

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

Изх. № 3684/21.10.2019

ДО:

Бикомед ООД
гр. София бул. Цар Борис III №201 А
тел. 02 9553696
e-mail: op@bikomed.net

Б.Браун медикал ЕООД
гр. София, бул. Андрей Ляпчев №66, ет.3
Тел: 02 8076781
e-mail: petranka.yancheva@bbraun.com

Айф Фарма ООД
гр. София бул. Академик Иван Евстатиев Гешов
бл. 120 вх. Б ет. 1 ап. 27
тел: 02 4835513
e-mail: ipetrova@ipharma.bg

РСР ЕООД
гр. София
ул. Виктор Григорович № 3 вх.1 ап.1
тел: 02 9515976
e-mail: office@rsr.bg

ЕТ „Мебос – Мери Босева“
Гр. София,
Ж.к. Борово, Подуево №11, вх. Б, ет.1, ап.1
e-mail: velev.coloplast@gmail.com

Благи ООД
гр. Пловдив, ул. Иван Радославов №4
тел: 0897402096
e-mail: blaggi@abv.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 медицински изделия, невключени в цената на КП, заплащани от пациенти
за нуждите 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 № 503/21.10.2019 г. за откриване на процедура на договаряне без обявление за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на медицински изделия, невключени в цената на КП, заплащани от пациенти за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД гр. Габрово“** Ви отправяме покана за участие в договарянето, което ще се проведе на **31.10.2018 г от 09:30** 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 медицински изделия, невключени в цената на КП, заплащани от пациенти за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД гр. Габрово“ разделена в 17 броя позиции със 152 номенклатури подробно описани в таблицата по-долу:

П№	Техническа спецификация / INN	м.е.	Кол. за м.е.	EXP.	Ст-ст без ДДС
3	4	5	6	7	8
02.05.	Еднокомпонентна мека вътреочна леща, материал: Хидрофобен акрилат, 0.3% водно съдържание, Оптика: Диаметър 6.0мм, Общ диаметър 13.0мм, Оптичен дизайн: асферична, Рефрактивен индекс: 1.55, Оптичен диапазон: +6.0D до +35.0 D, УВ Филтър Филтър за синя светлина - ДА, Хаптики: 2 броя, Място на имплантиране: в очния сак, Наличие на ръб за предотвратяване на вторична катаракта - ДА, А-Константа: 118:7	бр	20	25	16500.00
02.06.	Еднокомпонентна мека вътреочна леща, Материал: Хидрофобен акрилат, 0.3% водно съдържание, Оптика: Диаметър 6.0мм, Общ диаметър: 13.0мм, Оптичен дизайн: сферична, Рефрактивен индекс: 1.55, Оптичен диапазон: +6.0D до +35.0 D, УВ Филтър, Хаптики: 2 броя. Място на имплантиране: в очния сак, Наличие на ръб за предотвратяване на вторична катаракта - ДА, А-Константа: 118:4	бр	30	25	17250.00
02.19.	Мека вътреочна леща – моноблок с ръб матиран, хаптики 2бр матирани, модифицирано С , Оптика с матиран ръб, диаметър на оптиката-6 мм, външен диаметър-13.00 мм, ангулация-0°, асферична, 360° ръб на оптиката, оптичен диапазон – от -10.00 до 40.0D, ултравиолетов филтър и филтър за синята светлина. Материал – хидрофобен акрилат. Рефракционен индекс на материала – 1,52. А-константа 118.7. Размер на инцизията – < 2.4 мм, място за имплантиране- в сака.	бр	20	25	17500.00
03.	ПОЗИЦИЯ - ОРТОПЕДИЧНИ ПЛАКИ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ОРТОПЕДИЯ/				
03.18.	4.5 Кловърлийф плака, за кортикални винтове 3.5мм и спонгиозни винтове 4.0мм - дебелина 1.2мм, широчина 15.2мм, от 3 до 14 отвора.	бр	2	25	2000.00

03.20.	D.C.S. плака / 95 °/ с ограничен контакт от 6 до 16 отв. - комплект	бр	2	25	1800.00
03.22.	D.H.S. плака / 135 °/ с ограничен контакт от 2 до 16 отв. - комплект	бр	2	25	1800.00
03.25.	Костно заместващо вещество - блок, различни размери	бр	3	25	1650.00
03.30.	Заклучваща плака 3.5 мм за олекранон АО тип, лява/дясна отв. 4, 5, 6, 7, 8 отвора	бр	2	25	325.00
03.34.	Заклучваща реконструктивна плака 3.5 дъгова 4, 5, 6, 8, 10, 12, 14 отвора	бр	2	25	1666.67
03.35.	Калканеарна плака, АО тип	бр	2	25	2100.00
03.37.	Клавикуларна хук плака за дистални фрактури, преконтурирана, леви/десни, 3, 4, 5, 6, 8 отвора и 2 дълбочини на куката 15мм и 18 мм	бр	2	25	2800.00
03.38.	Компресионни плаки за метакарпални кости (комплект - сет) титаний за винтове с диаметър 2.3 и с дебелина 1.0мм	бр	2	25	733.33
03.39.	Ограничен контакт заключваща плака 3.5 за калканеус АО тип, леви/десни 69, 75мм	бр	2	25	566.67
03.40.	Ограничен контакт заключваща плака 3.5 преконтурирана дистална антеро-латерална тибия пилон, за миниинвазивна инсерция, леви/десни 4, 6, 8, 10, 12 отвора	бр	2	25	2200.00
03.41.	Ограничен контакт заключваща плака 3.5мм 1/3 тубуларна 4, 6, 8, 10, 12 отвора.	бр	2	25	200.00
03.42.	Ограничен контакт заключваща плака за дистален хумерус 3.5, преконтурирана, латерална и медиална лява/дясна 3, 5, 7, 9, отвора.	бр	2	25	2800.00
03.43.	Ограничен контакт заключваща плака за дистален хумерус 3.5, преконтурирана, медиална лява/дясна 3, 5, 7, 9, отв.	бр	2	25	2633.33
03.44.	Ограничен контакт заключваща плака за проксимална латерална тибия плато с 3 винта в платото, преконтурирана, леви/десни 5, 9, 13, 17 отв в диафизата .	бр	2	25	1100.00
03.45.	Ограничен контакт заключваща плака за проксимална латерална тибия плато с 3 винта в платото, преконтурирана, леви/десни 5, 9, 13, 17 отвора в диафизата	бр	2	25	2200.00
03.51.	Плаки за метакарпални кости (комплект - сет) титаний за винтове с диаметър 2.3мм и с дебелина 1.0мм.	бр	2	25	1666.67
03.52.	Прави и трохартерни плаки за перипротезни фрактури - Прави плаки. Материал – неръждаема стоманена сплав.	бр	2	25	2800.00
03.53.	Титаниева заключваща плака за дистален радиус. Полиаксиални отвори за 2.4мм заключващи винтове с девиация + - 15° Анатомично оформен контур на плаката с 3, 5, 8 отвора на диафизарното рамо.	бр	2	25	2100.00
04.	ПОЗИЦИЯ - ОРТОПЕДИЧНИ ВИНТОВЕ И ПИРОНИ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ОРТОПЕДИЯ/				
04.02.	Канюлирани винтове 2.5, 2.7, 3.5, 4.5, 5.0 мм - къса резба	бр	2	25	916.67
04.03.	Конюлиран винт 4.0мм, къса резба, титан/ комплект + шайба/	бр	2	25	916.67
04.04.	Конюлиран винт тип Хърбърт 3.0мм, титан, 14мм - 32мм	бр	6	25	1800.00
04.05.	Къс бедрен пирон с тройно заключване към бедрената шийка и телескопичен динамичен винт Нано кристал диамантено покритие.	бр	2	25	916.67
04.07.	Къс мултифункционален фемурален заключващ пирон диаметър 10мм, 11мм - глава 15мм, с динамичен винт 6.4мм и дистални заключващи винтове 5.0 мм, дължина 240мм - SS 316L	бр	2	25	2800.00
04.09.	Неримиран или канюлиран тибиален пирон, титан с 3 отвора (1 динамичен) за проксимално заключване и 2 дистални отвора. Диаметър фи: 8мм, 9мм и 10мм, дължини 255, 270, 285, 300, 315, 330, 345мм. Заклучващи винтове 4.5мм с дължини 25-65мм/ стъпка 5мм/.	бр	1	25	833.33

04.11.	Проксимален феморален пирон антиротационен със спирала, титан. Дълъг леви /десни - фи: 10/340, 10/380, 10/420, спирала L 75-115, винтове 25-85 (стъпка 5мм)	бр	2	25	2800.00
04.12.	Проксимален феморален пирон антиротационен със спирала, титан. Къс с 2 дистални застопоряващи винтове фи: 10/240 спирала L 75-115, винтове 25-85 (стъпка 5мм)	бр	2	25	2800.00
04.18.	Универсален феморален пирон, прав, канюлиран, с динамичен и статичен отвори за проксимално заключване и 2 дистални отвора, титан. Диаметър фи: 9мм, 10мм, 11мм и дължини 320, 340, 360, 380, 400, 420мм. Заклучващи винтове 4.9мм с дължини 25-85мм /стъпка 5мм/.	бр	2	25	916.67
05.	ПОЗИЦИЯ - АНКЕРИ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ОРТОПЕДИЯ/				
05.01.	Анкер 2.0мм, Изработен от Nickel titanium alloy (NiTi) & 6Al-4V ELI Titanium. с конец Етибонд (сплетен полиестерен конец) - 91см с 2 конца стерилен	бр	2	25	1300.00
05.02.	Анкер 4.0мм; Изработен от титаниева сплав с конец Етибонд (сплетен полиестерен конец) - 66см с дължина на анкер 9.7мм с 4 конца стерилен	бр	1	25	650.00
05.03.	Анкер 4.5мм; Изработен от Polyetheretherketone (PEEK) с Ортокорт (сплетен компоситен конец) - 91см с 4 конца стерилен.	бр	1	25	666.67
05.04.	Анкер 5.0мм; Изработен от титаниева сплав с Етибонд (сплетен полиестерен конец) - 91см с 4 конца стерилен	бр	2	25	1400.00
05.05.	Анкер 5.5мм; Изработен от Polyetheretherketone (PEEK) с Ортокорт (сплетен компоситен конец) - 91см с 4 конца стерилен	бр	4	25	2666.67
07.	ПОЗИЦИЯ - КОСТНО ЗАМЕЩАЩО ВЕЩЕСТВО /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ОРТОПЕДИЯ/				
07.01.	Костно заместващо вещество - гранули от 5 cc , 10 cc, 16 cc, 32 cc	бр	2	25	1000.00
07.02.	Костно заместващо вещество - клин, различни размери	бр	2	25	1200.00
07.03.	Костно заместващо вещество - паста	бр	2	25	800.00
07.04.	Костно заместващо вещество - таблетки	бр	2	25	1000.00
07.05.	Костно заместващо вещество - цилиндър, различни размери	бр	2	25	1333.33
08.	ПОЗИЦИЯ - ДРУГИ КОНСИМАТИВИ ЗА ОТРОПЕДИЯ И ТРАВМАТОЛОГИЯ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ОРТОПЕДИЯ/				
08.02.	Динамичен външен фиксатор за горен крайник	бр	5	25	4916.67
08.03.	Динамичен външен фиксатор за долен крайник	бр	5	25	7500.00
08.04.	Заклучваща плака - медиална дистална тибия, анатомично контурирана, лява и дясна, с ограничен контакт, без ухо, за кортикални заключващи винтове 3.5мм и спонгиозни заключващи винтове 3.5мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове от 5 до 16 отвора, дължина от 120мм до 320мм - SS 316L	бр	1	25	1100.00
08.07.	Серклажни холдери за фиксация на серклажните ленти към плаките за перипротезни фрактури.	бр	1	25	166.67
16.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - УРОЛОГИЧНИ СЕТОВЕ ЗА ЛАПАРОСКОПСКИ ОПЕРАЦИИ				
16.01.	УРОЛОГИЧЕН СЕТ - ГОЛЯМ - съдържащ: ръкав за камера - 1 бр; троакар 5 мм - 2 бр; троакар 10 мм - 1 бр; извит дисектор - размер 5ммх330мм - 1 бр; автоматичен граспер със заключване с размер 5ммх330мм - 1 бр; зъбчат граспер със заключване - размер 5ммх330мм - 1 бр; Титаниеви клипси за лигиране съдове размер M/L – TCTL 300 /6 клипса в стекче/ - 1 стекче	бр	10	50	5666.67
16.02.	УРОЛОГИЧЕН СЕТ - МАЛЪК - съдържащ: биполярен граспер със заключване - размер 5ммх330мм -1 бр; полимерни клипси тип хемолок размер l/ 6 клипса в стекче/ - 1 стекче; еластичен калъф за протектиране на рани среден/150/160-150/250/ l/-16p	бр	15	50	5000.00

16.03.	УРОЛОГИЧЕН СЕТ - СРЕДЕН - съдържащ: ръкав за камера-1бр; титаниеви клипси за лигиране съдове рамзер м/л – tctl 300 /6 клипса в стекче/ - 1 стекче; троакар 5мм - 1бр; троакар 10мм -1бр; атравматичен граспер със заключване - размер 5ммх330мм – 1 бр; извита ножица - размер 5ммх330мм – 1 бр	бр	15	50	7500.00
17.	ПОЗИЦИЯ - ДРУГИ УРОЛОГИЧНИ СЕТОВЕ				
17.01.	ДРЕНАЖ супрапубичен - цистофикс с балон №14	бр	5	50	190.00
17.02.	Кошничка за екстракция и конкременти Dormia 4F с 4 жици - tiples 120 см	бр	2	50	700.00
17.03.	Сет за дилатация на уретер 6 -14 СН	бр	2	50	75.00
17.04.	Сет за перкутанна цистотомия с метален троакар СН10	бр	10	50	541.67
17.05.	Сет за подмяна на супрапубичен дренаж СН10, метален водач 1.1/1000 мм	бр	5	50	333.33
18.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - МЕДИЦИНКИ ИЗДЕЛИЯ ЗАЛИГИРАНЕ НА КРЪВОНОСНИ СЪДОВЕ ЗА ОТВОРЕНА И ЛАПОРОСКОПСКА ХИРУРГИЯ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ/				
18.01.	V-shaped хемостатични титаниеви лигиращи клипси размер М/Л /зелени/ J клипси 6 клипса в стекчета	бр	5	50	60.00
18.02.	Полимерни клипси заключващи се Р клипси - 3мм-10мм М/Л	бр	5	50	200.00
18.03.	Полимерни клипси заключващи се Р клипси - 5мм-13мм L	бр	5	50	200.00
18.04.	Полимерни клипси заключващи се Р клипси - 7мм-16мм XL	бр	5	50	200.00
20.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - МЕДИЦИНКИ ИЗДЕЛИЯ ЗА ХЕРНИОПЛАСТИКА /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ/включваюа в нея протези с различна характеристика и показания за използване отворена хирургия				
20.01.	ДВУКОМПОНЕНТНО ПЛАТНО ОТ ПОЛИПРОПИЛЕН С МРЕЖЕСТ АНТИАДХЕЗИВЕН СЛОЙ ЗА ИНТРААБДОМИНАЛНА УПОТРЕБА, РАЗМЕР 10Х15, ОВАЛНА, средно тегло 48г/м2	бр	3	50	2200.00
20.02.	ДВУКОМПОНЕНТНО ПЛАТНО ОТ ПОЛИПРОПИЛЕН С МРЕЖЕСТ И АНТИАДХЕЗИВЕН СЛОЙ ЗА ИНТРААБДОМИНАЛНА УПОТРЕБА размер фи 15 кръгло; средно тегло 48г/м2	бр	3	50	2475.00
20.03.	ДВУКОМПОНЕНТНО ПЛАТНО ОТ ПОЛИПРОПИЛЕН С МРЕЖЕСТ И АНТИАДХЕЗИВЕН СЛОЙ ЗА ИНТРААБДОМИНАЛНА УПОТРЕБА, РАЗМЕР 15Х20, ОВАЛНО, средно тегло 48г/м2	бр	3	50	2550.00
20.04.	ДВУКОМПОНЕНТНО ПЛАТНО ОТ ПОЛИПРОПИЛЕН С МРЕЖЕСТ И АНТИАДХЕЗИВЕН СЛОЙ ЗА ИНТРААБДОМИНАЛНА УПОТРЕБА, РАЗМЕР 26Х34, ОВАЛНО, средно тегло 48г/м2	бр	3	50	3250.00
20.05.	ДВУКОМПОНЕНТНО ПЛАТНО ОТ ПОЛИПРОПИЛЕН С МРЕЖЕСТ И АНТИАДХЕЗИВЕН СЛОЙ ЗА ИНТРААБДОМИНАЛНА УПОТРЕБА, РАЗМЕР фи 20, кръгло; средно тегло 48г/м2	бр	2	50	2000.00
20.06.	ДВУКОМПОНЕНТНО ПЛАТНО ОТ ПОЛИПРОПИЛЕН С МРЕЖЕСТ МАКРОПОРЕСТ И АНТИАДХЕЗИВЕН СЛОЙ ЗА ИНТРААБДОМИНАЛНА УПОТРЕБА СЪС СИСТЕМА ЗА ФИКСАЦИЯ ПРИ ПЪПНА ХЕРНИЯ, РАЗМЕР фи 15; средно тегло 48г/м2	бр	3	50	2200.00
20.07.	ДВУКОМПОНЕНТНО ПЛАТНО ОТ ПОЛИПРОПИЛЕН С МРЕЖЕСТ МАКРОПОРЕСТ И АНТИАДХЕЗИВЕН СЛОЙ ЗА ИНТРААБДОМИНАЛНА УПОТРЕБА СЪС СИСТЕМА ЗА ФИКСАЦИЯ ПРИ ПЪПНА ХЕРНИЯ, РАЗМЕР фи 7; средно тегло 48г/м2	бр	3	50	2250.00
20.08.	НЕРЕЗОРБИРУЕМО ХИРУРГИЧНО ПЛАТНО ОТ МОНОФИЛАМЕНТЕН ПОЛИПРОПИЛЕН, РАЗМЕР 15Х15; средно тегло 127г/м2, средна пропускливост 65%	бр	10	50	2083.33

20.09.	НЕРЕЗОРБИРУЕМО ХИРУРГИЧНО ПЛАТНО ОТ МОНОФИЛАМЕНТЕН ПОЛИПРОПИЛЕН, РАЗМЕР 15X15; средно тегло 48г/м2, средна пропускливост 88%	бр	10	50	3083.33
20.10.	НЕРЕЗОРБИРУЕМО ХИРУРГИЧНО ПЛАТНО ОТ МОНОФИЛАМЕНТЕН ПОЛИПРОПИЛЕН, РАЗМЕР 30X30; средно тегло 127г/м2, средна пропускливост 65%	бр	10	50	3750.00
20.11.	НЕРЕЗОРБИРУЕМО ХИРУРГИЧНО ПЛАТНО ОТ МОНОФИЛАМЕНТЕН ПОЛИПРОПИЛЕН, РАЗМЕР 30X30; средно тегло 48г/м2, средна пропускливост 88%	бр	3	50	1375.00
20.12.	НЕРЕЗОРБИРУЕМО ХИРУРГИЧНО ПЛАТНО ОТ МОНОФИЛАМЕНТЕН ПОЛИПРОПИЛЕН; РАЗМЕР 6X11; средно тегло 127г/м2, средна пропускливост 65%	бр	40	50	6333.33
20.13.	НЕРЕЗОРБИРУЕМО ХИРУРГИЧНО ПЛАТНО ОТ МОНОФИЛАМЕНТЕН ПОЛИПРОПИЛЕН; РАЗМЕР 6X11; средно тегло 48г/м2, средна пропускливост 88%	бр	5	50	1291.67
23.	ПОЗИЦИЯ - УШИВАТЕЛИ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ/ - Еднократен кожен съшивател				
23.01.	Еднократен кожен степлер	бр	50	50	2500.00
23.02.	Еднократен кожен съшивател, размер на скобите 5.5 x 3.5мм, брой на скобите 15	бр	10	50	2083.33
23.03.	Еднократен кожен съшивател, размер на скобите 5.5 x 3.5мм, брой на скобите 25	бр	10	50	2083.33
23.04	Еднократен кожен съшивател, размер на скобите 5.5 x 3.5мм, брой на скобите 35	бр	10	50	2083.33
24.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - Съшиватели специфични с размера, начина си на заключване, приложение и касети специфични за конкретния модел медицинско изделие				
24.01.	Касета за линеарен ушивател с нож с размер 60/3.8мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 3.8мм, дължина 60мм	бр	20	50	6000.00
24.02.	Касета за линеарен ушивател с нож с размер 60/4.5мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 4.5мм, дължина 60мм	бр	15	50	4500.00
24.03.	Касета за линеарен ушивател с нож с размер 80/3.8мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 3.8мм, дължина 80мм	бр	15	50	4500.00
24.04.	Касета за линеарен ушивател с нож с размер 80/4.5мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 4.5мм, дължина 80мм	бр	20	50	6000.00
24.05.	Касета за линеарен ушивател с размер 30мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 4.8мм, брой клипси 11, дължина 30мм	бр	15	50	4500.00
24.06.	Касета за линеарен ушивател с размер 60мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 4.8мм, брой клипси 21, дължина 60мм	бр	15	50	4500.00
24.07.	Касета за линеарен ушивател с размер 90мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 4.8мм, брой клипси 33 дължина 90мм	бр	10	50	3000.00
24.08.	Линеален ушивател с размер 30.00мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 4.8мм, брой клипси 11, дължина 30мм с допълнителен пълнител в комплекта	бр	10	50	8000.00
24.09.	Линеален ушивател с размер 60.00мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 4.8мм, брой клипси 21, дължина 60мм с допълнителен пълнител в комплекта	бр	15	50	12000.00
24.10.	Линеален ушивател с размер 90.00мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 4.8 мм, брой клипси 33, дължина 90мм с допълнителен пълнител в комплекта	бр	10	50	8000.00
24.11.	Линеарен ушивател с нож с размер 60/3.8мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 3.8мм, дължина 60мм	бр	10	50	9000.00

24.12.	Линеарен ушивател с нож с размер 60/4.5мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 4.5мм, дължина 60мм	бр	15	50	13500.00
24.13.	Линеарен ушивател с нож с размер 80/3.8мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 3.8мм, дължина 80мм	бр	15	50	13500.00
24.14.	Линеарен ушивател с нож с размер 80/4.5мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 4.5мм, дължина 80мм	бр	15	50	13500.00
24.15.	Хемороидален ушивател с размер 32.0мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 4.2мм, брой клипси 26, вътрешен диаметър на рязане 23мм	бр	5	50	4000.00
24.16.	Хемороидален ушивател с размер 33.5мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 4.2мм, брой клипси 28, вътрешен диаметър на рязане 24.4мм	бр	5	50	4000.00
24.17.	Циркулярен ушивател с размер 25.5мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 4.8мм, брой клипси 20, вътрешен диаметър на рязане 16мм	бр	10	50	8000.00
24.18.	Циркулярен ушивател с размер 28.5мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 5.3мм, брой клипси 24, вътрешен диаметър на рязане 19мм	бр	10	50	8000.00
24.19.	Циркулярен ушивател с размер 31.5мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 5.3мм, брой клипси 26, вътрешен диаметър на рязане 22мм	бр	20	50	16000.00
24.20.	Циркулярен ушивател с размер 33.5мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 5.3мм, брой клипси 28, вътрешен диаметър на рязане 24.4мм	бр	10	50	8000.00
26.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - Съшиватели за лапороскопска и отворена хирургия отличаващи се със специфичен размер и начин на действие				
26.01.	Ендо Линеарен режещ инструмент / дръжка/ 30см къса подходяща за всички видове пълнители	бр	5	50	3750.00
26.02.	Ендо Линеарен режещ инструмент / дръжка/ 45см стандартна подходяща за всички видове пълнители	бр	5	50	3750.00
26.03.	Ендо Линеарен режещ инструмент / дръжка/ 60см дълга подходяща за всички видове пълнители	бр	5	50	3750.00
26.04.	Линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани 60мм, титаниеви скоби с височина 3.8мм	бр	5	50	3166.67
26.05.	Линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани 80мм, титаниеви скоби с височина 3.8мм	бр	5	50	3166.67
26.06.	Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 45мм, титаниеви скоби с височина 4.8мм	бр	5	50	3166.67
26.07.	Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 60мм, титаниеви скоби с височина 3.5мм	бр	5	50	3166.67
26.08.	Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 60мм, титаниеви скоби с височина 4.8мм	бр	5	50	3166.67
26.09.	Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 90мм, титаниеви скоби с височина 4.8мм	бр	5	50	3166.67
26.10.	Пълнител за Ендо Линеарен режещ инструмент 45мм с титаниеви скоби с височина 2.5мм	бр	5	50	1666.67
26.11.	Пълнител за Ендо линеарен режещ инструмент 45мм с титаниеви скоби с височина 3.5мм	бр	5	50	1666.67
26.12.	Пълнител за Ендо Линеарен режещ инструмент 60мм с титаниеви скоби с височина 3.5мм	бр	5	50	1666.67
26.13.	Пълнител за линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани, 60мм, титаниеви скоби с височина 3.8мм	бр	5	50	1041.67
26.14.	Пълнител за линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани, 80мм, титаниеви скоби с височина 3.8мм	бр	5	50	1041.67
26.15.	Пълнител за линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани, 80мм, титаниеви скоби с височина	бр	5	50	1041.67

	4.8мм				
26.16.	Пълнител за Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 45мм, титаниеви скоби с височина 4.8мм	бр	5	50	1041.67
26.17.	Пълнител за Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 60мм, титаниеви скоби с височина 3.5мм	бр	5	50	1041.67
26.18.	Пълнител за Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 60мм, титаниеви скоби с височина 4.8мм	бр	5	50	1041.67
26.19.	Пълнител за Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 90мм, титаниеви скоби с височина 4.8мм	бр	5	50	1041.67
26.20.	Хемороидален ушивател, двойно подсигурен, диаметър 34мм, височина на скобите 3.8мм, прозрачен пълнител	бр	2	50	1433.33
26.21.	Хемороридален ушивател, двойно подсигурен, диаметър 32мм, височина на скобите 3.8мм, прозрачен пълнител	бр	2	50	1433.33
26.22.	Циркулярен ушивател, двойно подсигурен с чупеща се глава 90 градуса височина на скобите /титаниеви/ 4.8мм, диаметър 26мм	бр	5	50	3583.33
26.23.	Циркулярен ушивател, двойно подсигурен с чупеща се глава 90 градуса и височина на скобите /титаниеви/ 4.8мм, диаметър 29мм	бр	5	50	3583.33
26.24.	Циркулярен ушивател, двойно подсигурен с чупеща се глава 90 градуса и височина на скобите /титаниеви/ 5.0мм, диаметър 32мм	бр	2	50	1433.33
26.25.	Циркулярен ушивател, двойно подсигурен с чупеща се глава 90 градуса и височина на скобите/титаниеви/ 4.5мм, диаметър 24мм	бр	5	50	3583.33
27.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - Линейни режещи ушиватели и пълнители за конвекционална и ендоскопска хирургия				
27.02.	Автоматичен линеарен ушивател за ушиване /30мм дължина на шева	бр	5	50	2666.67
27.03.	Автоматичен линеарен ушивател за ушиване /45мм дължина на шева	бр	5	50	2750.00
27.04.	Автоматичен линеарен ушивател за ушиване /60мм дължина на шева	бр	5	50	3041.67
27.01.	Автоматичен линеарен ушивател за ушиване /90мм дължина на шева	бр	5	50	3208.33
27.05.	Пълнител за автоматичен линеарен ушивател 30мм / 3,5-4,8мм височина на скобите	бр	5	50	1125.00
27.06.	Пълнител за автоматичен линеарен ушивател 45мм / 3,5-4,8мм височина на скобите	бр	5	50	1208.33
27.07.	Пълнител за автоматичен линеарен ушивател 60мм / 3,5-4,8мм височина на скобите	бр	5	50	1291.67
27.08.	Пълнител за автоматичен линеарен ушивател 90мм / 3,5-4,8мм височина на скобите	бр	5	50	1458.33
28.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - Еднократни съшиватели и резачи				
28.01.	Еднократен кръгъл съшивател с тройна сигурност 21 мм	бр	5	50	4833.33
28.02.	Еднократен кръгъл съшивател с тройна сигурност 24 мм	бр	5	50	4833.33
28.03.	Еднократен кръгъл съшивател с тройна сигурност 25 мм	бр	5	50	4833.33
28.04.	Еднократен кръгъл съшивател с тройна сигурност 26 мм	бр	5	50	4833.33
28.05.	Еднократен кръгъл съшивател с тройна сигурност 29 мм	бр	10	50	9666.67
28.06.	Еднократен кръгъл съшивател с тройна сигурност 31 мм	бр	10	50	9666.67
28.07.	Еднократен кръгъл съшивател с тройна сигурност 32 мм	бр	5	50	4833.33
28.08.	Еднократен линеарен резач 100мм	бр	5	50	2062.50
28.09.	Еднократен линеарен резач 80мм	бр	5	50	2000.00
28.10.	Еднократен линеен резач 60мм	бр	5	50	1916.67
28.11.	Еднократен хемороидален съшивател с тройна сигурност	бр	3	50	3300.00

	34 и 36 мм				
28.12.	Пълнител за еднократен линеарен резач 100мм / 3,8мм	бр	5	50	1541.67
28.13.	Пълнител за еднократен линеарен резач 100мм / 4,8мм	бр	5	50	1541.67
28.14.	Пълнител за еднократен линеарен резач 80мм / 3,8мм	бр	5	50	1437.50
28.15.	Пълнител за еднократен линеарен резач 80мм / 4,8мм	бр	5	50	1437.50
28.16.	Пълнител за еднократен линеен резач 60мм / 3,8мм	бр	5	50	1333.33
28.17.	Пълнител за еднократен линеен резач 60мм / 4,8мм	бр	5	50	1333.33
29.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - Херниални платна				
29.01.	Херниално платно с разнопосочна еластичност Х/У 10х15см	бр	10	50	2833.33
29.02.	Херниално платно с разнопосочна еластичност Х/У 15х15см	бр	15	50	4875.00
29.03.	Херниално платно с разнопосочна еластичност Х/У 30х30см	бр	10	50	4083.33
29.04.	Херниално платно с разнопосочна еластичност Х/У 6.0х11см	бр	30	50	7250.00
29.05.	Херниално платно с разнопосочна еластичност Х/У 7.6х15см	бр	10	50	2250.00
30.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - Други				
30.01.	Лигиращ клипапликатор	бр	5	50	2416.67

Прогнозната стойност на поръчката е в размер на 507 004,17 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 от ЗОП** от ЗОП на открита процедура по реда на ЗОП с предмет: **„Доставка на медицински изделия, невключени в цената на КП, заплащани от пациенти за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД гр. Габрово“** открита с Решение № 492/16.05.2019г. и публикувано обявление в АОП с № 00748-2019-0016/16.05.2019г.

Процедурата е прекратена частично с решение № РД-06-973/19.09.2019 г, тъй като в срока за подаване на оферти – до 16:30 часа на 20.06.2019г. в деловодството на МБАЛ Габрово не е подадена нито една оферта за участие или всички подадени оферти не отговарят на предварително обявените условия по описаните по-горе 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 позиции и/или номенклатурни единици. Не се допуска представянето на варианти. За позиции, за които е записано ОБОСОБЕНИ – участникът следва да подаде за всички номенклатури от съответната обособена позиция. Неоферирането на някоя номенклатура от обособена позиция е основание за отстраняване на участника от процедурата. В съответствие с разпоредбата на чл.30, ал.1 от ППЗОП, поръчката е разделена на номенклатурни единици, а не на обособени позиции и се допуска участниците да предлагат частично изпълнение на поръчката – да оферират доставка на част от номенклатурните единици за позици, които не са обособени.

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. Лично състояние на участниците

Участниците са длъжни да уведомят писмено Възложителя в 3-дневен срок от настъпване на някое от обстоятелствата, посочени в следващите т.1.8.1; 1.8.2;

1.8.1. Основания за задължително отстраняване, определени в чл.54, ал.1 от ЗОП

1.8.1.1. Възложителят отстранява от участие в процедурата за възлагане на обществена поръчка участник, за когото е налице някое от основанията, посочени по-долу, възникнало преди или по време на процедурата:

а) осъден е с влязла в сила присъда, 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 (НК) или престъпления, аналогични на посочените в друга държава членка или трета страна;

б) 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 участника, или аналогични задължения съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, доказани с влязъл в сила акт на компетентен орган;

в) налице е неравнопоставеност в случаите по чл. 44, ал. 5 от ЗОП;

г) установено е, че:

аа) е представил документ с невярно съдържание, свързан с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;

бб) не е предоставил изискваща се информация, свързана с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;

д) е установено с влязло в сила наказателно постановление, принудителна админ. мярка по чл. 404 от КТ или съдебно решение, нарушение на чл. 61, ал. 1, чл. 62, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2, чл. 118, чл. 128, чл. 228, ал. 3, 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;

е) налице е конфликт на интереси, който не може да бъде отстранен.

1.8.1.2. Основанията по т. 1.8.1.1., б. “а”, и “е” се отнасят за лицата, които представляват участника, за лицата, които са членове на управителни и надзорни органи на участника, и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

Забележка: Лицата, които представляват участника и лицата, които са членове на управителни и надзорни органи на участника са, както следва:

- а) при събирателно дружество – лицата по чл. 84, ал. 1 и чл. 89, ал. 1 от Търговския закон;
- б) при командитно дружество – неограничено отговорните съдружници по чл. 105 от Търговския закон;
- в) при дружество с ограничена отговорност – лицата по чл. 141, ал. 1 и 2 от Търговския закон, а при еднолично дружество с ограничена отговорност – лицата по чл. 147, ал. 1 от Търговския закон;
- г) при акционерно дружество – лицата по чл. 241, ал. 1, чл. 242, ал. 1 и чл. 244, ал. 1 от Търговския закон;
- д) при командитно дружество с акции – лицата по чл. 256 във връзка с чл. 244, ал. 1 от Търговския закон;
- е) при едноличен търговец – физическото лице – търговец;
- ж) при клон на чуждестранно лице – лицето, което управлява и представлява клона или има аналогични права съгласно законодателството на държавата, в която клонът е регистриран;
- з) в случаите по б. “а” – “ж” – и прокуристите, когато има такива;
- и) в останалите случаи, включително за чуждестранните лица – лицата, които представляват, управляват и контролират участника съгласно законодателството на държавата, в която са установени.

Други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от управителните и надзорните органи на участника, са лица със статут, който им позволява да влияят пряко върху дейността на предприятието по начин, еквивалентен на този, валиден за представляващите го лица, членовете на управителните или надзорните органи.

1.8.1.3 Отстранява се и участник в процедурата - обединение от физически и/или юридически лица, когато за член на обединението е на лице някое от посочените по т. 1.8.1.1 по-горе основания за отстраняване.

1.8.1.4. Основанията за отстраняване по т.1.8.1.1, б. “а” по-горе се прилагат до изтичане на пет години от влизането в сила на присъдата, освен ако в нея е посочен друг срок, а тези по т. 1.8., б. “г”, предложение първо и б. “д” – три години от датата на настъпване на обстоятелствата, освен ако в акта, с който е установено обстоятелството, е посочен друг срок.

Информация, относно липсата или наличието на обстоятелства по т. 1.8.1.1., б. “а” по-горе се попълва в еЕЕДОП, както следва:

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

- а/. *Участие в престъпна организация* – по 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/. *Изпирание на пари или финансиране на тероризъм* – по чл. 253, 253а, или 253б от НК и по чл. 108а, ал. 2 от НК;
- е/. *Детски труд и други форми на трафик на хора* – по чл. 192а или 159а - 159г от НК.

В Част III, Раздел Г участникът следва да предостави информацията относно присъди за престъпления по чл. 194 – 208, чл. 213 а – 217, чл. 219 – 252 и чл. 254а – 260 от НК- обстоятелствата представляват специфични национални основания за отстраняване.

Участниците посочват информацията за престъпления, аналогични на посочените в т.1.8.1.1., б. „а“ при наличие на присъда в друга държава членка или трета страна.

Информацията относно липсата или наличието на обстоятелства по т.1.8.1.1, б. „б“ се попълва в Част III, Раздел Б от еЕЕДОП.

Информацията относно липсата или наличието на обстоятелства по т.1.8.1.1, б. „в“ – „е“ се попълва в Част III, Раздел В от еЕЕДОП.

Информацията относно липсата или наличието на обстоятелства по т. 1.8.1.1, б. „а“ за престъпления по чл. 172 и чл. 352 – 353е от НК се попълва в Част III, Раздел В от еЕЕДОП. При отговор „Да“ участникът посочва:

- Дата на влизане в сила на присъдата и фактическото и правното основание за постановяването ѝ;
- Срока на наложеното наказание.

1.8.1.5. В съответствие с чл. 55, ал. 1, т. 1 и т. 3 до т. 5 включително от ЗОП Възложителят отстранява от участие в процедурата за възлагане на обществената поръчка всеки участник, за когото е налице някое от обстоятелствата предвидени в чл. 55, ал. 1, т. 1 и т. 3 до т. 5, а именно:

1.8.1.5.1. 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;

1.8.1.5.2. сключил е споразумение с други лица с цел нарушаване на конкуренцията, когато нарушението е установено с акт на компетентен орган;

1.8.1.5.3. доказано е, че е виновен за неизпълнение на договор за обществена поръчка или на договор за концесия за строителство или за услуга, довело до разваляне или 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;

1.8.1.5.4. 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.

Основанията по т. 1.8.1.5.4. се отнасят за лицата, които представляват участника или кандидата, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

Информацията относно липсата или наличието на обстоятелства по т. 1.8.1.5 се попълва в Част III, Раздел В от еЕЕДОП.

ВАЖНО! Съгласно чл. 46, ал. 1 от ППЗОП участниците са длъжни да уведомят писмено Възложителя в 3-дневен срок, в случай, че настъпят обстоятелствата по чл. 55, ал. 1, т. 1, 3, 4 и 5 от ЗОП, заложили с настоящата документация.

1.8.2. Специфични национални основания за отстраняване, които не произтичат от чл. 57, § 1 от Директива 2014/24/ЕС, а са предвидени само в националното законодателство и имат характер на национални основания за изключване.

На отстраняване подлежи всеки участник, за когото са налице следните основания за изключване:

1.8.2.1. Участник, за когото са налице обстоятелства съгласно чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици (ЗИФОДРЮПДРСТЛТДС.), освен ако не е налице изключението по чл. 4 от същия закон.

Участниците трябва да декларират в еЕЕДОП дали дружеството – участник е регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим. В случай, че дружеството – участник е регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, но са приложими изключенията по чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРСТЛТДС, се посочва конкретното изключение.

1.8.2.2. който е осъден с влязла в сила присъда за престъпления, съгласно чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП, които имат характер на национални /специфични/ основания за изключване */тези основания за изключване не се съдържат в член 57, параграф 1 от Директива 2014/24/ЕС, а само в нашето национално законодателство. Това са осъждания за престъпления по: чл. 194 - 208 /престъпления против собствеността/, чл. 213а - 217 /изнудване, вещно укривателство, злоупотреба на доверие/, чл. 219 - 252 /престъпления против стопанството/ и чл. 254а - 260 НК /престъпления против данъчната, финансовата и осигурителна система/. Посочва се информация и за престъпления, аналогични на описаните, когато лицата са осъдени в друга държава членка или трета страна.*

1.8.2.3. Наличие на свързаност по смисъла на пар. 2, т. 45 от ДР на ЗОП между кандидати/ участници в конкретна процедура / пар. 2, т. 45 от ДР на ЗОП: "Свързани лица" са тези по смисъла на § 1, т. 13 и 14 от допълнителните разпоредби/ на Закона за публичното предлагане на ценни книжа/ - обстоятелството представлява специфично национално основание за отстраняване.

Съгласно чл. 46, ал. 1 от ППЗОП участниците са длъжни да уведомят писмено Възложителя в 3-дневен срок, в случай че се окажат свързани лица с друг участник в настоящата поръчка.

1.8.2.4. Извършени нарушения по чл. 61, ал. 1, чл. 62, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2, чл. 228, ал. 3 от Кодекса на труда;

1.8.2.5. Извършени нарушения по чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност;

Забележка: Чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност: Чл. 13 (1) Не се разрешава наемането на работа на незаконно пребиваващи на територията на Република България граждани на трети държави.

1.8.2.6. При наличие на обстоятелствата по чл. 69 от Закона за противодействие на корупцията и за отнемане на незаконно придобитото имущество.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства от т. 1.8.2.1. до т. 1.8.2.6., включително се попълва в Част III, Раздел Г от еЕЕДОП. Липсата на обстоятелства, свързани с националните основания за отстраняване се декларира в еЕЕДОП в полето „Прилагат ли се специфичните национални основания за изключване“. Отговор „не“ се отнася за всички обстоятелства. При отговор „да“ лицето трябва да посочи конкретното обстоятелство, както и евентуално предприетите мерки за надеждност.

ВАЖНО! Съгласно чл. 46, ал. 1 от ППЗОП участниците са длъжни да уведомят писмено Възложителя в 3-дневен срок, в случай, че настъпят обстоятелствата по чл. 54, ал. 1 от ЗОП.

1.8.2.7. На основание чл. 4, т. 23 във връзка с чл. 3, т. 1 от ЗМИП (в сила от 30.03.2018 г.) като мярка за превенция на използването на финансовата система за целите на изпирането на пари възложителите на обществени поръчки следва да извършват комплексна проверка на клиентите, която съгласно чл. 10, т. 2 от същия закон включва действия по идентифициране на действителния собственик и предприемане на подходящи действия за проверка на неговата идентификация по начин, който дава достатъчно основание на лицето по чл. 4 да приеме за установен действителния собственик, включително прилагане на подходящи мерки за изясняване на структурата на собственост и контрол на клиента.

Съгласно пар. 2, ал. 1 от ДРЗМИП „действителен собственик“ е физическо лице или физически лица, което/които в крайна сметка притежават или контролират юридическото лице или друго правно образувание, и/или физическо лице или физически лица, от чието име и/или за чиято сметка се осъществява дадена операция, сделка или дейност, и които отговарят най-малко на някои от следните условия:

1. По отношение на корпоративните юридически лица и други правни образувания действителен собственик е лицето, което пряко или косвено притежава достатъчен процент от акциите, дяловете или правата на глас в това юридическо лице или друго правно образувание, включително посредством държане на акции на приносител, или посредством контрол чрез други средства, с изключение на случаите на дружество, чиито акции се търгуват на регулиран пазар, което се подчинява на изискванията за оповестяване в съответствие с правото на Европейския съюз или на еквивалентни международни стандарти, осигуряващи адекватна степен на прозрачност по отношение на собствеността.

Индикация за пряко притежаване е налице, когато физическо лице/лица притежава акционерно или дялово участие най-малко 25 на сто от юридическо лице или друго правно образувание.

Индикация за косвено притежаване е налице, когато най-малко 25 на сто от акционерното или дяловото участие в юридическо лице или друго правно образувание принадлежи на юридическо лице или друго правно образувание, което е под контрола на едно и също физическо лице или физически лица, или на множество юридически лица и/или правни образувания, които в крайна сметка са под контрола на едно и също физическо лице/лица.

2. По отношение на доверителната собственост, включително тръстове, попечителски фондове и други подобни чуждестранни правни образувания, учредени и съществуващи съобразно правото на юрисдикциите, допускащи такива форми на доверителна собственост, действителният собственик е:

- а) учредителят;
- б) доверителният собственик;
- в) пазителят, ако има такъв;
- г) бенефициерът или класът бенефициери, или

д) лицето, в чийто главен интерес е създадена или се управлява доверителната собственост, когато физическото лице, което се облагодетелства от нея, предстои да бъде определено;

е) всяко друго физическо лице, което в крайна сметка упражнява контрол над доверителната собственост посредством пряко или косвено притежаване или чрез други средства.

3. По отношение на фондации и правни форми, подобни на доверителна собственост – физическото лице или лица, които заемат длъжности, еквивалентни или сходни с посочените в т. 2.

(2) Не е действителен собственик физическото лице или физическите лица, които са номинални директори, секретари, акционери или собственици на капитала на юридическо лице или друго правно образувание, ако е установен друг действителен собственик.

Във връзка с гореизложеното, участникът, избран за изпълнител следва да представи декларация в свободен текст по чл. 59, ал. 1, т. 3 от ЗМИП.

ВАЖНО: Във връзка с гореизложеното, участникът избран за изпълнител следва да представи Декларация по образец за обстоятелства по чл.59, ал.1, т.3 – Приложение № 2 от ПРАВИЛНИК ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА МЕРКИТЕ СРЕЩУ ИЗПИРАНЕ НА ПАРИ.

1.8.3. Други основания за отстраняване:

1.8.3.1. Участник, който не отговаря на поставените критерии за подбор или не изпълни друго условие, посочено в обявлението за обществена поръчка или в тази документация.

1.8.3.2. Участник, който е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката;

1.8.3.3. Участник, който не е представил в срок обосновката по чл. 72, ал. 1 от ЗОП или чиято оферта не е приета съгласно чл. 72, ал. 3 – 5 от ЗОП.

1.8.3.4. Участник, който след покана от Възложителя и в определения в нея срок не удължи срока на валидност на офертата си.

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.

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.***

ИЗПОЛЗВАНЕ НА КАПАЦИТЕТА НА ТРЕТИ ЛИЦА

1.1. Участниците могат да използва капацитет на трети лица, независимо от правната връзка между тях, по отношение на критериите, свързани с техническите способности и професионална компетентност.

1.2. По отношение на критериите, свързани с професионалната компетентност, участниците могат да се позовават 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.

1.3. Когато участникът се позовава на капацитет на трети лица, посочва това в Час II Раздел от ЕЕДОП и приложимите полета на Част IV от ЕЕДОП. Участникът трябва да може да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документ /ЕЕДОП при участие в процедурата и съответните документи при сключване на договор/ за поетието от трети лица задължения.

1.4. Третите лица трябва да отговорят на съответните критерии за подбор, за доказването на които участникът се позовава на техния капацитет, и за тях не са налице основанията за отстраняване от процедурата.

1.5. Възложителят може да изиска от участника да замени посоченото от него трето лице, ако то не отговаря на някое от условията по т.1.4.

1.6. 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 при спазване на условията по т.1.2 -1.4.

1.7. Когато участник в процедурата е клон на чуждестранно лице, той може, за доказване на съответствие с изискванията за технически и професионални способности, да се позове на ресурсите на търговеца, в случай, че представи доказателства, че при изпълнение на поръчката ще има на разположение тези ресурси.

1. МИНИМАЛНИ ИЗИСКВАНИЯ ЗА ГОДНОСТА /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

2.1. 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 посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с медицински изделия в Част IV: Критерии за подбор, Раздел А от ЕЕДОП.

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

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

2.3. Минимални изисквания за доказване на техническите възможности:

2.3.1. Участникът следва да е изпълнил поне една дейност, която да е идентична или сходна с предмета на обществената поръчка и обема, съответно при участие за една, няколко или всички обособени позиции, изпълнена през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на сумите, датите и получателите.

Под „дейности, които са идентични или сходни“ с предмета на обществената поръчка се разбира доставка на медицински изделия.

Под „обем“ се разбира прогнозното количество за съответната обособена позиция /номенклатурна единица.

Участникът следва да предостави информация за изпълнени дейности с предмет, идентични или сходни с предмета на поръчката и обема 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/Договори или други документи с които се доказва тяхното изпълнение

2.3.2. Участникът да е внедрил и да прилага система за управление на качеството EN ISO 9001:2008 или по-нов или еквивалентен, с обхват, сходен с предмета на настоящата процедура. 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 участника в Част IV: Критерии за подбор, Раздел Г от ЕЕДОП. Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там отбелязва „да“ за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация.

Съгласно изискванията на чл.67, ал.5 от ЗОП Възложителят може да изиска доказателства за наличието и прилагането на система за управление на качеството EN ISO 9001:2008 или по-нов или еквивалентен, с обхват сходен с предмета на настоящата процедура във вид на 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.

III. НАЧИН НА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ДОСТАВКИТЕ:

3.1. .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 позиции с № 10.01.; 10.02.; 10.03.; 10.04; 10.05; 10.06; 11.01; 11.02; 11.03; 11.04; 11.05; 11.06; 11.07; 11.08; 12.01; 12.02; 12.03; 12.04; 12.05; 12.06; 12.07; 12.08; 13.01; 13.02; 14.01; 14.02; 14.03; 14.04; 14.05; 15.01; 15.02; 15.03; 16.01; 16.02; 16.03; 17.01; 17.02; 17.03; 17.04; 17.05; 18.01; 18.02; 18.03; 18.04; 19.01; 19.02; 20.01; 20.02; 20.03; 20.04; 20.05; 20.06; 20.07; 20.08; 20.09; 20.10; 20.11; 20.12; 20.13; 21.01; 21.02; 21.03; 21.04; 21.05; 21.06; 21.07; 21.08; 21.09; 21.10; 21.11; 21.12; 23.01; 23.02; 23.03; 23.04; 24.01; 24.02; 24.03; 24.05; 24.06;

24.07; 24.08; 24.09; 24.10; 24.11; 24.12; 24.13; 24.14; 24.15; 24.16; 24.17; 24.18; 24.19; 24.20; 25.01; 25.02; 25.03; 25.04; 25.05; 25.06; 25.07; 25.08; 25.09; 25.10; 26.01; 26.02; 26.03; 26.04; 26.05; 26.06; 26.07; 26.08; 26.09; 26.10; 26.11; 26.12; 26.13; 26.14; 26.15; 26.17; 26.18; 26.19; 26.20; 26.21; 26.22; 26.23; 26.24; 26.25; 27.01; 27.02; 27.03; 27.04; 27.05; 27.06; 27.07; 27.08; 28.01; 28.02; 28.03; 28.04; 28.05; 28.06; 28.06; 28.07; 28.09; 28.10; 28.11; 28.12; 28.13; 28.14; 28.15; 28.16; 28.17; 29.01; 29.02; 29.03; 29.04; 29.05; 30.01 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

Предлаганите от участниците брой в опаковка, не бива да надвишава посочената от Възложителя в изискванията /техническата спецификация/ или посоченото прогнозно количество за 12 месеца/в случаите когато не е посочен бр. в опаковка/

Остатъчният срок на годност следва да е съобразен с прогнозното количество и предлагана от участника разфасовка.

Пример: При прогнозно количество за 12 месеца от 100 бр и представена от участника бр. в опаковка от 100 бр. , то остатъчният срок на годност не може да бъде по-малко от 12 месеца към датата на всяка доставка.

3.3. 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

4. Срок за изпълнение на поръчката:

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

5. Изисквания за предоставяне на мостри

При необходимост от предоставяне на мостри, комисията назначена от Възложителя за оценка и класиране на офертите, може да изиска от участниците предоставяне на мостра по някоя номенклатурна единица, или обособена позиция за доказване на съответствието на медицинското изделие с изискванията на възложителя. Срокът в който участниците следва да предоставят в случай на нужда изисканите мостри е 3 календарни дни. След приключване на процедурата.

Мострите следва да са в оригинална опаковка. Върху опаковката на мострите да е изписано всяка номенклатурна единица от съответната обособена позиция, Имената и печат на участника. Липсата на предоставяне на мостри в посочения срок при поискване от страна на комисията за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция или номенклатурна единица.

След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора.

Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето желание за начина на получаване на

мострите. Непотърсените мостри от участниците в срок от 1 месец от сключване на договор възложителят ще предаде в слад Болнична аптека за заприхождаване.

Мостри на които е нарушена опаковката или са били тествани, отворени и са негодни за употреба ще бъдат заплатени съгласно чл.76, ал.2 от ППЗОП.

6. Срок за изпълнение на доставката/ите:

Срок и начин на доставка: - 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.

Заявките за доставки биват:

Регулярни ежемесечни - подават се към Изпълнителя/ите в началото на всеки месец и следва да бъдат изпълнени в срок до 5 (пет) календарни дни от получаване на заявката.

Спешните заявки - подават се към Изпълнителя/ите в случай на нужда и следва да бъдат изпълнени в срок до 24 часа от получаване на заявката.

Заявки от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ се подават само от управителя на Болнична аптека или негов заместник, по телефон (при спешност), писмено, по факс (0035966 800 956), или от следния електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com.

Място на изпълнение на поръчката: Болнична аптека на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД.

6. 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 следния електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com

IV.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 регистрацията 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 айлове 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“ ведно с останалата документация и образци по процедурата. Връзка към системата за еЕЕДОП: <https://ec.europa.eu/tools/espd/filter?lang=bg#1>

Попълване на еЕЕДОП от участниците:

- Генерираният от Възложителя еЕЕДОП да се изтегли и в двата файлово формата.
- Участниците в обществената поръчка следва да заредят в системата получения XML файл, да попълнят необходимите данни и да го изтеглят /espd-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 /espd-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 СД 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 еЕЕДОП 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.

Параметри на договаряне:

- Единични цени на предлаганите медицински изделия
- Клаузи по договора

V. 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 обособена позиция/номенклатурна единица.

Комисията класира участниците в въдходящ 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 обособена позиция/номенклатурна единица на две или повече оферти се прилага чл. 58, ал. 3 от ППЗОП.

VI. 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.

VII. ИЗИСКВАНИЯ ПРИ ИЗГОТВЯНЕ И ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТИТЕ

7.1. Място и срок за подаване на оферти

7.1.1. Желаетелите 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 08:30 часа до 16:30 ч., най-късно до часа и датата, посочени в поканата за обществената поръчка.

7.1.2. 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.

7.1.3. 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 медицински изделия, невключени в цената на КП, заплащани от пациенти за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД гр. Габрово“

От:

/наименование на участника/

Адрес за кореспонденция:

Телефон:

Факс:

Е-майл:

Позиция/обособена позиция№:

7.1.4. 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.

7.1.5. 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.

7.1.6. 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.

7.1.7. 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.

7.1.8. 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. №“

7.1.9. 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.

7.2. 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.

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

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

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

8.3. 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.

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

8.5. 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.

IX.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 СД 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.

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;

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

5. Техническо предложение съдържащо:

а) предложение за изпълнение на поръчката в Съответствие с техническата спецификация и изискванията на възложителя – Съгласно образец № 2, придружено от Образец №2А – подават се толкова Предложение за изпълнение на поръчката за колкото обособени позиции участникът участва.

б) Представяне на Оторизационно писмо /документ за упълномощаване/, издаден от фирмата/ите производител/и на медицински изделия, че участникът е „упълномощен представител“ за доставка на медицински изделия на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство – Отнася се за производител на медицинските изделия, който не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство

в) 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 снимков материал.

г) Копие на Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.

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

Забележка: Когато участникът участва за повече от една позиция и подточките на 4.5 от Документацията се отнасят за повече от една обособена позиция на основание чл.47, ал.9, във връзка с чл.47, ал.10 от ППЗОП и чл.46 от ЗНА, може съответния документ да се приложи към техническото предложение за обособената позиция с най малък номер и да не се прилага към техническите предложения по останалите обособени позиции за които се отнася.

!!! Подава се 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.

6. «Ценово предложение» (изготвено по образец на хартиен носител) – *Образец № 3*. 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**- подават се толкова плика Предлагани ценови параметри за колкото обособени позиции участникът участва съгласно изискванията на чл.47, ал.9 на ППЗОП /, заедно с едно ценово предложение за всички позиции записано на магнитен или CD носител, поставено в отделен плик и надписано „Ценови оферти – CD“, който е изготвен с помощта на предоставения програмен продукт.

Цените за опаковка, посочени от участника, трябва да бъдат в български лева, с *точност до втория знак след десетичната запетая* с включен ДДС. В тези 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.

В колона „Търговско наименование“ се попълва търговското наименование на медицинското изделие

В колона „Производител“ се попълва производителя на предлаганото медицинско изделие.

В колона „Брой в опаковка“ се попълва броя в окончателната вторична опаковка на мед. изделие.

В колона „Цена за мярка“ се попълва предлаганата цена за мярката определена в колона „м.е.“ - само с цифри, крайната доставна цена в лева, с включен ДДС, с точност до четвърти 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 и брой в опаковка и следва да бъде с точност до втори десетичен знак.

В колона „Каталожен номер/REF/“ се попълва каталожният номер на производителя на предлаганото мед.изделие.

В колона „Срок на годност по от датата на производство /в месеци/“ – Участникът посочва срока на годност в месеци на съответното медицинско изделие.

В колона „Код НЗОК“ се попълва кода по НЗОК на медицинското изделие, ако е приложимо за него. /отнася се за стави/.

В колона „Цена НЗОК“ се попълва цената на медицинското изделие по НЗОК ако е приложимо за него /отнася се за стави/.

!!! Участника следва да въведе първо брой в опаковка и след това да избере дали да въведе цена за опаковка с точност до втория знак след десетичната запетая и програмата автоматично да му изчисли цена за мярка, или да въведе цена за мярка с точност до четвърти знак след десетичната запетая и програмата автоматично да изчисли цена за опаковка с точност до втория знак след десетичната запетая.

Предложената цена на медицинското изделие следва да включва всички разходи до краен получател, при срок на годност не по-малък от 50 /петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за позиции с № 10.01.; 10.02.; 10.03.; 10.04; 10.05; 10.06; 11.01; 11.02; 11.03; 11.04; 11.05; 11.06; 11.07; 11.08; 12.01; 12.02; 12.03; 12.04; 12.05; 12.06; 12.07; 12.08; 13.01; 13.02; 14.01; 14.02; 14.03; 14.04; 14.05; 15.01; 15.02; 15.03; 16.01; 16.02; 16.03; 17.01; 17.02; 17.03; 17.04; 17.05; 18.01; 18.02; 18.03; 18.04; 19.01; 19.02; 20.01; 20.02; 20.03; 20.04; 20.05; 20.06; 20.07; 20.08; 20.09; 20.10; 20.11; 20.12; 20.13; 21.01; 21.02; 21.03; 21.04; 21.05; 21.06; 21.07; 21.08; 21.09; 21.10; 21.11; 21.12; 23.01; 23.02; 23.03; 23.04; 24.01; 24.02; 24.03; 24.05; 24.06; 24.07; 24.08; 24.09; 24.10; 24.11; 24.12; 24.13; 24.14; 24.15; 24.16; 24.17; 24.18; 24.19; 24.20; 25.01; 25.02; 25.03; 25.04; 25.05; 25.06; 25.07; 25.08; 25.09; 25.10; 26.01; 26.02; 26.03; 26.04; 26.05; 26.06; 26.07; 26.08; 26.09; 26.10; 26.11; 26.12; 26.13; 26.14; 26.15; 26.17; 26.18; 26.19; 26.20; 26.21; 26.22; 26.23; 26.24; 26.25; 27.01; 27.02; 27.03; 27.04; 27.05; 27.06; 27.07; 27.08; 28.01; 28.02; 28.03; 28.04; 28.05; 28.06; 28.06; 28.07; 28.09; 28.10; 28.11; 28.12; 28.13; 28.14; 28.15; 28.16; 28.17; 29.01; 29.02; 29.03; 29.04; 29.05; 30.01 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

Непредставянето на цитираните документи в съответния вид и форма, изисквани от възложителя, е основание за недопускане на кандидата до класиране на предложението.

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.

7. 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 **30.10.2019 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. Ръководното 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 31.10.2019 от 09:30 часа.

Дата на изпращане на поканата: 21.10.2019 г

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

Информацията е заличена
съгласно чл. 36а, ал. 3 от ЗОП

/д-р Нели Савчева Изпълнителен директор
МБАЛ «Д-р Тота Венкова» АД Габрово /