



МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ

„Д-р ТОТА ВЕНКОВА” АД - гр. ГАБРОВО

Габрово, ул. „Д-р Илиев-Детския” № 1 тел. 066/ 800243, факс
804 424, email: mbalgab@gmail.com

*„Многопрофилна болница за
активно лечение” АД, гр. Габрово*

Регистрационен индекс и дата

3149 / 12. 10. 2018г.

ДО

Имесса ЕООД

гр. София, ул. Ами Буе 72, ет. 4, офис 18

Тел: 02/9530797

e-mail: imessa@bgnet.bg

Топдиагностика ЕООД

гр. София, бул. Витоша 188,

Тел: 02/9586493

e-mail: info@topdia.eu

Медицинска техника инженеринг ООД

гр. София, ж.к.Младост 1,

бл. 28Б,ул.Димитър Моллов

тел: 02/462 7123

e-mail: info@mte-bg.com

Химтекс ООД

гр.Димитровград, ул.Бузлуджа №33

тел: 0391/603 55

e-mail: zop@chimtex.com

Ридаком ЕООД

гр. София, ул. Коломан №1, Адм.сграда на
стадион Славия, офис 217,ет.2

тел: 02/9586568

e-mail: op@ridacom.com

Интер Бизнес 91 ЕООД

гр. София 1527 ул. Кешан №6

Тел: 02/944 63 63

e-mail: office@interbusiness-bg.com

Емония Фарматех България ЕООД

гр. София ж.к.Редута, ул.Блага Димитрова№37,

вх.1, ет1 ап.1

тел: 02/943 48 55

e-mail: office@emmonya.com

Диасистемс ЕООД

гр. София, ул.Христо Ценов 10

тел: 02/4214144

e-mail: info@diasystems.biz

Нова Груп Инвестмент ООД

Румъния, гр. Отопени, ул. „Ойтуз“ №47Ц

тел: 0885055357

e-mail: diagbg@novagroup.ro

ЕТГ ЕООД

гр. София, ул. "Тракия" №15, ет.1, офис 1

тел: 02/8468162

e-mail: office@etgdiag.com

Аквахим АД

гр. София, ж.к. Дружба2 , бул. Проф. Цветан

Лазаров № 83

тел: 02/8075000

e-mail: aquachim@aquachim.bg

П О К А Н А

за участие в процедура на договаряне без предварително обявление

за възлагане на обществена поръчка с предмет:

„Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД –Гр. Габрово“

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

На основание чл. 64, ал.1 и ал.3 от ППЗОП и във връзка с Решение № 461/12.10.2018г. за откриване на процедура на договаряне без обявление за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД –Гр. Габрово“** Ви отправяме покана за участие в договарянето, което ще се проведе на 19.10.2018г. от 10:00 часа в Заседателната зала на МБАЛ «Д-р Тота Венкова» АД.

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

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

I. ПРЕДМЕТ НА ПОРЪЧКАТА:

Предмет на поръчката е: „Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД –Гр. Габрово“ разделена в 1затворена и 6 отворени броя позиции подробно описани в таблицата по-долу:

П№	Спецификация	м.е.	Количество за м.е.	Прогнозна стойност без ДДС
8	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ – Биохимични реактиви за апарат Nycocard Reader II			18 620.00
8.1.	Гликиран хемоглобин. За апарат Nycocard Reader II	тест	200	
8.2.	Микроалбуминурия. За апарат Nycocard Reader II	тест	200	
8.3.	С-реактивен протеин. За апарат Nycocard Reader II	тест	624	
8.4.	D – димер. За апарат Nycocard Reader II	тест	1 440	

9	ПОЗИЦИЯ – Тестове за урина			
9.1.	Тестове за урина – белтък и глюкоза	ленти	400	21.67
9.2.	Тестове за урина – билирубин, уробилиноген	ленти	400	19.20
9.3.	Тестове за урина – глюкоза, кетони	ленти	3 000	144.00
9.4.	Тестове за урина – рН, белтък, глюкоза, кетони, нитрити, кръв, левкоцити, относително тегло, билирубин, уробилиноген	ленти	1 000	125.83
10	ПОЗИЦИЯ – Субстанции и разтвори за клинична лаборатория			
10.1.	Анти ДНК антитела насочени срещу LE /Качествен латексов тест /. Опаковка: 50 до 100 теста	тест	50	50.00
10.2.	Бидестилирана вода. Опаковка: ампули от 10 мл	мл	4 000	733.33
10.3.	Боя - фиксатор Май-Грюнвалд	л	1	24.17
10.4.	Бромтимолблау	грам	50	120.00
10.5.	Ледена оцетна киселина р.а.	л	1	3.50
10.6.	Метилов алкохол	л	10	44.00
10.7.	Окултна кръв - Без бяла диета	тест	50	62.00
10.9.	Разтвор на Панди. Опаковка от 0.2 л	мл	700	28.00
10.10.	Рандом - промиващ разтвор за апарат Техникон. Опаковка от 1 л	л	3	1 320.00
10.11.	Реактив на Ерлих. Изследване на уробилиноген в урина	л	1	25.00
10.13.	Тест латексов Фибриндеградационни продукти	тест	50	329.17
10.14.	Течен парафин	л	1	4.00
11	ПОЗИЦИЯ – Консумативи за клинична лаборатория			
11.1.	Вани за оцветяване на кръвни натривки по Хелендал за 16 стъкла 76 x 26 мм	бр	2	25.00
11.4.	Камери на Фукс-Розентал, "СЕ" маркировка	бр	1	48.00
11.7.	Кювети за коагулометър "Амелунг" КС 4А, "СЕ" маркировка + сачми	бр	300	17.40
11.8.	Микроепруветка с капаче тип "ВЕКМАН", ф 6/27 0.25мл, нестерилна, полиетилен	бр	2 000	28.00
11.10.	Наконечник за пипета тип "ВЕКМАН", бял, 10 µL,	бр	5 000	85.00

	полипропилен			
11.11.	Реакционни дискове за биохимичен анализатор RA 1000	бр	20	666.67
11.12.	Реакционни сегменти за коагулометър "Старт 4"	бр	2 000	1 000.00
11.13.	Сачми за коагулометър "Старт4"	бр	1 000	800.00
11.22.	Табла за вземане на кръв	бр	2	150.00
11.23.	Филтърна хартия - пакетна, синя лента	лист	10	3.00
11.24.	ФУНИИ стъклени с ф 50 мм	бр	10	15.00
12	ПОЗИЦИЯ – Реактиви за биохимични изследвания			
12.1	Амоняк - Кинетично определяне с глутаматдехидрогеназа. Опаковка: 0.2 л	мл	200	82.83
12.2	ЖСК - Железен хлорид (III) 0.12 mmol/L. 3.10 g. магнезиев хидрогенкарбонат.	мл	1 500	740.19
20	ПОЗИЦИЯ – Аглутиниращи наситени серуми за род Бордетела, 1 мл			
20.01.	Бордетела Пертусис. Опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	41.67
24	ПОЗИЦИЯ – Течни хранителни среди и реактиви			
24.5.	Диск V+K - Дискове за идентификация на N.meningitides. Опаковка: до 50 теста	тест	50	12.50
24.7.	Железен трихлорид FeCl3. Опаковка: Банка до 200 мл	мл	200	120.00
24.9.	КИТ Bacillus identification - Набор за идентификация от твърда среда. Включващ реагенти и индекс	бр	1	7.95
24.24.	Тест за детекция продукцията на каталаза от микроорганизми. Цветен състен разтвор. Опаковка: флакон до 30 мл.	мл	30	10.20
25	ПОЗИЦИЯ – Готови среди, опаковка по 20 петри			
25.1.	Агар Борде жангу - Готова среда. Опаковка до 20 бр. Петри	бр	20	86.00
27	ПОЗИЦИЯ – Набори за серологична и вирусологична диагностика			
27.6.	Тест бърз Paul Bunel - инфекциозна мононуклеоза, с включени консуматив и контроли. Опаковка: до 50 теста	тест	50	23.75
27.10.	Тест за установяване на M.pneumoniae IgM в кръв – опаковка до 50 теста	тест	50	333.33

27.16.	Тест ELISA за доказване на epstein barr Virus IgM; EBV VCA IgM. Опаковка: 96 теста	тест	96	174.72
27.17.	Тест ELISA Морбили anti IgG. Опаковка: 96 теста включени консумативи и контроли	тест	96	188.80
27.18.	Тест ELISA Морбили anti IgM. Опаковка: 96 теста, включени консумативи и контроли	тест	96	229.60
27.19.	Тест ELISA Паротитен диангностикум IgG. Опаковка: 96 тест, с включени консумативи и контроли	тест	96	200.00
27.20.	Тест ELISA Рубеола диангностикум IgG. Опаковка: 96 теста, включени консумативи и контроли	тест	96	112.80
27.21.	Тест ELISA Рубеола диангностикум IgM. Опаковка: 96 теста, включени консумативи и контроли	тест	96	174.40
27.22.	Тест ELISA Anti Chlamidia Trachomatis IgA. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	208.80
27.25.	Тест ELISA Anti Hbc- total -IgM et IgG. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	166.67
27.26.	Тест ELISA Anti Hbs. Опаковка: 96 теста, включени консумативи и контроли	тест	96	183.20
27.27.	Тест ELISA Anti-HAV IgM. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	191.20
27.28.	Тест ELISA Hbe Ag/Аб. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	432.80
27.29.	Тест ELISA HBsAg. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	94.40
27.30.	Тест ELISA HCV. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	116.00
27.31.	Тест ELISA HEV Ag/Ab. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	425.60
27.32.	Тест ELISA HIV 1/2. Опаковка: 96 теста с включени консумативи и контроли	тест	96	124.80
27.33.	Тест HBcAb - IgM. Опаковка: лента/касета, до 50 теста, с включени консумативи и контроли	тест	50	33.33
27.34.	Тест Legionella pneumophilla Blood Test/serogroup 1,2,3, IgM detection. Опаковка: до 20 теста, с включени консумативи и контроли	тест	20	20.00

28	ПОЗИЦИЯ – Консумативи за микробиологична лаборатория			
28.1.	Бехерови чаши - стъклени 200 ml. висока форма	бр	5	8.00
28.2.	Блюда Петри Ф 55 стерилни пластмасови	бр	200	23.00
28.8.	Имерсия за микроскопиране /стерилна/	мл	100	67.00
28.9.	Натриева основа (NaOH) – Суха субстанция	грам	100	2.00
28.13.	Плаки U-образни с извити гнезда за ТРНА с капак	бр	100	142.50
28.17.	СТЪКЛА покривни с размери 20/20 мм. За микроскопиране	бр	200	2.30
28.18.	Филтърна хартия пакет 50/50 см.	бр	200	60.00
29	ПОЗИЦИЯ – Консумативи и карти съвместими за работа с апарат ВИТЕК 2 компакт 15			
29.15.	Наконечници за пипета 0,5-250 мкл опаковка 1x96	бр	96	10.92
29.16.	Наконечници за пипета 100-1000 мкл опаковка 1x96	бр	96	15.53
30	ПОЗИЦИЯ – Патохистологична лаборатория			
30.11.	КИТ за оцветяване Фон Косс /за 100 бр. стъкла/	мл	150	148.75
30.16.	КИТ за оцветяване Sudan III	мл	500	25.00
30.17.	КИТ за оцветяване Vaighert	тест	100	104.00
30.24.	ТЕСТ имунохроматографски за идентификация на човешка кръв	бр	10	10.00
30.25.	ТЕСТ комбиниран имунохроматографски за доказване на 6-10 групи наркотични вещества	бр	30	413.75
30.26.	ТЕСТ Р30 имунохроматографски за идентификация на сперма	бр	10	10.00
30.31.	NaF /натриев флуорид/ - лабораторен	кг	1	30.00

Прогнозната стойност на поръчката е в размер на **30 120.22 лв. без включено ДДС.**

Поканата е с цел избор на изпълнител и сключване на договор при условията и реда на Закона за обществените поръчки, след прекратяване на основание **чл. 110 ал.1 т.1 и т.2 от ЗОП** на открита процедура по реда на ЗОП с предмет: **„Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория на МБАЛ „ Д-р Тота Венкова” АД –Гр. Габрово”** открита с Решение № 446/15.05.2018г. и публикувано обявление в АОП с № 00748-2018-0010/15.05.2018г.

Процедурата е прекратена частично с решение № РД06-725/17.09.2018г, тъй като в срока за подаване на оферти – до 16:30 часа на 20.06.2018г. в деловодството на МБАЛ Габово не е подадена нито една оферта за участие по описаните по-горе обособени позиции. Решението не е обжалвано и е влязло в сила.

II. ИЗИСКВАНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА

1. Общи изисквания към участниците:

1.1. 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 обществена поръчка.

1.2. Всеки участник може да представи оферта за една, няколко или всички обособени позиции. Не оферирането на някоя номенклатурна единица не е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата. За обособена позиция с № 8 се представя задължително оферта за всички номенклатури от съответната обособена позиция. Не оферирането на някоя номенклатурна единица е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата за тази обособена позиция. Не се допуска представянето на варианти.

1.3. Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни кандидати или участници в една и съща процедура. „Свързани лица“ са тези по смисъла на § 1, т.13 и 14 от допълнителните разпоредби на Закона за публичното предлагане на ценни книжа.

Участникът следва да предостави информация за липса на свързаност в Част III, Раздел В от ЕЕДОП.

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

1.5. 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.

1.6. Лице, което участва в обединение или е дало съгласието си и фигурира като подизпълнител на друг кандидат или участник, не може да подава самостоятелно заявление за участие или оферта.

1.7. Офертата и заявлението за участие се изготвят на български език.

1.8. Не може да участва в провежданата обществена поръчка участник при който са налице обстоятелствата по чл. 54, ал.1, чл.55, ал.1, т.1, от ЗОП, както и обстоятелствата, описани в документацията водещи до отстраняване на офертата.

Основанията по чл.54, ал.1 т.1, 2 и 7 и чл.55 ал.1 от ЗОП се отнасят за лицата, които представляват участника или кандидата, членовете на управителни и надзорни органи и за

други лица, които правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.1 и т.2 от ЗОП се попълва в ЕЕДОП както следва:

В Част III, Раздел А участникът следва да предостави информация относно присъди за следните престъпления:

а) участие в престъпна организация – рпо чл.321 и 321а от НК;

б) Корупция – по чл.301-307 от НК;

в) Измама – по чл.209 -213 от НК;

г) Терористични престъпления или престъпления, които са свързани с терористични дейности – по чл.108а, ал.1 от НК;

д) детски труд или други форми на трафик на хора – по чл.19а или 159а -159г от НК;

е) детски труд или други форми на трафик на хора – по чл.192а или 159а -159г от НК;

В част III, Раздел Г участникът следва да предостави информация относно присъди за престъпления по чл.194-208, чл.213а-217, чл.219-252 и чл.254а-260 от НК.

Участниците посочват информация за престъпления, аналогични на посочените в чл.54, ал.1, т.1 и т.2 от ЗОП при наличие на присъда в друга държава членка или трета страна.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.3 се попълва в Част III, Раздел Б от ЕЕДОП.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.4 –т.7от ЗОП се попълва в Част III, Раздел В от ЕЕДОП.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.1 и т.2 от ЗОП за престъпления по чл.172 и чл.352 -353е от НК се попълва в Част III, Раздел В, поле I от ЕЕДОП. При отговор „Да“ участникът посочва:

-Дата на влизане в сила на присъдата и фактическото и правното основание за постановяването и;

- Срока на наложеното наказание;

В случай, че участника участва като обединение/консорциум, изброените по-горе изисквания се прилагат за всеки член на обединението/консорциума по отделно. Когато се предвижда участие на подизпълнител, посочените изисквания се прилагат и за подизпълнителя, с оглед на вида и дела на участието.

1.9. Участниците се представляват от лицата, представляващи ги по закон или от лицата, специално упълномощени за настоящата процедура, което се доказва с пълномощно – оригинал или нотариално заверено.

1.10.Участниците могат да посочват в офертите си информация, която смятат за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна. В тези случаи се прилагат чл.102 и чл.42, ал.5 от ЗОП.

1.11.Участник, за когото са налице основания по чл. 54, ал. 1 и чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП, има право да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надеждност, въпреки наличието на съответното основание за отстраняване.

1.12.С офертата си участниците може без ограничения да предлагат ползването на подизпълнители. За подизпълнителите се прилагат изискванията, посочени в ЗОП и ППЗОП.

В случай, че участникът участва като обединение/или консорциум/, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, тогава участниците в обединението /или консорциума/ подписват документ - споразумение или договор.

Документът трябва да бъде представен от Участника **в оригинал или нотариално заверено копие.**

Документът трябва да съдържа клаузи, които гарантират, че:

- Всички членове на обединението/ консорциума са отговорни заедно и поотделно за изпълнението на договора;
- Е определен представляващият обединението/ консорциума, който е упълномощен да задължава, да получава указания за и от името на всеки член на обединението/ консорциума;
- Представляващият обединението/ консорциума е упълномощен да представи офертата от името и за сметка на обединението и да сключи договор с възложителя;
- Срокът на обединението е най-малко за времето, за което поръчката ще бъде изпълнена;
- Всички членове на обединението/ консорциума са задължени да останат в него за целия период на изпълнение на договора;
- Разпределение на дейностите, предмет на възлаганата обществена поръчка, между участниците в обединението.
- Дейностите, които ще изпълнява всеки един член на обединението.

Не се допускат промени в състава на обединението след подаването на офертата.

Когато не е приложен документ (споразумение или договор) за създаването на обединение/ консорциум или в приложеният такъв липсват клаузи, гарантиращи изпълнението на горепосочените условия, или съставът на обединението се е променил след подаването на офертата, участникът ще бъде отстранен от участие в процедурата за възлагане на настоящата обществена поръчка.

В случай, че участник в процедурата е обединение/консорциум, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, всеки един от участниците трябва да отговаря на описаните по-горе административни изисквания по ЗОП.

Възложителят съгласно чл. 10, ал. 2 от ЗОП, **не поставя изискване обединенията да имат правна форма, за да участват при възлагането на обществена поръчка, но поставя условие за създаване на юридическо лице, когато участникът определен за изпълнител, е обединение на физически и/или юридически лица.**

2. Използване на капацитета на трети лица

2.1.Участниците могат за конкретната поръчка да се позоват на капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, по отношение на критериите, свързани с икономическото и финансовото състояние, техническите способности и професионалната компетентност.

2.2.По отношение на критериите, свързани с професионална компетентност, участниците могат да се позоват на капацитета на трети лица само ако лицата, с чиито образование, квалификация или опит се доказва изпълнение на изискванията на възложителя, ще участват в изпълнението на частта от поръчката, за която е необходим този капацитет.

2.3.Когато участникът се позовава на капацитета на трети лица, той трябва да може да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. Третите лица трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, за доказването на които участникът се позовава на техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата.

2.4.Когато участник в процедурата е обединение от физически и/или юридически лица, той може да докаже изпълнението на критериите за подбор с капацитета на трети лица.

3. Подизпълнители

3.1.Участниците посочват в ЕЕДОП подизпълнителите и дела от поръчката, които ще им възложат ако възнамеряват да използват такива. Съответната информация се попълва в Част IV, Раздел В, т.10 от ЕЕДОП.

3.2.Подизпълнителите трябва да отговарят на съответните критерий за подбор съобразно вида и дела от поръчката, които ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата.

3.3.Независимо от възможността за използване на подизпълнители, отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя.

4. Допълнителни указания при попълване на ЕЕДОП

4.1. В Част II, Раздел А от ЕЕДОП, участниците посочват единен идентификационен код по чл.23 от Закона за търговския регистър, БУЛСТАТ и/или друга идентификационна информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата. Когато участник в обществената поръчка е обединение, което не е юридическо лице, в част II, Раздел А от ЕЕДОП се посочва правната форма на участника /обединението/консорциума/, като в този случай се подава отделен ЕЕДОП за всеки един участник в обединението. В случай, че обединението е регистрирано по БУЛСТАТ преди датата на подаване на офертата за настоящата обществена поръчка, се посочва БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждане на процедурата. В случай, че обединението не е регистрирано участникът следва да извърши регистрация по БУЛСТАТ след уведомяването му за извършеното класиране и преди подписване на договора за възлагането на настоящата обществена поръчка.

4.2. В част II, раздел Б от ЕЕДОП се посочват името/ната и адреса/ите на лицето/ата, упълномощено/и да представляват участник за целите на процедурата за възлагане на обществена поръчка.

4.3. Съгласно чл.67, ал.4 от ЗОП във връзка с § 29, т.5, б. „а“ от Предходни и заключителни разпоредби на ЗОП, в сила от 01.04.2018 г ЕЕДОП се представя задължително в електронен вид по образец, утвърден с акт на Европейската комисия.

Подготовка на образец на електронен ЕЕДОП/Съгласно методическото указание на АОП с Изх. № МУ-4 от 02.03.2018 г/ както следва:

- Възложителят използва за създаване на електронния документ ЕЕДОП осигурена от ЕК безплатна услуга чрез информационната система за електронен ЕЕДОП /еЕЕДОП/. Системата може да се достъпи чрез Портала на обществени поръчки, секция РОП и е-услуги / Електронни услуги на Европейската комисия, както и директно на адрес: <https://ec.europa.eu/tools/espd>.

Забележка: Съгласно указания на ЕК еЕЕДОП работи с последната версия на най-разпространените браузъри, като Chrome, Internet Explorer, Firefox, Safari и Opera. За да се избегнат евентуални проблеми, се препоръчва използване на последната версия на съответния браузър. Уточнено е също, че някои функции, например изтегляне на файл, не работят на смартфони и таблетни компютри.

Системата за еЕЕДОП предоставя възможност:

А) на възложителите да съставят образец за ЕЕДОП за конкретна процедура, както и да използват попълнените данни при подготвяне на образци на ЕЕДОП за следващи процедури;

Б) на стопанските субекти да попълват нов ЕЕДОП, повторно да използват информацията от него, да изтеглят и да разпечатват ЕЕДОП за дадена процедура.

За настоящата процедура Възложителят е създал Образец на еЕЕДОП чрез маркиране на полетата, които съответстват на изискванията за лично състояние по чл.54 от ЗОП и определените от възложителя изисквания за лично състояние по чл.55 от ЗОП на участниците, и маркиране на полетата, които съответстват на критериите за подбор.

Създаденият от Възложителя еЕЕДОП се запазва във файлове в два формата:

- PDF-подходящ за преглед и
- XML –подходящ за компютърна обработка.

Генерираните файлове /wspd-request/ са предоставени на участниците по електронен път чрез публикуването им в досието на настоящата обществена поръчка в „Профил на купувача“ в едно с останалата документация и образци по процедурата. Връзка към системата за еЕЕДОП: <https://ec.europa.eu/tools/espdc/filter?lang=bg#1>

Попълване на еЕЕДОП от участниците:

-Генерираният от Възложителя еЕЕДОП да се изтегли и в двата файлови формата.

-Участниците в обществената поръчка следва да заредят в системата получения XML файл, да попълнят необходимите данни и да го изтеглят /espdc-response/, след което еЕЕДОП следва да се подпише с електронен подпис от съответните лица съгласно чл.40 и чл.41 от ППЗОП.

Забележка: Системата за еЕЕДОП е онлайн приложение и не може да съхранява данни, предвид което еЕЕДОП в XML или PDFформат винаги трябва да се запазва и да се съхранява локално на компютъра на потребителя.

Предоставяне на еЕЕДОП на Възложителя:

- Предоставяните от участниците еЕЕДОП /espdc-response.xml/ ще бъдат разглеждани от комисията на възложителя с използване на функцията за преглед в системата.

- Възложителят изисква предоставения еЕЕДОП да е подписан с електронен подпис и приложен на оптичен носител към пакета документи /в опаковката по настоящата процедура на CD заедно с таблицата за техническо съответствие/. При предоставяне на еЕЕДОП, попълнен през системата на ЕК за еЕЕДОП, с електронен подпис следва да бъде подписан файла в PDF формат. Форматът, в който се предоставя документът не може да позволява редактиране на неговото съдържание.

- Възложителят допуска участникът да предостави електронен ЕЕДОП чрез осигурен достъп по електронен път до изготвения и подписан електронно ЕЕДОП. В този случай документа следва да е снабден с т.нар. времеви печат, който да удостоверява, че ЕЕДОП е подписан и качен на интернет адреса, към който се препраща, преди крайния срок на получаване за заявленията/офертите.

- Стопанските субекти /кандидатите или участниците в обществената поръчка/ могат повторно да използват информацията от ЕЕДОП, предоставян в предходни процедури за възлагане на обществени поръчки, при условие че той е XML формат. За целта се прилага съответната функционалност /използване на съществуващ ЕЕДОП/обединяване на два ЕЕДОП/.

Забележка: Повече информация за използването на системата за eЕЕДОП може да бъде намерена на адрес: <http://ec.europa.eu/DocsRoom/documents/17242>

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

При поискване от страна на Възложителя, участниците са длъжни да предоставят необходимата информация относно правно-организационната форма, под която осъществяват дейността си, както и списък на всички задължени лица по смисъла на чл.54, ал.2 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите които заемат.

5. Минимални изисквания за годността /правоспособността/ за упражняване на професионална дейност, за икономическото и финансово състояние на участниците, технически възможности и квалификация.

С критериите за подбор се определят минималните изисквания за допустимост на офертите, в т. ч. и тези, които са за част от номенклатурните единици от обособените позиции. Тъй като обхватът на поръчката е доставка на медицински изделия за инвазивна кардиология, критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции, респ. всички номенклатурни единици

5.1.Критерий за подбор, които се отнасят за годността /правоспособността/ за упражняване на професионална дейност на участниците:

- Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Участниците трябва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАЛ в случаите, когато са търговци, или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Такъв документ не се изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ.

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

5.2. Минимални изисквания за доказване на икономическо и финансово състояние:

- Възложителят не предявява в настоящата процедура изисквания за икономическото и финансово състояние по смисъла на чл.61 от ЗОП.

5.3. Минимални изисквания за доказване на техническите възможности:

- Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една изпълнена доставка на стоки, които са същия или сходен предмет и обем на обществената поръчка (Доставка на реактиви, биопродукти и консумативи).

Под „дейности, които са идентични или сходни“ с предмета на обществената поръчка се разбира доставка на идентични или сходни реактиви, консумативи и биопродукти.

Участникът следва да предостави информация за изпълнени дейности с предмет, идентични или сходни с предмета и обема на поръчката като попълни Списъка посочен в Част IV: Критерии за подбор, Раздел В, 1б от ЕЕДОП.

Съгласно изискванията на чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП Възложителят може да изиска доказателства за извършените и посочените в ЕЕДОП доставки във вид на Удостоверения/Референции или други документи с които се доказва тяхното изпълнение

- Участникът трябва да има внедрена система за контрол на качеството EN ISO 9001:2008 или еквивалент, с предметен обхват приложим за изпълнение на настоящата поръчка или по-нов или еквивалентен, с обхват, сходен с предмета на настоящата процедурата. Доказва се със сертификат. Сертификатът трябва да е валиден и да е издаден от независими лица, които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция "Българска служба за акредитация" или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация за акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието. Възложителят приема еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки.

За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предоставят информация с посочване на валиден сертификат за въведена система за управление на

качеството, с обхват съгласно предмета на поръчката, издаден на името на производителя в Част IV: Критерии за подбор, Раздел Г от ЕЕДОП.

III. ДРУГИ СПЕЦИФИЧНИ УСЛОВИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА:

1. Изисквания за качество – доставените стоки следва да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия; задължително да бъдат придружени от сертификати за качество и явно означен срок на годност на продуктите, които към момента на доставката следва да имат остатъчен срок на годност не по-малък от **50 /петдесет/ на сто** от обявения от производителя към датата на всяка доставка за обособена позиция с № 8, необособени позиции с № 9; 12; 20 и позиции с 10.1; 10.4; 10.5; 10.6; 10.7; 10.13; 24.5; 24.7; 24.9; 24.24; 27.10; 27.33; 27.34; 28.1; 28.2 28.9; 28.13; 28.17; 28.18; 30.16; 30.25 и не по-малък от **25/двадесет и пет/ на сто** от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

Същото се доказва с представяне на декларация в свободен текст, издадена от участника, в която декларира, че предлаганите от него реактиви, биопродукти и консумативи имат остатъчен срок на годност не по-малко от обявения от производителя спрямо датата на доставката.

2. Предлаганите от участниците стоки трябва да са нови и неупотребявани.

3. Предлаганите от участниците стоки трябва да притежават декларации за съответствие на изделието.

4. УСЛОВИЯ НА ПЛАЩАНЕ – отсрочено, в срок не по-кратък от 60 календарни дни, след представяне на следните документи :

- Доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС – оригинал и 1 /един/ брой заверено копие;
- Приемателно-предавателен протокол със съдържащи се задължително следните реквизити в него: каталожен номер, партиден номер и срок на годност

5. СРОК ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА:

Срокът за изпълнение на настоящата обществена поръчка е до 11 /единадесет/ месеца считано от датата на подписване на договора.

6. СРОК ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ДОСТАВКАТА/ИТЕ:

Заявки за доставки се подават към изпълнителя, само от упълномощени от Възложителя лица.

Всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок съгласно офертата на кандидата, след получаване на заявката от Възложителя и за

количествата, точно определени в заявката. Срокът за изпълнение на спешна доставка е до 12 часа. Срокът на изпълнение на регулярна доставка е до 72 часа /3 календарни дни/. Заявки се подават само от ръководител Болнична аптека или от упълномощен от него служител, по телефон /при спешност/, писмено, по факс, или от следните електронни адреси: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com medcons.mbal.gabrovo@gmail.com

Доставките на медицинските изделия се осъществява в склад Болнична аптека на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД, ул. „Д-р Илиев Детския“ №1, всеки работен ден, във времето от 8:00 до 16:00 часа.

Възложителят си запазва правото да не заяви в пълен обем заложените прогнозни количества.

Минимален срок на годност: срокът на годност на реактивите, биопродуктите и консумативите следва да бъде не по-малък от 50 /петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за обособена позиция с № 8, необособени позиции с № 9; 12; 20 и позиции с 10.1; 10.4; 10.5; 10.6; 10.7; 10.13; 24.5; 24.7; 24.9; 24.24; 27.10; 27.33; 27.34; 28.1; 28.2 28.9; 28.13; 28.17; 28.18; 30.16; 30.25 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции. Размер на неустойката за неизпълнение на задълженията по договора: В случай на доставка на реактивите, биопродуктите и консумативите с по-кратък от договорения срок на годност Изпълнителят дължи неустойка, както следва:

от 49,99% до 35% - 1% върху стойността на доставката;

от 34,99% до 25% -1,5 % върху стойността на доставката;

от 24,99% до 15% - 2 % върху стойността на доставката;

под 14,99% - 5 % върху стойността на доставката;

Доставката на реактивите, биопродуктите и консумативите с остатъчен срок на годност по-малък от 15% от обявения от производителя се извършва **само с мотивирано писмено съгласие** на Възложителя за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на Възложителя стоките няма да бъдат заплащани. Искането на писмено съгласие следва да постъпи в болничната аптека на Възложителя в срок до два часа от получаването на заявката.

ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното пристигане или приемане остатъчния срок на годност е по – малък от определения минимален срок на годност.

Искането за писмено съгласие следва да постъпи при **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** в срок до 1 (един) работен ден от получаване на заявката, а при спешни доставки в срок до 1 час от получаване на заявката.

Посочените срокове за доставка на реактиви или консумативи с остатъчен срок на годност по-малък от 15 на сто от обявения от производителя започват да текат от датата (часът в случаите на спешна доставка) на получаване на съгласието за доставката.

Срокът на годност на предлаганите специфични биологични реактиви следва да бъде не по-малък от 25 /двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

При установени разлики във вида, количеството, качеството, единичните цени или стойността на доставените изделия, представител на Възложителя съставя едностранен констативен протокол, по силата на който Изпълнителят е длъжен да отстрани за своя сметка несъответствията в срок до 3 /три/ работни дни, считано от деня, следващ датата на съставяне и подписване на протокола.

7. НАЧИН НА ИЗГОТВЯНЕ И ПОДАВАНЕ НА ПРИЕМНО-ПРЕДАВАТЕЛНИТЕ ПРОТОКОЛИ И ФАКТУРИ

Участниците избрани за изпълнители при възможност от тяхна страна могат да осигурят електронен обмен на данни с Възложителя по извършените доставки (фактури) в TSV формат.

TSV (Tab Separated Values) – стандартен текстов формат за обмен на данни. Във файла следва да фигурират като минимум следните полета:

- Уникален код на материала (ID);
- Наименование на материала;
- Количество по фактура;
- Мерна единица;
- Единична цена за мерна единица без ДДС по фактура;
- Партиден номер;
- Срок на годност.

Файлът за електронен обмен на данни ще бъде изпращан в деня на фактуриране на следният електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com

Параметри на договаряне:

- Единични цени на предлаганите реактиви и консумативи
- Клаузи по договора

IV. ОЦЕНЯВАНЕ

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

За всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на ЗОП и условията на настоящата документация, назначената от възложителя комисия извършва оценка въз основа на **КРИТЕРИЯ "НАЙ-НИСКА ЦЕНА"** за съответната позиция/номенклатурна единица.

Комисията класира участниците във възходящ ред, като на първо място се класира участника, чиято ценова оферта е най-ниска за съответната обособена позиция/номенклатурна единица.

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

V. ИЗИСКВАНИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА И СПИСЪК НА ДОКУМЕНТИТЕ ЗА УЧАСТИЕ

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

2. Офертата/заявлението трябва да бъде представена на български език.

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

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

5. Офертата трябва да бъде подписана от законно оторизирания представител на участника съгласно търговската му регистрация или от надлежно упълномощено/и лице или лица с нотариално заверено пълномощно.

VI. ИЗИСКВАНИЯ ПРИ ИЗГОТВЯНЕ И ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТИТЕ

1. Място и срок за подаване на оферти

1.1. Желаещите да участват в процедурата за възлагане на обществената поръчка подават лично или чрез упълномощено лице офертите си в деловодството на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД, адрес: гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1, всеки работен ден от 08:00 часа до 16:30 ч., най-късно до часа и датата, посочени в поканата за обществената поръчка.

1.2. Ако участникът изпраща офертата чрез препоръчана поща или куриерска служба, разходите са за негова сметка. В този случай той следва да изпрати офертата така, че да обезпечи нейното пристигане на посочения от Възложителя адрес преди изтичане на срока за подаване на офертите. Рискът от забава или загубване на офертата е за участника. Възложителят не се ангажира да съдейства за пристигането на офертата на адреса и в срока определен от него. Участникът не може да иска от Възложителя съдействия като: митническо освобождаване на пратка; получаване чрез поискване от пощенски клон; взаимодействия с куриери или други.

1.3. Офертите се подават в запечатана, непрозрачна опаковка, върху която трябва да бъде отбелязана следната информация:

До МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД

гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския” № 1

ОФЕРТА

за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка, с предмет:

„Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД –Гр. Габрово”

От:

/наименование на участника/

Адрес за кореспонденция:

Телефон:

Факс:

Е-мейл:

Позиция/номенклатурна единица №:

1.4. При приемане на офертата върху плика се отбелязва поредния номер, датата и часът на получаването и посочените данни се записват във входящ регистър, за което на приносителя се издава входящ регистрационен документ.

1.5. Възложителят няма да приема за участие в процедурата и ще връща незабавно на участниците оферти, които са представени след изтичане на крайния срок за получаване, или в незапечатана, прозрачна или скъсана опаковка, като това обстоятелство се отбелязва в регистъра.

1.6. Когато към 16:30 часа на датата, определена като краен срок за получаване на оферти пред деловодството на МБАЛ Габрово все още има чакащи лица, те се включват в списък, който се подписва от представител на Възложителя и от и от присъстващите лица. Офертите на лицата от списъка се завеждат в регистъра, като не се допуска приемане на оферти от лица, които не са включени в списъка.

1.7. До изтичането на срока за получаване на офертите, всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си. Оттеглянето на офертата прекратява по-нататъшното участие на участника в процедурата.

1.8. Допълнението и промяната на офертата трябва да отговаря на изискванията и условията за представяне на първоначалната оферта, като върху плика ясно се изписва следното: „Допълнение / Промяна на офертата, към вх. №“

1.9. Получените заявления за участие или офертите се предават на председателя на комисията по чл. 51 от ППЗОП за което се съставя протокол. Протоколът се подписва от предаващото лице и от председателя на комисията.

2. Срок на валидност на офертите

Срокът на валидност на офертите не може да бъде по-кратък от 30 (тридесет) календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

Срокът на валидност на офертите е времето, през което участниците са обвързани с условията на представените от тях оферти. Възложителят може да покани участниците да удължат срока на валидност на офертите, когато той е изтекъл. Участник, който след покана и в определения в нея срок не удължи срока на валидност на офертата си, се отстранява от участие.

Оферта с по-кратък срок на валидност ще бъде отхвърлена от Възложителя като несъответстваща на изискванията.

VII. СЪДЪРЖАНИЕ НА ОФЕРТАТА:

Офертата на участника представлява съвкупност от документи, доказващи съответствието на участника с изискванията на възложителя, посочени в настоящата документация и с изискванията на ЗОП и ППЗОП.

Всеки участник трябва да представи:

1. Оферта за участие – Съгласно образец №1

2. ЕЕДОП - единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) 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 - записано съгласно изискванията на CD носител.

В съответствие с чл. 47, ал. 10 от ППЗОП в настоящата процедура Възложителят **допуска** представяне на **само едно заявление за участие**, когато участникът участва за повече от една обособена позиция и критерият за подбор е еднакъв за отделните позиции.

Образецът на документа е публикуван и на официалната страница на Агенция по обществени поръчки:

http://rop3app1.aop.bg:7778/portal/page?_pageid=93,1&_dad=portal&_schema=PORTAL

3. Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност, когато е приложимо, поставят се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

4. При участник обединение – договор за обединение – заверено от участника копие с гриф „Вярно с оригинала“, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка; При участник обединение, което не е юридическо лице – документ, от който да е видно правното основание за

създаване на обединението, съгласно чл. 37, ал. 4 ППЗОП – заверено от участника копие с гриф „Вярно с оригинала“, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

5. Декларация от подизпълнител (в случай, че бъде използван такъв) – оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка – Образец №2;

6. Декларация в свободен текст, издадена от участник, в която декларира, че предлаганите медицински изделия отговарят на изискванията заложиени в чл.82 от ЗМИ и имат остатъчен срок на годност не по-малко от 50 /петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за обособена позиция с № 8, необособени позиции с № 9; 12; 20 и позиции с 10.1; 10.4; 10.5; 10.6; 10.7; 10.13; 24.5; 24.7; 24.9; 24.24; 27.10; 27.33; 27.34; 28.1; 28.2 28.9; 28.13; 28.17; 28.18; 30.16; 30.25 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

7. Техническо предложение съдържащо:

а) документ за упълномощаване, когато лицето което подписва офертата, не е законният представител на участника – оригинал или нотариално заверено копие;

б) предложение за изпълнение на поръчката в Съответствие с техническата спецификация и изискванията на възложителя – Съгласно образец № 3 придружен от Образец ЗА – подават се толкова Предложение за изпълнение на поръчката за колкото обособени позиции или номенклатурни единици участникът участва, заедно с едно техническо предложение за всички позиции записано на магнитен или CD носител, поставено в отделен плик и надписано „Технически оферти – CD“, който е изготвен с помощта на предоставения програмен продукт.

в) Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор и предлаганите от участника срокове – Съгласно образец № 4;

г) Официални документи от производителя за техническите характеристики на изделието, модел, производител, брошури и каталози за изделието /в превод и на български език/; Върху брошурите да бъде вписан поредният номер за всяка обособена позиция и номенклатурна единица за която участникът участва. От предоставените материали на участника трябва да е видно за коя номенклатурна единица участва, да има подробно описание на продукта и при възможност снимков материал.

д) Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ

е) Декларация за съответствие с Директива 98/79 ЕС, издадена от производителя или ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79 ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ.

!!! Подават се толкова комплектовани Технически предложения /т.7/ съгласно изискванията на чл.47, ал.9 на ППЗОП за колкото обособени/необособени позиции участникът участва.

8. Декларация за конфиденциалност по чл. 102, ал. 1 от ЗОП - в приложимите случаи – оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

9. «Ценово предложение» (изготвено по образец на хартиен носигел) – *Образец № 5*. Последното се поставя в **ОТДЕЛЕН ЗАПЕЧАТАН НЕПРОРЗАЧЕН ПЛИК С НАДПИС „ПРЕДЛАГАНИ ЦЕНОВИ ПАРАМЕТРИ“**, който също се поставя в **ЗАПЕЧАТАНАТА НЕПРОЗРАЧНА ОПАКОВКА съгласно чл. 47, ал. 3 от ППЗОП.**

В колона „**Търговско име**“ се попълва търговското наименование на реактива/медицинско изделие,

В колона „**Брой в опаковка**“ се попълва броя на единичните дозови форми в окончателната вторична опаковка на реактива (мед. изделие).

В колона „**Цена за мярка**“ се попълва предлаганата цена за мярката определена в колона (7) - само с цифри, крайната доставна цена в лева, с включен ДДС, с точност до пети знак след десетична точка. Тази цена се използва при класиране на предложенията.

В колона „**Цена за търговска опаковка**“ програмният продукт автоматично изчислява цената за опаковка на база попълнена цена за мярка/колона 12/ и брой в опаковка /колона 9/ и следва да бъде с точност до втори десетичен знак.

В колона „**Каталожен номер**“ се попълва каталожният номер на производителя на предлагания реактив/мед.изделие

В колона „**Производител**“ – се попълва производителя на предлагания реактив/медицинско изделие.

В посочените цени трябва да се включат: всички разходи по доставката и изпълнението на поръчката до Болнична аптека на МБАЛ “Д-р Тота Венкова” АД, гр. Габрово, ул. «Д-р Илиев Детския» №1.

Извън плика с надпис „Предлагана цена“ 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 „Предлагана цена“ елементи, свързани с предлаганата цена /или части от нея/, ще бъдат отстранени от участие в процедурата.

Ако участникът подава оферта за повече номенклатурни единици от съответната обособена позиция следва да ги постави в един общ плик който се отнася за цялата обособена позиция, като само описва номерата им върху плика.

За обособена позиция с № 8 се представя задължително оферта за всички номенклатури от съответната обособена позиция. Не оферирането на някоя номенклатурна единица е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата за тази обособена позиция.

10. Опис на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника, съгласно чл. 47, ал. 3 от ППЗОП - оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в началото на офертата преди всички други документи в общата запечатана непрозрачна опаковка;

Всички представени в офертата документи трябва да са вписани в „Опис на документите, съдържащи се в офертата“.

НАЧИН И СРОК ЗА ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТИТЕ:

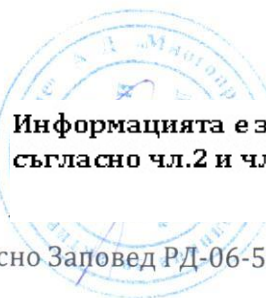
Офертите следва да бъдат представени в деловодството на възложителя в запечатана непрозрачна опаковка с надпис на външната страна на подател, адрес за кореспонденция, телефони за връзка, както и наименование на процедурата, за която участват. Офертите следва да бъдат подадени не по-късно от 18.10.2018г. до 16:30 часа в деловодството на болницата.

МЯСТО И ДАТА НА ПРОВЕЖДАНЕ НА ДОГОВАРЯНЕТО:

Провеждането на преговорите ще се извърши със законния представител на участника или с упълномощено от него лице, след представяне на документ за упълномощаване – в оригинал или заверено копие. Пълномощното следва да бъде изготвено в обикновена писменна форма и да съдържа данни за упълномощител и упълномощено лице, както и изричното изявление, че упълномощеното лице има право да участва в договарянето и да подпише протокола за резултатите от договарянето.

Каним най- учтиво представляващия участника или упълномощен от него представител да участва в преговорите, които ще се състоят на 19.10.2018г. от 10:00 часа.

Дата на изпращане на поканата: 11.10.2018г.



**Информацията е заличена
съгласно чл.2 и чл.4 от ЗЗЛД**

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

/д-р Н. Генева съгласно Заповед РД-06-560/13.07.2018г./