



# 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



ИНФОРМАЦИЯТА Е ЗАЛИЧЕНА  
НА ОСН. ЧЛ.2 и ЧЛ. 4 ОТ ЗЗЛД

ОДОБРЯВА

\_\_\_\_\_  
Д-Р ВАСИСЛАВ ПЕТРОНИЕВ ПЕТРОВ  
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР НА  
МБАЛ „Д-р ИВАН СЕЛИМИНСКИ“ АД  
СЛИВЕН

дата: 25.07.2017 г.

## ДОКУМЕНТАЦИЯ

ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА  
ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:

**„Доставка на лекарствени продукти за нуждите на МБАЛ "Д-р Иван  
Селимински" АД гр. Сливен"**

/одобрена с Решение № РД-10-274/23.06.2017 г. на Изпълнителния директор на  
МБАЛ "Д-р Иван Селимински" АД Сливен; изм. с Решение № РД-10-315  
/25.07.2017 г. на Изпълнителния директор на МБАЛ "Д-р Иван Селимински" АД  
Сливен /

СЛИВЕН, 2017 г.

## **СЪДЪРЖАНИЕ:**

### **ЧАСТ I**

#### **ГЛАВА I РЕШЕНИЕ И ОБЯВЛЕНИЕ ЗА ОТКРИВАНЕ НА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА**

##### **РАЗДЕЛ I**

Решение за откриване на процедура за възлагане на обществена поръчка

##### **РАЗДЕЛ II**

Обявление за обществената поръчка

### **ЧАСТ II**

#### **ГЛАВА I УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА**

##### **РАЗДЕЛ I**

Обща информация

##### **РАЗДЕЛ II**

Пълно описание на предмета на поръчката, включително на обособените позиции

##### **РАЗДЕЛ III**

Изисквания към участниците

##### **РАЗДЕЛ IV**

Образец на офертата и указания за подготовката и. Изисквания към съдържанието и обхвата на офертата.

##### **РАЗДЕЛ V**

Представяне на оферти.

##### **РАЗДЕЛ VI**

Процедура по разглеждане, оценяване и класиране на офертите.

##### **РАЗДЕЛ VII**

Сключване на договор. Гаранция за изпълнение.

##### **РАЗДЕЛ VIII**

Комуникация между участниците. Изчисляване на срокове. Други указания.

**ГЛАВА II ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ**

**ГЛАВА III МЕТОДИКА ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА КОМПЛЕКСНАТА ОЦЕНКА НА ОФЕРТАТА. ПОКАЗАТЕЛИ ЗА КОМПЛЕКСНАТА ОЦЕНКА И ТЯХНАТА ОТНОСИТЕЛНА ТЕЖЕСТ. УКАЗАНИЯ ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА ОЦЕНКАТА ПО ВСЕКИ ПОКАЗАТЕЛ.**

**ГЛАВА IV ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ /ПРИЛОЖЕНИЯ/ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА**

## ЧАСТ I

### **ГЛАВА I РЕШЕНИЕ И ОБЯВЛЕНИЕ ЗА ОТКРИВАНЕ НА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА**

#### **РАЗДЕЛ I Решение за откриване на процедура за възлагане на обществена поръчка**

Настоящата открита процедура за избор на изпълнител на обществена поръчка, възлагана по реда на Закона за обществените поръчки (ЗОП), е открита с Решение № РД-10-274/23.06.2017 г. на Изпълнителния директор на МБАЛ “Д-р Иван Селимински” АД Сливен”/.

Решението за откриване на процедурата е публикувано в електронния сайт на Агенцията за обществени поръчки под ID 792973 от 23.06.2017 г. Номер на преписката в АОП № 00705-2017-0006.

#### **РАЗДЕЛ II Обявление за откриване на процедура за възлагане на обществена поръчка**

Обявлението за настоящата открита процедура за избор на изпълнител на обществена поръчка, възлагана по реда на Закона за обществените поръчки (ЗОП), е одобрено с Решение № РД-10-274/23.06.2017 г. на Изпълнителния директор на МБАЛ “Д-р Иван Селимински” АД Сливен”/.

Обявлението за откриване на процедурата е публикувано в електронния сайт на Агенцията за обществени поръчки под ID 792975 от 23.06.2017 г. Номер на преписката в АОП 00705-2017-0006.

## ЧАСТ II

### ГЛАВА I УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

#### РАЗДЕЛ I ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ

##### 1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛ

Възложител на настоящата процедура за избор на изпълнител на обществена поръчка, възлагана по реда на Закона за обществените поръчки (ЗОП), е МБАЛ „Д-р Иван Селимински” АД гр. Сливен, със седалище и адрес на управление на дейността: адрес: гр. Сливен 8800, бул. „Христо Ботев” № 1, тел: 044 611701, факс: 044 624326, e - mail: mbal.sl@iradeum.com, интернет адрес: <http://zop.mbal.sliven.net/>– Профил на купувача.

МБАЛ „Д-р Иван Селимински” АД гр. Сливен е Възложител по смисъла на чл. 5, ал. 2, т. 16 от ЗОП и като такъв има задължението при възлагането на обществени поръчки стриктно да спазва разпоредбите на Закона за обществените поръчки и подзаконовите нормативни актове по прилагането му.

МБАЛ „Д-р Иван Селимински” АД гр. Сливен е юридическо лице и има право на собственост и самостоятелен бюджет.

##### 1.2. ПРАВНО ОСНОВАНИЕ ЗА ОТКРИВАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

Възложителят обявява настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл. 73, ал. 1 от Закона за обществените поръчки – **открита процедура.**

Съгласно разпоредбата на чл. 73, ал. 1 от ЗОП "при възлагане на обществени поръчки публичните възложители могат да избират свободно открита или ограничена процедура". МБАЛ „Д-р Иван Селимински” АД гр. Сливен като публичен Възложител, съгласно разпоредбите на ЗОП **избира да проведе открита процедура** с цел максимална прозрачност и съблюдаване принципите на закона, което дава възможност обществената поръчка да бъде възложена по реда на откритата процедура, като всички заинтересовани лица могат да подадат оферта.

Процедурата осигурява публичност и прозрачност, събиране на конкурентни оферти и постигане на ефективност при разходването на бюджетни средства.

### **1.3. МОТИВИ ЗА ИЗБОР НА ПРОЦЕДУРА ПО ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА**

От изготвените от МБАЛ „Д-р Иван Селимински” АД гр. Сливен разчети и справки, направени на базата на действителната обща стойност на извършените разходи за доставка на лекарствени продукти, необходими за нуждите на МБАЛ „Д-р Иван Селимински” АД гр. Сливен през предходната финансова година и сключени договори със същия предмет, както и направените корекции в прогнозния бюджет на Възложителя за тази услуга за срок от една година, се установи, че общата прогнозна стойност на обществената поръчка за една година е **1 376 912,00 лв.** /един милион триста седемдесет и шест хиляди деветстотин и дванадесет лева/ без включен ДДС.

Предвид изложеното и съгласно разпоредбата на чл. 20, ал. 1, т. 1, буква „б” от ЗОП, когато планираната за провеждане поръчка за доставка е по-висока от 264 033 лв. (двеста шестдесет и четири хиляди и тридесет и три лева) без вкл. ДДС, като сборът от всички планирани за възлагане през настоящата календарна година доставки на лекарствени продукти, необходими за нуждите на МБАЛ "Д-р Иван Селимински" АД гр. Сливен, съобразно правилата на чл. 21 от ЗОП Възложителят провежда някоя от предвидените в ЗОП формални процедури. Предвид обстоятелството, че естеството на услугата позволява достатъчно точно да се определят техническите спецификации, безспорно е налице възможност и условия обществената поръчка да бъде възложена по предвидения в Закона за обществените поръчки ред за **открита процедура**.

Провеждането на предвидената в ЗОП открита процедура гарантира в най-голяма степен публичността на възлагане изпълнението на поръчката, респ. прозрачността при разходването на публични средства.

С цел да се осигури максимална публичност, респективно да се постигнат и най-добрите за Възложителя условия, настоящата обществена поръчка се възлага именно по посочения вид процедура, целта на която, от друга страна е да защити обществения интерес, посредством осъществяване на контрол върху разходването на средства от бюджета на лечебното заведение.

За да осигури прозрачност и създаде ясни и точни правила, законодателят е придал на процедурата за възлагане на обществена поръчка един изключително формален характер, като всяко нарушение на процедурните правила препятства сключването на законосъобразен договор за изпълнение на обществената поръчка, което в крайна сметка затруднява оперативната работа на Възложителя. Избягването на горепосочените усложнения и предотвратяването на възможността най-изгодното

предложение да бъде отстранено от участие в процедурата по изключително формални причини налага участниците да спазват стриктно настоящите указания и правилата на ЗОП.

## **РАЗДЕЛ II**

### **ПЪЛНО ОПИСАНИЕ НА ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА, ВКЛЮЧИТЕЛНО ОБОСОБЕНИТЕ ПОЗИЦИИ**

#### **2.1. Кратка информация за поръчката:**

**2.1.1 Обект** на настоящата обществена поръчка е „доставките на стоки, осъществявани чрез покупка” по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 2 от ЗОП.

**2.1.2. Предмет на настоящата поръчка е:** „Доставка на лекарствени продукти за нуждите на МБАЛ "Д-р Иван Селимински" АД гр. Сливен”, подробно описани в ГЛАВА II - ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ.

**2.1.3.** Предлаганата цена да бъде крайна франко склада на Възложителя с включен ДДС.

**2.1.4.** Посочените цени да се представят на електронен и на хартиен носител подпечатан и подписан от участника.

**3. Описание:** След проведена открита процедура по ЗОП и сключен договор с изпълнители ще бъдат доставяни лекарствени продукти, необходими за нуждите на МБАЛ "Д-р Иван Селимински" АД гр. Сливен.

**4. Лекарствените продукти,** предмет на настоящата поръчка са обособени в две позиции :

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

Обособена позиция № 2 „Лекарствени продукти, които не са включени в Позитивния лекарствен списък „

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

Прогнозната стойност за една година за цялата обществена поръчка е 1 376 912,00 лв. /един милион триста седемдесет и шест хиляди деветстотин и дванадесет лева/ без включен ДДС. Прогнозното количество на доставяните лекарствени продукти е изчерпателно посочено в ГЛАВА II - ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ към настоящата документация.

#### **6. Други изисквания за изпълнение на поръчката:**

6.1. Срокът на изпълнение на поръчката е 12 /дванадесет/ месеца от подписването на договора при периодично извършващи се заявки, в зависимост от потребностите на Възложителя. Срокът на доставка на всяка отделна заявка е до 72 /седемдесет и два/ часа от получаване на заявка от Възложителя, а за спешни случаи до 4 /четири/ часа от получаване на писмена заявка от Възложителя.

**7. Вид на поръчката:** открита процедура.

**8. Място на изпълнение на поръчката:** Краен получател – Аптека на МБАЛ "Д-р Иван Селимински" АД – гр.Сливен, на адрес: гр. Сливен, бул. „Христо Ботев" № 1.

**9. Критерий за възлагане:** За всяко отделно предложение, което отговаря на изискванията на Закона за обществените поръчки и условията на настоящата документация, назначената от Възложителя комисия изготвя оценка, на базата на посочения в обявлението критерий - Икономически най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия "**най – ниска цена**".

**10. Начин на плащане:** Финансирането на поръчката ще се извършва със собствени средства, а заплащането ще бъде разсрочено, в левове и по банков път, 60 /шестдесет/ календарни дни, считано от датата на получаване на издадена оригинална фактура от Изпълнителя.

**11. Място и срок за получаване на документация за участие в откритата процедура:**

Възложителят предоставя неограничен, пълен, безплатен и пряк достъп по електронен път до цялата документация на следния интернет адрес: <http://zop.mbal.sliven.net/> в Профила на купувача.

**12. Условия и ред за получаване на разяснения по условията на процедурата:** Всяко лице може да поиска писмено от Възложителя разяснение по документацията и условията за участие до 5 (пет) дни преди изтичане на срока за получаване на офертите. Възложителят е длъжен да даде исканите разяснения в 3 (три) - дневен срок, изчислен в календарни дни, от постъпване на запитването. Разяснението се публикува в профила на купувача, без да се посочва лицето, направило запитването.

**13. Подаване на офертите:** заинтересованите лица, могат да участват само с една оферта. Не се допускат варианти. Срокът за подаване на офертите е до 16.00 часа на 07.08.2017 г.

**14. Място на подаване на офертите:** Офертата се представя в запечатана непрозрачна опаковка от участника или от негов упълномощен представител, лично или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка. Върху запечатаната непрозрачна опаковка участникът посочва реквизитите посочени в чл. 47, ал. 2 от



ППЗОП: наименование на участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо; адрес за кореспонденция, телефон и по възможност факс и електронен адрес и предмета на поръчката. Оферта, подадена по пощата, следва да бъде получена, в срока, определен за подаване, посочен в обявлението. Офертите се представят в деловодството на МБАЛ „Д-р Иван Селимински” Ад гр. Сливен на адрес: гр. Сливен, бул. „Христо Ботев” № 1, тел. 044 611 726.

**15. Дата, час и място на отваряне на офертите:** Опаковките ще бъдат отворени на датата и часа, посочени в обявлението – 08.08.2017 г. от 10:00 часа в административната сграда на МБАЛ „Д-р Иван Селимински” Ад гр. Сливен на адрес: гр. Сливен, бул. „Христо Ботев” № 1. На отварянето на офертите могат да присъстват участниците в обществената поръчка или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване.

**16. Срок на валидност на офертите:** 6 (шест) месеца, считано от крайния срок за подаване на офертите.

### **РАЗДЕЛ III ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ**

#### **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 по българското законодателство или по законодателство на държава-членка на Европейския съюз, или държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, 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 регулаторен орган на друга държава-членка, по реда на Глава девета Търговия на едро с лекарствени продукти на ЗЛПХМ;

*За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предостави информация за с посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с лекарства в Част IV: Критерии за подбор, Раздел А от ЕЕДОП.*

3.1.2. Участниците, които участват за позиции които са лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества трябва да са регистрирани като търговци по българското законодателство или по законодателство на държава-членка на Европейския съюз, или държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, 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.

*За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предостави информация с посочване на номер на валидна лицензия, издадена по реда на ЗКНВП, когато участва за доставка на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от приложения 2 и 3 на ЗКНВП в Част IV: Критерии за подбор, Раздел А от ЕЕДОП.*

*Преди сключването на договора за обществена поръчка възложителят изисква от участниците, определени за изпълнители, да представят заверено копие от:*

- Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти; или
- 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
- Разрешение за внос; или
- 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;
- и всички останали документи и задължения по чл. 112 от ЗОП.

## **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**

3.3.1. 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, без значение на обема.

3.3.2. Участникът да притежава Сертификат ISO 9001:2008 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.

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.

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.

3.3.4. 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.

- 3.3.5. Участник, който представя оферта за Обособена позиция № 1 „Лекарствени продукти, включени в Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък” - номенклатурни единици :
- № 356 - N01AB08 - „ Sevoflurane 250ml с изпарители за апар."Dreger "
- № 357 - N01AB08 „Sevofuran 250мл със затворена система за пълнене без адаптор” ;

трябва да предостави безвъзмездно, за срока на действие на договора изпарители, необходими за нормалното действие на лекарствените продукти.

**Декларацията се прилага само от участници, представящи оферта за лекарствени продукти № 356 и № 357 от Обособена позиция №1;**

**3.4. Документи, доказващи съответствието с поставените критерии за подбор:**

3.4.1. Обстоятелствата по т. 3.3.1. се доказват с представянето на 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. Участниците доказват, че разполагат с техническо оборудване и ресурсни възможности за осигуряване на качествено и бързо изпълнение на поръчката (транспортни средства, наличие на складова база, с които разполага участника) с посочване на необходимата информация в **таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП**.

3.4.3. Обстоятелството по т. 3.3.3. участниците декларират в ЕЕДОП, че притежават **Сертификат ISO 9001:2008 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.

3.4.4. За удостоверяване на обстоятелството по т.3.3.4. участниците следва да предоставят Декларация /свободен текст/, в която участникът изрично декларира, че за срока на действие на договора ще осигури безвъзмездно на лечебното заведение и необходимите за нормалното действие изпарители за лекарствените продукти:

- № 356 - N01AB08 - „Sevoflurane 250ml с изпарители за апар."Dreger";
- № 357 - N01AB08 „Sevofuran 250мл със затворена система за пълнене без адаптор” ;

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 представи актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата.

### **3.6 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.

### **3.7. 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.

### **3.8. 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.

### **3.9. 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.*

### **3.10. 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.*

#### 4. СПЕЦИФИЧНИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ

4.1. 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;

4.2. 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;

4.3. 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 чл. 18 от Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.

4.4. В техническата спецификация са включени: а) лекарствени продукти, отпускани по лекарско предписание, включени в Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък (ПЛС) и заплащани с публични средства; б) лекарствени продукти, отпускани по лекарско предписание, които не са включени в ПЛС и в) лекарствени продукти, отпускани без лекарско предписание, по съответните им международни непатентни или фармакопейни наименования (INN).

4.5. 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

4.6. 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;



## **ОБРАЗЕЦ НА ОФЕРТАТА И УКАЗАНИЯ ЗА ПОДГОТОВКАТА И. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ СЪДЪРЖАНИЕТО И ОБХВАТА НА ОФЕРТАТА**

### **ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ДОКУМЕНТИТЕ:**

1. Всички документи се представят само в един екземпляр.
2. Документите в офертата се подписват от законните представители на участниците или от упълномощени за това лица.
3. Всички представени в предложението документи трябва да са изготвени на български език. В случай, че документите се представят на език, различен от български език, следва да бъдат придружени с превод на български език.
4. При изготвяне на офертата не се допускат никакви вписвания между редовете, изтривания или корекции, освен ако са заверени с подпис и печат на представляващия или лицето, упълномощено от кандидата да го представлява.
5. Когато са представени копия на документите, същите следва да са заверени с подпис и печат от съответния кандидат с текст „Вярно с оригинала“.
6. Възложителят не допуска представяне на варианти на офертите.

### **СЪДЪРЖАНИЕ НА ОФЕРТАТА. УКАЗАНИЯ ЗА ПОДГОТОВКА НА ДОКУМЕНТИТЕ**

#### **I. ОБЩИ УСЛОВИЯ.**

Настоящата инструкция е изготвена съгласно чл.31, ал.1 от ЗОП и чл.47 от ППЗОП. При изготвяне на офертата всеки участник трябва да се придържа точно към условията, записани в нея, както и към изискванията, регламентирани от Закона за обществени поръчки.

Отговорността за правилното изучаване на документацията за участие се носи единствено от участниците.

Представянето на оферта задължава участника да приеме напълно всички изисквания и условия, посочени в тази документация, при спазване на ЗОП.

Поставянето от страна на участника на условия и изисквания, които не отговарят на обявените в документацията, води до отстраняване на този участник от участие в процедурата.

В процедурата за възлагане на обществената поръчка могат да участват български или чуждестранни физически или юридически лица, включително техни обединения, които отговарят на изискванията, регламентирани от Закона за обществени поръчки и обявените от Възложителя изисквания в настоящата документация и обявлението за обществената поръчка.

Всеки участник може да представи само една оферта, включваща изпълнението на една, няколко или всички номенклатурни единици от обособените позиции по приложената спецификация

Не се допуска представянето на варианти.

Едно и също физическо или юридическо лице участник в процедурата може да участва само в едно обединение.

Всеки участник в процедурата за възлагане на обществената поръчка е длъжен да заяви в офертата си дали при изпълнението на поръчката ще използва и подизпълнители.

Лице, което участва в обединение или е дало съгласието си и фигурира като Подизпълнител в офертата на друг участник, не може да представя самостоятелно оферта.

До изтичането на срока за подаване на офертите всеки участник в процедурата може да промени, допълни или да оттегли офертата си. Допълнението и/или промяната на офертата трябва да отговарят на изискванията и условията за представяне на първоначалната оферта, като върху плика бъде поставен надпис „Допълнение/Промяна на оферта с входящ номер...” и наименованието на участника.

Срокът на валидност на офертите е не по-малко от 6 (шест) месеца, считано от крайния срок за подаване на офертите. През този срок всеки участник е обвързан с условията на представената от него оферта.

## **II. СЪДЪРЖАНИЕ НА ОФЕРТАТА**

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 и обособените позиции, 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**

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.

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.

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

4. Декларация по чл. 54, ал. 1 от ЗОП */Приложение №9/*;

5. Декларация от подизпълнителя */Приложение №10/*, ако е приложимо;

6. Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП */Приложение №11/*;

7. Декларация по образец */Приложение №12/*;

8. Декларация по образец */Приложение №13/*;

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

**3.1. Техническо предложение – Приложение № 5, съдържащо:**

а) документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;

б) предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя;

в) декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор *(Приложение №3)*;

г) декларация за срока на валидност на офертата *(Приложение № 4)*;

д) Декларация /свободен текст/, в която участникът изрично декларира, че за срока на действие на договора ще осигури безвъзмездно на лечебното заведение и необходимите за нормалното действие изпарители за лекарствените продукти:

- № 356 - N01AB08 - „Sevoflurane 250ml с изпарители за апар."Dreger"в срока на договора "

- № 357 - N01AB08 „Sevofuran 250мл със затворена система за пълнене без адаптор” ;

**Декларацията се прилага от участници, представящи оферта за лекарствени продукти № 356 и № 357 от Обособена позиция №1;**

е) Приложение № 5А – Опис към техническото предложение;

ж) друга информация и/или документи, изискани от възложителя, когато това се налага от предмета на поръчката.

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 пликове с надпис "Предлагани ценови параметри" с посочване на позицията, за която се отнасят.

**3.2. Ценово предложение /Приложение № 6 и №6А/, 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” 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 № 6А 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, които не са включени в 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**

Колона №10 – попълва се текст „ не е приложимо „ за номенклатурните единици в Обособена позиция № 2.

**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 лекарствени 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 оферираната 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.

Тъй като критериите за подбор по отделните обособени позиции са еднакви, за тях се допуска представяне на едно заявление за участие.

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 копието на документа представляващият участник е записал или подпечатал „вярно с оригинала” и е положил саморъчно подписа си.

## **РАЗДЕЛ V**

### **ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТИ**

1. Документите, свързани с участието в процедурата, се представят от кандидата или от упълномощен от него представител – лично или чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка, на адрес: МБАЛ „Д-р Иван Селимински” АД гр.Сливен, бул."Христо Ботев" № 1 до 16:00 часа на 31.07.2017г.

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

- 2.1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
- 2.2. адрес за кореспонденция, телефон и по възможност – факс и електронен адрес;
- 2.3. наименованието на поръчката, за която се подават документите.

3. За получените оферти за участие при възложителя се води регистър, в който се отбелязват:

- 3.1. подател на офертата за участие;
- 3.2. номер, дата и час на получаване;
- 3.3. причините за връщане на заявлението за участие или офертата, когато е приложимо.

4. При получаване на заявлението за участие или на офертата върху опаковката се отбелязват поредният номер, датата и часът на получаването, за което на приносителя се издава документ.

5. Не се приемат заявления за участие и оферти, които са представени след изтичане на крайния срок за получаване или са в незапечатана опаковка или в опаковка с нарушена цялост.

6. Получените оферти, с надлежната комплектовка, направена от участника, и поставените регистрационни данни при получаване, се предават на председателя на комисията, за което се съставя протокол с данните за подател, получаване или връщане. Протоколът се подписва от предаващото лице и от председателя на комисията.

## **РАЗДЕЛ VI**

### **ПРОЦЕДУРА ПО РАЗГЛЕЖДАНЕ, ОЦЕНЯВАНЕ И КЛАСИРАНЕ НА ОФЕРТИТЕ**

#### **ПРОВЕЖДАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА**

1. Отварянето на офертите ще се извърши на **08.08.2017 г. от 10:00 часа** в административната сграда на МБАЛ „Д-р Иван Селимински” АД гр.Сливен, бул.”Христо Ботев” № 1, от комисия, назначена от възложителя със задача да извърши разглеждане, оценка и класиране на офертите.

2. Комисията за разглеждане и оценка на офертите се назначава и извършва действия по реда и при условията на раздел VII, и раздел VIII от ППЗОП. При отварянето на офертите могат да присъстват и лицата по чл.54, ал.2 от ППЗОП - кандидатите или участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване.

3. Икономически най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия "най – ниска цена".

4. Отварянето на ценовите предложения ще се извърши в присъствието на лицата по чл.54, ал.2 от ППЗОП лицата по чл.54, ал.2 от ППЗОП - кандидатите или участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване и с предварително обявление в

профила на купувача с дата, час и място на отварянето, публикувано не по-късно от два работни дни преди отварянето.

5. В 10-дневен срок от утвърждаване на протокола за работата на комисията Възложителят издава решение за определяне на изпълнител или за прекратяване на процедурата. Решенията в един и същи ден се изпращат на участниците и се публикуват в профила на купувача.

6. Процедурата се прекратява при наличие на основанията по чл.110 от ЗОП, а именно:

6.1. Възложителят прекратява процедурата с мотивирано решение, когато:

1. не е подадена нито една оферта, заявление за участие или конкурсен проект или не се е явил нито един участник за преговори;

2. всички оферти или заявления за участие не отговарят на условията за представяне, включително за форма, начин и срок, или са неподходящи;

3. всички конкурсни проекти не отговарят на предварително обявените условия от възложителя;

4. първият и вторият класиран участник откаже да сключи договор;

5. са установени нарушения при откриването и провеждането ѝ, които не могат да бъдат отстранени, без това да промени условията, при които е обявена процедурата;

6. поради неизпълнение на някое от условията по чл. 112, ал. 1 не се сключва договор за обществена поръчка;

7. всички оферти, които отговарят на предварително обявените от възложителя условия, надвишават финансовия ресурс, който той може да осигури;

8. отпадне необходимостта от провеждане на процедурата или от възлагане на договора в резултат на съществена промяна в обстоятелствата или при невъзможност да се осигури финансиране за изпълнението на поръчката по причини, които възложителят не е могъл да предвиди;

9. са необходими съществени промени в условията на обявената поръчка, които биха променили кръга на заинтересованите лица.

6.2. Възложителят може да прекрати процедурата с мотивирано решение, когато:

1. е подадена само една оферта, заявление за участие или конкурсен проект;

2. има само едно подходящо заявление за участие или една подходяща оферта;



3. има само един конкурсен проект, който отговаря на предварително обявените условия от възложителя;
4. участникът, класиран на първо място:
  - а) откаже да сключи договор;
  - б) не изпълни някое от условията по чл. 112, ал. 1, или
  - в) не докаже, че не са налице основания за отстраняване от процедурата.

## РАЗДЕЛ VII СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР

1. Възложителят сключва писмен договор за обществена поръчка с участника класиран на първо място и определен за изпълнител.
2. Договорът се сключва в съответствие с приложения в документацията проект, допълнен с всички предложения от офертата на участника, определен за изпълнител.
3. Договорът не се сключва, ако при неговото подписване участникът, определен за изпълнител, не изпълни задълженията си по чл.112, ал.1 от ЗОП, свързани с представяне на документи и гаранция за изпълнение.
4. Когато класираният на първо място участник откаже да сключи договор, не изпълни задълженията си по чл.112, ал.1 от ЗОП, или не докаже, че не са налице условия за отстраняване, възложителят може да измени влязлото в сила решение в частта за определяне на изпълнител и с мотивирано решение да определи за изпълнител класирания на второ място участник.

## ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

1. Участникът, определен за изпълнител на обществената поръчка, е длъжен преди подписването на договора да представи гаранция за изпълнение на договора в размер на 3 % /три процента/ от стойността на обществената поръчка без включен ДДС.
2. Гаранцията за изпълнение на договора трябва да бъде представена от участника в една от следните форми: парична сума, банкова гаранция или застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя.
3. Всеки участник сам избира формата, под която да представи гаранция за изпълнение
4. Когато избраният изпълнител е обединение, което не е юридическо лице, всеки от съдружниците в него може да е наредител по банковата гаранция, вносител на сумата по гаранцията или титуляр на застраховката.
5. Условията и сроковете за задържане или освобождаване на гаранцията са уредени в проекта за договор за обществена поръчка.
6. Ако участникът избере да представи гаранцията като парична сума, то тя следва да се внесе по банков път по сметка на възложителя:

Банка: "Уникредит Булбанк" АД - гр. Сливен, Банков код (BIC): UNCRBGSF  
Банкова сметка (IBAN): BG98UNCR96605012011905

В съответния платежен документ задължително следва да бъде записано „Гаранция за изпълнение на ОП доставка на лекарствени продукти”.

7. Ако участникът избере да представи банкова гаранция, тя трябва да бъде в съответствие с условията по приложения в документацията образец на „**Банкова**

**гаранция за изпълнение” /Приложение №8/**. Гаранцията трябва да бъде неотменима и безусловна, с възможност да се усвои изцяло или на части. Същата следва да съдържа задължение на банката - гарант да извърши безусловно плащане при първо писмено искане, подписано от възложителя. Банковите разходи по откриването на гаранцията са за сметка на участника.

## **РАЗДЕЛ VIII КОМУНИКАЦИЯ МЕЖДУ УЧАСТНИЦИТЕ В ПРОЦЕДУРАТА**

1. Комуникацията и всички действия в процедурата, следва да бъдат извършвани в писмена форма и във форма, която недвусмислено да позволява да се установи автентичността на направените волеизявления, съгласно приложимите разпоредби на действащото законодателство в Република България.

2. Обменът на информация между възложителя и участниците може да се извърши лично (на ръка), чрез куриерска служба, препоръчана поща с обратна разписка на посочения от участника адрес, или на онзи друг адрес, за който участника е уведомил възложителя при промяна, по факс и по електронен път при условията и по реда на Закона за електронния докумен и електронния подпис.

3. До изтичане валидността на офертата, се считат за валидни адресите (в това число електронния адрес, когато има такъв), телефонът и факсът посочени от участника в нея. В случай, че адресът, телефонът или факсът е променен и възложителят не е уведомен за това, писмата ще се считат за редовно връчени.

## **ИЗЧИСЛЯВАНЕ НА СРОКОВЕ**

Сроковете, посочени в тази документация се изчисляват, както следва:

- когато срокът е посочен в дни, той изтича в края на последния ден на посочения период;
- когато последният ден от един срок съвпада с официален празник или почивен ден, на който трябва да се извърши конкретно действие, счита се, че срокът изтича в края на първия работен ден, следващ почивния.

Сроковете в документацията са в календарни дни.

Когато срокът е в работни дни, това е изрично указано при посочването на съответния срок.

## ДРУГИ УКАЗАНИЯ

1. Във връзка с провеждането на процедурата и подготовката на офертите от участниците за въпроси, които не са разгледани в настоящите указания, се прилага Законът за обществените поръчки и ППЗОП.

2. При противоречие в записите на отделните документи от документацията валидни са записите в документа с по-висок приоритет, като приоритетите на документите са в следната последователност:

1. Решение за откриване на процедурата;
2. Обявление за обществена поръчка;
3. Технически спецификации;
4. Проект на договор за изпълнение на поръчката;
5. Указания за подготовка на образците;
6. Образци за участие в процедурата.

## ГЛАВА II ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

### ТЕХНИЧЕСКО ЗАДАНИЕ

#### 1. Предмет на поръчката:

Доставка на лекарствени продукти, необходими за нуждите на МБАЛ "Д-р Иван Селимински" АД гр. Сливен", разделени в две обособени позиции :

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
1	2	3	4	5
1	B01AA07	Acenocoumarol 4mg	tabl.	2500
2	A16AA02	Ademetionine 500mg	fl.	7000
3	A16AA02	Ademetionine 500mg	tabl.	2000
4	N06AX22	Agomelatine 25mg	tabl.	300
5	B01AD02	Alteplase 50mg	fl.	10
6	N04BB01	Amantadine sulfate 200mg/ 500ml	sol.inf.	5

7	J01GB06	Amikacin 125mg/ml 2ml	sol.inj./inf.	600
8	J01GB06	Amikacin 250mg/ml 2ml	sol.inj./inf.	10000
9	J01GB06	Amicacin 5mg/ml 100ml	sol.jng.	1200
10	J01GB06	Amicacin 1g/ml 100ml	sol.jng.	100
11	R03DA05	Aminophylline 24mg/ml 10ml	sol.inj.	4000
12	C01BD01	Amiodarone 200mg	tabl.	3000
13	C01BD01	Amiodarone hydrochloride 150mg/3ml	sol.inj.	2500
14	N05AL05	Amisulprid 400mg	tabl.	300
15	C08CA01	Amlodipine 5mg	tabl.	300
16	C08CA01	Amlodipine 10mg	tabl.	5000
17	C10BX03	Amlodipin5mg/Atorvastatin10mg.	tabl.	500
18	J01CR02	Amoxicilline+acidum clavulanicum 1.2g	fl.	6000
19	V07AB00	Aqua destillata 10ml amp.	sol.inj.	400
20	N05AX12	Aripiprazol 15mg.	tabl.	400
21	A11GA01	Ascorbic acid 100mg/ml 2ml	sol.inj.	300
22	A11GA01	Ascorbic acid 100mg/ml 5ml	sol.inj.	15000
23	B05XB02	Alanyl glutamine 200mg/ml 100ml	fl.conc.inf	10
24	C10AA05	Atorvastatin 20mg,	tabl.	300
25	B01AF02	Apixaban 2.5mg	tabl.	300
26	B01AF02	Apixaban 5mg	tabl.	300
27	M03AC04	Atracurium 25mg/2.5ml	amp.	600
28	M03AC04	Atracurium 50mg/5ml	amp.	1500
29	A03BA01	Atropine 1mg/ml - 1ml	sol.inj.	4600
30	J01FA10	Azithromycin 500mg	film.tabl.	5000
31	J01FA10	Azitromycin 500mg	powd.inj	250
32	M03BX01	Baclofen 10mg	tabl.	4000
33	H02AB1	Betamethason 7mg/ml 1ml	susp.inj.	300
34	B01AB12	Bemiparil sodium 3500	amp.	3500
35	N04AA02	Biperiden 2mg	tabl.	5000
36	C07AB07	Bisoprolol 5mg	tabl.	2000
37	C07AB07	Bisoprolol 2.5mg	tabl.	1000
38	C07AB07	Bisoprolol fumarate 5mg	tabl.	600
39	C07AB07	Bisoprolol fumarate/Hydrochlorth. 5mg/6.25mg	tabl.	600
40	B02BD01	Blood coagulation factor VII 2mg.(100KIU)	fl	5
41	S01EC04	Brinzolamide 2.5% 5ml	eye drops	20
42	R05CB02	Bromhexine 2mg/ml - 2ml	amp.	5000
43	R05CB02	Bromhexine Hydrochloride 8mg	dragee	12000
44	G02CB01	Bromocriptine 2.5mg	tabl.	600
45	R03BA02	Budenzid 0.25mg/ml 2ml	susp.	2000
46	N01BB01	Bupivacaine hydrochloride 5mg/ml haevy- 4ml	amp.	1000
47	A12AA03	Calcium gluconate; Calcium laevulate 8.94mg/ml - 10ml	sol.inj.	15000
48	C09CA06	Candesartan cilexetil 8mg	tabl.	600
49	C09CA06	Candesartan cilexetil 16mg	tabl.	2000
50	C09CA06	Candesartan cilex./Hydrochlortiazid 32/12,5	tabl.	1200
51	N03AF01	Carbamazepin 600mg,Retard	tabl.	300
52	G02AD04	Carboprost trometamine /15M 0,25mg/ml	amp.	400

53	N03AF01	Carbamazepine 200mg	tabl.	3000
54	C07AG02	Carvedilol 6.25mg	tabl.	200
55	C07AG02	Carvediol 12,5	tabl.	800
56	J01DA04	Cefazolin 1g 10ml	fl.	600
57	J01DA04	Cefazolin 2g	fl.	600
58	J01DD13	Cefpodoxime proxetil 200mg	tabl.	600
59	J01DD12	Cefoperazone 1g	fl.	1200
60	J01DD12	Cefoperazone 2g	fl.	3000
61	J01DD62	Cefoperazone/Sulbactam 2g fl.	fl.(I.m., I.v.)	600
62	J01DD01	Cefotaxime 1g	powd. inj./inf.	200
63	J01DA11	Ceftazidime 1g	powd. inj.	4000
64	J01DD04	Ceftriaxone 1g	fl.	3000
65	J01DD04	Ceftriaxon 1g,10ml	fl	15000
66	J01DD04	Ceftriaxon 2g	fl	3000
67	J01DD04	Ceftriaxone 2g 20ml	fl.	35000
68	J01DE01	Cefepim dihydr.monohidrat/Larginin 725mg	fl	400
69	J01DC02	Cefuroxime 1.5g	powd.inj.	1500
70	J01DC02	Cefuroxime 750mg	powd.inj.	100
71	N01BB52	Chlorhexidin+Lidocain 12,5mg	fl.	1800
72	R06AC03	Chloropyramin 20mg,	amp.	1800
73	P01BA01	Chloroquine 250mg	tabl.	1200
74	N05AA01	Chlorpromazine 25mg/ml 2ml	sol.inj.	800
75	N05AA01	Chlorpromazine 5mg/ml 5ml	sol.inj.	300
76	J01MA02	Ciprofloxacin 100mg/10ml	sol.inf.	8000
77	J01MA02	Ciprofloxacin 500mg	film tabl.	4000
78	J01FA09	Clarithromycin 250mg/5ml	gran.	100
79	J01FA09	Clarithromycin 125mg/5ml	gran.	30
80	J01FA09	Clarithromycin 250mg	tabl. film	1200
81	J01FA09	Clarithromycin 500mg	powd. inj.	120
82	J01FF01	Clindamycin 150md/ml 4ml	amp.	300
83	J01FF01	Clindamycin 300mg	caps.	2000
84	C01AC01	Clonidine 0.150mg	tabl.	5000
85	C01AC01	Clonidine 0.15mg/ml - 1ml	sol.inj.	8000
86	B01AC04	Clopidogrel 75mg	tabl.	4000
87	N05AH02	Clozapine 100mg	tabl	200
88	N06BC01	Caffeine citrate 20mg/ml	amp.	80
89	J01XB01	Colistimetate sodium 1MIU	powd.inj	200
90	B05BA01	Comb(Amino acid 8%)Hepa 500ml	sol.inj.	30
91	B05BA01	Comb(Amino acid) 10% 100ml	sol.inf.	30
92	B05BA01	Comb,(Amino acids) 10% 500ml	sol,inf,	1000
93	B05BA01	Comb. (Amino acids) 5% 500ml	sol.inf.	100
94	B05BB01	Comb. (Calcium,potassium,sodium chloride+ sodium lactate) 500ml - стъклена банка	sol. inf.	600
95	B05BB01	Comb. (Calcium,potassium,sodium chloride+ sodium lactate) 500ml - двупътен полиолефинов сак	sol. inf.	3000
96	M01BX00	Comb. (Diclofenac sodium 75mg, Orphenadrin citrate 30mg) 250ml	sol. Inf.	100

97	B05BA10	Comb. (Lipid emulsion 20% Amino acid sol.14.2%+E Glucose sol. 27.5% 2000ml	emul./sol.inf.	120
98	B05BA10	Comb(Lipid emuls 20%,Amino acid 11.1%Glucosa 35% 2000ml	emul./sol.inf.	120
99	B05BA10	Comb. (Lipid emulsion 20%, Amino acid sol.8.2%+E, Glucose sol. 28.75% 2000ml	emul./sol.inf.	120
100	B05BA10	Amino acid 10%+Glucose 19%+Purf.oil 20% 1540ml	sol.inf.	60
101	B05BA10	Amino acid 10%+Glucose 11%+Purf.oil 20% 1440ml	sol.inf	120
102	B05BA10	Amino acid 14%:Glucosa 48% 1000ml	sol.inj	120
103	B05BA10	Comb. (Lipid emulsion 15%, Amino acid sol.6.3%+E, Glucose sol. 18.75% 1000ml	emul./sol.inf.	120
104	B05BA10	Comb. (Lipid emulsion 15%, Amino acid sol.6.3%+E, Glucose sol. 18.75% 2000ml	emul./sol.inf.	200
105	B05BB01	Sodium chloride; Potassium Chloride; Magnesium Chloride; Sodium Acetate; Sodium gluconate 500ml - дупътен полиолефинов сак	sol.inf.	600
106	B05BB01	Sodium chloride; Potassium Chloride; Magnesium Chloride; Sodium Acetate; Sodium gluconate 1000ml- дупътен полиолефинов сак	sol.inf.	2400
107	B05bb01	NaCl;KCl:MgCl hexahydr.CaCL:Na acetat trihydr.L-ябълчна киселина 1000мл	sol.inf.	2400
108	B05BB01	Comb. (Sodium chloride, Potassium chloride, Calcium chloride) 500ml- дупътен полиолефинов сак	sol.	20000
109	B05BB01	Comb. (Sodium chloride, Potassium chloride, Calcium chloride) 500ml- стъклена банка	sol.	600
110	B03BA01	Цyanobalamin 1000mcg/ml - 1ml	sol.inj.	1600
111	B03BA01	Цyanobalamin 500mcg/ml - 1ml	sol.inj.	200
112	L01AA01	Cyclophosphamide 500mg.	fl	20
113	B01AE07	Dabigatran etexilat 110mg	tabl	600
114	B01AE07	Dabigatran etexilat 150mg	tabl	600
115	M01AE17	Dexketoprofen 50mg 2ml	amp.	8000
116	H02AB02	Dexamethazone 4mg/ml 1ml	amp.	12000
117	H02AB02	Dexamethazone 4mg/ml 2ml	amp.	1000
118	N05BA01	Diazepam 5mg/ml - 2ml	sol.inj.	4000
119	M01AB05	Diclofenac 75mg/3ml i.v. i.m.	sol.inj.	16000
120	C01AA05	Digoxin 0.25mg	tabl.	2000
121	C01AA05	Digoxin 250mg/2ml	sol.inj.	600
122	C08DB01	Diltiazem 60mg	tabl.	600
123	C08DB01	Diltiazem 90mg	tabl.	200
124	C01CA07	Dobutamine 250mg 50ml	powd.inj.	60

125	C01CA04	Dopamine hydrochloride 40mg/ml 5ml	amp.	1800
126	C02CA04	Doxazosin 2mg	tabl	100
127	A03AD02	Drotaverine 20mg/ml - 2ml	sol.inj.	12000
128	C09AA02	Enalapril 10mg	tabl.	2000
129	C09AA02	Enalapril 20mg	tabl.	100
130	C09AA02	Enalapril maleate /hydrochlorothiazide 20mg/ 12.5mg	tabl.	600
131	B01AB05	Enoxaparin 40mg/0.4ml	Sol. Inj	1000
132	B01AB05	Enoxaparin 60mg/0.6ml - 0.6ml	sol.inj.	1000
133	B01AB05	Enoxaparin 80mg/0.8ml - 0.8ml	sol.inj.	200
134	C01CA24	Epinephrine 1mg/ml - 1ml	sol.inj.	1200
135	A02BC05	Esomeprazol 40mg,sol	fl	3000
136	N06AB10	Escitalopram 10mg	tabl.gastr.-res.	200
137	N01AX07	Etomidat 2mg/ml 10ml	amp.	200
138	A02BA03	Famotidine 20mg	powd.inj. + solv.	16000
139	B03AC01	Ferric carboxymaltose 500mg/10ml	fl	20
140	C08CA02	Felodipine 10mg	tabl.	1000
141	C10AB05	Fenofibrate 160mg	caps.	600
142	N01AH01	Fentanyl 0.1mg/2ml	sol.inj.	2400
143	N01AH01	Fentanyl 0.25mg/5ml	sol.inj.	1000
144	B03AC06	Ferrous dextran 50mg/ml 2ml	sol,inj	120
145	L03AA02	Filgrastim 30 MIU 1ml	fl.	10
146	J02AC01	Fluconazole 2mg/ml 100ml	sol inf	300
147	N05AF01	Flupentixol 0,5mg	tabl	200
148	N05AF01	Flupentixol 20mg/ml 1ml	inj.	50
149	N05AB02	Fluphenasin 25mg,	amp.	20
150	B01AX05	Fondaparinux 7.5mg	amp.	120
151	B01AX05	Fondaparinux 2,5mg	amp.	4500
152	C09AA09	Fosinopril sodic 10mg	tabl.	900
153	C03CA01	Furosemid 40mg	tabl.	3000
154	C03CA01	Furosemide 10mg/ml 2ml	sol.inj.	24000
155	N03AX12	Gabapentin 300mg	tabl	3000
156	N03AX12	Gabapentin 600mg	tabl	300
157	V08CA01	Gadopentetic acid 469mg/ml 10ml	fl.	20
158	V08CA01	Gadopentetic acid 469mg/ml 20ml	fl	20
159	V08CA03	Gadodiamide 0.5 mmol/ml 20ml	fl	150
160	N06DA04	Galantamine 10mg	tabl.	100
161	N06DA04	Galantamine hydrobromide 0.25% 1ml	sol.for inj.	2400
162	N06DA04	Galantamine hydrobromide 0.5% 1ml	sol.for inj.	3000
163	N06DA04	Galantamine hydrobromide 1% 1ml	sol.for inj.	400
164	J01GB03	Gentamicin 40mg/ml 1ml	sol. inj.	100
165	J01GB03	Gentamicin 40mg/ml 2ml	sol.inj.	2500
166	A10BB09	Gliclazide 30mg	tabl.modif.	120
167	A10BB12	Glimepiride 3mg	tabl.	60
168	H04AA01	Glucagon 1mg	powd. + solv. for inj.	5
169	V06DC01	Glucose 10% 500ml - стъклена банка	sol.	200
170	V06DC01	Glucose 10% 500ml - дупьтен полиолефинов сак	sol.	3000

171	V06DC01	Glucose 10% 250ml - дупътен полиолефинов сак	sol.	2000
172	B05CX01	Glucose 40% 10ml	sol.inj.	4000
173	V06DC01	Glucose 5% 500ml - стъклена банка	sol.	1000
174	V06DC01	Glucose 5% 500ml - дупътен полиолефинов сак	sol.	7000
175	V06DC01	Glucose 5% 250ml - дупътен полиолефинов сак	sol.	3000
176	V06DC01	Glucose 5%, Na chloridum 0.9% 500ml - стъклена банка	sol. Inf.	600
177	V06DC01	Glucose 5%, Na chloridum 0.9% 500ml - дупътен полиолефинов сак	sol. Inf.	12000
178	V06DC01	Glucose 5%, Na chloridum 0.9% 250ml - дупътен полиолефинов сак	sol. Inf.	500
179	C01DA02	Glyceryl trinitrat /propilenglycol 1mg/ml 50ml	fl	700
180	C01DA02	Glyceryl trinitrate 1mg/ml 50ml	sol.inf.	200
181	B02BB01	Human fibrinogen 1g	powd	5
182	N05AD01	Haloperidol 1,5mg	tabl.	6000
183	N05AD01	Haloperidol 5mg/ml 1ml	sol.inj.	400
184	B01AB01	Heparin Sodium 25000 IU 5ml	sol	5000
185	J07BC01	Hepatitis B vaccine	amp	150
186	B02BD01	Human protromb compl (factor II, VII, IX, X) 500IU	fl	20
187	B05AA01	Human Albumin 20% 100ml	fl	800
188	B05AA01	Human Albumin 20% 50ml	fl	200
189	B05AA01	Human Albumin 5% 250ml	fl	100
190	A10AB01	Humulin N penfil	fl	40
191	A10AB01	Humulin R penfil	fl	80
192	A10AB01	Humulin M3 penfil	fl.	30
193	C03AA03	Hydrochlorothiazide 25mg	tabl.	200
194	B05AA07	Hydroxyethyl starch 10% 500ml	sol.	50
195	B05AA07	Hydroxyethyl starch 6% 500ml	sol.	150
196	N05BB01	Hydroxyzin 25mg	tabl	1000
197	A03BB01	Hyoscine butylbromide 20mg/ml 1ml	amp.	12000
198	J01DH51	Imipenem /cilastatin 500mg	powd. Inj.	300
199	C03BA11	Indapamid SR 1,5mg	tabl. modif.	200
200	A10AD01	Insuman Rapid penfil 3ml	sol.inj	60
201	A10AD01	Insulin Actrapid penfil 3ml	sol.inj.	500
202	A10AC01	Insuman Basal penfil 3ml	sol.inj.	30
203	A10AD01	Insulin Mixtard30 penfil	sol.inj	120
204	A10AD01	Insulatard penfil 3ml	sol.inj.	120
205	A10AB05	Insulin Novo Rapid penfil	sol.inj	30
206	A10AB04	Insulin Humalog penfil	sol.inj	30
207	A10AB05	Insuman Comb pen	sol.inj.	20
208	A10AB05	Insulin Apidra penfil	sol.ing	20
209	A10AB05	Insulin Novo Mix 30 penfil	sol.inj	20
210	A10AD04	Insulin Humalog Mix 25 penfil	sol.inj	20
211	A10AD04	Insulin Humalog Mix 50 penfil	sol.inj	20
212	A10AE04	Insulin Lantus penfil	sol.inj	20
213	A10AE05	Insulin Levemir penfil	sol.inj	20
214	V08AB10	Iomeron 350mg/50ml	sol	50
215	V08AB10	Iomeron 400mg/50ml	sol	50



216	V08AB10	Iomeron 400mg/100ml	sol	100
217	V08AB04	Iopamidol 300 mg/ml 50ml	fl.	50
218	V08AB04	Iopamidol 370 mg/ml 50ml	fl.	120
219	V08AB04	Iopamidol 300 mg/ml 100ml	fl.	20
220	V08AB04	Iopamidol 370mg/ml 100ml	fl.	600
221	V08AB05	Iopromide 370mg/ml 50ml	fl.	50
222	V08AB02	Iohexol 350mg/ml 50ml propilen	fl	100
223	V08AB02	Iohexol 350mg/ml 100ml propilen	fl	300
224	V08AB02	Iohexol 350mg/ml 200ml propilen	fl	50
225	V08AB09	Iodixanol 320mg/ml 100ml	fl	50
226	B03AC02	Iron sucrose 100mg,5ml	amp.	3200
227	B03AC06	Iron III as isomaltoside 100ml/ml 1ml	amp.	200
228	B03AC06	Iron III as isomaltoside 100ml/ml 5ml	amp.	100
229	N01AB06	Isoflurane 100ml	liq.inh	20
230	C01DA08	Isosorbide dinitrate	spray	50
231	C01DA08	Isosorbite dinitrat Retard 20mg.	tabl.prolong	1000
232	C01EB17	Ivabradine 7,5mg	tabl	1000
233	N01AX03	Ketamine hydrochloride 500mg 10ml	sol.inj.	200
234	M01AE03	Ketoprofen i.m. i.v. 100mg	amp.	3000
235	A02BC03	Lansoprazol 30mg	tabl	1000
236	C08CA09	Lacidipin 4mg.	tabl	600
237	C08CA13	Lercanidipine hydrochloride 10mg	tabl.film.	2000
238	R06AE09	Levocetirizin dihydrochl. 5mg/ml 20ml	sol	200
239	H03AA01	Levothyroxine sodium 50mcg	tabl.	60
240	J01MA12	Levofloxacin 5mg/ml 100ml	sol.inf.	1200
241	J01MA12	Levofloxacin 500mg	film.tabl.	2000
242	N01BB02	Lidocaine 10mg/ml 10ml	sol.inj.	2500
243	N01BB02	Lidocaine 20mg/ml 10ml	sol.inj.	2200
244	N01BB02	Lidocaine 20mg/ml 2ml	sol.inj.	1600
245	N01BB10	Levobupivacain 5mg/ml 10ml	amp	240
246	N01BB10	Levobupivacain 7,5mg/ml 10ml	amp	120
247	L04AA13	Leflunomide 20mg.	tabl	200
248	J01FF02	Lincomycin 600mg 2ml	sol.inj.	200
249	J01XX08	Linesolid 600mg	fl.	50
250	C09AA03	Lisinopril 10mg	tabl	200
251	C09BB03	Lisinopril 10mg+Amlodipin 5mg	tabl	200
252	A05BA00	L-Ornithine-L-Aspartate 3g	gran.	800
253	A05BA00	L-Ornithine-L-Aspartate 5g 10ml	conc.inf.	1600
254	C09CA01	Losartan hydrochlorthiazid 50/12,5mg	tabl	500
255	A06AD65	Macrogol 52.5g.	pulv	1200
256	A06AD65	Macrogol 64g.	pulv	400
257	A12CC02	Magnesium sulphate 200mg 10ml	sol.inj.	1000
258	A12CC02	Magnesium sulphate 400mg 10ml	sol.inj.	4000
259	B05BC01	Mannitol 10% 500ml - дупътен полиолефинов сак	sol. Inf.	100
260	B05BC01	Mannitol 10% 500ml - стъклена банка	sol. Inf.	300
261	B05BC01	Mannitol 10% 250ml - дупътен полиолефинов сак	sol. Inf.	8000
262	B05BC01	Mannitol 15% 500ml	intravenous inf.	120
263	M01AC06	Meloxicam 15mg/1.5ml	sol.inj.	100

264	J01DH02	Meropenem 1g	powd. for i.v.	2000
265	A07EC02	Mesalazine 500mg	tabl	500
266	A07EC02	Mesalazine 4g/60ml	suspen,	20
267	A07EC02	Mesalazine 500mg,	supp	120
268	N02BB02	Metamizole sodium 500mg/ml 2ml	sol.inj.	28000
269	A03FA01	Metoclopramide 5mg/ml 2ml	amp.	10000
270	C07AB02	Metoprolol succinate 50mg	tabl.	1200
271	A10BA02	Metformin hydrochlorid 1000mg	tabl	200
272	H02AB04	Methylprednisolone 15.78mg + solv. 1ml	powd.inj.	3600
273	H02AB04	Methylprednisolone 250mg + solv. 5ml	powd.inj.	1200
274	H02AB04	Methylprednisolone 40mg + solv. 1ml	powd.inj.	20000
275	H02AB04	Methylprednisolone 4mg	tabl.	3000
276	C07AB02	Metoprolol tartrat 50mg	tabl	600
277	C07AB02	Metoprolol tartrate 1mg/ml 5ml	amp	300
278	C01AA08	Metildigoxin 0.1mg	tabl.	800
279	J01XD01	Metronidazole 500mg 100ml	sol.inf.	17000
280	N05CD08	Midazolam 15mg 3ml	amp.	3000
281	N05CD08	Midazolam 5mg 5ml	amp.	300
282	N06AX11	Mirtazapine 30mg	tabl	200
283	C01DX12	Molsidomine	tabl	10000
284	N02AA01	Morphine 20mg/ml 1ml	sol.inj.	30
285	C02AC05	Moxonidine 0.4mg	film tabl.	2000
286	A09AA02	Multyenzymes ( Lipase 25000 IU/Amilasa18000/Proteasa1000UI)	caps.gastr.res.	1200
287	B01AB06	Nadroparin 0.4ml	sol.inj.	9000
288	B01AB06	Nadroparin 0.6ml	sol.inj.	9000
289	C04AX21	Naftidrofuryl 50mg	tabl.coat.	100
290	V03AB15	Naloxon 0.4mg/ml	sol.inj.	160
291	R07AA02	Natural phospholipids 80mg/ml 1.5ml	susp.	80
292	C07AB12	Nebivolol /hydrochlorthiazid 5mg/12,5mg	tabl	600
293	C07AB12	Nebivolol 5mg	tabl.	800
294	C04AE02	Nicergoline 30mg	tabl.	600
295	C08CA05	Nifedipin 20mg Retard	tabl.prolong	1600
296	C08CA06	Nimodipine 10mg 50ml	sol.inf.	20
297	C08CA06	Nimodipine 30mg	tabl.	100
298	H01CB02	Octreotide 0.1mg 1ml	amp.	3000
299	N05AH03	Olanzapin 10mg	tabl	1500
300	A02BC01	Omeprazole 20mg	caps.	2000
301	J05AH02	Oseltamivir 75mg	caps	500
302	J05AH02	Oseltamivir 45mg	caps	500
303	J05AH02	Oseltamivir 30mg	caps	500
304	N03AF02	Oxcarbazepine 300mg	film.tabl.	200
305	N02AA05	Oxycodone hydrochlorid 10mg	tabl	200
306	N02AA05	Oxycodone Hydrochlorid 20mg	tabl	200
307	A02BC02	Pantoprazol 40mg	tabl	1200
308	A02BC02	Pantoprazol 40mg	fl	3000
309	N05AX13	Paliperidone 6mg	tabl	200

310	A03AD00	Papaverine hydrochloridum 20mg/ml 1ml	sol.inj.	8000
311	N02BE01	Paracetamol 10mg/ml 100ml	fl.staklo	6000
312	N02BE01	Paracetamol 10mg/ml 100ml	ecoflac plastic	6000
313	N03AB02	Paroxetin 20mg	tabl	600
314	C04AD03	Pentoxifyllin 400mg	tabl.prolong	600
315	C04AD03	Pentoxifylline 100mg 5ml	amp.	3000
316	C09BA04	Perindopril 4mg+Indapamid 1,25mg forte	tabl.	600
317	C09BA04	Perindopril erbomin 4mg	tabl	1000
318	C09BA04	Perindopril erbomin 8mg.	tabl	1200
319	N02AB02	Pethidine 50mg/ml 2ml	sol.inj.	3000
320	N03AA02	Phenobarbital natricum 100mg/ml 2ml	sol.inj.	1000
321	B02BA01	Phytomenadione 10mg/ml 1ml	amp	10000
322	M03AC06	Pipecuronium bromide 4mg + solv. 2ml	inj.	200
323	J01CR05	Piperacillin/Tazobactam 4g/0,5g	fl.	300
324	N06BX03	Piracetam 1g 5ml	sol. for inj.	500
325	N06BX03	Piracetam 1200mg.	tabl	1000
326	N06BX03	Piracetam 2400mg	sache	600
327	N06BX03	Piracetam 3g	amp.	5000
328	B05XA01	Potassium chloride 150mg/ml 10ml	sol.inj.	4000
329	D08AG02	Povidon iodine 10%100ml	sol	100
330	D08AG02	Povidon iodin 10% 250g	oint	100
331	D08AG02	Povidon iodin 10%7.5/10	impregn.dress	100
332	D08AG02	Povidon iodine 7,5g/100g-1000ml	sol	400
333	D08AG02	Povidon iodine 10% 100g	oint	1000
334	R06AD02	Promethazine 50mg	amp	800
335	C01BC03	Propafenone 150mg	tabl.	20
336	C01BC03	Propafenone 300mg	tabl.	1000
337	N01AX10	Propofol +EDTA 10mg/ml 20ml	amp.	4200
338	N01AX10	Propofol + Olic.acid 1% 20ml	amp.	800
339	H03BA02	Propylthiouracil 50mg	tabl.	300
340	A11HA02	Pyridoxine 50mg/ml 2ml	sol.inj.	100
341	N05AH04	Quetiapine XR 200mg	tabl	300
342	C09BA05	Ramipril 2.5mg + Hydrochlorothiazide	tabl.	600
343	C09AA05	Ramipril 5mg	tabl	600
344	C09BB07	Ramipril/Amlodipin 5mg/5mg	caps	600
345	B01AD07	Rateplase 10 U + solv. 10ml 1 dose	powd. inj.+ solv. pre-filled syr.+ needle + reconstitution spike	3
346	A11HA04	Riboflavin 10mg 2ml	sol.inj.	120
347	C02AC06	Rilmenidine 1mg	tabl.	200
348	B01AF01	Rivaroxaban 20mg.	tabl	300
349	N05AX08	Risperidon 2mg	tabl	2000
350	C10AA07	Rosuvastatin 5mg.	tabl	1200
351	C10AA07	Rosuvastatin 10mg	tabl	2400

352	N01BB09	Ropivacain 5mg/ml 10ml	amp	300
353	N01BB09	Ropivacain 7,5mg/ml 10ml	amp	100
354	R03AC02	Salbutamol 0.1mg/dose 200 doses	spray	2000
355	N06AB06	Sertralin 50mg	tabl	300
356	N01AB08	Sevoflurane 250ml с изпарители за апар."Dreger"в срока на договора	liq.inh.	200
357	N01AB08	Sevofuran 250мл със затворена система за пълнене без адаптор	liq.inh.	200
358	A05BA03	Silymarin 110mg.max	caps	1000
359	A05BA03	Silymarin 90mg	caps.	12000
360	C10AA01	Smvastatin 20mg	tabl	800
361	B05BB01	Sodium Chloride 0.9% 1000ml - двупътен полиолефинов сак	intravenous inf.	20000
362	B05BB01	Sodium Chloride 0.9% 100ml- стъклена банка	intravenous inf.	25000
363	B05BB01	Sodium Chloride 0.9% 100ml- двупътен полиолефинов сак	intravenous inf.	3000
364	B05BB01	Sodium chloride 0.9% 250ml- двупътен полиолефинов сак	intravenous inf.	7000
365	B05BB01	Sodium chloride 0.9% 250ml- стъклена банка	intravenous inf.	5000
366	B05BB01	Sodium chloride 0.9% 500ml- стъклена банка	intravenous inf.	1000
367	B05BB01	Sodium chloride 0.9% 500ml- двупътен полиолефинов сак	intravenous inf.	36000
368	B05BB01	Sodium chloride 9mg/ml 10ml	sol.inj.	200
369	B05XA02	Sodium hydrogencarbonate 8.4% 20ml	conc. inf.	1600
370	C07AA07	Sotalol 160mg.	tabl	200
371	C03DA01	Spirolactone 25mg	dragee	600
372	C03DA01	Spirolactone 50mg	tabl	8000
373	B05AA06	Succinylated gelatine Balans 4%500ml	sol.inf.	1000
374	J01EE01	Sulfamethoxazole/trimethoprim 480mg 5ml	inj.	300
375	A07EC01	Sulfasalazin 500mg	tabl.	200
376	M03AB01	Suxamethonium 1% 5ml	sol.inj.	6000
377	J01XA02	Teicoplanin 400mg	powd. inj.	120
378	C09CA07	Telmisartan/hydrochlorthiazid 40/12,5mg	tabl	200
379	C09CA07	Telmisartan 80mg	tabl.	600
380	H01BA04	Terlipressin 0.2mg 2ml	amp.	2600
381	R03DA04	Theophyllin 300mg	tabl.	3000
382	H03BB02	Thiamazole 5mg	tabl.	300
383	A11DA01	Thiamine 40mg/ml 2ml	sol.inj.	2200
384	A16AX01	Thioctic acid, trometamolsalt 600mg 24ml	sol. inj.	1800
385	A16AX01	Thioctic acid,Turbo set 50ml	fl	1800
386	B01AC24	Ticagrelor 90mg	tabl	1000
387	S01ED01	Timolol 0.25% 5ml	drops eye	10
388	S01ED01	Timolol 0.5% 5ml	drops eye	10
389	S01ED51	Timolol+Pilocarpin 5ml	drops eye	10
390	R03BB04	Tiotropium 18mcg	inhal.caps	200

391	S01CA01	Tobramycin 0.3%/Dexamethasone 0.1% 3.5g	oint. eye	30
392	S01CA01	Tobramycin 0.3%/Dexamethasone 0.1% 5ml	drops	60
393	M03BX04	Tolperisone hydrochloride 150mg	film.tabl.	600
394	C03CA01	Torasemide 10mg	tabl	4000
395	C03CA01	Torasemide 10mg/2ml	amp	8000
396	N02AX02	Tramadol Hydrochloride 100mg 2ml	amp.	4000
397	N02AX52	Tramadolhydr/Paracetamol 37.5mg+325mg	tabl	3000
398	N02AX02	Tramadol Hydrochloride 50mg	caps.	500
399	C09AA10	Trandolapril 2mg	caps.	300
400	C03EA01	Triamterene/Hydrochlorothiazide 25/12.5mg	tabl.	100
401	B01AC17	Trimetazidine 35mg	tabl. modif.	2000
402	H03BA02	Tygeciline 50mg	powd.inf.	30
403	V04CF01	Tuberculini derivatum proteinosum purificatum mammaliani 5 TU/0.1ml 1ml	amp.	240
404	A05AA02	Ursodeoxycholic acid 250mg	caps.	3000
405	N03AG01	Valproic acid 50mg/ml 100ml	syrup	10
406	N03AG01	Valproic acid 400mg/4ml	fl	60
407	N03AG01	Valproic acid chrono 300mg	tabl	300
408	N03AG01	Valproic acid chrono 500mg	tabl	1000
409	C09CA03	Valsartan 160mg	FCtabl.	7000
410	C09CA03	Valsartan 80mg	FCtabl.	600
411	C09CA03	Valsartan/Hydrochlorothiazide 160/12.5mg	tabl.film	1500
412	J01XA01	Vancomycine 1g	powd.inf.	600
413	C08DA01	Verapamil 5mg 2ml	inj.	200
414	C08DA01	Verapamil 80mg	film.tabl.	1200
415	N06BX18	Vinpocetin 10mg, forte	tabl.prolong	1500
416	N06BX18	Vinpocetin 5mg/ml/2 ml.	Amp.	4600
417	J02AC03	Voriconazole 200mg	powd.inf.	30
418	C09BA15	Zofenopril calcium 30mg/Hydrochlorthiazid12,5	tabl	2400
419	N05AF05	Zuclopentixol 50mg	amp.	20

Обособена позиция № 2 „Лекарствени продукти, които не са включени в Позитивния лекарствен списък „

№ по ред	АТС код	Генерично или друго непатентно наименование	Лек. форма	Прогнозно количество
1	2	3	4	5
1	B01AC6	Acetylsalicylic acid 100mg	tabl.	6000
2	D03AX00	Acerbine 80ml	spray	30
3	M01AB16	Aceclofenac 100mg	tabl	1200
4	B01AC6	Acetylsalicylic acid 500mg	tabl.	1000
5	J05AB01	Aciclovir 200mg	tabl.	600
6	J05AB01	Aciclovir 250 mg	fl.	5
7	J05AB01	Aciclovir 400mg	tabl.	5000
8	B03BB01	Acidum folicum 400mg	dragee	3000
9	M04AA01	Allopurinol 100mg	tabl.	600
10	N04BB01	Amantadine sulfate 100mg	film.coat.tabl.	100
11	R05CB	Ambroxol 30mg/5ml 100ml	syrup	4000
12	R03DA05	Aminophylline 100mg	film tabl.	5000
13	J01CA04	Ampicillin 1g.	fl.	4000
14	J01CA04	Amoxicillin 1000mg	film. tabl.	7000
15	J01CR02	Amoxicilline+acidum clavulanicum 156mg/ml	syrup	60
16	J01CR02	Amoxicilline+acidum clavulanicum 312mg/ml	syrup	100
17	J01CR02	Amoxicilline+acidum clavulanicum 375mg	tabl.	1000
18	J01CR02	Amoxicilline+acidum clavulanicum 625mg	tabl	2000
19	J01CR04	Ampicillin + Sulbactam 1.5g	fl.	600
20	J06BB01	AntiD human imunoglobulin (Rh) 300mcg/2ml	amp.	80
21	A11GA01	Ascorbic acid 100mg	tabl.	8000
22	J06AA02	Aspartic acid 1500 IU, Clostridium tetani 1 dose	sol.inj.	120
23	N01BB58	Atriacain/Epinefrin 40mg/0.005mg/ml	carpuli	1600
24	N01BB58	Atriacain/Epinefrin forte 40mg/0.01mg/ml	carpuli	1600
25	L04AX01	Azathioprine 50mg	tabl.	200
26	J01FA10	Azithromycin 2g susp	fl.	30
27	J01FA10	Azithromycin 250mg	caps.	2000
28	J01FA10	Azithromycin 200mg/5ml 15ml	susp.	200
29	V08BA02	Barii sulfas 100g	pulv.	600
30	H02AB01	Betamethasone dipropionat 5mg + Betamethasone Na phosphat 2mg 1ml	susp.inj.	200
31	D07CC01	Betametazon+Clotrimazol+Gentamicin 15g	ointment	20
32	D07CC01	Betametaon+Clotrimazol+Gentamicin 15g	cream	20
33	D07CC01	Betametason+Gentamicin 5ml	collyr	30
34	N07CA01	Betahistin 24mg	tabl	2400
35	N07CA01	Betahistin 16mg	tabl	500
36	R06AX29	Bilastine 20mg	tabl	600
37	A06AB02	Bisacodyl 10mg	supp	500
38	N04AA02	Biperiden 5mg/1ml	amp.	20
39	N05BA08	Bromazepam 3mg	tabl.	1000
40	R05CB03	Carbocistein 2g 100ml Children	sir	1600

41	R05CB03	Carbocistein 20mg./5ml 200ml	sir	240
42	A07BA00	Carbo activatus	pulv.	10
43	A07BA00	Carbo activatus 250mg	tabl.	500
44	B05BA00	Cernevit -comb,12vitamines 750mg,	fl	300
45	J01DC04	Cefaclor 500mg	caps	1000
46	J01DC04	Cefaclor 250mg/5ml 100ml	susp	120
47	J01DA09	Cefadroxil 250mg - 60ml	susp	120
48	J01DB01	Cefalexin 1000mg	film.tabl.	3000
49	J01DB01	Cefalexin 500mg	caps.	200
50	J01DD08	Cefixim 400mg.	tabl	200
51	J01DD08	Cefixim 100mg/5ml 100ml	susp	20
52	J01DD13	Cefpodoxime proxetil 40mg/5ml 100ml	susp	20
53	J01DC10	Cefprozil 250mg/ml 60ml	fl	120
54	J01DD14	Ceftibuten 30ml, 36mg/ml	powder for susp.	20
55	J01DD14	Ceftibuten 400mg	caps.	300
56	N06BX06	Citicolion 1000mg/4ml	amp.	2000
57	N06BX06	Citicolin 500mg,4ml	fl	200
58	R06AE07	Cetirizin hydrochlorid 10mg	tabl	2000
59	J01MA02	Ciprofloxacin 250mg	film tabl.	200
60	N06AB04	Citalopram 40mg	tabl.	200
61	D07AD01	Clobetasol propionat 25g 0,05%	oint.eye	300
62	D07AD01	Clobetasol propionat 25g 0,05%	cream	240
63	N06AA04	Clomipramine 25mg	Coated tabl.	100
64	N03AE01	Clonazepam 2mg	tabl.	100
65	D07CA01	Comb. (Oxytetracycline hydrochloride 4 mg, Hydrocortisone acetate 1,3 mg) 50ml	aerosol	10
66	S01CA01	Comb. (Polymyxin B, Neomycin, Dexamethasone) 5ml	drops eye	60
67	A11EA00	Comb. (Thiamine; Riboflavine; Pyridoxine; Nicotinamide) 2ml	sol.inj.	4000
68	A11DB00	Comb. /Benfotiamine; Pyridoxine; Cyanocobalamin/	caps.	800
69	A11DB00	Comb. /Thiamine; Pyridoxine; Cyanocobalamin; Lidocaine/ 2ml	sol.inj.	1000
70	C05CA53	Comb.(Diosmin, Hesperidin )500mg	tabl.	8000
71	R06AA52	Comb.(Diphenhydramine 100mg, Amonii chloridum 100mg, Na citrici 40mg, Chloroformium 15mg, Mentolum 1mg ) 125ml	syrup	500
72	D03AA00	Comb.(Ergocalciferol; Cod-liver oil; Peru Balsam; Retinol) 18g	oint.	600
73	A03DA02	Comb. ( Fenpiverini bromidum, Pitofenoni hydrochloridum, Metamizolum)	tabl.	1000
74	A03DA02	Comb. ( Fenpiverini bromidum, Pitofenoni hydrochloridum, Metamizolum) 2ml	sol.inj.	10000
75	M04AC01	Colchicum dispert 0.5mg.	tabl.	1200
76	C02LC01	Comb(Clonidin hydr.0,15/Chlortalidon20mg)	tabl	1200
77	S01FA04	Cyclopentolate 10mg/ml	drops.eye	60
78	J01XX09	Daptomycin 500mg	sol.inf	50
79	N05BA01	Diazepam 10mg	tabl.	8000
80	N05BA01	Diazepam 5mg	tabl.	200
81	B01AC07	Dipyridamole 25mg	coat.tabl.	7000
82	R06AX27	Desloratadin 5mg,	tabl	600

83	R06AX27	Desloratadin	sirop	120
84	R05D	Dextromethorfan hydrobromid 20mg/5ml	syr	100
85	A07BC05	Diosmectite 3g	sach.	4000
86	J01AA02	Doxycycline 100mg	caps.	400
87	A03AD02	Drotaverine 40mg	tabl.	1400
88	C09AA02	Enalaprilat 1,25mg/ml 1ml	amp.	600
89	C01CA24	Ephedrine 50mg/ml - 1ml	amp.	1000
90	J01DH03	Ertapenem 1g	fl.	20
91	R05CB15	Erdostein 300mg	caps.	300
92	R05CB15	Erdostein 175mg/5ml 100mlmg	susp	30
93	A05BA00	Essential lipids 300mg	tabl.	1000
94	A02BC05	Esomeprazole 40mg	tabl	300
95	B02BX01	Etamsylate 125mg/ml 2ml	sol.inj.	10000
96	B02BX01	Etamsylate 250mg	tabl	800
97	A02BA03	Famotidine 20mg	film. tabl.	800
98	A02BA03	Famotidine 40mg	film.tabl.	8000
99	M04AA03	Febuxostat 120mg	tabl	100
100	R03DX03	Fenspiride 80mg,	tabl	300
101	R03DX03	Fenspiride 0,2% 100ml	syr,	10
102	B03AE01	Ferrous sulfate 100mg/Folic acid 5mg/Cyancobalamin 10mcg	tabl	1600
103	D07AC04	Fluocinolone acetonide 0.025%- 15g	gel	300
104	D07AC04	Fluocinolone acetonide 0.025%- 15g	oint.	300
105	J02AC01	Fluconazole 100mg	caps.	200
106	V03AB25	Flumazenil 0.5mg/5ml	amp.	20
107	S01BA07	Fluorometholone 5ml	drops,eye	20
108	S01AA13	Fucidic acid 1% 5g	gel eye	60
109	J01GB03	Gentamicin 0.3% 5g	oint.eye	120
110	J01GB03	Gentamicin cream 0,1%	cream	300
111	J01GB03	Gentamicin 0,1% 15g	oint.	300
112	M01AX00	Glucosamin sulfat 1500mg	sach.	200
113	C01DA02	Glyceryl trinitrate 0.4mg/dose 200 doses	spray	20
114	G02CA00	Hexoprenalin sulfate	amp.	10
115	A03BB01	Hyoscine butylbromide 10mg	tabl	2000
116	J06BA01	Human normal immunoglobulin 5ml 5%	amp.	800
117	J06BB00	Human crimean haemorrhagic fever immunoglobulin 3ml/1dose	sol.inj	20
118	M01AE01	Ibuprofen 400mg.Expres	caps.	600
119	M01AE01	Ibuprofen 400 mg forte	tabl. film.	4000
120	M01AE01	Ibuprofen 100mg/5ml 100ml	susp	1000
121	M01AE01	Ibuprofen 200mg+Psevdoephedrin 30mg	tabl	600
122	J05AX05	Inosine pranobex 500mg,	tabl	600
123	J05AX05	Inosine dimepranol 50mg/ml 240ml	syr	150
124	V08AB05	Iopromide 300mg 20ml	amp	50
125	B03AB04	Iron hydrox.polymaltose complex 50mg/5ml 150	syr	30
126	B03AB05	Iron hydrox.+folic acid 100/0.35mg	tabl	600
127	J02AC02	Itraconazole 10mg/ml 150ml	oral.sol.	5
128	A12BA30	Kalinar	tabl,eff	800
129	A06AD00	Lactulose 67g/100ml 15ml	sach.	300
130	A06AD00	Lactulose 67g/100ml 200ml	syrup	60
131	D04AB01	Lidocaine 10% 38g	spray cut.	60
132	C01CX08	Levosimendan	fl.	10
133	R06AE09	Levocetirizin dihydrochl. 5mg	tabl	300



134	N01BB02	Lidocaine 5% 40g	oint.	30
135	J01FF02	Lincomycin 500mg	caps.	300
136	A07DA53	Loperamid 2mg	caps	2500
137	M01AC05	Lornoxicam 8mg.	tabl	1200
138	M01AC05	Lornoxicam 4mg/ml 2ml.	sol.inj	600
139	R01BA52	Loratadin+Pseudoephedrin 10mg	tabl	600
140	A12CC30	Magnesium -aspartate tetrahydrat 500mg	tabl	3000
141	N06AA21	Maprotilin hydrochlorid 25mg.	tabl	200
142	A03AA04	Mebeverine hydrochlorid 200mg	caps.	200
143	N02BB02	Metamizole sodium 500mg	tabl.	12000
144	C02AB01	Methyldopa 250mg	tabl.	400
145	G02AB01	Methylergometrine 02mg/ml	amp	2500
146	A03FA01	Metoclopramide 10mg	tabl.	300
147	L04AX03	Metotrexat 2.5mg	tabl.	200
148	G03XB51	Mifepristone 200mg	tabl	30
149	G02AD06	Misoprostol 400mcg	tabl	160
150	J01FA03	Midecamycine 400mg	tabl.	300
151	J01FA03	Midecamycine acetate 175mg/5ml 115ml	susp.	100
152	C01CA17	Midodrine hydrochlorid 2,5mg.	tabl	300
153	C01CA17	Midodrine hydrochlorid 5mg.	tabl	1200
154	C09AA13	Moexipril hydrochl.7,5mg	tabl	200
155	N06AG02	Moclobemid 150mg	tabl.	200
156	A09AA02	Multienzymes (Lipasa10000/Amilasa7500/Proteasa375UI)	film.tabl.	600
157	A09AA02	Multyenzymes ( Lipase 10000 IU Amilasa 8000/proteasa600)	caps.gastr.res.	1200
158	J01MA14	Moxifloxacin hydrochlorid 400mg/250ml	sol	30
159	D01AE22	Naftifine hydrochlorid 1% 10ml	sol,	10
160	D01AE22	Naftifine hydrochlorid 1% 15g	oint,	10
161	D06AX04	Neomycinum TC 11.72mg/g	spray	400
162	D06AX00	Neomycin/Bacitracin 5g	powd.cut.	100
163	D06AX00	Neomycini sulfas+ bacitracin 250/5000 IU 20g	oint.	10
164	M01AX17	Nimesulide 100mg	gran.	200
165	A07AA02	Nystatin 100 000 IU/ml 50ml	susp.	80
166	A07AA02	Nystatin 500 000 IU	tabl.	600
167	N05AH03	Olanzapin 10mg	fl	5
168	J01MA01	Ofloxacin 0.3% 10ml	fl	20
169	H01BB02	Oxytocin 5 IU/ml	sol. inj.	9000
170	N05AX13	Paliperidone 9mg	tabl	200
171		Pangen 2,5/3,5	collagen	200
172		Pangen 7/10	collagen	800
173	N02BE01	Paracetamol 120mg/5ml 125ml	syrup	100
174	N02BE01	Paracetamol 80mg,	supp.	400
175	N02BE01	Paracetamol 150mg	supp.	100
176	N02BE01	Paracetamol 500mg	tabl	10000
177	N02BE01	Paracetamol 500mg	tabl. eff.	600
178	J01CA12	Piperacillin 2g	fl.	800
179	S01GA05	Phenylephrin hydrochlorid 2.5%	drops.eye	20
180	B02BA01	Phytomenadione 20mg/ml 5ml	sol	60
181	S01BC09	Pranoprofen 1mg/ml 5ml	drops eye	20
182	C01BC03	Propafenon 3,5mg/ml,10ml	amp.	100
183	C05CX00	Procyanidolic oligomers 150mg	tabl.	600
184	S01HA04	Proxymetacaine 5mg/ml 15ml	eye drops	60

185	A07XA4	Racecadodril 30mg	sach,	7000
186	A07XA4	Racecadodril 100mg	tabl	1000
187	A11JC00	Retinol 5000IU+Tocoferol acetat 20mg	caps.	600
188	J05AC02	Rimantadine 50mg	tabl.	400
189	A07FA02	Saccharomyces boulardi 250mg	sachet	12000
190	A07FA02	Saccharomyces boulardi 250mg	tabl	1000
191	R03AC02	Salbutamol 5mg/ml 20ml	sol	120
192	A05BA03	Silybi mariani extr. sicc. as Silimarin 140mg	caps.	200
193	A05BA03	Silymarin 22,5mg	coat.tabl.	2500
194	A03AX13	Simeticone	emuls.	10
195	A03AX13	Simeticon 40mg	tabl	800
196	V04CC01	Sorbitol-Manitol 3% 3l	fl	60
197	V08AA00	Sodium amidotriozate 76% 20ml	fl.	100
198	N05CM11	Sodium bromide 100mg/ml 5ml	sol.inj.	7000
199	V07AC00	Sodium citrate 31mg/ml 1ml	sol.inj.	200
200	R05CA00	Spicae aetheroleum 150mg	caps	1000
201	D06BA01	Sulfadiazinini argentas	crem	500
202	D06BA02	Sulfathiazol argentas 2% 40g	crem	50
203	B05AA06	Succinylated gelatine 4%500ml	sol.inf.	300
204	J01EE01	Sulfamethoxazol/ Trimethoprim 480mg	tabl.	400
205	J01EE01	Sulfamethoxazole + Trimethoprim 150mg/5ml	syrup	120
206	J07AM01	Tetanus antitoxin	susp.inj.	1500
207	J01XD02	Tinidazol 500mg	tabl	1500
208	H03BB02	Thiamizol sol,	fl	5
209	S01AA12	Tobramycin 3,5g	oint,eye	60
210	S01AA12	Tobramycin 5ml	drops eye	100
211	A11DB00	Thiamin+Cyancobalamin+Pyridoxin	tabl	3000
212	C05CA04	Troxerutin 2% 40g	gel	200
213	R05CA00	Tussavit Cough mixture	syrup	30
214	J06AA03	Viper venom antiserum	sol.inj.	20
215	R01AA07	Xylomethazoline 0.1% 10ml	nasal drops	60
216	D02AB 00	Zinc oxide 10% 18g	oint.	100
217	N05AE04	Ziprasidone 40mg	tabl	200
218	C09AA15	Zofenopril calcium 30mg	tabl	2400
		<b>Фасовки</b>		
219		Glycerolum 85% 1,2l	фасовка	20
220		Медицински бензин	фасовка	20
221		Oleum ricini 1l	фасовка	3
222		Oleum vaselini 1l	фасовка	20
223		Perhydrol 30% 1l sive 0,600l	фасовка	100
224		Pyoctanin sol.2% 20ml	бр.	30
225		Sp.vini 70' 0,800kg	фасовка	1500
226		Sp.vini 95' 0,800kg	фасовка	700
227		T-ra jodi 5% 0,900kg	фасовка	10
228		Sol.Rivanoli 100ml	fasovka	300
229		Dermatol 5g	fasovka	50
230		Talcum 50g	fasovka	120
		<b>СУБСТАНЦИИ</b>		
		<b>НАИМЕНОВАНИЕ</b>	<b>МЯРКА</b>	
231		Argentum nitrucum pulvis	гр	50

232		Collargolum pulv.	гр	30
233		Jodum purum pulvis	гр	100
234		Kalium jodatum pulvis	гр	500
235		Lanulinum	кг	2
236		Vaselinum album	кг	10
		ХРАНИ		
		НАИМЕНОВАНИЕ	МЯРКА	
237		Ентерална храна пациенти със заболяване на черния дроб 200мл	sol.inj	20
238		Ентер.храна висококалорична.високопротеинова с рибено масло 500мл	drink	300
239		Ентер.храна нормокалорична с рибено масло 500мл	sack	30
240		Ентерална храна с фибри висококалорична,висококаор. С риб.масло 500мл	sack	50
241		Ентерална храна висококалорична с рибено масло 200мл	sack	30
242		Ентерална храна -стандартна 200мл	drink	300
243		Ентерална храна за диабетици 200мл	drink	30

2. Място на изпълнение на поръчката: краен получател – Аптека на МБАЛ ”Д-р Иван Селимински” АД – гр.Сливен, на адрес: гр. Сливен, бул. „Христо Ботев” № 1.

3. Начин на плащане: Финансирането на поръчката ще се извършва със собствени средства, а заплащането ще бъде разсрочено, в левове и по банков път, 60 /шестдесет/ календарни дни, считано от датата на получаване на издадена оригинална фактура от Изпълнителя.

4. Срокът на изпълнение на поръчката е 12 /дванадесет/ месеца от подписването на договора при периодично извършващи се заявки, в зависимост от потребностите на Възложителя. Срокът на доставка на всяка отделна заявка е до 72 /седемдесет и два/ часа от получаване на заявка от Възложителя, а за спешни случаи до 4 /четири/ часа от получаване на писмена заявка от Възложителя.

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

**ГЛАВА III МЕТОДИКА ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА КОМПЛЕКСНАТА ОЦЕНКА НА ОФЕРТАТА. ПОКАЗАТЕЛИ ЗА КОМПЛЕКСНАТА ОЦЕНКА И ТЯХНАТА ОТНОСИТЕЛНА**

## **ТЕЖЕСТ. УКАЗАНИЯ ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА ОЦЕНКАТА ПО ВСЕКИ ПОКАЗАТЕЛ.**

За всяко отделно предложение, което отговаря на изискванията на Закона за обществените поръчки и условията на настоящата документация, назначената от Възложителя комисия изготвя оценка, на базата на посочения в обявлението критерий - Икономически най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия "най – ниска цена".

### **ГЛАВА IV 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  | Декларация за приемане на условията в проекта на договор;  |
| Приложение № 4  | Декларация за срока на валидност на офертата;  |
| Приложение № 5  | Образец на Техническо предложение за изпълнение на поръчката;  |
| Приложение № 5А | Опис към Техническо предложение за изпълнение на поръчката;  |
| Приложение № 6  | Образец на ценово предложение;   |
| Приложение № 6А | Спецификация към ценово предложение;   |
| Приложение № 7  | Проект на договор;   |
| Приложение № 8  | Образец на Банкова гаранция за изпълнение;   |
| Приложение № 9  | Декларация по чл. 54, ал. 1 от ЗОП;  |
| Приложение № 10 | Декларация от подизпълнителя;  |
| Приложение № 11 | Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП.  |
| Приложение № 12 | Декларация по чл. 3 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансови отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици; |
| Приложение № 13 | Декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпирането на пари.  |