

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

ПРЕДМЕТ НА ПОРЪЧКАТА:

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

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

№	№ по ред	АТС код	Генерично или друго непатентно наименование	Лек. форма	Прогнозно количество	Прогнозна стойност без ДДС
1	31	J01FA10	Azithromycin 500mg	powd.inj	200	2086.67
2	46	N01BB01	Bupivacaine hydrochloride 5mg/ml haevy- 4ml	amp.	800	2633.33
3	81	J01FA09	Clarithromycin 500mg	powd. inj.	30	327.50
4	139	N01AH01	Fentanyl 0.1mg/2ml	sol.inj.	1500	575.00
5	149	C09AA09	Fosinopril sodic 10mg	tabl.	100	7.50
6	158	N06DA04	Galantamine hydrobromide 0.25% 1ml	sol.for inj.	1600	2960.00
7	159	N06DA04	Galantamine hydrobromide 0.5% 1ml	sol.for inj.	2600	5156.67
8	166	V06DC01	Glucose 10% 500ml - стъкло	sol.	2000	2333.33
9	178	B02BB01	Human fibrinogen 1g	powd	5	2971.58
10	197	A10AD01	Insuman Rapid penfil 3ml	sol.inj	20	123.33
11	199	A10AC01	Insuman Basal penfil 3ml	sol.inj.	20	126.67
12	230	H03AA01	Levothyroxine sodium 50mcg	tabl.	60	1.00
13	235	N01BB02	Lidocaine 20mg/ml 2ml	sol.inj.	1500	1000.00
14	289	H01CB02	Octreotide 0.1mg 1ml	amp.	2000	4266.67
15	293	J05AH02	Oseltamivir 45mg	caps	400	933.33
16	305	C04AD03	Pentoxifyllin 400mg	tabl.prolong	400	40.00
17	393	C09CA03	Valsartan 160mg	FCtabl.	1000	66.67
18	395	C09DA03	Valsartan/Hydrochlorothiazide 160/12.5mg	tabl.film	1000	75.00
19	43	R05CB02	Bromhexine Hydrochloride 8mg	dragee	8000	666.67

20	105	B05bb01	NaCl;KCl:MgCl hexahydr.CaCL:Na acetat trihydr.L-ябълчна киселина 1000мл	sol.inf.	2000	6000.00
21	140	N01AH01	Fentanyl 0.25mg/5ml	sol.inj.	500	362.50
22	256	A07EC02	Mesalazine 500mg,	supp	100	108.33
23	298	A02BC02	Pantoprazol 40mg	tabl	1000	283.33
24	324	C01BC03	Propafenone 300mg	tabl.	1000	208.33
25	325	N01AX10	Propofol +EDTA 10mg/ml 20ml	amp.	3000	8500.00
26	389	N03AG01	Valproic acid 50mg/ml 100ml	syrup	6	17.90
27	398	C08DA01	Verapamil 80mg	film.tabl	1000	50.00
28	168	V06DC01	Glucose 10% 250ml - двупътен полиолефинов сак	sol.	2000	3000.00
29	249	B05BC01	Mannitol 15% 500ml	intravenous inf.	30	58.50

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

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

СПЕЦИФИЧНИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ

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;

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;

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

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

5. 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;