf	20	1666.67
7	87	J01DH03	Ertapenem 1g	fl.	20	333.33
8	42	A07BA00	Carbo activatus 250mg	tabl.	300	15.00
9	195	V08AA00	Sodium amidotriozate 76% 20ml	fl.	60	309.00
10	210	N01AF03	Thiopental natrium 1000 mg	fl	500	3833.33

**ОБЩИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА:**

**1. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ**

**1. Право на участие в процедурата**

Участник в процедура за възлагане на обществена поръчка може да бъде всяко българско или чуждестранно физическо или юридическо лице или техни обединения, както и всяко друго образувание, което има право да изпълнява доставки или услуги съгласно законодателството на държавата, в която то е установено.

В случай, че участникът участва като обединение, изброените по долу изисквания се прилагат за обединението като цяло.

Лице, което участва в обединение или е дало съгласие да бъде подизпълнител на друг кандидат или участник, не може да подава самостоятелно заявление за участие или оферта.

В процедура за възлагане на обществена поръчка едно физическо или юридическо лице може да участва само в едно обединение.

Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни участници в една и съща процедура.

## **2. Изисквания към личното състояние на участниците**

**2.1. Основания за задължително отстраняване:** обстоятелства по чл.54, ал.1 от ЗОП, а именно, кандидат или участник, за когото е налице някое от следните обстоятелства:

1. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление по чл. 108а, чл. 159а – 159г, чл. 172, чл. 192а, чл. 194 – 217, чл. 219 – 252, чл. 253 – 260, чл. 301 – 307, чл. 321, 321а и чл. 352 – 353е от Наказателния кодекс;
2. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление, аналогично на тези по т. 1, в друга държава членка или трета страна;
3. има задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс и лихвите по тях, към държавата или към общината по седалището на възложителя и на кандидата или участника, или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, освен ако е допуснато разсрочване, отсрочване или обезпечение на задълженията или задължението е по акт, който не е влязъл в сила, или размерът на неплатените дължими данъци или социално осигурителни вноски е не повече от 1 на сто от сумата на годишния общ оборот на участника за последната приключена финансова година;
4. е налице неравнопоставеност в случаите по чл. 44, ал. 5 от ЗОП;
5. е установено, че участникът:
  - а) е представил документ с невярно съдържание, свързан с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;
  - б) не е предоставил изискваща се информация, свързана с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;
6. е установено с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение, че при изпълнение на договор за обществена поръчка е нарушил чл. 118, чл. 128, чл. 245 и чл. 301 – 305 от Кодекса на труда или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен;
7. е налице конфликт на интереси, който не може да бъде отстранен.

**2.2. Основания за незадължително отстраняване:** обстоятелства по чл.55, ал. 1 от ЗОП, а именно, кандидат или участник, за когото е налице някое от следните обстоятелства:

1. обявен е в несъстоятелност или е в производство по несъстоятелност, или е в процедура по ликвидация, или е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон, или е преустановил дейността си, а в случай че кандидатът или участникът е чуждестранно лице – се намира в подобно положение, произтичащо от сходна процедура, съгласно законодателството на държавата, в която е установен;
2. лишен е от правото да упражнява определена професия или дейност съгласно законодателството на държавата, в която е извършено деянието;

3. сключил е споразумение с други лица с цел нарушаване на конкуренцията, когато нарушението е установено с акт на компетентен орган;
4. доказано е, че е виновен за неизпълнение на договор за обществена поръчка или на договор за концесия за строителство или за услуга, довело до предсрочното му прекратяване, изплащане на обезщетения или други подобни санкции, с изключение на случаите, когато неизпълнението засяга по-малко от 50 на сто от стойността или обема на договора;
5. опитал е да:
  - а) повлияе на вземането на решение от страна на възложителя, свързано с отстраняването, подбора или възлагането, включително чрез предоставяне на невярна или заблуждаваща информация, или
  - б) получи информация, която може да му даде неоснователно предимство в процедурата за възлагане на обществена поръчка.

### **2.3. Основанията по чл.54, ал.1, т.1,2 и 7 и чл.55, ал.1, т.5 от ЗОП се прилагат, както следва:**

1. при събирателно дружество - за лицата по чл.84, ал.1 и чл.89, ал.1 от Търговския закон;
2. при командитно дружество - за лицата по чл.105 от Търговския закон, без ограничено отговорните съдружници;
3. при дружество с ограничена отговорност - за лицата по чл.141, ал.1 и 2 от Търговския закон, а при еднолично дружество с ограничена отговорност - за лицата по чл.147, ал.1 от Търговския закон;
4. при акционерно дружество - за овластените лица по чл.241, ал.1, чл.242, ал.1 и чл.244, ал.1 от Търговския закон;
5. при командитно дружество с акции - за лицата по чл. 256 във вр. чл.244, ал.1 от ТЗ;
6. при едноличен търговец - за физическото лице - търговец;
7. при клон на чуждестранно лице – лицето, което управлява и представлява клона или има аналогични права съгласно законодателството на държавата, в която клонът е регистриран;
8. в случаите по т. 1-7 – и за прокуристите, когато има такива, само за този/тези, с представителна власт в Република България;
9. във всички останали случаи, включително за чуждестранните лица – за лицата, които представляват, управляват и контролират участника, съгласно законодателството на държавата, в която е регистриран.

### **2.4. Мерки за доказване на надеждност:**

Участник, за когото са налице основания по чл.54, ал.1 от ЗОП има право да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надеждност, въпреки наличието на съответното основание за отстраняване.

Възложителят преценява предприетите от участника мерки, като отчита тежестта и конкретните обстоятелства, свързани с престъплението или нарушението. В случай че предприетите от участника мерки са достатъчни, за да се гарантира неговата надеждност, възложителят не го отстранява от

процедурата Мотивите за приемане или отхвърляне на предприетите мерки за надеждност от участника и представените доказателства се посочват в решението за класиране.

### **3. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ, СВЪРЗАНИ С КРИТЕРИИТЕ ЗА ПОДБОР И ДОКУМЕНТИ, С КОИТО СЕ ДОКАЗВАТ**

С критериите за подбор се определят минималните изисквания за допустимост на офертите

#### **3.1. Изисквания относно годността (правоспособността) на участниците за упражняване на професионална дейност**

3.1.1. Участниците трябва да са регистрирани като търговци и да имат право да извършват търговия на едро с лекарствени продукти в съответствие с нормите на ЗЛПХМ. Участниците следва да притежават валидно Разрешение за търговия на едро и/или внос на лекарствени продукти, издадено от ИАЛ или компетентен орган на друга държава.

3.1.2. Участниците, които участват за позиции/номенклатурни единици/, които са лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества трябва да са регистрирани като търговци по българското законодателство или по законодателство на държава и да имат право да извършват търговия на едро с лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, съгл. сп. II и III по чл.3 т.2 и т.3 от Наредба за реда за класифициране на растенията и веществата като наркотични в съответствие с нормите на ЗКНВП /където е приложимо/. Участниците следва да притежават валидна Лицензия, издадена по реда на чл.32 от ЗКНВП.

Деклариране: Изискваната от Възложителя информация по т. 3.1 се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, т. 1. - с посочване на регистрационен номер, обхват, валидност и орган, издал разрешението. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес.

#### **3.2. Изисквания към икономическото и финансовото състояние на участниците в процедурата.**

Възложителят не поставя изисквания към икономическото и финансовото състояние на участниците в процедурата.

#### **3.3. Изисквания относно техническите възможности на участниците и документи, доказващи съответствието с поставените критерии за подбор:**

3.3.1. Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите да има изпълнени договори за доставки на лекарствени

продукти, с предмет, идентичен или сходен с предмета на обществената поръчка.

Под предмет, идентичен или сходен с предмета на обществената поръчка да се счита „доставка на лекарствени продукти”.

Минимални изисквания:

Участникът да има изпълнени през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко един договор за доставка на лекарствени продукти, предмет на обществената поръчка.

3.3.2. Участниците трябва да прилагат система за управление на качеството, сертифицирана по EN ISO 9001:2015 (или версия) или еквивалент, с обхват, сходен с предмета на поръчката.

Минимални изисквания :

Участниците трябва да притежават сертификат по EN ISO 9001:2015 или еквивалент, с обхват сходен с предмета на поръчката.

Когато участникът е обединение, документът се представя само за участника, чрез който обединението доказва съответствието си с критериите за подбор.

При участие на подизпълнители доказателствата за техническите възможности се представят и за тях, а изискванията към тях се прилагат съобразно вида и дела на тяхното участие.

Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

Участникът може да представи и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, когато не е имал достъп до такива сертификати или е нямал възможност да ги получи в съответните срокове, по независещи от него причини. В този случай, участникът трябва да е в състояние да докаже, че предлаганите мерки са еквивалентни на изискваните.

3.3.3. Предлаганите от участника лекарствени продукти, на които изтича срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през срока на договора, трябва да бъдат осигурени в обем, предвиден в техническата спецификация.

#### **3.4. Деклариране на обстоятелства. Документи, доказващи съответствието с поставените критерии за подбор:**

3.4.1. Обстоятелствата по т. 3.3.1. се удостоверяват с представяне на информация -Списък на доставките на лекарствени продукти (идентични или сходни с предмета на поръчката), изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите, независимо от обема - таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор" на ЕЕДОП. Под „предмет идентичен



или сходен с предмета на обществената поръчка” да се разбира доставка на лекарствени продукти.

3.4.2. Обстоятелството по т. 3.3.2. - участниците декларират в ЕЕДОП, че притежават Сертификат ISO 9001:2015 или еквивалентен за внедрена система на управление на качеството, с предмет, сходен с предмета на поръчката, издаден на участника от акредитиран орган и валиден към датата на подаване на документите, с посочване на номер, обхват и орган, издал сертификата.

В случай, че информацията е свободно достъпна и видна от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес.

3.4.3. Обстоятелството по т. 3.3.3. Деклариране: Изпълнението на това изискване участниците декларират в Техническото предложение /Приложение № 5 от документацията за участие в процедурата/.

Възложителят може да изисква от участниците по всяко време да представят документи, чрез които се доказва тази декларирана информация / договори, фактури и други/, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата.

3.5. Участникът може да представи и други документи, доказващи, техническите и професионалните му възможности, както и съответствието и качеството на предлаганите лекарствени продукти и медицински изделия с изискванията и условията на възложителя.

Възложителят може да изисква от участниците по всяко време да представят всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата.

Преди сключването на договора за обществена поръчка, Възложителят изисква от участника, определен за изпълнител, да предостави актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата и доказващи съответствието с поставените критерии за подбор, както следва:

1. Документите по чл. 112, ал. 1 от ЗОП;
2. Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти или еквивалентно.
3. Удостоверение за регистрация за търговия на едро на територията на Р. България на лицата, притежаващи разрешение за тази дейност, издадено от регулаторен орган на съответната държава членка; или
4. Разрешение за внос
5. Разрешение за производство, издадени по реда на ЗЛПХМ, и заверено копие от валидна лицензия, издадена по реда на чл.32 от ЗКНВП /когато е приложимо/;

6. Заверени копия на изпълнени от участника договори, референции, с предмет сходен с предмета на поръчката, за последните три години, считано от датата на подаване на офертите, и/или информация за такива изпълнени договори от сайта на АОП.

7. Заверено копие на Сертификат EN ISO 9001:2008 (или версия EN ISO 9001:2015) или еквивалент за внедрена система за управление на качеството, с обхват сходен с предмета на поръчката.

#### **4. Деклариране и доказване на личното състояние и критериите за подбор**

При подаването на оферти участниците декларират липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на *Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) – Приложение 2*. В него се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя, и се посочват националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, са длъжни да предоставят информация. Участниците в процедурата са длъжни в процеса на провеждането ѝ да уведомят Възложителя за всички настъпили обстоятелства по чл. 54, ал.1 или 55 ал.1 от ЗОП в 7 /седем/ дневен срок от настъпването им.

#### **Особености по отношение на участник - клон на чуждестранно лице**

В случай, че участникът е клон на чуждестранно лице и за участието си в обществената поръчка се позовава на ресурсите на търговеца, трябва да представи доказателства, че при изпълнение на поръчката ще има на разположение тези ресурси. Участниците не са ограничени относно вида на тези доказателства – например договори, декларации и др., но същите следва да бъдат в оригинал или заверен препис.

#### **Особености по отношение на участник - обединение, което не е юридическо лице**

В случай, че участникът е обединение, което не е юридическо лице, Възложителят поставя условие обединението да определи партньор, който да го представлява за целите на обществената поръчка и уговаряне на солидарна отговорност на членовете на обединението за изпълнението на договора. Участниците не са ограничени относно вида на документа, който ще представят в изпълнение на условието. Документът може да бъде копие, но от него да е видно: 1) правното основание за създаване на обединението; 2) правата и задълженията на участниците в обединението, включително определения партньор, който да представлява обединението за целите на настоящата поръчка; 3) основанието на солидарната отговорност на членовете на обединението за изпълнение на договора за обществена поръчка; 4) дейностите, които ще изпълнява всеки член на обединението.

#### **Особености при използване на капацитета на трети лица**

Участниците могат да използват капацитета на трети лица, като докажат, че разполагат с техните ресурси. За целта се представя документ за поетите от

третите лица задължения. Третите лица трябва да отговарят на критериите за подбор, за доказването на които участникът се позовава на тях и по отношение на тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Третите лица представят **(ЕЕДОП) – Приложение 2.**

### **Особености при използване на подизпълнители**

Участниците могат да използват подизпълнители, като посочат в заявлението и предложението за изпълнение на поръчката подизпълнителите и дела от поръчката, които те ще изпълняват. Подизпълнителите трябва да отговарят на критериите за подбор, за дела от предмета на поръчката, които ще изпълняват и по отношение на тях трябва да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Подизпълнителите представят **(ЕЕДОП) – Приложение 2.**

## **СПЕЦИФИЧНИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ**

5.1. Лекарствените продукти трябва да отговарят на изискванията на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) – трябва да притежават валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/ 2004 г. на Европейския парламент и Съвета /чл. 23, ал.1 на ЗЛПХМ/ и сертификат за освобождаване на партида, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ и удостоверяващ, че партидата лекарствен продукт е произведена и контролирана в съответствие с изискванията на разрешението за употреба по реда на ЗЛПХМ.

В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през срока на договора., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични;

5.2. Лекарствените продукти, получени от човешка кръв или човешка плазма трябва да притежават валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или на Регламент (ЕО) № 726/2004 г. на Европейския парламент и Съвета /чл. 23, ал.1 на ЗЛПХМ/ и сертификат за освобождаване на партида, издаден по реда на наредбата по чл. 69, ал. 5 и чл. 70, ал. 4 на ЗЛПХМ;

5.3. В случай, че през времето на действие на договора стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от Приложение 2 на Позитивния лекарствен списък –колона М стане по-ниска от договорената, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, считано от датата на обявяването на влезлите в сила решения по реда на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.

5.4. Оферираните цени на всички лекарствени продукти следва да са не по - високи от утвърдените цени по чл. 2, ал. 1 /от референтната стойност на колона М от приложение №2 на ПЛС/, от пределните цени по чл. 2, ал. 3 или от регистрираните цени по чл. 2, ал. 4 от **НАРЕДБА ЗА УСЛОВИЯТА,**

## ПРАВИЛАТА И РЕДА ЗА РЕГУЛИРАНЕ И РЕГИСТРИРАНЕ НА ЦЕНИТЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ

5.5. Срокът на годност на предлаганите лекарствени продукти да бъде не по-малък от 60 /шестдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка;

### ***Условия на плащане***

1. Плащането се извършва в български лева, чрез банков превод от страна на КУПУВАЧА по посочена банкова сметка на ПРОДАВАЧА.

2. Заплащането на екарствените продукти ще се извършва, разсрочено до 60 /шестдесет/ календарни дни, след представяне на следните документи:

- 2.1. Доставка фактура ;
- 2.2. Приемно-предавателен протокол с крайните получатели;
- 2.3. Заявка.

### ***Срок за изпълнение на поръчката:***

Срокът за изпълнение на настоящата обществена поръчка е 11 (единадесет) месеца, считано от датата на подписване на договора. КУПУВАЧЪТ има право да прекрати договора, едностранно с едномесечно предизвестие, при Заработване на електронната платформа и провеждане на процедури по реда на ЗОП от централния орган в лицето на Министерство на здравеопазването.

### ***Срок и място за изпълнение на доставката/ите:***

Срок доставка: - всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок. Срокът на доставка е 72 /седемдесет и два/ часа, а за спешни случаи до 4 /четири/ часа от получаване на писмена заявка от Възложителя.

***Място на изпълнение на поръчката:*** Болнична аптека на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен” АД гр. Сливен.

### ***Критерии за оценка на офертите:***

Критерият за оценка на офертите е **най-ниска цена**, съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП

За всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на ЗОП и условията на настоящата покана, назначената от възложителя комисия извършва оценка въз основа на **КРИТЕРИЯ “НАЙ-НИСКА ЦЕНА”** за съответната номенклатурна единица. Оценката и класирането се извършва за всяка номенклатурна единица.

Комисията класира участниците в низходящ ред, като на първо място се класира участника, чиято ценова оферта е най-ниска.

При еднаква ценова оферта за съответната номенклатурна единица на две или повече оферти се прилага чл. 58, ал. 3 от ППЗОП.

Предлаганата цена следва да се бъде крайна франко склада на Възложителя с включен ДДС и с включени надценки за търговец на едро, в съответствие с изискванията на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.

### ***Гаранция за добро изпълнение***

Участникът, определен за изпълнител, представя гаранция за изпълнение на договора в размер на 3 % от стойността на поръчката, която се освобождава след неговото приключване. Гаранцията за изпълнение следва се представи по реда и условията на чл. 111 от Закона за обществените поръчки.

### ***Общо количество и обем на поръчката:***

**Прогнозната стойност** за една година за “Доставка на лекарствените продукти за нуждите на МБАЛ “Д-р Иван Селимински-Сливен” АД ” е **както следва :**

Обособена позиция № 1 „Лекарствени продукти, включени в Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък „ – 44939.82 лв. без включен ДДС.

Обособена позиция № 2 „Лекарствени продукти, извън Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък „ – 8835.67 лв. без включен ДДС.

## **ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ОФЕРТАТА**

1. Участниците в настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка, трябва да подготвят своята оферта в съответствие с изискванията на Възложителя.

2. Офертата трябва да бъде представена на български език.

3. Всички документи, които не са оригинали, и за които не се изисква нотариална заверка, следва да бъдат заверени от участника с гриф "Вярно с оригинала", подпис и печат.

4. Всички необходими документи, които участникът представя с офертата, следва да бъдат във вида, посочен в настоящата покана за участие.

5. Офертата трябва да бъде подписана от законно оторизирания представител на участника съгласно търговската му регистрация или от надлежно упълномощено/и лице или лица с нотариално заверено пълномощно. Документите, свързани с участието в процедурата, се представят от участника, или от упълномощен от него представител - лично или чрез пощенска или друга

куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка, като в случая кандидатът трябва да предвиди времето на получаване на офертата от възложителя да е преди изтичането на крайни срок, посочен в обявлението.

Документите се представят в запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. адрес за кореспонденция, телефон и по възможност - факс и електронен адрес;
3. наименованието на поръчката, обособените позиции и номенклатурните единици, за които се подават документите.

На основание чл. 47, ал. 3 от ППЗОП опаковката с офертата трябва да съдържа:

**1. Списък на документите и информацията, съдържащи се в офертата,** подписан от участника – **Приложение №1** - поставя се в началото на офертата.

**2. Опаковката трябва да включва следните документи: чл. 39, ал.2 от ППЗОП**

**2.1.** Единен европейски документ за обществени поръчки (**ЕЕДОП**) – **Приложение 2** за кандидата в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя, а когато е приложимо - ЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката.

На основание чл. 42, ал. 1 от ППЗОП, когато изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице (за лицата, които представляват участника, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи), всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. В тези случаи, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.

Съгласно чл. 67, ад. 4 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), която разпоредба на основание § 29, т. 5, буква „а“ от Преходните и заключителни разпоредби на ЗОП, влиза в сила от 1 април 2018 година, при възлагането на обществени поръчки **Единният европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП), следва да се представя задължително в електронен вид – Приложение №2.**

## Указания за подготовка и представяне на е-ЕЕДОП

Съгласно чл. 67, ал. 4 от ЗОП, във връзка с § 29, т. 5, буква „а“ от Преходните и заключителни разпоредби на ЗОП, влиза в сила от 1 април 2018 година, при възлагането на обществени поръчки Единният европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП), следва да се представя задължително в електронен вид – Приложение №2.

1. Възложителят предоставя образец на е-ЕЕДОП за процедурата с останалата документация за обществената поръчка в следните формати :

1.1. Като съставен от възложителя образец на е-ЕЕДОП с Информационната система за попълване и повторно използване на е-ЕЕДОП, осигурена от Европейската комисия, под формата на генериран файл /espd-request/, във формат \*.xml /подходящ за компютърна обработка/.

1.2. Като образец на ЕЕДОП във формат \*.doc , изтеглен от официалната интернет страница на АОП.

2. Участниците могат да изберат и свалят един от двата горепосочени формати, като:

2.1. При избор на т.1.1. във формат \*.xml, следва да използват Информационната система за попълване и повторно използване на е-ЕЕДОП, която може да се открие чрез Портала за обществени поръчки, секция РОП и е-услуги – Електронни услуги на ЕК, както и директно на интернет адрес <https://ec.europa.eu/tools/espd>. В нея те следва да заредят предоставения от Възложителя файл във формат \*.xml, да попълнят необходимите данни и да го изтеглят и запазят във формати \*.xml и \*.pdf. Възложителят приема завършеният е-ЕЕДОП в \*.pdf формат, който следва да е подписан с електронен подпис от съответните лица.

2.2. При избор на т.1.2. следва да попълнят необходимите данни в ЕЕДОП и да го преобразуват в нередактируем формат /например \*.pdf или еквивалент/, след което съответните лица да го подпишат с електронен подпис и представят на Възложителя.

3. Участниците, след като изтеглят и попълнят е-ЕЕДОП в съответствие с изискванията на ЗОП и ППЗОП и условията на Възложителя, следва да го подпишат с **квалифициран електронен подпис**.

4. Възложителят приема е-ЕЕДОП само по някой от следните начини :

а) приложен на подходящ електронен носител към пакета документи за участие в процедурата. Например : дискета, компакт диск (CD R, CD R/W)-със стандартна файлова система ISO 9660, USB флаш др.

б) предоставен, чрез осигурен достъп по електронен път до изготвения и подписан електронно е-ЕЕДОП.

**Важно!** При избран начин по буква б) документът следва да е снабден задължително с електронен времеви печат, който да удостоверява, че е-ЕЕДОП е подписан и качен на интернет адреса, към който се препраща, преди крайния срок за получаване на офертите. Като приложение към документацията следва да бъде представен документ-декларация, в която да се посочи адресът, на който е осигурен достъп до е-ЕЕДОП.

5. Възложителят приема е-ЕЕДОП при следните условия :

1. Документът да е в нередактируем вариант /например формат PDF или еквивалент/.
2. Документът следва да е подписан с валиден квалифициран електронен подпис със средствата на съответния софтуерен продукт, поддържащ дадения формат.
3. Файлът, съдържащ документа да не е заразен с вируси, както и не трябва да съдържа макроси или изпълним програмен код.
4. Документът следва да съдържа прав / некриптиран / текст.

## **2.2. Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност.**

При наличие на някое от основанията за задължително отстраняване – участниците представят оригинали или заверени от участника копия:

- по отношение на обстоятелството по чл. 56, ал. 1, т. 1 и 2 ЗОП - документ за извършено плащане или споразумение, или друг документ, от който да е видно, че задълженията са обезпечени или че страните са договорили тяхното отсрочване или разсрочване, заедно с погасителен план и/или с посочени дати за окончателно изплащане на дължимите задължения или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение;

- по отношение на обстоятелството по чл. 56, ал. 1, т. 3 ЗОП - документ от съответния компетентен орган за потвърждение на описаните обстоятелства.

Документите по чл. 37, ал. 4 от ППЗОП, когато участникът е обединение – да се представят оригинали или заверени от участника копия. При участие на обединение, което не е юридическо лице - копие от документ (например договор, или извлечение от договор или друг), от който да е видно правното основание за създаване на обединението, правата и задълженията на участниците в обединението, разпределението на отговорността между членовете на обединението и дейностите, които ще изпълнява всеки член на обединението по повод обществената поръчка.

2.3. Декларация за съгласие от трето лице по чл. 65, ал. 3 от ЗОП /когато е приложимо/;

2.4. Декларация от подизпълнителя /*Приложение №5*/, ако е приложимо;

## **3. Офертата трябва да включва и документите по чл. 39, ал.3 от ППЗОП:**

### **3.1. Техническо предложение –съдържащо:**

- а) документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;
- б) техническо предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя- *Приложение № 3*;
- в) **Приложение № 3А – Опис към техническото предложение;**

Когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, в опаковката за всяка от позициите се представят поотделно комплектувани документи по чл. 39, ал. 3, т. 1 от ППЗОП, и отделни непрозрачни запечатани пликосе с надпис "Предлагани ценови параметри" с посочване на позицията, за която се отнасят.



**3.2. Ценово предложение /Приложение №4 и №4А/,** съдържащо предложението на участника относно цената за придобиване в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис "Предлагани ценови параметри", който съдържа ценовото предложение.

Извън плика с надпис „Предлагани ценови параметри ” не трябва да е посочена никаква информация относно цената.

Участници, които по какъвто и да е начин са включили някъде в офертата си извън плика „Предлагани ценови параметри ” елементи, свързани с предлаганата цена /или части от нея/, ще бъдат отстранени от участие в процедурата.

Некоректно попълнено „Ценово предложение”, при което липсва пълната информация, изисквана от възложителя, води до отстраняване от участие в поръчката.

**Всеки участник може да участва за една, за няколко или за всички номенклатурни единици от обособените позиции. Класирането се извършва по номенклатурни единици.**

**Оферираните цени на всички лекарствени продукти следва да не са по - високи от утвърдените цени по чл. 2, ал. 1 /от референтната стойност на колона М от приложение №2 на ПЛС/, от пределните цени по чл. 2, ал. 3 или от регистрираните цени по чл. 2, ал. 4 от НАРЕДБА ЗА УСЛОВИЯТА, ПРАВИЛАТА И РЕДА ЗА РЕГУЛИРАНЕ И РЕГИСТРИРАНЕ НА ЦЕНИТЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ.**

Предлаганата цена да включва всички разходи, такси, мита и ДДС до мястото на доставката – Аптека на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен” АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев” № 1.

Крайната цена за единица мярка, следва да е в лева, с точност до третия знак след десетичната запетая, с начислен данък добавена стойност.

**Посочената цена за опаковка на лекарствения продукт от Обособена позиция № 1 „Лекарствени продукти, включени в Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък ” не трябва да превишава държавно регулираната цена по реда на ЗЛПХМ / стойност на опаковка, изчислена на база референтна стойност /колона М от ПЛС/.**

Данните следва да се нанесат в таблицата – Спецификация – Приложение № 4А и да се предостави и на електронен носител както следва:

Колона №6 – попълва се името на производителя;

Колона №7 – попълва се крайната предлагана цена, **за 1 брой таблетка, ампула, драже или флакон**, посочена до третия знак след десетичната запетая;

Колона №8 – попълва се търговското наименование на продукта и количествата в една опаковка;

Колона №9 – попълва се крайната предлагана цена на опаковка с включен ДДС.  
Колона №10 – попълва се стойността на опаковка, изчислена на база референтна стойност /колона „М” от ПЛС/ за номенклатурните единици в Обособена позиция № 1.

**Ако стойността в колона (9) е по-голяма от стойността в колона (10), участникът не се допуска до класиране за тази номенклатурна единица!**

**Предлаганите цени за номенклатурните единици по Обособена позиция № 2 „Лекарствени продукти, извън Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък „ не следва да превишават пределните цени по чл. 2, ал. 3 или от регистрираните цени по чл. 2, ал. 4 от НАРЕДБА ЗА УСЛОВИЯТА, ПРАВИЛАТА И РЕДА ЗА РЕГУЛИРАНЕ И РЕГИСТРИРАНЕ НА ЦЕНИТЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ**

**Забележка:**

1. Данните да се представят както на електронен така и на хартиен носител подпечатан и подписан от участника.
2. Не се допускат корекции по предоставената таблица. Коригирането на същата води автоматично до отстраняване на участника.
3. Предлаганата цена за съответните лекарствените продукти се посочва изрично за определената от Възложителя мярка в графа „Лекарствена форма”. Прогнозните количества са за една година и са посочени като брой таблетки, ампули или флакони. **Цената по която ще се класират участниците ще бъде цената на 1 брой таблетка, ампула или флакон.**

По време на действие на договора офертираната в ценовото предложение на Участника избран за Изпълнител не се променя, освен в случаите на чл. 116 от ЗОП.

Отговорността за допуснати грешки или пропуски в изчисленията на предложената цена, е на участника. При несъответствие между изписаната цифром и изписаната словом цена, ще се вземе предвид изписаната с думи цена.

Когато предложение в офертата на участник е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на предложенията на останалите участници по същия показател за оценка, комисията изисква от него подробна писмена обосновка за начина на неговото образуване, която се представя в петдневен срок от получаване на искането.

Комисията класира участниците по степента на съответствие на офертите с предварително обявените от възложителя условия.

Комисията предлага за отстраняване от процедурата участник, по отношение на който освен на основанията по чл. 54 и 55 от ЗОП, се установят обстоятелствата, посочени в чл.107 от ЗОП.

Комисията изготвя доклад за резултатите от работата си, който се подписва от всички членове и се предава на възложителя заедно с цялата документация.

Когато за някои от посочените в настоящата документация документи е определено, че може да бъде представен в копие, за такъв документ се счита този, при който върху копие на документа представляващият участника е записал или подпечатал „вярно с оригинала” и е положил саморъчно подписа си.

### **НАЧИН И СРОК ЗА ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТИТЕ:**

Офертите следва да бъдат представени в деловодството на възложителя в запечатана непрозрачна опаковка с надпис на външната страна на подател, адрес за кореспонденция, телефони за връзка, както и наименование на процедурата, за която участват. Офертите следва да бъдат подадени **до 16:00 часа на 19.12.2018 г.** в деловодството на лечебното заведение.

### **МЯСТО И ДАТА НА ПРОВЕЖДАНЕ НА ДОГОВАРЯНЕТО:**

Каним най- учтиво представляващия участника или упълномощен от него представител да участва в преговорите, които ще се състоят **на 20.12.2018 г. от 10:00 часа.**

Дата на изпращане на поканата: 06.12.2018 г

### **ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ /ПРИЛОЖЕНИЯ/ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА**

- |                 |  |
|-----------------|--|
| Приложение № 1  | Списък на документите;   |
| Приложение № 2  | Стандартен образец за единния европейски документ за обществени поръчки /ЕЕДОП/; |
| Приложение № 3  | Образец на Техническо предложение за изпълнение на поръчката;                    |
| Приложение № 3А | Опис към Техническо предложение за изпълнение на поръчката;                      |
| Приложение № 4  | Образец на ценово предложение;   |
| Приложение № 4А | Спецификация към ценово предложение;   |
| Приложение № 5  | Декларация от подизпълнителя;  |
| Приложение № 6  | Проект на договор.   |

**ВЪЗЛОЖИТЕЛ:** Информацията е заличена на осн. чл.2 и чл.4 от ЗЗЛД  
(д-р Васислав Петров-  
Изпълнителен директор)