



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Пл. "Св. Неделя" № 5, София 1000
тел.: (+359 2) 9301 152
факс: (+359 2) 981 1833

mail@mh.govtment.bg
www.mh.govtment.bg

ДО
„ГЛАКСОСМИТКЛАЙН“ ЕООД
гр. София 1784,
бул. „Цариградско шосе“ 115Г, ет. 9

ПОКАНА

ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРА НА ДОГОВАРЯНЕ БЕЗ ОБЯВЛЕНИЕ

Министерството на здравеопазването, гр. София, пл. "Св. Неделя" № 5, тел. /02/ 9301 350, факс /02/ 9301 451, лице за контакт Вания Миткова, e-mail: vmitkova@mh.govtment.bg, на основание чл. 91, ал. 2, във връзка с чл. 90, ал. 1, т. 4 от Закона за обществените поръчки и Решение № РД – 11 – 529 от 08.10.2014 г., отправя покана за участие в процедура за избор на изпълнител за "Доставка на ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш, хепатит тип Б, полиомиелит, хемофилус инфлуенце тип Б".

1. Предмет на обществената поръчка – "Доставка на ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш, хепатит тип Б, полиомиелит, хемофилус инфлуенце тип Б". Количество и спецификацията на лекарствения продукт са подробно описани в Приложение № 1 от поканата.

2. Вид на процедурата – договаряне без обявление.

3. Код съгласно номенклатурата на класifikатора на обществените поръчки – 33651600.

4. Прогнозна стойност на поръчката е в размер на 4 271 167,00 лв. без ДДС.

5. Общи изисквания към участниците

5.1. Участникът може да представи само една оферта. Всички документи, които са на чужд език, се представят и с превод на български език.

5.2. Не се допуска представянето на варианти.

5.3. Не може да участва във възлагането на обществената поръчка лице, съответно Възложителят ще отстрани от участие в процедурата участник, при който е налице някое от обстоятелствата по чл. 47, ал. 1, т. 1, б. а, б, в, г, д, ал. 2, т. 1, 2а, 5 и ал. 5 от ЗОП и/или обстоятелствата по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, а именно: е дружество, регистрирано в

юрисдикции с преференциален данъчен режим или свързано с него лице. За удостоверяване на гореописаните обстоятелства участникът представя декларации по образец от настоящата документация.

Свързани лица или свързани предприятия не може да бъдат самостоятелни кандидати или участници в една и съща процедура. С оглед спазването на изискванията на Закона за обществените поръчки, при подаване на оферата за участие, участниците удостоверяват липсата на обстоятелствата по чл. 55, ал. 7 от закона с декларация, която се попълва, подписва и подпечатва, съгласно приложения образец.

6. Общи и специфични изисквания към участниците. Минимални изисквания за технически възможности на участниците съгласно ЗОП:

Участника в процедурата следва да представи валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и Съвета на ЕС (чл. 23, ал. 1 от ЗЛПХМ) и одобрена кратка характеристика на продукта. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствения продукт през 2014 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

Това обстоятелство се доказва с представяне на заверено от участника копие на валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и Съвета на ЕС (чл. 23, ал. 1 от ЗЛПХМ) и одобрена кратка характеристика на продукта /съгласно чл. 49, ал. 1 от ЗОП/. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствения продукт през 2014 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

7. Техническите условия и изисквания към биопродуктите съгласно Приложение №1 от поканата. Техническото предложение на участника трябва да е придруженено със следните декларации:

7.1. Декларация, че доставените биопродукти ще са с остатъчен срок на годност не по-малък от 25 % /двадесет и пет процента/ от обявеният от производителя към датата на всяка доставка;

7.2. Декларация, че оferирания биопродукт е включен в Приложение № 3 на Позитивния лекарствен списък;

7.3. Декларация, че всички доставени биопродукти ще бъдат окомплектовани с температурни монитори, удостоверяващи спазването на хладилната верига при транспорта и съхранението до доставката, съгласно указанията на производителя (съгласно чл. 10 на Наредба №15/12.05.2005 г.);

7.4. Декларация, че схемата на приложение на биопродуктите за задължителни имунизации и реимунизации трябва да съответства на Имунизационния календар на Република България (съгл. т. 1 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.);

7.5. Декларация, че ваксините за имунизации до 6 навършени месеци след раждането срещу заболяванията, включени в Имунизационния календар ще са без живачно-съдържащ консервант или такъв в количество под 2 микрограма за доза (съгл. т. 2 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.);

7.6. Декларация, че биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация против дифтерия, тетанус, коклюш, хепатит тип B, полиомиелит, хемофилус инфлуенце тип B ще бъде комбинирана шесткомпонентна ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш с ацелуларна компонента, рекомбинантна хепатит B ваксина, инактивирана полиомиелитна ваксина, конюгирана хемофилус инфлуенце тип B ваксина (ДТКаХепБПиХИБ) (съгл. т. 5 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.);

7.7. Декларация, че биопродуктът за извършване на имунизация срещу дифтерия, тетанус, коклюш до 7 навършени години ще бъде с пълна имуногенност на дифтерийната компонента (съгл. т. 3 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

8. Условия и начин на плащане и приемане на стоката:

8.1. Документи за плащане:

- а) доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС – оригинал и 2 броя заверени копия;
- б) приемо-предавателни протоколи, по образец на Министерство на здравеопазването;
- в) писмени заявки, изгответи от Министерство на здравеопазването;
- г) сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от ИАЛ или сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от официална контролна лекарствена лаборатория в друга държава от Европейското икономическо пространство и в Конфедерация Швейцария, придружен с уведомление от ИАЛ за пускане на партида на пазара в страната.

8.2. Срок и начин на доставка на биопродуктите е в сроковете, посочени в спецификацията, но не по-късно от 5 работни дни след получаване на писмена заявка от дирекция „Обществено здраве” в МЗ за необходимите количества.

8.3. Приемането на стоките се извършва след подписване на приемателно-предавателен протокол по образец на МЗ, което задължително става след представяне на сертификатите за освобождаване на партидите, включени в доставката, в съответствие с чл. 69 от ЗЛПХМ.

8.4. Остатъчният срок на годност на биопродуктите към датата на доставка следва да бъде не по-малък от 25 (петдесет) на сто от обявения от производителя.

В случай на доставка на биопродукт с по – кратък от договорения срок на годност, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка, както следва:

8.4.1. При срок на годност между 24,99% и 20 % - неустойка в размер на 3 % от стойността на доставката;

8.4.2. При срок на годност между 19,99% и 15 % - неустойка в размер на 5 % от стойността на доставката;

8.4.3. При срок на годност между 14,99% и 10 % - неустойка в размер на 10 % от стойността на доставката;

8.4.4. Доставка със срок на годност под 10 % не се допуска и не се заплаща от МЗ.

9. Срок на валидност на офертата – Представената оферта трябва да бъде със срок на валидност не по-малък от 90 /деветдесет/ календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертата.

10. Гаранцията за участие е в размер на 21 355,00 лв., която представлява сума от 0,5% (половин процент) от прогнозната стойност без ДДС на поръчката и се представя в една от следните форми:

- а) депозит на парична сума по сметка на Възложителя;
- б) банкова гаранция в полза на Възложителя.

Участникът сам избира формата на гаранцията за участие.

При избор на гаранция за участие – парична сума, то тя следва да се внесе по банков път по следната сметка:

БНБ ЦЕНТРАЛНО УПРАВЛЕНИЕ

Банков код (BIC): BN BG BGSD;

Банкова сметка (IBAN): BG21 BN BG 9661 3300 1293 01

Ако участникът избере да представи гаранцията за участие под формата на „парична сума”, платена по банков път, документът, удостоверяващ платената гаранция, следва да бъде представен като заверено от участника копие. Ако участникът е превел парите по електронен път (електронно банкиране), той следва да завери съответният документ с неговия подпись и печат. В гаранцията за участие следва да бъде посочен предметът на поръчката.

Срокът на валидност на банковата гаранция за участие следва да е не по-кратък от срокът на валидност на офертата.

В случай, че гаранцията за участие се представя под формата на банкова гаранция, документът се представя в оригинал.

Задържането и освобождаването на гаранцията за участие става при условията и по реда на чл. 61 и чл. 62 от ЗОП.

11. Офертата на участника следва да съдържа следните документи:

11.1 Офертата за участие в процедурата, изготвена съгласно образеца към настоящата покана, която се завежда в деловодството на Министерството на здравеопазването, пл. "Света Неделя" № 5 в срок **до 17.30 часа на 14.10.2014 год.**

11.2 Декларация за регистрация по Закона за търговския регистър, изготвена съгласно образеца към настоящата покана;

11.3 Декларация по чл. 47, ал. 9 от Закона за обществените поръчки;

11.4. Декларация за липса на свързаност с друг участник по чл. 55, ал. 7 от ЗОП;

11.5. Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици;

11.6 Техническо предложение, изготвено съгласно образеца към настоящата покана, ведно с посочените в него приложения;

11.7. Ценово предложение, попълнен образец от настоящата документация.

Предлаганата единичната цена с ДДС, следва да бъде формирана до втория знак след десетичната запетая.

При офертиране на цената на доза последната не следва да надвишава стойността по чл. 55 от Наредба за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти. В случай, че през времето на действие на договора стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствените продукти от Позитивният лекарствен списък стане по-ниска от договорената, възложителят безусловно заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното решение на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти.

Цената следва да включва всички разходи до краен получател: стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до краен получател, при срок на годност не по-малък от 25% /двадесет и пет процента/ от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

Предложената цена да е в български лева, трябва да е фиксирана и да не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл. 43 от ЗОП.

Посочените по-горе документи се поставят в един плик.

12. Място, ден и час за провеждане на договарянето – в сградата на Министерството на здравеопазването, пл. "Света Неделя" № 5 в **13,00 часа на 15.10.2014 год.** Комисията провежда договарянето с участника за определяне условията на договора съгласно изискванията на възложителя, посочени в поканата за участие. Резултатите от преговорите се отразяват в протокол, който се подписва от комисията и от участника.

13. Критерият за оценка на офертата в процедурата на договаряне без обявление е "най-ниска цена" като класирането се извършва на база предложена единична цена с ДДС.

При отваряне на офертата може да присъства участника в процедурата, негов законен или упълномощен представител (в случай, че при отварянето на офертата присъства упълномощен представител е необходимо да бъде представено нотариално заверено пълномощно на лицето, упълномощено да представлява участника), както и представители на средствата за масово осведомяване и на други лица при спазване на установения режим за достъп до сградата, в която се извършва отварянето. За провеждане на договарянето трябва да присъстват законните или упълномощени представители на участника.

Комисията, назначена със заповед на министъра на здравеопазването, в съответствие със Закона за обществените поръчки, разглежда офертата в часа, на датата и мястото, посочени в поканата и извършва действията, предвидени в чл. 92а от ЗОП.

След приключване на работата на комисията по разглеждане и оценка на офертата, възложителят обявява с Решение класирането и участникът, определен за изпълнител на обществената поръчка. Участникът се уведомява писмено за резултата от проведената процедура, като му се връчва (изпраща) копие от решението и доклада от работата на комисията.

Неразделна част от настоящата покана са следните документи:

ОБРАЗЕЦ – Оферта;

ОБРАЗЕЦ – Декларация за регистрация по ЗТР;

ОБРАЗЕЦ – Декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП;

ОБРАЗЕЦ – Декларация по чл. 55, ал. 7 от ЗОП;

ОБРАЗЕЦ – Декларация по обстоятелствата по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици;

ОБРАЗЕЦ – Техническо предложение;

ОБРАЗЕЦ – Ценово предложение, съгласно чл. 56, ал. 1, т. 10 от ЗОП;

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1 – Технически условия и изисквания /Спецификация

Проект на договор

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

Д-Р МИРОСЛАВ НЕНКОВ

МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

