

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

ДО

Многопрофилна болница за  
активно лечение АД гр. Габрово  
Регистрови индекс и дата  
2769 / 03.09.2018г.

„Ей Енд Ди Фарма“ ЕАД  
гр. София, 1700, кв. Студентски град, ул. "Проф.  
Д-р Александър Фол" №2, вх.Б, ет.  
тел: 02 9103990

Екофарм ЕООД  
гр. София 1421, бул. "Черни връх" №14,  
бл.3, партер  
Тел: 02 9631597

Фармнет ЕАД  
гр. София, М-ст Япаджа 6  
тел: 0876 878 456

Медекс ООД  
гр. София, бул. Самоковско шосе №2л,  
Търговски център Боила  
Тел: 02 4833362

Фьоникс Фарма ЕООД  
гр. София 1700, ул. Околовръстен път №199а  
тел: 02 9658109

Софарма Трейдинг АД  
гр. София, ул. Лъчезар Станчев 5,  
Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12  
Тел: 02 8133660

Алта Фармасютикълс ЕООД  
гр. София, БЦ Абакус, ет.2, бул. България118  
тел: 02 8549701

Фаркол АД  
гр. Бургас, ул. Сан Стефано 28  
тел: 056 851721

Рош България ЕООД

гр. София, ж.к. Манастирски ливади - Запад,  
ул. Бяло поле 16  
тел: 02 8184444

## ПОКАНА

за участие в процедура на договаряне без предварително обявление  
за възлагане на обществена поръчка с предмет:

**„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания,  
заплащани от НЗОК 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 № 455/03.09.18 г.  
за откриване на процедура на договаряне без обявление за възлагане на обществена поръчка с  
предмет: **„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични  
заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр.  
Габрово“** Ви отправяме покана за участие в договарянето, което ще се проведе на 12.09.2018 г  
от 13:00 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 лекарствени продукти за лечение на  
онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“  
АД гр. Габрово“* разделена в 5 броя позиции със 7 номенклатури подробно описани в таблицата  
по-долу:

Позиция №	Наименование	АТС	INN	Мярка (м.е.)	Прогнозно количество	EXP.	Ст-ст без ДДС
2	3	4	5	6	7	8	9
	<b>АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ И ИМУНОМОДУЛИРАЩИ СРЕДСТВА</b>	<b>L</b>	<b>ANTINEOPLASTIC AND IMMUNOMODULATING AGENTS</b>				
	<b>АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ СРЕДСТВА</b>	<b>L01</b>	<b>ANTINEOPLASTIC AGENTS</b>				
<b>4</b>	<b>АЛКИЛИРАЩИ СРЕДСТВА</b>	<b>L01A</b>	<b>ALKYLATING AGENTS</b>				
	<b>Аналози на азотния мустард</b>	<b>L01AA</b>	<b>Nitrogen mustard analogues</b>				
4.01	Cyclophosphamide powd. for sol. for inj. 200mg	L01AA01	Cyclophosphamide	фл.(амп.)	<b>800</b>	25%	<b>3 449.33</b>
4.03	Ifosfamide powd. for sol. for inj. 1000mg	L01AA06	Ifosfamide	фл.(амп.)	<b>150</b>	25%	<b>5 901.25</b>
<b>5</b>	<b>АНТИМЕТАБОЛИТИ</b>	<b>L01B</b>	<b>ANTIMETABOLITES</b>				
	<b>Пиримидинови аналози</b>	<b>L01BC</b>	<b>Pyrimidine analogues</b>				
5.04	Gemcitabine powd. (conc. for) sol. inf. 200mg	L01BC05	Gemcitabine	фл.(амп.)	<b>100</b>	25%	<b>651.67</b>
<b>6</b>	<b>РАСТИТЕЛНИ АЛКАЛОИДИ И</b>	<b>L01C</b>	<b>PLANT ALKALOIDS AND</b>				



	ДРУГИ ПРИРОДНИ ПРОДУКТИ		OTHER NATURAL PRODUCTS				
	Винка алкалоиди и аналози	L01CA	Vinca alkaloids and analogues				
6.01	Vinblastine sol. for inj. 10mg	L01CA01	Vinblastine	фл.(амп.)	10	50%	162.92
	Производни на подофилотоксина	L01CB	Podophyllotoxin derivatives				
6.03	Etoposide conc. for sol. inf. 20mg/ml 5ml	L01CB01	Etoposide	фл.(амп.)	200	25%	10 810.00
8	ДРУГИ АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ СРЕДСТВА	L01X	OTHER ANTINEOPLASTIC AGENTS				
	Съединения на платината	L01XA	Platinum compounds				
8.04	Oxaliplatin powd. (conc. for sol. for inf. 5mg/ml 10ml	L01XA03	Oxaliplatin	фл.(амп.)	250	25%	3 231.25
	НЕРВНА СИСТЕМА	N	NERVOUS SYSTEM				
14	АНАЛГЕТИЦИ	N02	ANALGESICS				
	ОПОИДНИ АНАЛГЕТИЦИ	N02A	OPIOIDS				
	Природни опиевни алкалоиди	N02AA	Natural opium alkaloids				
14.02	Morphine modified-release tablets 30mg	N02AA01	Morphine	табл.(капс.)	18 000	50%	3 205.50

Прогнозната стойност на поръчката е в размер на 27411.92 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 лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово**“ открита с Решение № 443/26.04.2018г. и публикувано обявление в АОП с № 00748-2018-0009/26.04.2018г.

Процедурата е прекратена частично с решение № РД-06-641/15.08.2018 г, тъй като в срока за подаване на оферти – до 16:30 часа на 31.05.2018г. 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. 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.

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) изпирание на пари или финансиране на тероризъм – чл.253, 253а и 253б от НК и чл.108а, ал.2 от НК;

е) детски труд или други форми на трафик на хора – по чл.19а 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 Част III, Раздел В от ЕЕДОП** участникът следва да предостави информация за липсата или наличието на обстоятелствата по чл.55, ал.1, т.1 от ЗОП.

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.

**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 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.

1.2. 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.

1.3. 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 отговорят 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.

1.4. 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.

## **2. 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 българското законодателство или по законодателство на държава-членка на Европейския съюз, или държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, и да имат право да извършват търговия на едро с лекарствени продукти в съответствие с нормите на ЗЛПХМ. Участниците следва да притежават валидно Разрешение за търговия на едро и/или внос на лекарствени продукти, издадено от ИАЛ или регулаторен орган на друга държава-членка, по реда на Глава девета Търговия на едро с лекарствени продукти на ЗЛПХМ;  
*За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предостави информация за с посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с лекарства в Част IV: Критерии за подбор, Раздел А от ЕЕДОП.*

1.2. Участниците, които участват за позиции които са лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества трябва да са регистрирани като търговци по българското законодателство или по законодателство на държава-членка на Европейския съюз, или държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, и да имат право да извършват търговия на едро с лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, съгл. сп. II и III по чл.3 т.2 и т.3 от Наредба за реда за класифициране на растенията и веществата като наркотични в съответствие с нормите на ЗКНВП /където е приложимо/. Участниците следва да притежават валидна Лицензия, издадена по реда на чл.32 от ЗКНВП.  
*За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предостави информация за с посочване на номер на валидна лицензия, издадена по реда на ЗКНВП, когато участва за доставка*

на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от приложения 2 и 3 на ЗКНВП в Част IV: Критерии за подбор, Раздел А от ЕЕДОП.

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

- Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти; или
- Удостоверение за регистрация за търговия на едро на територията на Р. България на лицата, притежаващи разрешение за тази дейност, издадено от регулаторен орган на съответната държава членка; или
- Разрешение за внос; или
- Разрешение за производство, издадени по реда на ЗЛПХМ, и
- заверено копие от валидна лицензия, издадена по реда на чл.32 от ЗКНВП-когато е приложимо.

## **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 номенклатурни единици, 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 лекарствени продукти.

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 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, издаденна името на участника в Част IV: Критерии за подбор, Раздел Г от ЕЕДОП.*

Съгласно изискванията на чл.67, ал.5 и ал.6 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. Други специфични условия за изпълнение на поръчката:**

3.1.1. Лекарствените продукти трябва да отговарят на изискванията на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) – трябва да притежават валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/ 2004 г. на Европейския парламент и Съвета /чл. 23, ал.1 на ЗЛПХМ/ и сертификат за освобождаване на партида, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ и удостоверяващ, че партидата лекарствен продукт е произведена и контролирана в съответствие с изискванията на разрешението за употреба по реда на ЗЛПХМ. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през срока на договора., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични;

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

3.1.3. В случай, че през времето на действие на договора стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от Приложение 2 на Позитивния лекарствен списък – колона М стане по-ниска от договорената, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, безусловно заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, считано от датата на обявяването на влезлите в сила решения по реда на чл. 18 от Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.



3.1.4. В случай, че през времето на действие на договора НЗОК договори с дистрибуторите /участниците/ на национално ниво цени на лекарствените продукти по-ниски от договорената, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ ще заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното договаряне между НЗОК и дистрибутора /участника/. В тази връзка ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да коригира и цените на наличните лекарствените продукти в болничната аптека към датата на влизане в сила на конкретното договаряне между НЗОК и дистрибутора /участника/.

3.1.5. Лекарствените продукти следва да бъдат включени в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, актуален към датата на откриване на процедурата. Оферираните цени на всички лекарствени продукти следва да са не по-високи от утвърдените цени по чл. 2, ал. 1 /от референтната стойност на колона М от приложение №2 на ПЛС/.

3.1.6. Лекарствените продукти следва да бъдат включени в следните списъци, публикувани в сайта на НЗОК, актуални към 01.06.2017 година:

1 Списък на противотуморните лекарствени продукти за лечение по амбулаторни процедури № 6 "Системно лекарствено лечение при злокачествени солидни тумори и хематологични заболявания" и № 7 „Амбулаторно наблюдение/диспансеризация при злокачествени заболявания и при вродени хематологични заболявания“ и клинични пътеки № 240, 242, 243, 244, 245, 246, 248, 249, 250.1, 250.2, 251.1, 251.2 и 252, на необходимите еритро- и гранулоцитните колонистимулиращи фактори и бифосфонати, в сила от 1 юни 2017г.

### **3.2. Други изисквания за допустимост**

1. Участниците в обществената поръчка трябва да разполагат със складова база, която позволява съответните лекарствени продукти да бъдат доставени до лечебното заведение в срок до 24 часа от заявяването им.

2. Участниците в обществената поръчка трябва да разполагат със съответните транспортни средства според спецификата на лекарствените продукти.

**3.3. Условия на плащане** – отсрочено, в срок не по-кратък от 60 календарни дни, след представяне на следните документи :

- Доставка фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС – оригинал и 1 /един/ брой заверено копие;
- Приемателно-предавателен протокол

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

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

### **5. Срок за изпълнение на доставката/ите:**

Срок и начин на доставка: - всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок до 24 часа след получаване на заявката от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** и за количествата, точно определени в заявката. Заявката се изпраща по електронен път при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис.

Минимален срок на годност: срокът на годност на лекарствения продукт към датата на доставката за позиции с № 6.01; 6.02; 6.08;14.01; 14.02; 14.03; 14.04; 14.05; 14.06; 14.07; 14.08;



14.09; 14.10; 14.11; 14.12; 14.13; 14.15; 14.16; 14.17; 14.18; 14.19; 14.20; 14.21; 14.22; 14.23; следва да бъде не по-малък от 50% /петдесет на сто/ от обявения от производителя.

В случай на доставка на лекарствени продукти с по-кратък от договорения срок на годност, се 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;

В този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да издаде фактура като данъчната основа посочи намалената с предвидената неустойка стойност на доставката. В случай, че ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не е коригирал фактурата с предвидената неустойка Възложителят може да откаже приемането на стоките или да си удържи неустойките по Договора от гаранцията за изпълнение.

Минималния срок на годност на всички останали лекарствени продукти следва да бъде не по-малък от 25 /двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

В случай на доставка на лекарствени продукти извън описаните по-горе в ал.2 с по-кратък от договорения срок на годност, изпълнителят дължи неустойка, както следва:

От 24,99% до 15% - 2% върху стойността на доставката.

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

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 следният електронен адрес: [apteka.mbal.gabrovo@gmail.com](mailto: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 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 Преходни 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 за катетеризационна лаборатория
- 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 позиция.

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

**При еднаква ценова оферта за съответната позиция 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. Желаящите 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 лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК 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. 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 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 – Образец № 9;

7. Декларация за съгласие от трето лице по чл. 65, ал. 3 от ЗОП /когато е приложимо/. Декларацията следва да бъде изготвена съобразно Образец № 6, приложен към настоящата документацията за участие в процедурата и да се представи в оригинал;

8. Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП. Декларацията следва да бъде изготвена съобразно Образец № 7, приложен към настоящата документацията за участие в процедурата и да се представи в оригинал;



9. Декларация по чл. 101, ал. 10 от ЗОП /когато е приложимо/. Декларацията следва да бъде изготвена съобразно Образец № 8, приложен към настоящата документацията за участие в процедурата и да се представи в оригинал;

10. Техническо предложение съдържщо:

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.

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

г) 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

д) 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.

е) 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.

Подават се толкова Технически предложения за колкото позиции участникът участва

10. 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;

11. «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- подават се толкова плика Предлагани ценови параметри за колкото обособени позиции участникът участва.

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.

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.



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.

Цените на предлаганите от участника медицинските изделия, които са включени в Цените на предлаганите от участника медицинските изделия, които са включени в **Списък с медицински изделия по групи, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, и стойността, до която НЗОК заплаща за всяка група, съставен по реда Наредба № 10 от 24.03.2009г. за условията и реда за заплащане на лекарствени продукти по чл. 262, ал.6, т.1 от ЗЛПХМ, на медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, както и на лекарствени продукти за здравни дейности по чл. 82, ал. 2, т. 3 от Закона за здравето(обн. ДВ, бр.24 от 31.03.2009г, посл.изм. и доп. бр. 48 от 10 юни 2014г. - в сила от 01.09.2018 г., следва да не надвишават посочените в него.** Списъкът е наличен на следния адрес: <http://www.nhif.bg/web/guest/243>.

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.

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

!!! 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 избисли 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 № 6.01; 6.02; 6.03; 6.04; 6.05; 6.06;



6.07; 6.08; 6.09; 7.01; 7.02; 12.01; 12.02; 12.03; 12.04; 12.05; 12.06; 12.07; 12.08; 12.09; 12.10; 12.11; 12.12; 12.13; 12.14; 12.15; 12.16; 12.17; 12.18; 12.19; 13.01; 13.02; 13.03; 13.04; 13.05; 13.06; 13.07; 13.08; 13.09; 13.10; 13.11; 13.12; 13.13; 13.14; 13.15; 13.16; 14.01; 15.01; 15.02; 15.03; 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 16.06; 16.07; 16.08; 16.09; 16.10; 18.01 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.

12. 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 11.09.2018 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 12.09.2018 от 13:00 часа.

Дата на изпращане на поканата: 03.09.2018 г

**ВЪЗЛОЖИТЕЛ:**

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

Изпълнителен

съгласно Заповед №

2018 г/