

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

ОДОБРЯВАМ:

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

Д-Р НЕЛИ САВЧЕВА

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР НА

МБАЛ „Д-Р ТОТА ВЕНКОВА“ АД

ДОКУМЕНТАЦИЯ

**ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ПО РЕДА НА
ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ**

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“**

Одобрена с Решение №/2017 г.

СЪДЪРЖАНИЕ

ЧАСТ I

1. Решение за откриване на обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

2. Обявление за обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

ЧАСТ II

ГЛАВА I. УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

Раздел I. Обща информация

Раздел II. Пълно описание на предмета на поръчката

Раздел III. Изисквания към участниците

Раздел IV. Изисквания към съдържанието и обхвата на офертата

Раздел V. Условия и размер на Гаранцията за изпълнение

Раздел VI. Документация за участие

Раздел VII. Комуникация между възложителя и участниците

Раздел VIII. Провеждане на процедурата

Раздел IX. Сключване на договор

Раздел X. Общи изисквания и етични клаузи

ГЛАВА II. ТЕХНИЧЕСКО ЗАДАНИЕ

ГЛАВА III. КРИТЕРИЯ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТИТЕ ПО ЧЛ. 70, АЛ.2, Т. 1 ОТ ЗОП

ГЛАВА IV. ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗАУЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

ЧАСТ I

1. Решение за откриване на обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки
2. Обявление за обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

ЧАСТ II
ГЛАВА I
УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

РАЗДЕЛ I
ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ

1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛ

Възложител на настоящата процедура за избор на изпълнител на обществена поръчка, възлагана по реда на Закона за обществените поръчки (ЗОП), е МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово, с адрес: гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1, тел: 066 800253, факс: 066 804424, e-mail: targovembalgabrovo@gmail.com, интернет адрес: <http://mbalgabrovo.com> – Профил на купувача – <http://zop.mbalgabrovo.com/auction/193/>

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

МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово е юридическо лице и има право на собственост и самостоятелен бюджет.

1.2. ПРАВНО ОСНОВАНИЕ ЗА ОТКРИВАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

Възложителят обявява настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл. 18, ал. 1, т.1, чл.19, ал. 1, във връзка с Глава девета, чл.74 от Закона за обществените поръчки. За нерегламентираните в настоящите указания и документацията за участие условия по провеждането на процедурата, се прилагат разпоредбите на Закона за обществените поръчки и подзаконовите му нормативни актове, както и приложимите национални и международни нормативни актове, съобразно с предмета на поръчката.

1.3. МОТИВИ ЗА ИЗБОР НА ПРОЦЕДУРА ПО ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

Съобразно изготвените от МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово справки направени на базата на действителната обща стойност на сключени договори със същия предмет, за предходната финансова година и коригирана с предвидените промени в количеството на съответните доставки, прогнозния бюджет на Възложителя за изпълнение на доставките, предмет на настоящата поръчка е **4793042,17 /четири милиона, седемстотин деветдесет и три хиляди и четирдесет и два лева и 17 ст./ лв без включено ДДС** или **5751650,60 /пет милиона, седемстотин петдесет и една хиляди, шестотин и петдесет лева и 60 ст/ с включено ДДС**.

Предвид изложеното и съгласно разпоредбата на чл. 20, ал. 1, т. 1 от ЗОП, когато планираната за провеждане поръчка за доставка на медикаменти е по-висока от 264 033 (двеста шестдесет и четири хиляди и тридесет и три) лева без вкл. ДДС, като сборът от всички планирани за възлагане през настоящата календарна година поръчки за доставка на медикаменти, съобразно правилата на чл. 21 от ЗОП надвишават сумата от 264 033 (двеста шестдесет и четири хиляди и тридесет и три лева) лв. без ДДС, Възложителят провежда предвидената в ЗОП – открита процедура – като **прилага предвидените в Глава девета от**

ЗОП правила.

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

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

За да осигури прозрачност и създаде ясни и точни правила, законодателят е придал на процедурата за възлагане на обществена поръчка един изключително формален характер, като всяко нарушение на процедурните правила препятства сключването на законосъобразен договор за изпълнение на обществената поръчка, което в крайна сметка затруднява оперативната работа на Възложителя. Избягването на горепосочените усложнения и предотвратяването на възможността най-изгодното предложение да бъде отстранено от участие в процедурата по изключително формални причини налага участниците да спазват стриктно настоящите указания и правилата на ЗОП.

РАЗДЕЛ II ПЪЛНО ОПИСАНИЕ НА ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА

Обект на настоящата обществена поръчка е „доставка на стоки“ по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 2 от ЗОП.

Предмет на настоящата поръчка 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 15 броя обособени позиции и съответните подпозиции, подробно описани в ГЛАВА II ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ.

Предметът на на обществената поръчка включва доставка на различни видове лекарствени продукти. Предметът на настояща поръчка накратко в настоящата документация ще се нарича „лекарства“ или „продукти“.

Описание: След проведената открита процедура по реда по ЗОП и сключени договори с избраните изпълнители ще бъдат изпълнявани доставките на лекарствени продукти до болнична аптека на МБАЛ Габрово.

РАЗДЕЛ III ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

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 номенклатурни единици включени в съответната обособена позиция. Не офертирането на някоя номенклатурна единица не е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата. Не се допуска представянето на варианти.

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

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

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

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

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

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

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

Основанията по чл.54, ал.1 т.1, 2 и 7 и чл.55 ал.1 от ЗОП се отнасят за лицата, които представляват участника или кандидата, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които правомощия да упражняват контрол при вземането на решенията от тези органи.

Информацията 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 информацията 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 или 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.213а-217, чл.219-252 и чл.254а-260 от НК.

Участниците посочват информацията 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.

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

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

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

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

- Срока на наложеното наказание;

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

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

1.10. Участниците могат да посочват в офертите си информацията, 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 приложението 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.***

1.11. Освен в посочените в т. 1.8 хипотези, Възложителят ще отстрани от участие в процедурата всеки участник, при който е налице някое от следните обстоятелства:

1.11.1 в офертата не е представен някой от необходимите документи по чл. 39 от ППЗОП;

1.11.2. който е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя;

1.11.3. който е представил оферта, която не отговаря на изискванията на чл. 47 от ППЗОП

2. МЕРКИ ЗА ДОКАЗВАНЕ НА НАДЕЖНОСТ ОТ УЧАСТНИЦИТЕ, ДОКАЗВАНЕ ЛИПСАТА НА ОСНОВАНИЕ ЗА ОТСТРАНЯВАНЕ /ЧЛ.56, АЛ.1 ОТ ЗОП/

2.1 При наличие на основание за отстраняване в процедурата на основание чл.54, ал.1 от ЗОП, съответния участник има право да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надежност, като може да докаже съответното, че е:

а) погасил задълженията по чл.54, ал.1, т.3, включително начислените лихви и/или глоби или че те са разсрочени, отсрочени или обезпечени.

б) е платил или е в процес на изплащане на дължимото обезщетение за всички вреди, настъпили в резултат от извършеното от него престъпление или нарушение.

в) е изяснил изчерпателно фактите и обстоятелствата, като активно е съдействал на компетентните органи, и е изпълнил конкретни предписания, технически организационни и кадрови мерки, чрез които да се предотвратят нови престъпления или нарушения.

3. 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 лекарствени продукти, критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции, респ. всички номенклатурни единици

3.1. Минимални изисквания за годността /правоспособността/ за упражняване на професионална дейност съгласно ЗОП:

3.1. Участниците трябва да са регистрирани като търговци по българското законодателство или по законодателство на държава-членка на Европейския съюз, или държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, и да имат право да извършват търговия на едро с лекарствени продукти в съответствие с нормите на ЗЛПХМ. Участниците следва да притежават валидно Разрешение за търговия на едро и/или внос на лекарствени продукти, издадено от ИАЛ или регулаторен орган на друга държава-членка, по реда на Глава девета Търговия на едро с лекарствени продукти на ЗЛПХМ;

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

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

За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предостави информация 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.

3. 2. Минимални изисквания за доказване на икономическо и финансово състояние:

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

3. 3. Минимални изисквания за доказване на техническите възможности:

3.3.1. 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 Част IV: Критерии за подбор, Раздел В, 16 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

3.3.2 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 производителя 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.

4. ИЗПОЛЗВАНЕ КАПАЦИТЕТА НА ТРЕТИ ЛИЦА

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

4.2. 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.

4.3. Когато участникът се позовава на капацитет на трети лица, посочва това в Част 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 трети лица задължения.

4.4. Третите лица трябва да отговарят 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.

4.5. Възложителят може да изиска от участника да замени посоченото от него трето лице, ако то не отговаря на някои от условията по т.4.4.

4.6. 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.4.2 -4.4.

4.7. 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.

5. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

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

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

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

6. ДОПЪЛНИТЕЛНИ УКАЗАНИЯ ПРИ ПОПЪЛВАНЕ НА ЕЕДОП

6.1. 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.

6.2. 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.

РАЗДЕЛ IV ИЗИСКВАНИЯ КЪМ СЪДЪРЖАНИЕТО И ОБХВАТА НА ОФЕРТАТА

1. ПОДГОТОВКА НА ОФЕРТАТА. ОБЩИ ПОЛОЖЕНИЯ

За участие в процедурата, участникът следва да представи оферта, изготвена при условията и изискванията на настоящите указания и документацията за участие. Същата се представя в срока и на адреса, посочени в обявлението за обществената поръчка, по реда, описан в настоящите указания.

Участниците могат да представят оферта за една, няколко или всички номенклатурни единици от обособените позиции позиции по техен избор.

Участниците трябва да проучат всички указания и условия за участие, дадени в документацията за участие. Отговорността за правилното разучаване на документацията за участие се носи единствено от участниците. Невъзможността на участника да предостави цялата информация, изисквана в документацията, или представянето на оферта, неотговаряща на условията на Възложителя от документацията, при всички случаи води до отстраняването му.

Представянето на оферта задължава участника да приеме напълно всички изисквания и условия, посочени в тази документация, при спазване изискванията на ЗОП. Поставянето от страна на участника на условия и изисквания, които не отговарят на обявените в документацията, води до отстраняване на този участник от участие в процедурата.

До изтичане на срока за подаване на офертите, всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си.

Всеки участник може да представи само една оферта. Когато участникът в процедурата е чуждестранно физическо или юридическо лице, офертата се подава на български език.

Лице, което участва като подизпълнител в офертата на друг участник, не може да представя самостоятелна оферта.

Участникът ще бъде отстранен от участие в процедурата за възлагане на настоящата обществена поръчка, ако в офертата си е поставил условия и изисквания, които не отговарят на обявените в документацията, или е представил повече от една оферта, или е представил

оферта с варианти, или е представил самостоятелна оферта, въпреки че в оферта на друг участник е посочен като Подизпълнител и е попълнил декларация за това обстоятелство.

Офертата се изготвя и подава на български език. Когато участникът в поръчката е чуждестранно юридическо лице или обединение на чуждестранни юридически лица, документите, които са представени на чужд език се представят и в превод на български, а само в изрично посочените в документацията случаи, документите се представят в официален превод на български език.

Настоящата документация е изготвена с цел да помогне на участниците да се запознаят с условията, да подготвят своите документи за участие в тази процедура съгласно ЗОП.

Участниците в процедурата следва да прегледат и да се съобразят с всички указания, образци, условия и изисквания, представени в документацията.

Документацията не се закупува и не се предоставя на харатиен носител. На основание чл.32, ал.1 от ЗОП, от датата на публикуване на обявлението и решението за обществена поръчка в регистъра на АОП, на всички заинтересовани лица се предоставя неограничен, пълен, безплатен и пряк достъп по електронен път до документацията за участие в процедурата в профила на купувача на интернет страницата на Възложителя.

Когато за някои от посочените документи е определено, че може да се представят чрез «заверено от участника копие», за такъв документ се счита този, при който върху копие на документа представляващият участник е поставил гриф «Вярно с оригинала», собственоръчен подпис със син цвят под заверката и свеж печат - в приложимите случаи.

Срокът на валидност на офертите трябва да бъде съобразен с определения срок в обявлението за обществената поръчка - 90 календарни дни, считано от датата, посочена като краен срок за подаване на офертите, и представлява 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.

2. ИЗИСКВАНИЯ ПРИ ИЗГОТВЯНЕ И ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТИТЕ

2.1. Място и срок за подаване на оферти

2.1.1. 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 16:00 ч., най-късно до часа и датата, посочени в обявлението за обществената поръчка.

2.1.2. 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.

2.1.3. 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№:

2.1.4. 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.

2.1.5. 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.

2.1.6. Когато към 16:00 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.

2.1.7. До изтичането на срока за получаване на офертите, всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си. Гттеглянето на офертата прекратява понататъшното участие на участника в процедурата.

2.1.8. 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. №“

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

2.2. Възможност за удължаване на срока за подаване на оферти

Възложителят удължава сроковете за получаване на оферти съгласно чл.100, ал.7, ал.8 и ал.11 от ЗОП.

Възложителят може да удължи обявените срокове в процедурата и съгласно чл.100, ал.12 от ЗОП.

2.3. Срок на валидност на офертите

Срокът на валидност на офертите не може да бъде по-кратък от 90 (деветдесет) 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.

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

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

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

3.3. 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.

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

3.5. 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.

4. 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:

4.1. Оферта за участие – Съгласно образец №1

4.2. 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 - оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

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.

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

4.4. 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;

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

4.6. Техническо предложение съдържащо:

а) документ за упълномощаване, когато лицето което подписва офертата, не е законният

представител на участника – оригинал или нотариално заверено копие;

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

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

г) Декларация в свободен текст от участника в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ, в която декларира, че ще осигури необходимите количества лекарствени продукти за срока на договора.

4. 7. 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;

4. 8. «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, 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.

Цена за единица мярка (лекарствено вещество) на предлагания продукт по международно непатентно наименование (INN) съгласно спецификацията, с включен ДДС, **изчислена въз основа на предложената цена за лекарствен продукт по търговско наименование** и с включени надценки за търговец на едро в съответствие с изискванията на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.

Единична цена за всеки предлаган лекарствен продукт по търговско наименование в лева, до втори знак след десетичната запетая, до краен получател с включен ДДС.

В техническата спецификация са включени: а) лекарствени продукти, отпускани по лекарско предписание, включени в Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък (ПЛС) и заплащани с публични средства.

Оферираните цени на всички лекарствени продукти следва да не са по-високи от утвърдените цени по чл. 2, ал. 1 /от референтната стойност на колона М от приложение №2 на ПЛС. Единична цена за всеки предлаган лекарствен продукт по търговско наименование в лева, до втори знак след десетичната запетая, до краен получател с включен ДДС. Посочената цена за опаковка на лекарствения продукт не трябва да превишава държавно регулираната цена по реда на чл.261а, ал.1 на ЗЛПХМ с включени надценки за търговец на едро в съответствие с

изискванията на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.

Обща стойност на офертата в лева с включен ДДС, изчислена въз основа на офертираната цена за единица мярка (лекарствено вещество или DDD) на предлагания лекарствен продукт по международно непатентно наименование.

В колона „Код НЗОК” се попълва кода по НЗОК, съгласно публикуваните на интернет страницата на НЗОК списъци, за позиции за които се изисква такъв код.

В колона „Търговско наименование на лекарствения продукт” се попълва търговското наименование на лекарствения продукт, на латиница, така както е според Кратката характеристика на продукта във формат: *"наименование на лекарствения продукт" "лекарствена форма" "количество на активно вещество в дозова единица" "дозова единица" x "брой дозови единици в опаковка"*.

В колона „Притежател на разрешението за употреба” се попълва наименованието на притежателя на разрешението за употреба, съгласно Кратката характеристика на продукта – отнася се за лекарствените продукти.

В колона „Брой в опаковка” се попълва броя на единичните дозови форми в окончателната вторична опаковка на лекарствения продукт (мед. изделие).

В колона „Цена за мярка от колона /5/” се попълва предлаганата цена за мярката определена в колона (5) - само с цифри, крайната доставна цена в лева, с включен ДДС, с точност до шести знак след десетична точка. Тази цена се използва при класиране на предложенията.

В колона „Цена за търговска опаковка от колона (10)” 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 „Цена за опаковка по чл. 261а, ал.1 от ЗЛПХМ” се попълва цена за опаковка по чл. 261а, ал.1 от ЗЛПХМ. Тази цена трябва да съответства на опаковката в колона (10).

В колона „Стойност за опаковка, изчислена на база референтна стойност” се попълва стойността за опаковка от колона (10), изчислена на база референтна стойност, съгласно колона М на Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, актуален към датата на откриване на процедурата

Ако лекарствения продукт, не е включен в Приложение 2 на ПЛС, в колона **„Стойност за опаковка, изчислена на база референтна стойност”**, се въвежда "n.a." – not applicable (не е приложимо)

В колона „Идентификатор на ЛП” – Участникът посочва кода на ЛП- Колона "U" от ПЛС

Ако лекарствения продукт, не е включен в Приложение 2 на ПЛС, в колона **„Идентификатор на ЛП”**, се въвежда "n.a." – not applicable (не е приложимо)

В колона „Срок на годност по КХП/месеци/” – Участникът посочва срока на годност в месеци на съответния лекарствен продукт според КХП.

!!! 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 шести знак

след десетичната запетая и програмата автоматично да изчисли цена за опаковка с точност до втория знак след десетичната запетая.

Предложената цена на лекарствения продукт по търговско наименование следва да включва всички разходи до краен получател, при срок на годност не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка.

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.

4. 9. 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“.

5. УКАЗАНИЯ ЗА ИНСТАЛИРАНЕ И СТАРТИРАНЕ НА ПРОГРАМЕН ПРОДУКТ ЗА ИЗГОТВЯНЕТО НА ТЕХНИЧЕСКАТА И ЦЕНОВА ОФЕРТА

I. Към предоставената на сайта на лечебното заведение документация има папка „Програма Търг“ в която се съдържа програмен продукт за изготвяне на техническата и ценова оферта.

II. Инструкция за инсталация на програмата:

Стартира се файлът SetUp.exe.

При приключване на инсталацията, ще се появи диалог с текст „Инсталацията премина успешно”. Ще се отвори черен прозорец, който изчезва при приключване на инсталацията. Инсталацията продължава около 2-5 минути.

Ще бъде създадена икона за стартиране на програмата с име „Firm Offer” върху Desktop на компютъра. Програмата се стартира от тази икона, или чрез стартиране на файла C:\ FirmOffer.

III. Инструкция за работа на програмата:

Стартира се програмата от икона „Firm Offer” върху Desktop.

При пускане за първи път на програмата: От меню „Други” се избира „Данни за фирмата” и се въвеждат име и Булстат на фирмата. Те се използват при разпечатване на списъците. Натиска се бутон „Запис”.

След това се пристъпва към попълване на ценовата оферта. Ако данните в някое поле са по-дълги от ширината на полето, то те могат да се разгледат в жълт помощен прозорец, когато курсора на мишката се постави върху полето. В списъците може да се въвеждат данни само във по-светлите полета. Когато се приключи с въвеждането, списъкът се запазва с натискане на бутона „Запази промените”.

Може да се разглеждат само редовете, по които е въведена цена, като се маркира полето „Покажи само офертираните позиции”.

Прехвърляне на данни към и от Excel (.xls) файл:

- За удобство е предвидена възможност за прехвърляне на данните от отвореният в момента списък към Excel и връщането им обратно. Това става с двата малки бутона в горния десен ъгъл. При прехвърлянето към Excel се създава файл с подобна на колоните в програмата структура. Данните могат да се обработват и да се върнат обратно в програмата, като е важно позициите на колоните, които са прехвърлени да останат същите и да не се изтриват. Също така не е добре да се добавят нови редове в таблицата. Не пречи, обаче да се добавят нови колони накрая на таблицата – те няма да се прехвърлят към програмата.

Внимание! При връщане на данните обратно към програмата, редовете, които са в .xls файла ще припокрият съдържането на полетата в програмата напълно!

Печат на списък:

За разпечатване на списък, той се отваря по описания по-горе начин и се натискат бутоните „Печат на техническата оферта” или „Печат на ценова оферта” (Препоръчва се при печат на списъка за предаване на търга, преди това да се избира „печат само на оферирани позиции”). На цял екран ще се отвори прозорец със списък във вида, в който той ще се отпечатва. За да се отпечатва се избира от горния десен ъгъл бутона с картинка на принтер. Отваря се диалог за избор на принтер и брой копия. Натиска се бутон „ОК”. (Ако данните в някоя от колоните не се събират добре при печат, може да разширите колоната в екрана на въвеждане и тя ще излезе по широка и при печат.)

!!! Преди да се извърши „Печат на техническата оферта” или „Печат на ценова оферта” участниците следва да направят някои предварителни настройки, позволяващи отпечатването на всяка обособена позиция на отделен лист.

От меню „Други” избирате бутона „Данни за фирмите/настройки” и след което слагате отметка „Печат за позиция на отделна страница”.

Предаване на данните за търга

Натиснете бутона „Запис на дискетата и печат”, който се намира долу вляво на екрана. Ще се отвори нова форма, от която се извършват всички стъпки по изготвяне на документацията.

Въвеждат се данните на фирмата, от бутона „Данни на фирмата”.

Автоматично програмата задава път за записване: A:\. Избирате място на което искате да запишете готовия файл /или директно на устройство A на дискета, или указвате друго място/. След което /при избор на друго място/ се записва, след което с помощта на програмен продукт се записва на празен CD носител Ценовата оферта (бутон „Запис на дискетата ценова оферта”.)- и се прилага в Плик „Предлагани ценови параметри”.

*При успешно приключване на записа ще се появи съобщение „Записът е успешен!”. Ако не е успешен ще се появи съобщение за грешка.

4. Чрез бутоните „Печат техническа оферта” и „Печат ценова оферта” се отпечатват всички списъци за конкурса, ако не са отпечатани списък по списък от основния екран. Отново се препоръчва да се маркира „Печат само на оферирани позиции” преди печат както и да се направят някои предварителни настройки, позволяващи отпечатването на всяка обособена позиция на отделен лист.

РАЗДЕЛ V
УСЛОВИЯ И РАЗМЕР НА ГАРАНЦИЯТА ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

Задължение за представяне на гаранция за изпълнение възниква само за участника, определен за изпълнител на обществената поръчка.

Гаранцията за изпълнение има обезпечителна и обезщетителна функция: от една страна, цели да стимулира изпълнителя към точно и качествено изпълнение на задълженията му по договора за обществена поръчка, а от друга страна - да послужи като обезщетение при недобросъвестно поведение от негова страна.

Гаранцията за изпълнение е в размер на **3 % от (три на сто)** от стойността на договора без ДДС.

Гаранцията за изпълнение може да се внесе по банков път или може да се представи под формата на банкова гаранция.

Гаранцията за изпълнение се предоставя в една от следните форми:

1. парична сума
2. банкова гаранция
3. застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие отговорността на изпълнителя.

Гаранцията за изпълнение по т.1. и т.2 може да се предостави от името на изпълнителя за сметка на трето лице – гарант.

Участникът сам избира формата на гаранцията за изпълнение.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, всеки от съдружниците в обединението може да бъде наредител по банковата гаранция, съответно вносител на сумата по гаранцията или титуляр на застраховката.

Участникът, определен за изпълнител на обществената поръчка, представя банковата гаранция или платежния документ за внесената по банков път гаранция за изпълнение на договора при неговото сключване.

Банка: Банка ДСК - Габрово,

Банков код (BIC): STSABGSF

Банкова сметка (IBAN): BG46STSA93000021423555

Ако участникът, определен за изпълнител, избере да представи гаранцията за изпълнение под формата на «парична сума», платена по банков път, документът, удостоверяващ платената гаранция, следва да бъде заверен с подпис и печат от съответната банка и да се представи в оригинал. В случай че участникът е превел парите по електронен път (електронно банкиране), той следва да завери съответния документ с подпис и печат.

Когато участникът избере гаранцията за изпълнение да бъде банкова гаранция, тогава в нея трябва да бъде изрично записано, че тя е безусловна и неотменима, че е в полза на възложителя и че е със срок на валидност – най-малко 30 (тридесет) дни след изтичане на срока за изпълнение на договора. Същата трябва да бъде открита в съответствие с условията по приложения в документацията образец на банкова гаранция за изпълнение на договора.

Застраховката, която обезпечава изпълнението, чрез покритие на отговорността на Изпълнителя, е със срок на валидност, срока на действие на договора, плюс 30 (тридесет) дни. Възложителят следва да бъде посочен като трето ползващо се лице по тази застраховка. Застраховката следва да покрива отговорността на Изпълнителя при пълно или частично неизпълнение на Договора, съответно при неусвояване или невръщане на авансовото плащане не може да бъде използвана за обезпечение на неговата отговорност по друг договор. Разходите по сключването на застрахователния договор и поддържането на

валидността на застраховката за изисквания срок, както и по всяко изплащане на застрахователно обезщетение в полза на възложителя, при наличие на основание за това, са за сметка на Изпълнителя.

В случаите на удължаване на 12-месечния срок на договора при гаранция за изпълнение от типа банкова гаранция и застраховка, изпълнителят е длъжен в срок до еидн месец от продължаване на срока на договора да представи актуализирана гаранция за изпълнение със срок с продължителност, надвишаващ с 1 месец крайния срок на договора.

При представяне на гаранция в платежното нареждане или в банковата гаранция изрично се посочва договора, за който се представя гаранцията.

Когато участник в процедурата е обединение от правни субекти, което не е юридическо лице, в документа за внесена гаранция или банковата гаранция следва да е отразено, че тя се внася от цялото обединение и ползва всички участници в обединението, а не само идентификация на единия от тях.

Задържане и освобождаване на гаранцията за изпълнение

Условията и сроковете за задържане или освобождаване на гаранцията за изпълнение, се уреждат с договора за възлагане на обществената поръчка между възложителя и изпълнителя.

Договорът за възлагане на обществената поръчка не се сключва преди спечелилият участник да представи гаранция за изпълнение.

Възложителят освобождава гаранцията за изпълнение, без да дължи лихви за периода, през който средствата законно са престояли при него.

РАЗДЕЛ VI ДОКУМЕНТАЦИЯ ЗА УЧАСТИЕ

1. Предоставяне на достъп до документацията за участие

Достъп до настоящата документация е предоставен и на официалния профила на купувача на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово посочен и в обявлението за откриване на процедурата: <http://mbalgabrovo.com> – Профил на купувача – <http://zop.mbalgabrovo.com/auction/193/>, ведно с публикуването на обявлението в Регистър на обществените поръчки.

Настоящата документация е изготвена с цел да Ви помогне да се запознаете с условията и да подготвите своите оферти за участие в тази процедура, съгласно Закона за обществени поръчки /ЗОП/.

Участниците в процедурата следва да прегледат и да се съобразят с всички указания, образци, условия и изисквания, представени в документацията.

3. Условия и ред за получаване разяснения по документацията за участие

Всяко лице може да поиска писмено от Възложителя разяснения по документацията за участие. Писмени искания за разяснения по същество относно документацията за участие в откритата процедура могат да бъдат подавани от лицата до 10 дни преди крайния срок за подаване на оферти, на адреса и лицето, посочени в обявлението. Възложителят публикува разясненията на профила на купувача в срок до четири дни от получаването на искането и в тях не посочва лицето, направило запитването, но не по-късно от шест дни преди срока за получаване на офертите за участие.

РАЗДЕЛ VII

КОМУНИКАЦИЯ МЕЖДУ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ И УЧАСТНИЦИТЕ

Всички комуникации и действия на Възложителя и на лицата, свързани с настоящата открита процедура, са в писмен вид.

Лицата могат да представя своите писма и уведомления в деловодството на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД – гр. Габрово, адрес: Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския” № 1, всеки работен ден; по пощата, по факс; по електронен път при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис; чрез препоръчано писмо с обратна разписка или куриерска служба.

1. Комуникацията между Възложителя/оценителната комисия и участниците в настоящата процедура е в писмен или електронен вид.

2. Кандидатът или участникът, следва да представя своите становища, мнения, въпроси и т.н., свързани с настоящата процедура само в писмен вид.

3. Обменът на информация между Възложителя и участника се извършва по един от следните начини:

- лично срещу подпис;
- по пощата – писмо с обратна разписка, изпратено на посочените от Възложителя/участника адреси;
- чрез куриерска служба;
- по факс;
- чрез имейл, посочен от участника;
- чрез комбинация от тези средства.

4. Писмата и уведомленията трябва да бъдат адресирани до посочените лица за контакти.

5. Възложителят изпраща решенията по чл. 22, ал. 1, т. 3 – 10 от ЗОП в тридневен срок от издаването им по един или няколко от следните начини:

1. на адрес, посочен от кандидата или участника;
2. на електронна поща, като съобщението, с което се изпращат, се подписва с електронен подпис, или
3. чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка;
4. по факс.

Когато решението не е получено от кандидата или участника по някой от начините, посочени по-горе, възложителят публикува съобщение до него в профила на купувача. Решението се смята за връчено от датата на публикуване на съобщението.

Обменът и съхраняването на информация в хода на провеждане на процедурата за възлагане на обществена поръчка се извършват по начин, който гарантира целостта, достоверността и поверителността на информацията.

Участникът също може да представи някои от документите в офертата си освен в писмен вид и на електронен носител.

При различие в съдържанието на документи, представени в писмен вид и на електронен носител, за валидно се счита записаното в писмен вид.

Информация, която е представена само на електронен носител, без да е представена и в писмен вид, няма да се приема като предоставена в процедурата, освен когато е изпратена при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис.

РАЗДЕЛ VIII ПРОВЕЖДАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

1. Разглеждане, оценка и класиране на офертите

За провеждане на процедурата Възложителят с писмена заповед назначава комисия съгласно чл.103 от ОП. Комисията се назначава от Възложителя след изтичане на срока за приемане на офертите и се обявява в деня, определен за отваряне на офертите. Комисията се състои от нечетен брой членове. Срокът за приключване работата на комисията, се определя от Възложителя в заповедта и може да бъде променен отново само с негова заповед. Срокът не може да бъде по-дълъг от срока на валидност на офертите, определен в обявлението за обществената поръчка, освен ако участниците са удължили срока на валидност на офертите си след искане на Възложителя.

Комисията, назначена от Възложителя за разглеждане, оценка и класиране на офертите, започва работа след получаване на списъка с участниците и представените оферти.

Постъпилите оферти ще бъдат отворени на публично заседание на Комисията в деня и часа, посочени в обявлението в административната сграда на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД, адрес: гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1.

В случай на промяна на датата, часа или мястото за отваряне на заявленията за участие или офертите, кандидатите или участниците се уведомяват чрез профила на купувача.

Когато по обективни причини член на комисията не може да изпълнява задълженията си и не може да бъде заместен от резервен член, Възложителят издава заповед за определяне на нов член.

Членовете на комисията и консултантите подписват и представят на Възложителя декларация съгласно чл.103 ал.2 от ЗОП.

Комисията оценява офертите в съответствие с предварително обявените условия, критерии и показатели за оценка. Решенията на комисията се вземат с мнозинство от членовете ѝ. Когато член на комисията е против взетото решение, той подписва протокола с особено мнение и писмено излага мотивите си.

Отварянето на офертите е публично и на него могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване. Комисията отваря офертите по реда подробно описан в чл.54 от ППЗОП.

Възложителят може по всяко време да проверява достоверността на информацията и да изисква в подходящ срок от участниците разяснения и допълнителна информация.

При оценката Комисията се придържа към предварително определените условия и методиката за оценка на офертите. Комисия класира допуснатите до оценка на офертите участници съобразно предложените цени въз основа на критерия «най-ниска цена» като класираният от комисията на първо място участник се определя за изпълнител на обществената поръчка.

2. Класиране и определяне на изпълнител

След изготвяне на оценката и класирането, Комисията представя протоколите и окончателния доклад от своята работа на изпълнителния директор на дружеството, който обявява с решение класирането и определя класирания на първо място за изпълнител на поръчката съгласно чл.106 ал. 6 и чл.108 от ЗОП.

3. Прекратяване на процедурата

Възложителят прекратява процедурата за възлагане на обществената поръчка с мотивирано решение, при наличие на някое от обстоятелствата по чл. 110 от Закона за обществените поръчки.

РАЗДЕЛ ІХ СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР

1. Условия за сключване на договор с определения за изпълнител.

След влизането в сила на решението за избор на изпълнител страните уговарят датата и начина за сключване на договора. Когато определеният за изпълнител участник откаже да сключи договор, възложителят прекратява процедурата или определя за изпълнител втория класиран участник. За отказ се приема също и:

- неявяването на уговорената дата, освен ако неявяването е по обективни причини, за което възложителят е уведомен своевременно.

- неявяването за уговаряне на датата за сключване на договор в срок до 30-дни от влизане в сила на решението за избор на изпълнител, освен ако неявяването е по обективни причини, за което възложителят е уведомен своевременно.

Договорът за обществена поръчка се сключва в пълно съответствие с проекта на договор, представен в документацията за участие, допълнен с всички предложения от офертата на участника, въз основа на които е определен за изпълнител и съгласно чл.112 от ЗОП.

2. Срокове за сключване на договора.

Договорът се сключва в срок до един месец след влизането в сила на решението за определяне на изпълнител или на определението, с което е допуснато предварително изпълнение на това решение, но не по-рано от изтичането на 14-дневния срок от уведомяването на заинтересованите кандидати и/или участници за решението за определянето за изпълнител. Договор за обществена поръчка може да се сключи и преди изтичане на 14 дневния срок от уведомяването на заинтересованите кандидати и/или участници за решението за определянето за изпълнител при условията и редът на чл.112 ал.7 от ЗОП.

Преди сключването на договора, Възложителят изисква от участника, определен за изпълнител да:

- Изпълни задължението си по чл.67, ал.6 от ЗОП, като представи актуални документи, удостоверяващи липсата на основания за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор, както следва:

А) за обстоятелства по чл.54, ал.1, т.1 от ЗОП – свидетелство за съдимост

б) за обстоятелства по чл.54, ал.1, т.3 от ЗОП – удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалище на Възложителя и на участника

в) за обстоятелства по чл.54, ал.1 т.6 от ЗОП – удостоверение от органите на Изпълнителна агенция „Главна инспекция на труда“. Когато в удостоверението се съдържа информация за влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение за нарушение по чл.54, ал.1 т.6 от ЗОП, участникът представя декларация, че нарушението не е извършено при изпълнение на договор за обществена поръчка;

г) за обстоятелства по чл.55, ал.1, т.1 от ЗОП – удостоверение, издадено от Агенцията по вписванията

- Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.
- Участникът представя и определената гаранция за изпълнение на договора.

3. Основания за изменение на договора.

Страните по договор за обществена поръчка не могат да го изменят.

Изменение на сключен договор за обществена поръчка се допуска с допълнително споразумение към договора и се допуска:

- в случаите по чл.116 т.2-6 от ЗОП
- На основание чл.116, т.1 от ЗОП - При намаление на договорените единични цени и/или процент отстъпка в полза на възложителя.

РАЗДЕЛ X ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ И ЕТИЧНИ КЛАУЗИ

1. Общи изисквания

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

В случай, че участниците в процедурата представят документи на език, различен от българския, и същите са представени и в превод на български език, при несъответствие в записите при различните езици, за валидни се считат записите на български език.

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

1. Решението за откриване на процедурата;
2. Обявление за обществена поръчка;
3. Техническа спецификация;
4. Пълно описание на предмета на поръчката
5. Указанията за участие;
6. Методика за определяне на комплексна оценка на оферта;
7. Проектът на договор за изпълнение на поръчката;
8. Образците за участие в процедурата.

Документът с най-висок приоритет е посочен на първо място.

2. Етични клаузи

Всеки опит на участник да се сдобие с поверителна информация, да сключи незаконно споразумение с конкуренти или да окаже влияние върху комисията или Възложителя по време на процеса на разглеждане, изясняване и оценка на офертите, ще доведе до отстраняване на участника от процедурата за възлагане на настоящата обществена поръчка.

Изпълнителят трябва да действа във всеки един момент професионално, безпристрастно и в съответствие с кодекса за етично поведение на професията си. Той трябва да се въздържа от всякакви публични изявления във връзка с обществената поръчка, проекта като цяло или услугите, направени без предварителното одобрение на Възложителя.

Изпълнителят не може да ангажира Възложителя с дейност без предварителното писмено съгласие на последния.

Изпълнителят не може да приема други плащания във връзка с договора, освен тези, описани в самия договор.

Изпълнителят, неговите служители и подизпълнители не трябва да упражняват,

каквато и да било дейност или да получават облага, която е в разрез с техните задължения към Възложителя.

Изпълнителят, неговите служители и подизпълнители са задължени да запазят професионална тайна за целия срок на договора, както и след неговото завършване. Всички доклади и документи, изготвени или получени от Изпълнителя, са конфиденциални.

Договорът определя как страните ползват всички доклади и документи, изготвени, получени или представени от тях по време на изпълнението на договора.

Изпълнителят ще се въздържа от всички взаимоотношения, които могат да компрометират неговата независимост или независимостта на служителите му. Ако Изпълнителят престане да бъде независим, Възложителят може, независимо дали това води до щети, да прекрати договора без предизвестие и без това да дава право за завеждане на искове за компенсация от страна на Изпълнителя.

ГЛАВА II ТЕХНИЧЕСКО ЗАДАНИЕ

1. Предмет на настоящата поръчка 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 15 броя обособени позиции и съответните подпозиции.

Предметът на на обществената поръчка включва доставка на различни видове лекарствени продукти. Предметът на настояща поръчка накратко в настоящата документация ще се нарича „лекарства“ или „продукти“.

Обект на настоящата обществена поръчка е „доставка на стоки“ по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 2 от ЗОП.

Описание: След проведената открита процедура по реда по ЗОП и сключени договори с избраните изпълнители ще бъдат изпълнявани доставките на лекарствени продукти до болнична аптека на МБАЛ Габрово.

2. Техническа спецификация и базови изисквания

№	АТС код	Техническа спецификация (INN)	мярка (м.е.)	Прогнозно количество	Прогнозна ст-ст без ДДС
- 1 -	- 2 -	- 3 -	- 4 -	- 5 -	- 6 -
	В	КРЪВ И КРЪВОТВОРНИ ОРГАНИ			
1	В03	АНТИАНЕМИЧНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ			
1.01	В03ХА01	Erythropoietin alfa sol.inj. in pre-filled syr. 10 000 IU/1ml	фл.(амп.)	120	8 389.33
	Н	ХОРМОНАЛНИ ПРЕПАРАТИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ, С ИЗКЛ. НА ПОЛОВИ ХОРМОНИ И ИНСУЛИНИ			
2	Н01	ХОРМОНИ НА ХИПОФИЗАТА И ХИПОТАЛАМУСА И АНАЛОЗИ			
2.01	Н01СВ02	Octreotide powd. for solution for infusion 20mg	фл.(амп.)	12	13 958.30

2.02	H01CB02	Ostreotide powd. for solution for infusion 30mg	фл.(амп.)	36	62 812.20
3	H02	КОРТИКОСТЕРОИДИ ЗА СИСТЕМО ПРИЛОЖЕНИЕ			
3.01	H02AB02	Dexamethasone sol. for inj. 4mg	фл.(амп.)	5 000	1 650.00
	L	АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ И ИМУНОМОДУЛИРАЩИ СРЕДСТВА			
	L01	АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ СРЕДСТВА			
4	L01A	АЛКИЛИРАЩИ СРЕДСТВА			
	L01AA	Аналози на азотния мустард			
4.01	L01AA01	Cyclophosphamide powd. for sol. for inj. 200mg	фл.(амп.)	800	3 449.33
4.02	L01AA06	Ifosfamide powd. for sol. for inj. 1000mg	фл.(амп.)	100	3 934.17
	L01AX	Други алкилиращи агенти			
4.03	L01AX03	Temozolomide capsules 100mg	табл.(капс.)	300	7 192.00
5	L01B	АНТИМЕТАБОЛИТИ			
	L01BA	Аналози на фолиевата киселина			
5.01	L01BA04	Pemetrexed conc. for sol. inf. 25mg/ml 40ml	фл.(амп.)	20	35 434.33
	L01BC	Пиримидинови аналози			
5.02	L01BC02	Fluorouracil (conc. for) sol. inf. 50mg/ml 20ml	фл.(амп.)	2 500	10 458.33
5.03	L01BC05	Gemcitabine powd. (conc. for) sol. inf. 1000mg	фл.(амп.)	250	8 145.83
5.04	L01BC06	Capecitabine tablets 500mg	табл.(капс.)	6 000	4 629.58
5.05	L01BC53	Tegafur/Gimeracil/Oteracil capsule 15mg/4.35mg/11.8mg	табл.(капс.)	1 008	4 916.87
5.06	L01BC53	Tegafur/Gimeracil/Oteracil capsule 20mg/5.8mg/15.8mg	табл.(капс.)	1 008	6 499.00
6	L01C	РАСТИТЕЛНИ АЛКАЛОИДИ И ДРУГИ ПРИРОДНИ ПРОДУКТИ			
	L01CA	Винка алкалоиди и аналози			
6.01	L01CA02	Vincristine sol.inj. 1mg/ml 1ml	фл.(амп.)	10	83.00
6.02	L01CA04	Vinorelbine conc. for sol. inf. 10mg/ml 5ml	фл.(амп.)	100	5 199.17
	L01CB	Производни на подофилотоксина			
6.03	L01CB01	Etoposide conc. for sol. inf. 20mg/ml 5ml	фл.(амп.)	300	2 987.50
	L01CD	Таксани			
6.04	L01CD01	Paclitaxel (conc. for) sol. inf. 100mg	фл.(амп.)	80	1 468.00
6.05	L01CD01	Paclitaxel (conc. for) sol. inf. 300mg	фл.(амп.)	130	7 155.42
6.06	L01CD02	Docetaxel conc. for sol. inf. 20mg	фл.(амп.)	100	692.50
6.07	L01CD02	Docetaxel conc. for sol. inf. 80mg	фл.(амп.)	150	4 155.00
6.08	L01CD04	Sabazitaxel conc. for sol. inf. 60mg	фл.(амп.)	12	85 088.00
7	L01D	ЦИТОТОКСИЧНИ АНТИБИОТИЦИ И СРОДНИ ВЕЩЕСТВА			
7.01	L01DB01	Doxorubicin hydrochloride powd. disp. and conc. for disp. for inf. 50mg	фл.(амп.)	36	30 930.15
7.02	L01DB03	Epirubicin powd. (concentrate) for sol. for inj. 50mg	фл.(амп.)	200	7 221.67
7.03	L01DB03	Epirubicin powd. (concentrate) for sol. for inj. 100mg	фл.(амп.)	120	8 666.00
8	L01X	ДРУГИ АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ СРЕДСТВА			
	L01XA	Съединения на платината			
8.01	L01XA01	Cisplatin conc. for sol. for inf. 50mg	фл.(амп.)	350	3 126.67
8.02	L01XA02	Carboplatin conc. for sol. for inf. 10mg/ml 15ml	фл.(амп.)	400	7 463.33

8.03	L01XA03	Oxaliplatin powd. (conc. for) sol. for inf. 5mg/ml 10ml	фл.(амп.)	150	2 808.75
8.04	L01XA03	Oxaliplatin powd. (conc. for) sol. for inf. 5mg/ml 20ml	фл.(амп.)	400	14 980.00
	L01XC	Моноклонални антитела			
8.05	L01XC03	Trastuzumab powd. for conc. for sol. for inf. 150mg	фл.(амп.)	60	56 576.00
8.06	L01XC03	Trastuzumab sol. for inj. 600mg/5ml	фл.(амп.)	100	269 543.33
8.07	L01XC06	Cetuximab sol. for inf. 5 mg/ml 20ml	фл.(амп.)	420	137 753.00
8.08	L01XC07	Bevacizumab conc. for sol. for inf. 100mg	фл.(амп.)	140	64 003.33
8.09	L01XC07	Bevacizumab conc. for sol. for inf. 400mg	фл.(амп.)	100	179 714.17
8.10	L01XC08	Panitumumab conc. for sol. for inf. 100mg	фл.(амп.)	70	47 114.67
8.11	L01XC11	Ipilimumab conc. for sol. for inf. 5mg/ml 10ml (50mg)	фл.(амп.)	4	24 905.27
8.12	L01XC11	Ipilimumab conc. for sol. for inf. 5mg/ml 40ml (200mg)	фл.(амп.)	4	99 621.07
8.13	L01XC13	Pertuzumab conc. for sol. for Inf. 420 mg	фл.(амп.)	14	70 065.80
8.14	L01XC14	Trastuzumab emtansine powd. for conc. for sol. for inf. 100mg 5ml	фл.(амп.)	36	109 341.00
8.15	L01XC14	Trastuzumab emtansine powd. for conc. for sol. for inf. 160mg 8ml	фл.(амп.)	36	174 945.60
8.16	L01XC18	Pembrolizumab powd. for conc. for sol. for inf. 50mg	фл.(амп.)	32	107 363.47
8.17	L01XC21	Ramucirumab conc. for sol. for inf. 10mg/ml 10ml	фл.(амп.)	96	95 044.40
9	L01XE	Инхибитори на протеин киназата			
9.01	L01XE01	Imatinib tablets 100mg	табл.(капс.)	2 400	11 223.33
9.02	L01XE02	Gefitinib tablets 250mg	табл.(капс.)	720	86 750.00
9.03	L01XE03	Erlotinib tablets 100mg	табл.(капс.)	360	25 474.70
9.04	L01XE03	Erlotinib tablets 150mg	табл.(капс.)	900	95 530.00
9.05	L01XE04	Sunitinib capsules 25mg	табл.(капс.)	100	13 329.69
9.06	L01XE04	Sunitinib capsules 50mg	табл.(капс.)	500	133 296.94
9.07	L01XE05	Sorafenib tablets 200mg	табл.(капс.)	2 688	137 878.00
9.08	L01XE07	Lapatinib tablets 250mg	табл.(капс.)	3 360	79 170.33
9.09	L01XE09	Temsirolimus conc. for sol. for inj. 25mg + solv.	фл.(амп.)	6	8 255.45
9.10	L01XE10	Everolimus tablets 5mg	табл.(капс.)	360	34 841.30
9.11	L01XE10	Everolimus tablets 10mg	табл.(капс.)	1 800	348 413.00
9.12	L01XE11	Pazopanib tablets 400mg	табл.(капс.)	1 440	108 291.40
9.13	L01XE13	Afatinib tablets 40mg	табл.(капс.)	336	40 129.90
9.14	L01XE15	Vemurafenib tablets 240mg	табл.(капс.)	2 880	150 088.29
9.15	L01XE16	Crizotinib caps. 250mg	табл.(капс.)	720	111 180.10
9.16	L01XE17	Axitinib tabletes 1mg	табл.(капс.)	720	16 235.89
9.17	L01XE17	Axitinib tabletes 5mg	табл.(капс.)	500	56 374.63
9.18	L01XE23	Dabrafenib capsules 75mg	табл.(капс.)	720	75 804.95
10	L01XX	Други антинеопластични агенти			
10.01	L01XX17	Topotecan capsules 1mg	табл.(капс.)	60	2 966.75
10.02	L01XX17	Topotecan powd. for sol. inf. 4mg	фл.(амп.)	23	1 421.02
10.03	L01XX19	Irinotecan conc. for sol. for inf. 40mg	фл.(амп.)	50	876.67
10.04	L01XX19	Irinotecan conc. for sol. for inf. 100mg	фл.(амп.)	200	8 768.33
10.05	L01XX41	Eribulin sol. for inj. 0.44mg/ml 2ml	фл.(амп.)	96	59 896.00
10.06	L01XX43	Vismodegib capsules 150mg	табл.(капс.)	336	97 379.50
10.07	L01XX44	Aflibercept conc. for sol. for inf. 25 mg/ml 4ml	фл.(амп.)	96	54 784.00
10.08	L01XX44	Aflibercept conc. for sol. for inf. 25 mg/ml 8ml	фл.(амп.)	96	109 568.00

10.09	L01XX46	Olaparib capsules 50mg	табл.(капс.)	5 376	114 703.40
	L02	ЕНДОКРИННА ТЕРАПИЯ			
11	L02B	ХОРМОНАЛНИ АНТАГОНИСТИ И СРОДНИ СРЕДСТВА			
11.01	L02BB04	Enzalutamide capsules 40mg	табл.(капс.)	7 840	380 209.08
11.02	L02BX03	Abiraterone acetate tablets 250mg	табл.(капс.)	8 400	395 132.50
	L03	ИМУНОСТИМУЛИРАЩИ СРЕДСТВА			
12	L03A	ИМУНОСТИМУЛИРАЩИ СРЕДСТВА			
	L03AA	Колониостимулиращи фактори			
12.01	L03AA02	Filgrastim sol. for inj. or inf. 0.3mg	фл.(амп.)	40	1 554.13
12.02	L03AA13	Pegfilgrastim sol.inj. in pre-filled syr. 10mg/ml 0.6ml (6mg)	фл.(амп.)	12	15 882.50
12.03	L03AA14	Lipegfilgrastim sol. for inj. in pre-filled syr. 6mg/0.6ml	фл.(амп.)	40	54 363.67
	L03AB	Интерферони			
12.04	L03AB04	Interferon alfa-2a sol. for inj. 3 MIU	фл.(амп.)	42	837.90
	L03AX	Други имуностимулатори			
12.05	L03AX03	Mycobacterium bovis BCG powd. for susp. 11.25mg	фл.(амп.)	350	10 920.00
13	M	МУСКУЛНО-СКЕЛЕТНА СИСТЕМА			
	M05	ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА КОСТНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ			
	M05B	ЛЕКАРСТВА, ПОВЛИЯВАЩИ МИНЕРАЛИЗАЦИЯТА			
	M05BA	Бифосфонати			
13.01	M05BA08	Zoledronic acid powd. (concentrate) for sol. for inj. 4mg + solv.	фл.(амп.)	280	5 345.67
	M05BX	Други лекарства, повлияващи костната структура и минерализация			
13.02	M05BX04	Denosumab sol. for inj. 120mg 1.7ml	фл.(амп.)	170	80 582.83
14	N	НЕРВНА СИСТЕМА			
	N02	АНАЛГЕТИЦИ			
	N02A	ОПОИДНИ АНАЛГЕТИЦИ			
	N02AA	Природни опиоидни алкалоиди			
14.01	N02AA01	Morphine modified-release tablets 30mg	табл.(капс.)	2 000	356.17
14.02	N02AA01	Morphine sol. for inj. 10mg/ml 1ml	фл.(амп.)	2 000	1 206.50
14.03	N02AA01	Morphine sol. for inj. 20mg/ml 1ml	фл.(амп.)	3 000	3 619.25
14.04	N02AA05	Охусcodone capsules 10mg (бързо освобождаване)	табл.(капс.)	2 800	465.73
14.05	N02AA05	Охусcodone capsules 20mg (бързо освобождаване)	табл.(капс.)	2 300	764.75
14.06	N02AA05	Охусcodone modified-release tablets 10mg (модифицирано освобождаване)	табл.(капс.)	3 000	499.00
14.07	N02AA05	Охусcodone modified-release tablets 20mg (модифицирано освобождаване)	табл.(капс.)	5 000	1 662.50
14.08	N02AA05	Охусcodone modified-release tablets 40mg (модифицирано освобождаване)	табл.(капс.)	1 500	997.75
14.09	N02AA05	Охусcodone modified-release tablets 80mg (модифицирано освобождаване)	табл.(капс.)	900	1 197.15
14.10	N02AA08	Dihydrocodeine modified-release tablets 90mg	табл.(капс.)	1 600	998.67
14.11	N02AA55	Охусcodone / Naloxone prolonged release tablets 5mg/2.5mg	табл.(капс.)	240	138.44
14.12	N02AA55	Охусcodone / Naloxone prolonged release tablets 10mg/5mg	табл.(капс.)	1 300	1 501.93
14.13	N02AA55	Охусcodone / Naloxone prolonged release	табл.(капс.)	2 700	6 234.30

		tablets 20mg/10mg			
14.14	N02AA55	Oxycodone / Naloxone prolonged release tablets 40mg/20mg	табл.(капс.)	600	2 771.30
	N02AB	Фенилпиперидинови производни			
14.15	N02AB02	Pethidine sol. inj. 50mg/ml 2ml	фл.(амп.)	400	280.00
14.16	N02AB03	Fentanyl sublingual tablet 133mcg	табл.(капс.)	1 440	15 465.00
14.17	N02AB03	Fentanyl transdermal patches 50 mcg/h	пласт.	280	1 252.07
14.18	N02AB03	Fentanyl transdermal patches 75 mcg/h	пласт.	240	1 609.60
14.19	N02AB03	Fentanyl transdermal patches 100 mcg/h	пласт.	200	1 788.33
	N02AE	Производни на орипавина			
14.20	N02AE01	Vuprenorphine transdermal patch 35 mcg/h	пласт.	120	828.00
14.21	N02AE01	Vuprenorphine transdermal patch 52.5 mcg/h	пласт.	100	1 035.00
14.22	N02AE01	Vuprenorphine transdermal patch 70 mcg/h	пласт.	150	2 070.00
	N02AX	Други наркотични аналгетици			
14.23	N02AX02	Tramadol capsules 50mg	табл.(капс.)	1 200	142.67
14.24	N02AX02	Tramadol sol. inj. 50mg/ml 2ml	фл.(амп.)	200	162.67
15	V	РАЗНИ			
	V03	ВСИЧКИ ДРУГИ ТЕРАПЕВТИЧНИ ПРОДУКТИ			
	V03AF	Детоксикаращи средства при лечение с цитостатици			
15.01	V03AF03	Calcium folinate conc. for sol. for inf. 10 mg/ml 3ml	фл.(амп.)	3 000	9 010.00
15.02	V03AF03	Calcium folinate conc. for sol. for inf. 10 mg/ml 5ml	фл.(амп.)	3 000	15030.00
15.03	V03AF03	Calcium folinate conc. for sol. for inf. 10 mg/ml 10ml	фл.(амп.)	500	5010.00

3. Други специфични условия за изпълнение на поръчката:

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

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

3. В случай, че през времето на действие на договора стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от Приложение 2 на Позитивния лекарствен списък – колона М стане по-ниска от договорената, 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.

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/.

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/,

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

6.1 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.

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.

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

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

5. Срок за изпълнение на поръчката:

Срокът за изпълнение на настоящата обществена поръчка е 12(дванадесет) месеца считано от датата на подписване на договора.

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 до 24 часа след получаване на заявката от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** и за количествата, точно определени в заявката. Заявката се изпраща по 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 следва да бъде не по-малък от 60% /шестдесет на сто/ от обявения от производителя към датата на всяка доставка. Размер на неустойката за неизпълнение на задълженията по договора: В случай на

доставка на лекарствен продукт с по-кратък от договорения срок на годност ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка, както следва:

- от 59,99% до 50% - 1% върху стойността на доставката;
- от 49,99% до 40% - 1,5 % върху стойността на доставката;
- от 39,99% до 30% - 2 % върху стойността на доставката;
- от 29,99% до 20% - 5 % върху стойността на доставката;
- под 20% - 10% върху стойността на доставката.

В този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да издаде фактура с предвидената в % неустойка върху стойността 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 чл.18, ал.3 от гаранцията за изпълнение.

ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното пристигане или приемане остатъчният срок на годност е по – малък от определения в чл. 18, ал. 2. минимален срок на годност.

Доставката на лекарствен продукт с остатъчен срок на годност по-малък от 20 на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, или упълномощено от него лице, за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, или упълномощено от него лице, стоките няма да бъдат заплащани.

Срокът на годност на предлаганите специфични биологични 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 специфични биологични лекарствени продукти с по-кратък от договорения срок на годност, изпълнителят дължи неустойка, както следва:

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

Доставки на специфични биологични лекарствени продукти с остатъчен срок под 15% обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, или упълномощено от него лице, за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, или упълномощено от него лице, стоките няма да бъдат заплащани.

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

7. Начин на изготвяне и подаване на приемно-предавателните протоколи и фактури

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

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

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

- Срок на годност.

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

ГЛАВА III

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"** -Цена за единица мярка (лекарствено вещество) на предлагания продукт по международно непатентно наименование (INN) за съответната номенклатурна единица /обособена позиция .

Офертите на допуснатите участници се класират по низходящ ред, въз основа на предложените единични цени за мярка медикаменти.

В случай на офертиране на еднакви крайни цени за обособената позиция и/или номенклатурна единица от двама или повече участници в процедурата, класирането се извършва чрез жребий, изтеглен в присъствието на участниците в процедурата и членовете на комисията съгласно чл.58, ал.2 от ППЗОП.

ГЛАВА IV

ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

ОБРАЗЕЦ №1

*До: Изпълнителния директор
на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД
гр. Габрово*

О Ф Е Р Т А

ОТ

/наименование на участника/

за участие в открита процедура по реда на ЗОП 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,

С представянето на настоящата оферта заявяваме желанието си да участваме в открита процедура по реда на ЗОП 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“**

1. Запознахме се с документацията за участие и посочените в нея изисквания за участие, за изготвяне и представяне на офертата и за изпълнение на обществената поръчка, които заявяваме, че приемаме.

2. Представяме документите, посочени в ЗОП и в документацията за участие, като считаме, че отговаряме на предварително обявените условия.

3. До подготвянето на договор, в случай, че бъдем определени за изпълнител, това предложение заедно с писменото приемане от Ваша страна и известие за сключване на договор ще формират обвързващо споразумение между двете страни.

Неразделна част от настоящата оферта са описаните, в приложения Опис, документи.

Дата:

.....

(подпис на лицето, представляващо участника)

.....

(име и фамилия на лицето, представляващо участника)

ОБРАЗЕЦ № 2

ДЕКЛАРАЦИЯ **от подизпълнителя**

(в случай, че се предвижда участие на подизпълнител)

Подписаният

(трите имена)

.....

(данни по документ за самоличност)

в качеството си на

(длъжност)

на подизпълнител:

(наименование на подизпълнителя)

ДЕКЛАРИРАМ, че:

1. Приемам да участвам като подизпълнител на участника, ако същият бъде избран за изпълнител в 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“**

2. Видовете работи от предмета на поръчката, които ще извършвам като подизпълнител, са съгласно посоченото от участника в подадената от него оферта.

3. Не участвам в посочената процедура със самостоятелна оферта, включително като член на обединение.

Дата.....г.

ДЕКЛАРАТОР:

Забележка: Декларацията се попълва от всеки подизпълнител по отделно.

ОБРАЗЕЦ № 3

**ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ
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 Тома Венкова“ АД гр. Габрово“

Подписаният:

(три имена)

Данни по документ за самоличност

.....
(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)

в качеството си на

(длъжност)

на

(наименование на участника)

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото Ви представяме нашето техническо предложение за участие в обявената от Вас открита процедура за възлагане на обществена поръчка по реда на ЗОП с предмет **„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тома Венкова“ АД гр. Габрово“**

Поемаме ангажимент да изпълним обекта на поръчката в съответствие с изискванията Ви, заложи в части “Пълно описание на обекта на поръчката” и “Техническата спецификация” на настоящата поръчка.

1. Сроковете за изпълнение на поръчката са както следва:

- Срок за изпълнение на доставка на лекарствени продукти / лекарствени продукти, лечебни храни, диагностични средства и други нетерапевтични продукти / месеца, считано от датата на подписване на договора (12(дванадесет) месеца).

2. Срок и начин на доставка:

- Всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок до часа /не повече от 24(двадесет и четири) часа, след получаване на заявката от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** и за количествата, точно определени в заявката.

3. Минимален срок на годност: срокът на годност на лекарствения продукт или медицинско изделие ще бъде не по-малък от 60 /шестдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

4. Документи за плащане: заплащането на стоките по договора се извършва отложено в срок от 60 /шестдесет/ 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

Приемаме да се считаме обвързани от задълженията и условията, поети с офертата ни до изтичане на **90** (деветдесет) календарни дни, включително от крайния срок за получаване на офертите.

Поемаме ангажимент да изпълним обекта на поръчката в съответствие с изискванията Ви, заложи в части “Пълно описание на обекта на поръчката” и “Техническата спецификация”

на настоящата поръчка.

Гарантираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с гореописаната оферта.

Към техническото предложение прилагам попълнено Техническо предложение за всяка позиция за която кандидатстваме съгласно образца (Образец № 3А).

_____г.
(дата на подписване)

Декларатор: _____

555. Доставка на лекарствени продукти за онкологични заболявания 2017 - 2018

Стр. 001 от 001

- ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Приложение 01: Доставка на лекарствени продукти за онкологични заболявания 2017-2018

Фирма ЕИК

№	АТС код	Техническа спецификация (INN)	мярка (м.е.)	Код НЗОК	Търговско име	Притежател на РУ	Идентификатор на ЛП /Колона "U" от ПЛС/	Срок на годност по КХП /месеци/	Забележки
	В	КРЪВ И КРЪВОТВОРНИ ОРГАНИ							
1	В03	АНТИАНЕМИЧНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ							
1.01	В03ХА01	Erythropoietin alfa sol.inj. in pre-filled syr. 10 000 IU/1ml	фл.(амп.)						
	Н	ХОРМОНАЛНИ ПРЕПАРАТИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ, С ИЗКЛ. НА ПОЛОВИ ХОРМОНИ И ИНСУЛИНИ							
2	Н01	ХОРМОНИ НА ХИПОФИЗАТА И ХИПОТАЛАМУСА И АНАЛОЗИ							
2.01	Н01СВ02	Octreotide powd. for solution for infusion 20mg	фл.(амп.)						
2.02	Н01СВ02	Octreotide powd. for solution for infusion 30mg	фл.(амп.)						
.....						
.....						
.....						

Срок на доставка:..... работни дни. Срок на отложено плащане: календарни дни.

ПОДПИС:

ДАТА:.....

/на Управителя или упълномощено лице и печат/

ДЕКЛАРАЦИЯ

за съгласие с клаузите на проекта на договора и предлаганите от участника срокове

Подписаният:

(три имена)

Данни по документ за самоличност

.....

(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)

в качеството си на

(длъжност)

на

(наименование на участника)

участник 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“**, открита с Решение № на Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

1. Запознат съм със съдържанието на проекта на договора на настоящата обществена поръчка и приемам/ не приемам *(ненужното се зачертава)* условията в него.

2. Срокът на валидност на офертата е 90 (деветдесет) дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

3. Срок за изпълнение на обществената поръчката - до 12 месеца, считано от датата на сключване на договора.

Дата.....г.

ДЕКЛАРАТОР:

Забележка: Декларацията се подписва от лицата, които представляват участника.

**Този документ задължително се поставя от участника в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис ПРЕДЛАГАНИ
ЦЕНОВИ ПАРАМЕТРИ**

555 Доставка на лекарствени продукти за онкологични заболявания 2017 - 2018

Стр. 001 от 001

- ЦЕНОВА ОФЕРТА

Приложение 01: Доставка на лекарствени продукти за онкологични заболявания 2017-2018

Фирма ЕИК

№	АТС код	Техническа спецификация (INN)	мярка (м.е.)	количество	Брой в опаковка	Цена с ДДС за мярка-	Сума	Цена за опаковка	Цена за опаковка по чл, 261а, ал.1 от ЗЛПХМ	Стойност за опаковка, изчислена на база референтна стойност /Колона "М" от приложение № 2 на ПЛС/
	В	КРЪВ И КРЪВОТВОРНИ ОРГАНИ								
1	В03	АНТИАНЕМИЧНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ								
1.01	В03ХА01	Erythropoietin alfa sol.inj. in pre-filled syr. 10 000 IU/1ml	фл.(амп.)	120						
	Н	ХОРМОНАЛНИ ПРЕПАРАТИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ, С ИЗКЛ. НА ПОЛОВИ ХОРМОНИ И ИНСУЛИНИ								
2	Н01	ХОРМОНИ НА ХИПОФИЗАТА И ХИПОТАЛАМУСА И АНАЛОЗИ								
2.01	Н01СВ02	Octreotide powd. for solution for infusion 20mg	фл.(амп.)	12						
2.02	Н01СВ02	Octreotide powd. for solution for infusion 30mg	фл.(амп.)	36						

Срок на доставка: работни дни. Срок на отложено плащане: календарни дни.

ПОДПИС:

ДАТА:.....

/на Управителя или упълномощено лице и печат/

