

ОДОБРЯВАМ:

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:
Д-Р ПЕТЪР МОСКОВ
МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

ДОКУМЕНТАЦИЯ

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

С ПРЕДМЕТ:

*„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи
за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по
туберкулоза“ включваща 56 обособени позиции*

София, 2015 г.

У К А З А Н И Я

КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

ЗА

**РЕДА И УСЛОВИЯТА ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА
ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:**

*„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите
на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза“ включваща 56
обособени позиции*

София, 2015 г.

УВАЖАЕМИ ГОСПОЖИ И ГОСПОДА,

Министерство на здравеопазването, на основание Решение №/.....2015 г. за откриване на процедурата, в качеството му на Възложител, отправя покана към всички заинтересовани лица за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза“ включваща 56 обособени позиции.**

На основание чл. 22б, ал. 4 от ЗОП, от първия работен ден следващ деня на публикуването на обявлението за обществената поръчка в РОП, на всички заинтересовани лица се предоставя пълен достъп по електронен път до документацията за участие в процедурата на следния интернет адрес на Министерството на здравеопазването (посочен и в обявлението за откриване на процедурата): <http://www.mh.government.bg>, Рубрика „Обществени поръчки - профил на купувача”, а именно: <http://www.mh.government.bg/bg/profil-na-kupuvacha/protseduri-po-zop/protseduri-po-reda-na-zop/dostavka-medicinski-izdeliya-natsionalna-programa/>

Участниците в процедурата следва да прегледат и да се съобразят с всички указания, образци, условия и изисквания, посочени в Документацията и разясненията по нея.

Офертите на участниците ще се приемат на адреса на Министерство на здравеопазването: гр. София, пл. „Света Неделя” № 5, всеки работен ден от 09:00 ч. до 17:30 ч. до датата, посочена в раздел IV.3.4. „Срок за получаване на оферти или на искания за участие” от обявлението за поръчка.

Офертите ще бъдат разгледани, оценени и класирани от комисия, която ще започне своята работа в деня и часа, посочени в раздел IV.3.8. “Условия за отваряне на офертите” от обявлението за поръчка, в сградата на министерството на здравеопазването, на адрес: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя” № 5.

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 и други лица при спазване на установения режим за достъп до сградата, в която се извършва отварянето.

Председателят на назначената от Възложителя комисия ще обяви датата, часа и мястото на отваряне на ценовите оферти на участниците предварително, при съблюдаване изискванията на Закона за обществените поръчки, вкл. чрез обявяване на посочения в настоящата документация интернет адрес на Министерство на здравеопазването: <http://www.mh.government.bg>, Рубрика „Обществени поръчки - профил на купувача”, а именно: <http://www.mh.government.bg/bg/profil-na-kupuvacha/protseduri-po-zop/protseduri-po-reda-na-zop/dostavka-medicinski-izdeliya-natsionalna-programa/>

За резултатите от оценяването на офертите участниците се уведомяват съгласно ЗОП. Решенията на възложителя във връзка с процедурата са писмени и се изпращат на участниците в нормативно установения срок.

За допълнителна информация и въпроси можете да се обръщате към:

Ваня Миткова

Главен експерт в дирекция „НРОПЗ“

Тел.: 02/9301350

Адрес: гр.София -1000, пл. „Света Неделя” № 5

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 и общи изисквания към документацията

Раздел II. Пълно описание на предмета на поръчката

Раздел III. Изисквания към участниците

Раздел IV. Условия и размер на Гаранцията за участие и Гаранцията за изпълнение

Раздел V. Комуникация между възложителя и участниците

ГЛАВА II. ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

ГЛАВА III. КРИТЕРИЙ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТАТА

ГЛАВА IV. ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

ОБРАЗЕЦ Представяне на участника;

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

ОБРАЗЕЦ Декларация за участието или неучастието на подизпълнители по чл. 56, ал. 1, т. 8 от Закона за обществените поръчки;

ОБРАЗЕЦ Декларация за съгласие за участие като подизпълнител;

ОБРАЗЕЦ Декларация по чл. 56, ал. 1, т. 12 от Закона за обществените поръчки за приемане на условията в проекта на договора;

ОБРАЗЕЦ Декларация за липса на свързаност с друг участник в съответствие с чл. 55, ал. 7 от ЗОП, както и липса на обстоятелство по чл. 8, ал. 8, т. 2 от ЗОП;

ОБРАЗЕЦ Декларация 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 по чл. 56, ал. 1, т. 7 от ЗОП;

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

Проект на договор

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

А. ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ

1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛ

Министерството на здравеопазването е юридическо лице и има право на собственост и самостоятелен бюджет. Орган на изпълнителната власт в министерството е министърът. Министърът на здравеопазването е Възложител по смисъла на чл. 7, т. 1 от ЗОП.

1.2. ПРАВНО ОСНОВАНИЕ ЗА ОТКРИВАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

Възложителят обявява настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл. 16, ал. 1, ал. 4 и ал. 8, във връзка с Глава пета от Закона за обществените поръчки.

1.3. МОТИВИ ЗА ИЗБОР НА ПРОЦЕДУРА ПО ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

Прогнозната стойност на обществената поръчка, предмет на настоящата процедура, е **650 000.00 лева без ДДС или 780 000.00 лева с ДДС.**

Съгласно разпоредбата на чл. 14, ал. 1, т. 2 от ЗОП, когато планираната за провеждане поръчка за доставки е равна или по-висока от 66 000 лева без включен ДДС, Възложителят провежда някоя от предвидените в ЗОП процедури.

Б. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ДОКУМЕНТАЦИЯТА. МЯСТО И СРОК ЗА ПОДАВАНЕ НА ОФЕРТИ.

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.

Офертата се изготвя и представя на български език. Когато участникът в процедурата е чуждестранно физическо или юридическо лице, офертата се подава на български език.

Офертата се подписва от представляващия участника или от надлежно упълномощено/и лице/а, като в офертата се прилага пълномощното от представляващия участника, съгласно и указаното по-долу в настоящата документация (с изключение на изискуемите документи, които обективират лично изявление на конкретно лице/а - представляващ/и участника, и не могат да се подпишат и представят от пълномощника).

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 копието на документа представляващият участника е поставил гриф «Вярно с оригинала», собственоръчен подпис със син цвят под заверката и свеж печат в приложимите случаи.

Представените образци в документацията за участие и условията, описани в тях, са задължителни за участниците.

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 получаване на офертите и представлява времето, през което участниците са обвързани с условията на представените от тях оферти. Възложителят кани 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.

Място и срок за подаване на оферти

Желаещите да участват в процедурата за възлагане на обществената поръчка подават лично или чрез упълномощено лице офертите си в деловодството на Министерството на здравеопазването, на адрес: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя” № 5, партерен етаж, всеки работен ден от 09:00 ч. до 17:30 ч. до датата, посочена в обявлението за обществената поръчка. 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. Офертите се подават в запечатан, непрозрачен, с ненарушена цялост плик и с надпис:

До Министерство на здравеопазването, гр. София– 1000, пл. „Света Неделя” № 5 Оферта за участие в обществена поръчка, с предмет: *„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза“*

Наименование, адрес, телефон и по възможност факс и електронен адрес на участника.

Следното предписание: **„Да не се отваря преди разглеждане от страна на Комисията за оценяване и класиране”**.

До изтичане на срока за получаване на оферти всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си. Оттеглянето на офертата прекратява по-нататъшното участие на участника в процедурата. Допълнението и промяната на офертата трябва да отговарят на изискванията и условията за представяне на първоначалната оферта, като върху плика бъде отбелязан и текст **„Допълнение/Промяна на оферта/с входящ номер..... за участие в открита процедура по реда на ЗОП с предмет: *„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза“***

Приемане на оферти / връщане на оферти:

При подаване на оферта и приемането ѝ върху плика се отбелязва входящ номер, дата и час на постъпване и посочените данни се отбелязват във входящ регистър, за което на приносителя се издава документ.

Оферти, които са представени след крайния срок за получаване или в незапечатан, прозрачен или скъсан плик, се връщат на подателя незабавно. Тези обстоятелства се отбелязват в регистъра по предходния параграф.

Получените оферти се съхраняват в деловодството на Министерството на здравеопазването до деня, определен за отваряне на офертите.

РАЗДЕЛ II ПЪЛНО ОПИСАНИЕ НА ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА

Обект на настоящата обществена поръчка е „доставки на стоки, осъществявани чрез покупка „по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 1 от ЗОП.

Предмет на възлагане на настоящата обществена поръчка е: *„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза“ включваща 56 обособени позиции.*

Всички количества, посочени в спецификацията, са „количества до”, т.е. Възложителят не е длъжен да заяви за доставка цялото договорено количество, а има право да заявява количества съгласно действителните си нужди, но не повече от договореното.

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 обществената поръчка.

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

1.3. Участникът в процедурата може да представи оферта за една, няколко или всички обособени позиции.

1.4. Не се допуска представянето на варианти.

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

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

1.7. Лице, което участва в обединение или е дало съгласието си и фигурира като подизпълнител в офертата на друг участник, не може да представя самостоятелно оферта.

Съгласно чл. 56, ал. 2 от ЗОП с офертата си участниците може без ограничения да предлагат ползването на подизпълнители.

1.8. Не може да участва във възлагането на обществената поръчка лице, съответно Възложителят ще отстрани от участие в процедурата всеки участник, при който е налице някое от следните обстоятелства:

а) осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран за:

- престъпление против финансовата, данъчната или осигурителната система, включително изпиране на пари, по чл. 253 - 260 от Наказателния кодекс;
- подкуп по чл. 301 - 307 от Наказателния кодекс;
- участие в организирана престъпна група по чл. 321 и 321а от Наказателния кодекс;
- престъпление против собствеността по чл. 194 - 217 от Наказателния кодекс;
- престъпление против стопанството по чл. 219 - 252 от Наказателния кодекс;

б) обявен в несъстоятелност;

в) е в производство по ликвидация или се намира в подобна процедура съгласно националните закони и подзаконовни актове;

г) има задължения по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от ДОПК към държавата и към община, установени с влязъл в сила акт на компетентен орган, освен ако е допуснато разсрочване или отсрочване на задълженията, или има задължения за данъци или вноски за социалното осигуряване съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен;

д) е в открито производство по несъстоятелност, или е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон, а в случай че участникът е чуждестранно лице – се намира в подобна процедура съгласно националните закони и подзаконовни актове, включително когато неговата дейност е под разпореждане на съда, или участникът е преустановил дейността си;

е) е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 313 от Наказателния кодекс във връзка с провеждане на процедури за възлагане на обществени поръчки;

ж) при които лицата, посочени в чл. 47, ал. 4 от ЗОП, са свързани лица по смисъла на § 1, т. 23а от допълнителните разпоредби на Закона за обществените поръчки с Възложителя или със служители, на ръководна длъжност в неговата организация;

з) които са сключили договор с лице по чл. 21 или чл. 22 от Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси.

/С оглед спазването на изискванията на Закона за обществените поръчки (чл. 47, ал. 9), при подаване на офертата за участие, участниците удостоверяват липсата на обстоятелствата по чл. 47, ал. 1, т. 1 (без б. “е”), т.2, 3 и 4, ал.2, т.1 и 5 и ал. 5, т.1 и 2 от ЗОП с една декларация, която се попълва, подписва и подпечатва, съгласно приложения образец./

и) които са свързани лица с друг участник или кандидат в съответствие с чл. 55, ал. 7 от ЗОП или са налице обстоятелствата по чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП по отношение на настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка;

/С оглед спазването на изискванията на Закона за обществените поръчки, при подаване на офертата за участие, участниците удостоверяват липсата на свързаност с друг участник по чл. 55, ал. 7 и липсата на обстоятелство по чл.8, ал.8, т.2 от закона с декларация, която се попълва, подписва и подпечатва, съгласно приложения образец./

й) за който е налице някое от 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 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, участниците представят декларация по образец от настоящата документация./

В случай, че участникът участва като обединение/консорциум, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, тогава участниците в обединението /консорциума подписват документ (договор), който следва да бъде представен от Участника в заверено копие. Договорът 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. Допуска се повече от едно лице да представляват обединението заедно и поотделно;

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 от предмета на възлаганата поръчка между участниците в обединението, както и ресурсите, с които ще участва всеки един от участниците в обединението.

Представляващият обединението/ консорциума е упълномощен да представи офертата от името и за сметка на обединението и да сключи договор с възложителя*

****Когато в договора не е посочено лицето, което представлява участниците в обединението, се представя и документ, подписан от лицата в обединението, в който се посочва представляващият.***

Не се допускат промени в състава на обединението след изтичане на срока за подаване на офертите.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, декларацията по чл. 47 ал. 9 от ЗОП се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението.

Декларацията по чл. 55, ал. 7 и чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП се представя за обединението – участник в процедурата.

Декларацията 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, се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението.

Възложителят, не поставя изискване за създаване на юридическо лице в случай, че избраният за Изпълнител участник е обединение от физически и/или юридически лица.

Участниците са длъжни в процеса на провеждане на процедурата да уведомяват Възложителя за всички настъпили промени в декларираните обстоятелства по чл. 47, ал. 1, т. 1 (без б. "е"), т.2, 3 и 4, ал.2, т.1 и 5 и ал. 5, т.1 и 2 от ЗОП в 7-дневен срок от настъпването им.

2. ОБЩИ И СПЕЦИФИЧНИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ.

Общи изисквания

2.1. Минимални изисквания за икономическо и финансово състояние на участниците съгласно ЗОП:

Възложителят няма изисквания за икономическо и финансово състояние на участниците.

2.2. Минимални изисквания за технически възможности и квалификация на участниците съгласно ЗОП:

2.2.1. Участниците в процедурата по обособени позиции №№ 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55 и 56 следва да отговарят на изискванията на чл. 77, ал. 1 или ал. 2 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и да притежават разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, или да са производители, установени на територията на Република България.

Това обстоятелство се доказва със заверено копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно ЗМИ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария.

*** Забележка:** Участниците по **позиции №№ 38, 39, 40, 41 и 42** могат и да не отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/, ако изделията, които предлагат по съответните позиции са класифицирани от производителя като лични предпазни средства и за тях е представена Декларация за съответствие с Директива 89/686/ЕЕС, издадена от производителя.

2.2.2. Участниците в процедурата трябва да притежават сертификат БДС EN ISO 9001:2008 или еквивалентен с обхват съгласно предмета на обществената поръчка.

Това обстоятелство се доказва със заверено копие на сертификат БДС EN ISO 9001:2008 или еквивалентен с обхват съгласно предмета на обществената поръчка, издаден на името на участника.

2.2.3. Производителите на предлаганите изделия, с изключение на производителите на изделието по позиция №17, трябва да притежават сертификат БДС EN ISO 13485:2003/ISO 9001:2008 или еквивалентен сертификат за управление на качеството на изделията, за които участват в процедурата.

Това обстоятелство се доказва със заверено копие на сертификата БДС EN ISO 13485:2003/ISO 9001:2008 или еквивалентен сертификат както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, с обхват съгласно предмета на обществената поръчка, издаден на името на производителя, с изключение за производителите на изделието по позиция №17.

2.3. Изисквания към медицинските изделия по позиции №№ 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55 и 56:

2.3.1. Медицинските изделия да са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ и за определяне на стойността, до която те се заплащат.

Това обстоятелство се доказва с декларация, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат /Наредбата/, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от Допълнителните разпоредби на Наредбата, за всяка позиция, за която участникът кандидатства.

* **Забележка:** Изделията по **позиции №№ 38, 39, 40, 41 и 42** могат и да не са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, ако са класифицирани от производителя като лични предпазни средства и за тях е представена Декларация за съответствие с Директива 89/686/ЕЕС, издадена от производителя.

2.3.2. Всички медицински изделия следва да отговарят на Закона за медицинските изделия (ЗМИ).

Това обстоятелство се доказва с декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител.

2.3.3. Да няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии от съответното медицинско изделие през последните две години съгласно предоставена от ИАЛ информация.

Това обстоятелство се доказва с копие на официален документ, издаден от Изпълнителната Агенция по лекарствата от който да е видно, че за съответното медицинско изделие няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните две години.

2.3.4. Медицинските изделия за които се участва да се заплащат от обществен фонд в поне една от страните - членки на Европейския съюз.

Това обстоятелство се доказва с декларация от участника, в която се посочва медицинското изделие за което се участва и конкретният обществен фонд по който се заплаща, на съответната държава.

2.3.5. Предлаганите медицински изделия трябва да притежават CE-mark.

Това обстоятелство се доказва с декларация от участника, че предлаганите медицински изделия притежават CE-mark.

2.3.6. Медицинските изделия по позиции №№ 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55 и 56 трябва да съответстват на Директива 98/79/ЕС.

Това обстоятелство се доказва с представено заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя.

2.3.7. Медицинските изделия по позиция №37 трябва да съответстват на Директива 98/79/ЕС или Директива 93/42/ЕЕС.

Това обстоятелство се доказва с представено заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС или Директива 93/42/ЕЕС, издадена от производителя.

2.3.8. Медицинските изделия по позиции №№ 45, 46, 47, 48, 49, 50 и 51 да са използвани от Национални Референтни и/или Супранационални Референтни лаборатории по туберкулоза на територията на ЕС.

Това обстоятелство се доказва с представено заверено копие на референции от Национални Референтни и/или Супранационални Референтни лаборатории по туберкулоза на територията на ЕС при използването на предлаганите медицински изделия по позиции 45, 46, 47, 48, 49, 50 и 51 и съответната апаратура.

2.4. Изисквания към изделия по позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 11, 12, 13, 14, 15, 37, 38, 39, 40, 41 и 42:

2.4.1. Изделията по позиции №№ 38, 39, 40, 41 и 42 трябва да съответстват на Директива 89/686/ЕЕС или Директива 93/42/ЕЕС.

Това обстоятелство се доказва с представено заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 89/686/ЕЕС или Директива 93/42/ЕЕС, издадена от производителя.

2.4.2. За изделията по позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 11, 12, 13, 14, 15, 37, 38, 39, 40, 41 и 42 да бъдат представени мостри.

СЪДЪРЖАНИЕ НА ОФЕРТАТА:

Всяка оферта трябва да съдържа три отделни запечатани, непрозрачни и надписани плика, поставени в един общ запечатан, непрозрачен и надписан плик, както следва:

Плик №1 с надпис: „Документи за подбор”.

В него се поставят документите, изискани от Възложителя, съгласно чл. 56, ал. 1, т. 1 - 6, т. 8 и т. 12 - 14 от ЗОП, отнасящи се до критериите за подбор на участниците, съобразно указанията на Възложителя.

Плик № 2 с надпис: „Предложение за изпълнение на поръчката”.

В него се поставят документите по чл. 56, ал. 1, т. 7 от ЗОП, свързани с изпълнението на поръчката, съобразно посочените в глава II Техническа спецификация, изисквания за изпълнение на поръчката, вкл. посочване на срок за изпълнение на поръчката.

Плик № 3 с надпис: „Предлагана цена”.

Забележка:

Когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, пликове №№ 2 и 3 се представят по отделно за всяка от позициите.

Когато документи и информация, съдържащи се в плик № 1, са еднакви за две/или повече в приложимите случаи/ обособени позиции, по които участникът подава оферта, същите се поставят само в плик № 1 по позицията с най-малък пореден номер, като това обстоятелство се отбелязва в списъка на документите, съдържащ се в пликовете на останалите позиции.

Предложенията за позициите, които се оферират и доставят комплексно, се поставят в общи пликове №1, №2 и №3.

3.1. НЕОБХОДИМИ ДОКУМЕНТИ

3.1.1. Съдържание на плик № 1 с надпис „Документи за подбор“:

3.1.1.1. Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника. В списъка участникът следва да опише всички представени от него документи (задължителни и други по преценка на участника), включително документи относно лицата, представляващи участника, и относно подизпълнителите, ако такива се предвиждат. Списъкът на документите следва да се постави в началото на документите. Всеки лист, съдържащ се в плика, следва да бъде номериран и подреден съгласно списъка.

3.1.1.2. Представяне на участника - посочване на единен идентификационен код по чл. 23 от Закона за търговския регистър, БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата;

3.1.1.3. Декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП, попълнен образец от настоящата документация.

3.1.1.4. При участници обединения - копие на договора за обединение, а когато в договора не е посочено лицето, което представлява участниците в обединението - и документ, подписан от лицата в обединението, в който се посочва представляващият.

Документът се представя в случай, че участникът е неперсонифицирано обединение.

3.1.1.5. Пълномощно на лицето, упълномощено да представлява участника в процедурата и да подписва офертата или документи, част от офертата (представя се оригинал или заверено копие на пълномощното; пълномощното се представя, когато участникът не се представлява от лицата, които имат право на това, съгласно документите му за регистрация).

3.1.1.6. Документи за доказване на техническите възможности на участника, съгласно чл.51 от ЗОП, както и изисквания към медицинските изделия:

3.1.1.6.1. За участниците по позиции №№ 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55 и 56 - заверено копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия съгласно ЗМИ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария.

*** Забележка:** Участниците по позиции №№ 38, 39, 40, 41 и 42 могат и да не представят копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия съгласно ЗМИ, ако изделията, които предлагат по съответните позиции са класифицирани от производителя като лични предпазни средства и за тях е представена Декларация за съответствие с Директива 89/686/ЕЕС, издадена от производителя.

3.1.1.6.2. заверено копие на валиден сертификат БДС EN ISO 9001:2008 или еквивалентен с обхват съгласно предмета на обществената поръчка, издаден на името на участника.

3.1.1.6.3. заверено копие на валиден сертификат БДС EN ISO 13485:2003/ISO 9001:2008 или еквивалентен сертификат, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, с обхват съгласно предмета на обществената поръчка, издаден на името на производителя, с изключение за производителите на изделието по позиция №17.

3.1.1.6.4. за позиции №№ 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55 и 56 - декларация, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат /Наредбата/, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от Допълнителните разпоредби на Наредбата, за всяка позиция, за която участникът кандидатства.

*** Забележка:** За позиции №№ 38, 39, 40, 41 и 42 могат и да не се представят горните документи, ако изделията са класифицирани от производителя като лични предпазни средства и за тях е представена Декларация за съответствие с Директива 89/686/ЕЕС, издадена от производителя.

3.1.1.6.5. декларация, че медицински изделия следва да отговарят на Закона за медицинските изделия, издадена от производителя или неговия упълномощен представител.

3.1.1.6.6. копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който да е видно, че за съответното медицинско изделие няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните две години.

3.1.1.6.7. декларация от участника, в която се посочва медицинското изделие за което се участва и конкретният обществен фонд по който се заплаща, на съответната държава – членка на Европейски съюз.

3.1.1.6.8. декларация от участника, че предлаганите медицински изделия притежават CE-mark.

3.1.1.6.9. заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя на медицинските изделия по позиции №№ 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55 и 56.

3.1.1.6.10. заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС или Директива 93/42/ЕЕС, издадена от производителя на медицинските изделия по позиция № 37.

3.1.1.6.11. заверено копие на референции от Национални Референтни и/или Супранационални Референтни лаборатории по туберкулоза на територията на ЕС при използването на предлаганите медицински изделия по позиции 45, 46, 47, 48, 49, 50 и 51 и съответната апаратура.

3.1.1.6.12. заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 89/686/ЕЕС или Директива 93/42/ЕЕС, издадена от производителя на изделията по позиции №№ 38, 39, 40, 41 и 42.

3.1.1.6.13. мостри на изделията по позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 11, 12, 13, 14, 15, 37, 38, 39, 40, 41 и 42.

3.1.1.6.14. брошури, каталози и/или фотографски снимки на стоките, от които ясно да се вижда каталожния номер на изделията, които се оферират и които ще се доставят, чиято автентичност Възложителят си запазва правото да проверява.

3.1.1.7. Декларация по чл. 56, ал. 1, т. 8 от ЗОП за използване/неизползване на подизпълнители, с посочване на вида на работите, които ще извършват и дела на тяхното участие, попълнен образец № 3 от настоящата документация.

Съгласно чл. 56, ал. 2 от ЗОП с офертата си участниците може без ограничения да предлагат ползването на подизпълнители.

3.1.1.7.1. Декларация за съгласие за участие като подизпълнител, попълнен образец от настоящата документация.

Забележка: Декларацията се попълва от всеки подизпълнител поотделно.

3.1.1.8. Документ за внесена гаранция за участие – оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума.

3.1.1.9. Декларация по чл. 56, ал. 1, т. 12 от ЗОП за приемане на условията в проекта на договора, попълнен образец от настоящата документация.

3.1.1.10. Декларация 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, попълнен образец от настоящата документация.

3.1.1.11. Декларация за липса на свързаност с друг участник по чл. 55, ал. 7 от ЗОП, както и липса на обстоятелства по чл. 8, ал. 8, т. 2 от ЗОП /по образец/;

Документите в плик № 1 се представят в оригинал или заверено от участника копие /освен ако изрично не е указано друго в настоящата документация/. Всички документи представени на чужд език, се представят и в превод на български език. Всички декларации се представят в оригинал и се подписват по реда и от лицата, посочени в настоящите указания.

Когато участникът в процедура е чуждестранно физическо или юридическо лице или техни обединения, офертата се подава на български език, документът по чл. 56, ал. 1, т. 1 от ЗОП се представя в официален превод /посочените по-горе тук в т.3.1.1.4. и т.3.1.1.5./, а документите по чл. 56, ал. 1, т. 5 от ЗОП, които са на чужд език, се представят и в превод.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице:

- документите по чл. 56, ал. 1, т. 1, букви "а" и "б" от ЗОП се представят за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението /т.е. посочените по-горе в т.3.1.1.4. и т.3.1.1.5./;

- документите по чл. 56, ал. 1, т. 1, буква "в" и т. 4 и 5 от ЗОП се представят за участниците, чрез които обединението доказва съответствието си с критериите за подбор по чл. 25, ал. 2, т. 6 от ЗОП /или в случая, посочените по-горе в т.3.1.1.7./.

3.1.2. Съдържание на плик № 2 с надпис „Предложение за изпълнение на поръчката”. Представят се толкова пликове № 2 с надпис „Предложение за изпълнение на поръчката

по обособена позиция.....”, за колкото обособени позиции участникът представя оферта, съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП.

**Забележка: Предложенията за изпълнение на поръчката по обособени позиции, които съгласно настоящата документация се оферират и доставят комплексно, се представят в общ Плик № 2.*

3.1.2.1. Техническо предложение, съгласно чл. 56, ал. 1, т. 7 от ЗОП – трябва да бъде изготвено съобразно образеца от настоящата документация, при съблюдаване на пълното описание на обекта на поръчката и Техническата спецификация, изискванията към офертата и условията за изпълнение на поръчката – документи и образци, поставени в ПЛИК №2, съгласно настоящата документация, попълва се образец от настоящата документация.

3.1.2.2. Срок за изпълнение на поръчката – посочва се в Техническото предложение, съгласно посочения в документацията срок.

3.1.3. Съдържание на плик № 3 с надпис „Предлагана цена“. Представят се толкова пликове № 3 с надпис „Предлагана цена по обособена позиция.....”, за колкото обособени позиции участникът представя оферта, съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП.

В третия запечатан, непрозрачен плик № 3 участникът следва да представи задължително ценовото си предложение съгласно чл. 56, ал. 1, т. 10 от ЗОП, попълнен образец от настоящата документация.

**Забележка: Ценовите предложения за позициите, които се оферират и доставят комплексно, се поставят в общ Плик № 3.*

Цената по договора е в български лева, фиксирана, не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл. 43, ал. 2 от ЗОП.

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 75% (седемдесет и пет на сто) от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

Извън плика с надпис „Предлагана цена” не трябва да е посочена никаква информация относно цената.

Участници, които по какъвто и да е начин са включили някъде в офертата си извън плика „Предлагана цена” елементи, свързани с предлаганата цена /или части от нея/, ще бъдат отстранени от участие в процедурата.

Забележка: При подаване на офертата участникът може да посочи коя част от нея има конфиденциален характер и да изисква от Възложителя да не я разкрива /с изрично писмено изявление в този смисъл, представено с офертата/. Възложителят няма право да разкрива информация, предстопоставена му от участник и посочена от същия като конфиденциална по отношение на технически или търговски тайни, с изключение на случаите по чл.44 от ЗОП и публичните действия на комисията, съгласно чл. 68 и 69а, ал. 3 от ЗОП.

РАЗДЕЛ IV

УСЛОВИЯ И РАЗМЕР НА ГАРАНЦИЯТА ЗА УЧАСТИЕ И ГАРАНЦИЯТА ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

1. Гаранция за участие

Гаранцията 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.

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

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): BNBG BGSD;

Банкова сметка (IBAN): BG21 BNBG 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 съответния документ с неговия подпис и печат/когато има такъв/. В гаранцията за участие следва да бъде посочен предметът на поръчката и обособената/ите позиция/и, за която/ито участникът кандидатства.

Гаранцията за участие е в размер до 1% /един процент/ от прогнозната стойност на обособените позиции и е както следва:

за обособена позиция №1 - 100,00 лева;

за обособена позиция №2 - 5,00 лева;

за обособена позиция №3 - 20,00 лева;

за обособена позиция №4 - 25,00 лева;

за обособена позиция №5 - 420,00 лева;

за обособена позиция №6 - 38,00 лева;

за обособена позиция №7 - 1,00 лева;

за обособена позиция №8 - 6,00 лева;

за обособена позиция №9 - 6,00 лева;

за обособена позиция №10 - 2,00 лева;

за обособена позиция №11 - 7,00 лева;

за обособена позиция №12 - 13,00 лева;

за обособена позиция №13 - 13,00 лева;

за обособена позиция №14 - 27,00 лева;

за обособена позиция №15 - 27,00 лева;

за обособена позиция №16 - 3,00 лева;

за обособена позиция №17 - 115,00 лева;

за обособена позиция №18 - 2,00 лева;

за обособена позиция №19 - 20,00 лева;

за обособена позиция №20 - 8,00 лева;

за обособена позиция №21 - 0,40 лева;

за обособена позиция №22 - 3,00 лева;

за обособена позиция №23 - 16,00 лева;

за обособена позиция №24 - 0,80 лева;

за обособена позиция №25 - 1,00 лева;

за обособена позиция №26 - 33,00 лева;

за обособена позиция №27 - 1,00 лева;

за обособена позиция №28 - 0,60 лева;

за обособена позиция №29 - 1,00 лева;
за обособена позиция №30 - 4,00 лева;
за обособена позиция №31 - 2,00 лева;
за обособена позиция №32 - 2,00 лева;
за обособена позиция №33 - 1,00 лева;
за обособена позиция №34 - 1,00 лева;
за обособена позиция №35 - 1,00 лева;
за обособена позиция №36 -100,00 лева;
за обособена позиция №37 - 65,00 лева;
за обособена позиция №38 - 24,00 лева;
за обособена позиция №39 - 24,00 лева;
за обособена позиция №40 - 24,00 лева;
за обособена позиция №41 - 77,00 лева;
за обособена позиция №42 -300,00 лева;
за обособена позиция №43 - 35,00 лева;
за обособена позиция №44 - 58,00 лева;
за обособена позиция №45 -2680,00 лева;
за обособена позиция №46 - 30,00 лева;
за обособена позиция №47 - 140,00 лева;
за обособена позиция №48 - 100,00 лева;
за обособена позиция №49 - 515,00 лева;
за обособена позиция №50 - 54,00 лева;
за обособена позиция №51 - 390,00 лева;
за обособена позиция №52 - 52,00 лева;
за обособена позиция №53 - 124,00 лева;
за обособена позиция №54 - 158,00 лева;
за обособена позиция №55 - 504,00 лева;
за обособена позиция №56 - 107,00 лева;

Срокът на валидност на гаранцията 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, усвояването и освобождаването на гаранцията за участие става при условията и по реда на чл. 61 и чл. 62 от ЗОП.

2. Гаранция за изпълнение

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

Гаранцията за изпълнение може да се представи под формата на парична сума или под формата на банкова гаранция. Участникът сам избира формата на гаранцията за изпълнение.

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

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

Гаранцията за изпълнение под формата на „парична сума“ трябва да бъде внесена по следната сметка на Възложителя:

БНБ ЦЕНТРАЛНО УПРАВЛЕНИЕ

Банков код (BIC): BNBG BGSD;

Банкова сметка (IBAN): BG21 BNBG 9661 3300 1293 01

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. 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, тогава в нея трябва да бъде изрично записано, че тя е безусловна и неотменима и че е със срок на валидност поне 60 (шестдесет) календарни дни след датата на изпълнение на договора. При представяне на гаранция в платежното нареждане или в банковата гаранция изрично се посочва договорът, 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.

РАЗДЕЛ V

КОМУНИКАЦИЯ МЕЖДУ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ И УЧАСТНИЦИТЕ

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

Участникът може да представя своите писма и уведомления в деловодството на министерството на здравеопазването, адрес: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя” № 5, партерен етаж, 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.

Решенията на Възложителя, за които той е длъжен да уведоми участниците, се изпращат по факс или по електронен път, или се връчват лично срещу подпис, или се изпращат с препоръчано писмо с обратна разписка, или чрез комбинация от тези средства по избор на Възложителя.

Договорът за изпълнение на поръчката се сключва при условията на чл. 41 и чл. 74 от ЗОП и предварително обявените условия на Възложителя.

В срок от 10 календарни дни след влизане в сила на Решението, с което Възложителя обявява класирането на участниците и избор на изпълнител, определеният за изпълнител участник представя документите по чл. 47, ал. 10. Когато участникът, избран за изпълнител е чуждестранно лице се прилагат изискванията на чл. 48, ал. 3, ал. 4 и ал.5 от ЗОП. Гаранцията за изпълнение на договора в размер на 3 % от стойността на договора без ДДС, се освобождава, съгласно клаузите на проекта на договор.

За получено се счита това уведомление по време на откритата процедура, което е достигнало до адресата на посочения от него адрес. Когато адресатът е сменил своя адрес и не е информирал своевременно за това ответната страна или адресатът не желае да приеме уведомлението, за получено се счита това уведомление, което е достигнало до адреса, известен на изпращача.

При предоставяне на изискванията по поръчката на участниците и при сключването на договора за обществена поръчка Възложителят може да посочи коя част от информацията, която им предоставя, има конфиденциален характер. Участниците и техните подизпълнители нямат право да разкриват тази информация.

При подаване на офертата си участникът също може да посочи коя част от нея има конфиденциален характер и да изисква от Възложителя да не я разкрива. Възложителят няма право да разкрива информация, предоставена му от участниците, посочена от тях като конфиденциална по отношение на технически или търговски тайни, с изключение на следните случаи:

- при изпълнение на задължението от Възложителя да изпрати информация за сключения договор до Агенцията по обществени поръчки;

- при осъществяване на публичните действия на комисията за разглеждане и оценка на офертите, съгласно чл. 68 и чл. 69а, ал. 3 от ЗОП.

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 по реда и условията на ЗЕДЕП и съгласно ЗОП.

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

ГЛАВА II ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

1. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ПРЕДЛАГАНИТЕ МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ:

Всички медицински изделия следва да отговарят на Закона за медицинските изделия (ЗМИ);

Предлаганите изделия трябва да бъдат последно поколение по отношение на показателите за чувствителност, специфичност, надеждност и възпроизводимост към датата на направеното ценово предложение;

Всички изделия, които имат срок на годност, към датата на доставка следва да бъдат с остатъчен срок на годност не по-малък от 75% от обявения от производителя;

Медицинските изделията по позиции №№ 45, 46, 47, 48, 49, 50 и 51 се оферират комплексно;

Медицинските изделията по позиции №№ 52, 53, 54, 55 и 56 се оферират комплексно;

При доставка, всички медицински изделия следва да притежават сертификата за качество от производителя, издаден за всяка отделна партида;

Участниците за позиция № 43 се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за автоматично оцветяване на туберкулозни бактерии в следните градове: Бургас - 1бр., Кърджали - 1бр., Плевен - 1бр., Варна - 1бр., Пловдив - 1бр., София - 3бр., Ст. Загора - 1бр., Хасково - 1бр. и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава с характеристики същите или по-добри от наличната, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност;

Участниците по позиции №№ 45, 46, 47, 48, 49, 50 и 51 се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава с капацитет за минимум 500 проби едновременно в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат, и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност;

Нивото на детекция на *M. tuberculosis complex* с предлаганата методика при използването на медицинските изделия по позиции №№ 45, 46, 47, 48, 49, 50 и 51 да не е по-ниско от 84 %; нивото на фалшиво положителни резултати за *M. tuberculosis complex* да не е по-високо от 1%; средното време за детекция на *M. tuberculosis complex* да не е по-дълго от 14 дни; възможност за видова идентификация – разграничаване на *M. tuberculosis complex* от МОТТ (NTM);

Медицинските изделия по позиции №№ 45, 46, 47, 48, 49, 50 и 51 да са съобразени с изискванията на СЗО за безопасна работа, отговаряща на ръководството за добра лабораторна практика, относно неизползването на остри пособия (игли) за инокулиране на пробите.

За медицинските изделия по позиция № 44 - да не се използва технология с употреба на игли и спринцовки.

2. МИНИМАЛНИ ТЕХНИЧЕСКИ ИЗИСКВАНИЯ И КОЛИЧЕСТВА

Предмет на възлагане на настоящата поръчка е „Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза“ включваща 56 обособени позиции, при следните технически спецификации и количества:

№	Наименование по спецификация	Мярка	Количество до:
1	Центрофужни епруветки (конични, стерилни, прозрачни, градуирани, с добре уплътняваща се винтова капачка, непротичаща при центрофугиране на 3500 оборота, обем 50 ml, за еднократна употреба, не повече от 100 броя в опаковка)	брой	51400
2	Епруветки тип епендорф, пластмасови, стерилни, с винтова капачка с гумен уплътнител, с обем не по-малък от 1,5 мл. и не по-голям от 2 мл, градуирани	брой	4000
3	Криоепруветки, пластмасови, стерилни, с винтова капачка с гумен уплътнител, с обем 2 мл, градуирани, със стояща основа	брой	8000
4	Йозета (за еднократна употреба, стерилни, тип бримка с обем 10 µl, неогъващи се, в опаковка не повече от 20 броя, с дължина не по-малка от 20 см)	брой	51000
5	Пластмасови контейнери за биологични отпадъци, с капак, за еднократна употреба, с обем 5 - 7 литра, с височина 18 - 30 см., със стабилна основа, с широк отвор на капака, с двустепенно затваряне на отвора, автоклавируеми при температура 134 градуса, с отделяне на безвредни продукти при унищожаването на контейнерите, означени със знаците за биологична опасност.	брой	8600
6	Пастърови пипети стерилни, за еднократна употреба, вместимост 1мл, градуирани, прозрачни, опаковани по единично	брой	50700
7	Пластмасови кутии с капак и с жлеbove за транспортиране на микроскопски препарати - за 5 бр. микроскопски препарати в кутия	брой	500
8	Микроцентрофужни термоустойчиви епруветки с обем 0,5 мл, свободни от RNA-за и DNA, с плосък капак, стерилни, с V-образно дъно	брой	8000
9	Микроцентрофужни термоустойчиви епруветки с обем 0,2 мл, свободни от RNA-за и DNA, с плосък капак, стерилни, с V-образно дъно	брой	8000
10	Стерилна дестилирана вода, ДНК и РНК чиста, за молекулярни изследвания, в опаковка не по-голяма от 100 мл	мл.	2500
11	Стерилни връхчета с филтър за еднократна употреба, за автоматична пипета с обем 0.5-10 µl	брой	4800
12	Стерилни връхчета с филтър за еднократна употреба, за автоматична пипета с обем 10 - 100 µl	брой	8600
13	Стерилни връхчета с филтър за еднократна употреба, за автоматична пипета с обем 100 - 1000 µl	брой	8600
14	Стерилни наконечници за автоматичен механичен пипетор - повторител, 5 мл. (съвместими с Minilab 201)	брой	2500
15	Стерилни наконечници за автоматичен механичен пипетор - повторител, 12.5 мл. (съвместими с Minilab 201)	брой	2500
16	Комплект от 3 броя вариабилни автоматични, механични микропипети, с филтри, обхват 0,5-10 µl; 10-100 µl; 100-1000 µl. Изцяло автоклавируеми	комплект	1
17	MIRU-VNTR типиращ кит за <i>Mycobacterium tuberculosis complex</i> с използване на 24 маркера	брой изследвания	100
18	10 x ТВЕ електрофоретичен буфер - суха субстанция за разреждане	милилитър	2400
19	Кит за сполитотипиране на <i>M.tuberculosis</i>	кит	1
20	Етилов алкохол (Чист за анализ 95%, разфасовка не по-голяма от 1 литър)	литър	140
21	Стъклени перли d=3мм, в опаковка макс. 1 кг	кг	4
22	Хидроген-хлорид (Чист за анализ, разфасовка не по-голяма от 1 литър)	литър	34
23	N-acetyl-L-cystein - NALC (субстанция на прах, разфасовка не по-голяма от 25 гр)	грам	1700
24	Пара-нитро бензоена киселина,(субстанция на прах, чист за анализ, в опаковка не повече от 100g)	грам	400
25	Калиев дихидрогенфосфат (KH ₂ PO ₄) (субстанция на прах, чист за анализ, в опаковка не повече от 250g)	грам	10000
26	Натриев хлорид (NaCl) (чиста субстанция, за анализ, разфасовка не по-голяма от 1000 гр.)	грам	34000
27	Натриев цитрат (Na ₃ C ₆ H ₅ O ₇ .H ₂ O) (чиста субстанция, за анализ, в опаковка не повече от 500g)	грам	17000

28	Натриева основа (NaOH) (чиста субстанция, за анализ, разфасовка не по-голяма от 500 гр.)	грам	17500
29	Динатриев хидрогенфосфат (Na ₂ HPO ₄) (чист за анализ, в опаковка не повече от 100 g)	грам	10500
30	Спиртни кърпички (мин. 50 % алкохолно съдържание, индивидуална опаковка)	брой	12200
31	Amikacin disulfate salt, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителността към 2 ред туберкулозостатици, с активно вещество не по-малко от 674-786 µg	грам	1
32	Capreomycin sulfate (от <i>Streptomyces capreolus</i>), чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителността към 2 ред туберкулозостатици	грам	1
33	Ofloxacin, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителността към 2 ред туберкулозостатици	грам	2
34	Kanamycin silfate (от <i>Streptomyces kanamyceticus</i>), Kanamicin A, активно вещество не по-малко от 750µg, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителността към 2 ред туберкулозостатици	грам	1
35	Linezolid, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителността към 2 ред туберкулозостатици	милиграм	10
36	Moxifloxacin hydrochloride, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителността към 2 ред туберкулозостатици	милиграм	100
37	Контейнери за събиране на биологичен материал еднократна употреба, стерилни, градуирани, прозрачни, опаковани по единично, обем 40-60мл, винтова капачка и място за надписване	брой	48900
38	Нитрилови, хипоалергични ръкавици, нестерилни, без пудра, с удебелен материал на пръстите, за еднократна употреба размер S	чифт	25000
39	Нитрилови, хипоалергични ръкавици, нестерилни, без пудра, с удебелен материал на пръстите, за еднократна употреба размер M	чифт	25000
40	Нитрилови, хипоалергични ръкавици, нестерилни, без пудра, с удебелен материал на пръстите, за еднократна употреба размер L	чифт	25000
41	Предпазна маска-респиратор клас FFP3, според EN 149:2001+A1:2009, сгъваема, опакована по единично, с клапан за издишан въздух, с лента за оформяне на носа, ластик без латекс, с годност за употреба не по-малка от 5 години от датата на производство	брой	7800
42	Предпазна маска-респиратор клас FFP2, според EN 149:2001+A1:2009, сгъваема, опакована по единично, с клапан за издишан въздух, с лента за оформяне на носа, ластик без латекс, с годност за употреба не по-малка от 5 години от датата на производство	брой	30940
43	Оцветителен кит за система за автоматизирано оцветяване на препарати по Цил Нилсен: - кита да включва минимум следните разтвори: обезцветител - минимум 500 мл; метиленово синьо - минимум 500 мл; карбол фуксин по Цил Нилсен - минимум 500 мл и почистващ разтвор за дюзите в количество минимум 250 мл.; - един кит да позволява оцветяване на мин. 1500 микроскопски препарата;	кит	20
44	Ниацинов тест - за доказване на ниацин в култура и контрола към всеки тест, за видова идентификация на <i>M.tuberculosis</i> complex от култура (щам, изолиран на твърда хранителна среда)	брой тест	3300
45	Течна среда за бърза диагностика на туберкулоза, в епруветки, за напълно автоматизирана система за отчитане на растеж	брой	25200
46	Антибиотичен кит за определяне чувствителността на туберкулозните бактерии към пиразинамид, за напълно автоматизирана система	брой антибиограми	400
47	Антибиотичен кит за определяне чувствителността на туберкулозните бактерии към: стрептомицин, изониазид, рифампицин, етамбутол, за напълно автоматизирана система	брой антибиограми	1960
48	Течна среда за бърза диагностика на туберкулоза, в епруветки, за напълно автоматизирана система, за отчитане на чувствителността към пиразинамид	брой	800
49	Кит обогатителен суплемент за течна среда за бърза диагностика на туберкулоза, за напълно автоматизирана система	брой проби	15200
50	Калибриращ кит (епруветки) за напълно автоматизирана система за бърза диагностика на туберкулоза с течна хранителна среда (култури и тестове за лекарствена чувствителност)	кит	4
51	Бърз имунохроматографски тест за идентификация на <i>M. tuberculosis</i> комплекс от течни среди за система за автоматизирана диагностика на туберкулоза.- детектира MPT64 антигена, произвеждан от <i>M. tuberculosis</i>	брой тест	2000

	комплекс. - резултати в рамките на 15 мин.		
52	Кит за молекулярна диагностика на допълнителни минимум 6 вида туберкулозни микобактерии, вкл. BCG щам (включващ: ДНК олигонуклеотиди за полимеразна верижна реакция и мембрани с ген специфични ДНК сонди за последваща хибридизация в 1 набор)	брой тест	96
53	Кит за молекулярна диагностика на допълнителни минимум 16 вида атипични микобактерии (включващ: ДНК олигонуклеотиди за полимеразна верижна реакция и мембрани с ген специфични ДНК сонди за последваща хибридизация в 1 набор)	брой тест	192
54	Кит за молекулярна диагностика на минимум 13 вида атипични микобактерии (включващ: ДНК олигонуклеотиди за полимеразна верижна реакция и мембрани с ген специфични ДНК сонди за последваща хибридизация в 1 набор)	брой тест	288
55	Кит за молекулярна диагностика на ТБ комплекс от положителен материал и култура и определяне едновременно на резистентност към Rifampicin и Isoniazid (включващ: ДНК олигонуклеотиди за полимеразна верижна реакция и мембрани с ген специфични ДНК сонди за последваща хибридизация в 1 набор)	брой тест	960
56	Кит за молекулярна диагностика на M. tuberculosis комплекс от белодробен положителен материал и култура и определяне на резистентност към Флуорохинолони и/или Аминогликозиди/Циклични пептиди и/или Етамбутол (включващ: ДНК олигонуклеотиди за полимеразна верижна реакция и мембрани с ген специфични ДНК сонди за последваща хибридизация в 1 набор)	брой тест	192

* Всички количества, посочени в спецификацията, са „количества до”, т.е. Възложителят не е длъжен да заяви за доставка цялото договорено количество, а има право да заявява количества съгласно действителните си нужди, но не повече от договореното.

3. ГАРАНЦИОННИ СРОКОВЕ:

Срокът на годност на медицинските изделия, личните предпазни средства и консумативите към датата на доставката да не е по-малък от 75% от обявения от производителя.

В случай на доставка на диагностикуми и реактиви с по-кратък от договорения срок на годност се дължи неустойка, както следва:

- от 74,99% до 65,00% срок на годност– неустойка 10% върху стойността на доставката;
- от 64,99% до 50,00% срок на годност– неустойка 15% върху стойността на доставката;

Доставката на медицински изделия, личните предпазни средства и консумативите с остатъчен срок на годност по-малък от 50% се извършва само с писмено съгласие от Възложителя, като се дължи неустойка в размер на 25% върху стойността на доставката.

Срок за изпълнение на поръчката:

Договорите с фирмите, избрани за изпълнители на обществената поръчка, ще бъдат със срок на действие от една година от датата на сключването им.

Срок и начин на доставка

Всяка отделна доставка, следва да бъде изпълнена в срок не по-късно от 30 (тридесет) календарни дни след получаване на писмена заявка от Възложителя.

За всички позиции, които се оферират комплексно, доставката следва да бъде извършена също комплексно (едновременно да бъдат доставени всички позиции в количества, съгласно Заявката на Възложителя). Частични доставки (не на всички заявени позиции) няма да бъдат приемани и съответно заплащани от Възложителя.

Условия и начин на плащане

Заплащането на стоките по договора се извършва в **български лева**, по банков път, чрез 100 % (сто процента) авансово плащане в срок до 15 (петнадесет) работни дни от подписването на договора и представяне на проформа-фактура и безусловна и неотменяема

банкова гаранция за авансово плащане за еквивалентната сума, издадена в полза на Министерство на здравеопазването в срок до 5 (пет) работни дни от подписване на договора и валидна 60 (шестдесет) календарни дни след датата на изпълнение на договора.

Банковата гаранция за авансово плащане се освобождава след представяне на следните документи:

- доставна фактура – оригинал;
- копие на Заявки за доставка от Министерство на здравеопазването;
- приемателно-предавателни протоколи;
- сертификат за качество на медицинските изделия за всяка отделна партида, издаден от производителя.

Място на изпълнение на поръчката

Крайните получатели са на територията на цялата страната съгласно конкретните Заявки за доставка на Възложителя.

ГЛАВА III

КРИТЕРИЙ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТАТА

За всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на Закона за обществените поръчки и изискванията на Възложителя, посочени в настоящата документация, назначената комисия извършва класация, въз основа на критерия по чл. 37, ал. 1, т. 1 от ЗОП – „най-ниска цена”.

ГЛАВА IV

ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

**ПРЕДСТАВЯНЕ НА УЧАСТНИКА
В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С
ПРЕДМЕТ:**

„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза“ включваща 56 обособени позиции

I. ИДЕНТИФИКАЦИЯ НА УЧАСТНИКА

Настоящата оферта е подадена от:...../наименование на участника/
и подписана от:...../три имена/
в качеството му/им на...../длъжност/

II. АДМИНИСТРАТИВНИ СВЕДЕНИЯ

1. ЕИК/БУЛСТАТ/ или друга идентифицираща информация съгласно регистрацията на участника, в съответствие със законодателството на държавата, в която е установен:

.....

2. Адрес.....

/пощенски код, град, община, кв., ул., бл., ап./

Телефон №:

факс №:.....

e-mail:

3. Лице за контакти.....

Длъжност:.....

телефон / факс:.....

4. Обслужваща банка:.....

Сметката, по която ще бъде възстановена гаранцията за участие:

IBAN..... BIC..... Титуляр
на сметката.....

Сметката, по която ще бъдат извършвани разплащанията по договора, ако участникът бъде определен за изпълнител на поръчката:

IBAN..... BIC.....

Титуляр на сметката.....

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

1. Заявяваме, че желаем да участваме и представяме оферта за участие в обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза“ включваща 56 обособени позиции, по Обособена позиция № предмет*

2. Задължаваме се да спазваме всички условия на възложителя, посочени в документацията за участие, които се отнасят до изпълнението на поръчката, в случай, че същата ни бъде възложена.

3. Задължаваме се да не разпространяваме по никакъв повод и под никакъв предлог данните, свързани с поръчката, станали ни известни във връзка с участието.

4. Съгласни сме валидността на нашето предложение да бъде календарни дни, но не по-малко от 90 календарни дни от крайната дата за получаване на офертите и то ще остане обвързващо за нас, като може да бъде прието по всяко време преди изтичане на този срок.

5. До подготвянето на договор, това предложение заедно с писменото приемане от Ваша страна и известие за сключване на договор ще формират обвързващо споразумение между двете страни.

6. Подаването на настоящата оферта удостоверява безусловното приемане на всички изисквания и задължения, поставени от Възложителя в провежданата процедура.

7. Списък на всички документи (съответно копия на документи), в подписан и подпечатан вид.

Дата: г.

(Подпис и печат)

**** Когато Участник в процедурата е обединение, настоящия образец на оферта се представя за обединението участник, като се попълва и подписва от лицето, което е упълномощено от членовете на обединението, съгласно договорът за създаване на обединение /документът за упълномощаване на представляващ от участниците.*

ДЕКЛАРАЦИЯ
по чл. 47, ал. 9 от Закона за обществените поръчки

Подписаният:

(три имена)

в качеството си на

(длъжност)

на Участник:, В
процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет „.....”;

ДЕКЛАРИРАМ:

1. Не съм осъждан(а) с влязла в сила присъда /Реабилитиран съм за:

- а) престъпление против финансовата, данъчната или осигурителната система, включително изпиране на пари, по чл. 253 - 260 от Наказателния кодекс;
- б) подкуп по чл. 301 - 307 от Наказателния кодекс;
- в) участие в организирана престъпна група по чл. 321 и 321а от Наказателния кодекс;
- г) престъпление против собствеността по чл. 194 - 217 от Наказателния кодекс;
- д) престъпление против стопанството по чл. 219 - 252 от Наказателния кодекс.

2. Представляваният от мен участник не е обявен в несъстоятелност.

3. Представляваният от мен участник не се намира в производство по ликвидация, нито в подобна процедура, съгласно националните ми закони и подзаконови актове;

4. Представляваният от мен участник няма парични задължения към държавата или към община по смисъла на чл. 162, ал. 2 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс, които са установени с влязъл в сила акт на компетентен орган и за които не е допуснато разсрочване или отсрочване на задълженията¹ или парични задължения, свързани с плащането на вноски за социалното осигуряване или на данъци съгласно правните норми на държавата, в която участникът е установен.

5. Представляваният от мен участник:

(посочете фирмата на участника)

- не е в открито производство по несъстоятелност;

- не е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон; или ако е чуждестранно лице: - не се намира в подобна процедура съгласно националните си закони и подзаконови актове; - неговата дейност не е под разпореждане на съда и не е преустановил дейността си.

6. Не съм осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 313 от Наказателния кодекс във връзка с провеждане на процедури за възлагане на обществени поръчки.

7. Не съм свързано лице по смисъла на § 1, т. 23а от допълнителните разпоредби на Закона за обществените поръчки с възложителя или със служители на ръководна длъжност в неговата организация.

8. Представляваният от мен участник не е сключил договор с лице по чл. 21 или чл. 22 от Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси.

9. Горепосочените обстоятелства могат да бъдат потвърдени от информацията в следния публичен регистър /посочва се от декларатора/ или от следния орган /посочва се от декларатора/, който е компетентен да предоставя информация за тях служебно на Възложителя.

Известна ми е отговорността по чл.313 от НК за неверни данни.

¹ При наличие на допуснато разсрочване или отсрочване на задълженията се прилага копие на съответния документ към настоящата декларация.

Задължавам се при промени на горепосочените обстоятелства да уведомя Възложителя в седемдневен срок от настъпването им.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:.....
(подпис, печат)

ПОЯСНЕНИЕ: В случай, че участникът е юридическо лице, декларацията се подписва задължително от лицата, посочени в чл. 47, ал. 4 от ЗОП.

В случай, че участникът е обединение, декларация се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението, съобразно чл. 56, ал. 3, т. 1 от ЗОП.

Когато участникът е чуждестранно лице, декларацията се представя в официален превод съгласно чл. 56, ал. 4 от ЗОП във връзка с чл.56, ал.1, т.1 от ЗОП.

ДЕКЛАРАЦИЯ*
за участието или неучастието на подизпълнители
по чл. 56, ал. 1, т. 8 от Закона за обществените поръчки

Долуподписаният /-ната/....., в качеството ми на
..... на -
(посочете длъжността) (посочете името/фирмата на участника)
участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет:,

ДЕКЛАРИРАМ:

Участникът
(посочете името/фирмата на участника),
когото представлявам:

1. При изпълнението на горе цитираната обществена поръчка няма да използва/ще използва подизпълнители /подчертава се вярното/;
2. Подизпълнител/и ще бъде/бъдат:.....
(изписват се имената/фирмите на подизпълнителите),
които са запознати с предмета на поръчката и са дали съгласие за участие в процедурата;
3. Видът на работите, които ще извършва подизпълнителя са следните:
4. Делът на участие на подизпълнителите при изпълнение на поръчката ще бъде% от общата стойност на поръчката.

Известна ми е отговорността по чл. 313 от Наказателния кодекс за посочване на неверни данни.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:
(подпис, печат)

* Декларация се подписва задължително от управляващия участника по регистрация.

ДЕКЛАРАЦИЯ
за съгласие за участие като подизпълнител

Подписаният:
(три имена)

в качеството си на
(длъжност)

на ,
(име/фирма на лицето-подизпълнител)

регистрирано съгласно законодателството на, данни по
регистрация:
(ЕИК/Булстат или друга идентификация съобразно приложимото законодателство;
седалище и адрес на управление и др. такива),

във връзка с процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет:

ДЕКЛАРИРАМ:

1. От името на представляваното от мен лице:
(посочете името/фирмата на лицето, което представлявате)

изразявам съгласието да участваме като подизпълнител на
(посочете участника, на който сте подизпълнител)

при изпълнение на горепосочената поръчка.

2. Дейностите, които ще изпълняваме като подизпълнител са:

.....
(избройте конкретните части от обекта на обществената поръчка, които ще бъдат изпълнени от Вас като подизпълнител)

3. Запознати сме с разпоредбата на чл. 55, ал. 5 от Закона за обществените поръчки, че заявявайки желанието си да бъдем подизпълнител в офертата на посочения по-горе участник, нямаме право да се явим като участник в горепосочената процедура и да представим самостоятелна оферта.

4. Представям декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. чл. 47, ал. 1, т. 1, (без б. „е“), т. 2, т. 3 и т. 4, ал.2, т.1 и т. 5 и ал. 5, т. 1 и т. 2 от ЗОП /по образец/.

5. Други документи, по преценка на декларатора:

Задължавам се да уведомя Възложителя за всички настъпили промени в декларираните по-горе обстоятелства в 7-дневен срок от настъпването им.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:
(подпис, печат)

ДЕКЛАРАЦИЯ

**по чл. 56, ал. 1, т. 12 от Закона за обществените поръчки
за приемане на условията в проекта на договора**

Подписаният:

(три имена)

в качеството си на

(длъжност)

на

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза“ включваща 56 обособени позиции, по Обособена позиция № предмет**

ДЕКЛАРИРАМ:

Запознат съм със съдържанието на проекта на договора и приемам условията в него.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:

(подпис, печат)

ДЕКЛАРАЦИЯ

за липса на свързаност с друг участник по чл. 55, ал. 7 ЗОП, както и за липса на обстоятелство по чл. 8, ал. 8, т. 2 ЗОП

Подписаният/ата (трите 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)

ЕИК/БУЛСТАТ – участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет „.....“

ДЕКЛАРИРАМ:

1. Представяваният от мен участник не е свързано лице по смисъла на § 1, т. 23а от допълнителните разпоредби на ЗОП или свързано предприятие по смисъла на § 1, т. 24 от допълнителните разпоредби на ЗОП с друг участник в настоящата процедура.
 2. За представявания от мен участник не са налице обстоятелствата по чл. 8, ал. 8, т. 2 ЗОП по отношение на настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка.
- Известна ми е отговорността по чл. 313 НК за неверни данни.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:
(подпис, печат)

ПОЯСНЕНИЯ

по декларацията:

*Дефиниции:

Съгласно §1, т.23а от допълнителните разпоредби на Закона за обществените поръчки „Свързани лица“ са:

- а) роднини по права линия без ограничение;
- б) роднини по съребрена линия до четвърта степен включително;
- в) роднини по сватовство - до втора степен включително;
- г) съпрузи или лица, които се намират във фактическо съжителство;
- д) съдружници;
- е) лицата, едното от които участва в управлението на дружеството на другото;
- ж) дружество и лице, което притежава повече от 5 на сто от дяловете или акциите, издадени с право на глас в дружеството.

Не са свързани лица дружество, чийто капитал е 100 на сто държавна или общинска собственост, и лице, което упражнява правата на държавата, съответно на общината в това дружество.

Съгласно §1, т.24 от допълнителните разпоредби на Закона за обществените поръчки „Свързано предприятие“ е предприятие:

- а) което съставя консолидиран финансов отчет с възложител, или
- б) върху което възложителят може да упражнява пряко или непряко доминиращо влияние, или
- в) което може да упражнява доминиращо влияние върху възложител по чл. 7, т. 5 или 6 от ЗОП, или
- г) което заедно с възложител по чл. 7 от ЗОП е обект на доминиращото влияние на друго предприятие.

ДЕКЛАРАЦИЯ

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

Подписаният:(трите имена)
в качеството си на(длъжност)
На участник:, В
процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет:,

ДЕКЛАРИРАМ:

1. Представяваното от мен дружество* не е регистрирано в юрисдикции с преференциален данъчен режим.
2. Не съм свързано лице с дружество, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:
(подпис, печат)

ПОЯСНЕНИЯ

по декларацията:

***Дефиниции:** Съгласно § 1 от допълнителните разпоредби на Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, посочените в настоящата декларация изрази имат следното значение:

1. "Дружество" е всяко юридическо лице, непсонифицирано дружество и друга структура, получаваща статута си от законодателството на държавата, в която е регистрирано, без оглед на формата на сдружаване, учредяване, регистрация или друг подобен критерий.

2. "Юрисдикции с преференциален данъчен режим" са юрисдикциите по смисъла на [§ 1, т. 64 от допълнителните разпоредби на Закона за корпоративното подоходно облагане](#).

3. "Свързани лица" са лицата по смисъла на [§ 1 от допълнителните разпоредби на Търговския закон](#).

Забележка: Съгласно чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, забраната по чл. 3, т. 8 от закона не се прилага в случаите, когато:

1. акциите на дружеството, в което пряко или косвено участва дружество, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, се търгуват на регулиран пазар в държава – членка на Европейския съюз, или в друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на пазар, включен в списъка по [Кодекса за социално осигуряване](#), [Закона за публичното предлагане на ценни книжа](#) или [Закона за дейността на колективните инвестиционни схеми и на други предприятия за колективно инвестиране](#), и действителните собственици – физически лица, са обявени по реда на съответния специален закон;

2. дружеството, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, е част от икономическа група, чието дружество майка е местно лице за данъчни цели на държава, с която Република България има влязла в сила спогодба за избягване на двойното данъчно облагане или влязла в сила споразумение за обмен на информация;

3. дружеството, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, е част от икономическа група, чието дружество майка или дъщерно дружество е българско местно лице и неговите действителни собственици – физически лица, са известни или се търгува на регулиран пазар в държава – членка на Европейския съюз, или в друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство;

4. дружеството, в което пряко или косвено участва дружество, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, е издател на периодични печатни произведения и е представило информация за действителните собственици – физически лица, по реда на [Закона за задължителното депозиране на печатни и други произведения](#).

Когато е налице някое от горепосочените обстоятелства по чл.4 от закона, участникът задължително го посочва с настоящата декларация.

** Декларация се подписва задължително от управляващия участника по регистрация.

Когато участникът е обединение от лица, декларацията се попълва от всяко лице, участващо в обединението.

Когато деклараторът е чуждестранен гражданин, декларацията, която е на чужд език се представя и в превод.

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА
ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:

„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза“ включваща 56 обособени позиции, по Обособена позиция № предмет

ДО: _____
(наименование и адрес на възложителя)

От: _____
(наименование на участника)

с адрес: гр. _____ ул. _____ № _____,

тел.: _____, факс: _____, e-mail: _____

Булстат / ЕИК: _____,

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото, Ви представяме нашето техническо предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза“ включваща 56 обособени позиции по обособена позиция № предмет*

Срокът за изпълнение на предмета на поръчката е(не по-късно от тридесет календарни дни) след получаване на писмена заявка от Възложителя.

За изпълнение на поръчката предлагаме следната разработка на техническо предложение:

№	Наименование на медицинските изделия, лични предпазни средства и консумативи и минимални изисквания на възложителя	Мярка	Количество до:	Предложение на участника, включващо: характеристики, марка, модел (кат. №),
1	Центрофужни епруветки (конични, стерилни, прозрачни, градуирани, с добре уплътняваща се винтова капачка, непротичаща при центрофугиране на 3500 оборота, обем 50 ml, за еднократна употреба, не повече от 100 броя в опаковка)	брой	51400	
2	Епруветки тип епендорф, пластмасови, стерилни, с винтова капачка с гумен уплътнител, с обем не по- малък от 1,5 мл. и не по-голям от 2 мл, градуирани	брой	4000	
3	Криоепруветки, пластмасови, стерилни, с винтова капачка с гумен уплътнител, с обем 2 мл, градуирани със стояща основа	брой	8000	
4	Йозета (за еднократна употреба, стерилни, тип бримка с обем 10 µl, неогъващи се, в опаковка не повече от 20 броя, с дължина не по - малка от 20 см)	брой	51000	
5	Пластмасови контейнери за биологични отпадъци, с капак, за еднократна употреба, с обем 5 - 7 литра, с височина 18 - 30 см., със стабилна основа, с широк отвор на капака, с двустепенно затваряне на отвора, автоклавируеми при температура 134 градуса, с отделяне на безвредни продукти при унищожаването на контейнерите, означени със знаците за биологична опасност.	брой	8600	

6	Пастъорови пипети стерилни, за еднократна употреба, вместимост 1мл, градуирани, прозрачни, опаковани по единично	брой	50700	
7	Пластмасови кутии с капак и с жлеbove за транспортиране на микроскопски препарати - за 5 бр. микроскопски препарати в кутия	брой	500	
8	Микроцентрифужни термоустойчиви епруветки с обем 0,5 мл, свободни от RNA-за и DNA, с плосък капак, стерилни, с V-образно дъно	брой	8000	
9	Микроцентрифужни термоустойчиви епруветки с обем 0,2 мл, свободни от RNA-за и DNA, с плосък капак, стерилни, с V-образно дъно	брой	8000	
10	Стерилна дестилирана вода, ДНК и РНК чиста, за молекулярни изследвания, в опаковка не по-голяма от 100 мл	мл.	2500	
11	Стерилни връхчета с филтър за еднократна употреба, за автоматична пипета с обем 0.5-10 µl	брой	4800	
12	Стерилни връхчета с филтър за еднократна употреба, за автоматична пипета с обем 10 - 100 µl	брой	8600	
13	Стерилни връхчета с филтър за еднократна употреба, за автоматична пипета с обем 100 - 1000 µl	брой	8600	
14	Стерилни наконечници за автоматичен механичен пипетор - повторител, 5 мл. (съвместими с Minilab 201)	брой	2500	
15	Стерилни наконечници за автоматичен механичен пипетор - повторител, 12.5 мл. (съвместими с Minilab 201)	брой	2500	
16	Комплект от 3 броя вариабилни автоматични, механични микропипети, с филтри, обхват 0,5-10 µl; 10-100 µl; 100-1000 µl. Изцяло автоклавируеми	комплект	1	
17	MIRU-VNTR типиращ кит за <i>Mycobacterium tuberculosis</i> complex с използване на 24 маркера	брой изследвания	100	
18	10 x TBE електрофоретичен буфер - суха субстанция за разреждане	милилитър	2400	
19	Кит за сполитогипиране на <i>M.tuberculosis</i>	кит	1	
20	Етилов алкохол (Чист за анализ 95%, разфасовка не по-голяма от 1 литър)	литър	140	
21	Стъклени перли d=3мм, в опаковка макс. 1 кг	кг	4	
22	Хидроген-хлорид (Чист за анализ, разфасовка не по-голяма от 1 литър)	литър	34	
23	N-acetyl-L-cystein - NALC (субстанция на прах, разфасовка не по-голяма от 25 гр.)	грам	1700	
24	Пара-нитро бензоена киселина,(субстанция на прах, чист за анализ, в опаковка не повече от 100g)	грам	400	
25	Калиев дихидрогенфосфат (KH ₂ PO ₄) (субстанция на прах, чист за анализ, в опаковка не повече от 250g)	грам	10000	
26	Натриев хлорид (NaCl) (чиста субстанция, за анализ, разфасовка не по-голяма от 1000 гр.)	грам	34000	
27	Натриев цитрат (Na ₃ C ₆ H ₅ O ₇ .H ₂ O) (чиста субстанция, за анализ, в опаковка не повече от 500g)	грам	17000	
28	Натриева основа (NaOH) (чиста субстанция, за анализ, разфасовка не по-голяма от 500 гр.)	грам	17500	
29	Динатриев хидрогенфосфат (Na ₂ HPO ₄) (чист за анализ, в опаковка не повече от 100 g)	грам	10500	
30	Спиртни кърпички (мин. 50 % алкохолно съдържание, индивидуална опаковка)	брой	12200	
31	Amikacin disulfate salt, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителността към 2 ред туберкулозостатици, с активно вещество не по-малко от 674-786 µg	грам	1	
32	Capreomycin sulfate (от <i>Streptomyces capreolus</i>), чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителността към 2 ред туберкулозостатици	грам	1	
33	Ofloxacin, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителността към 2 ред туберкулозостатици	грам	2	
34	Kanamycin silfate (от <i>Streptomyces kanamyceticus</i>), Kanamicin	грам	1	

	А , активно вещество не по- малко от 750µg, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителността към 2 ред туберкулозостатици			
35	Linezolid , чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителността към 2 ред туберкулозостатици	милиграм	10	
36	Moxifloxacin hydrochloride , чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителността към 2 ред туберкулозостатици	милиграм	100	
37	Контейнери за събиране на биологичен материал еднократна употреба, стерилни, градуирани, прозрачни, опаковани по единично, обем 40-60мл, винтова капачка и място за надписване	брой	48900	
38	Нитрилови, хипоалергични ръкавици , нестерилни, без пудра, с удебелен материал на пръстите, за еднократна употреба размер S	чифт	25000	
39	Нитрилови, хипоалергични ръкавици , нестерилни, без пудра, с удебелен материал на пръстите, за еднократна употреба размер M	чифт	25000	
40	Нитрилови, хипоалергични ръкавици , нестерилни, без пудра, с удебелен материал на пръстите, за еднократна употреба размер L	чифт	25000	
41	Предпазна маска-респиратор клас FFP3 , според EN 149:2001+A1:2009, сгъваема, опакована по единично, с клапан за издишан въздух, с лента за оформяне на носа, ластик без латекс, с годност за употреба не по-малка от 5 години от датата на производство	брой	7800	
42	Предпазна маска-респиратор клас FFP2 , според EN 149:2001+A1:2009, сгъваема, опакована по единично, с клапан за издишан въздух, с лента за оформяне на носа, ластик без латекс, с годност за употреба не по-малка от 5 години от датата на производство	брой	30940	
43	Оцветителен кит за система за автоматизирано оцветяване на препарати по Цил Нилсен: - кита да включва минимум следните разтвори: обезцветител - минимум 500 мл; метиленово синьо - минимум 500 мл; карбол фуксин по Цил Нилсен - минимум 500 мл и почистващ разтвор за дюзите в количество минимум 250 мл.; - един кит да позволява оцветяване на мин. 1500 микроскопски препарата;	кит	20	
44	Ниацинов тест - за доказване на ниацин в култура и контрола към всеки тест, за видова идентификация на <i>M.tuberculosis</i> complex от култура (щам, изолиран на твърда хранителна среда)	брой тест	3300	
45	Течна среда за бърза диагностика на туберкулоза , в епруветки, за напълно автоматизирана система за отчитане на растеж	брой	25200	
46	Антибиотичен кит за определяне чувствителността на туберкулозните бактерии към пипразинамид , за напълно автоматизирана система	брой антибиограми	400	
47	Антибиотичен кит за определяне чувствителността на туберкулозните бактерии към: стрептомицин, изониазид, рифампицин, етамбутол , за напълно автоматизирана система	брой антибиограми	1960	
48	Течна среда за бърза диагностика на туберкулоза , в епруветки, за напълно автоматизирана система, за отчитане на чувствителността към пипразинамид	брой	800	
49	Кит обогатителен суплемент за течна среда за бърза диагностика на туберкулоза , за напълно автоматизирана система	брой проби	15200	
50	Калибриращ кит (епруветки) за напълно автоматизирана система за бърза диагностика на туберкулоза с течна хранителна среда (култури и тестове за лекарствена чувствителност)	кит	4	
51	Бърз имунохроматографски тест за идентификация на <i>M. tuberculosis</i> комплекс от течни среди за система за автоматизирана диагностика на туберкулоза.- детектира МРТ64 антигена, произвеждан от <i>M. tuberculosis</i> комплекс. - резултати	брой тест	2000	

	в рамките на 15 мин.			
52	Кит за молекулярна диагностика на допълнителни минимум 6 вида туберкулозни микобактерии, вкл. VCG щам (включващ: ДНК олигонуклеотиди за полимеразна верижна реакция и мембрани с ген специфични ДНК сонди за последваща хибридизация в 1 набор)	брой тест	96	
53	Кит за молекулярна диагностика на допълнителни минимум 16 вида атипични микобактерии (включващ: ДНК олигонуклеотиди за полимеразна верижна реакция и мембрани с ген специфични ДНК сонди за последваща хибридизация в 1 набор)	брой тест	192	
54	Кит за молекулярна диагностика на минимум 13 вида атипични микобактерии (включващ: ДНК олигонуклеотиди за полимеразна верижна реакция и мембрани с ген специфични ДНК сонди за последваща хибридизация в 1 набор)	брой тест	288	
55	Кит за молекулярна диагностика на ТБ комплекс от положителен материал и култура и определяне едновременно на резистентност към Rifampicin и Isoniazid (включващ: ДНК олигонуклеотиди за полимеразна верижна реакция и мембрани с ген специфични ДНК сонди за последваща хибридизация в 1 набор)	брой тест	960	
56	Кит за молекулярна диагностика на M. tuberculosis комплекс от белодробен положителен материал и култура и определяне на резистентност към Флуорохинолони и/или Аминогликозиди/Циклични пептиди и/или Етамбутол (включващ: ДНК олигонуклеотиди за полимеразна верижна реакция и мембрани с ген специфични ДНК сонди за последваща хибридизация в 1 набор)	брой тест	192	

Декларираме, че медицинските изделия отговарят на Закона за медицинските изделия (ЗМИ).

Декларираме, че предлаганите изделия ще бъдат последно поколение по отношение на показателите за чувствителност, специфичност, надеждност и възпроизводимост към датата на направеното ценово предложение;

Декларираме, че срокът на годност на предлаганите изделия, към датата на доставка ще бъдат с остатъчен срок на годност не по-малък от 75% от обявения от производителя;

Декларираме, че изделията по позиции №№ 45, 46, 47, 48, 49, 50 и 51 offerираме комплексно;

Декларираме, че изделията по позиции №№ 52, 53, 54, 55 и 56 offerираме комплексно;

Декларираме, че към момента на доставка ще представяме сертификат за качество от производителя, издаден за всяка отделна партида;

Декларираме, че за позиция № 43 се задължаваме за собствена сметка да поддържаме наличната апаратура за автоматично оцветяване на туберкулозни бактерии в следните градове: Бургас - 1бр., Кърджали - 1бр., Плевен - 1бр., Варна - 1бр., Пловдив - 1бр., София - 3бр., Ст. Загора - 1бр., Хасково - 1бр. и/или при необходимост безвъзмездно да предоставим и поддържаме своя такава с характеристики същите или по-добри от наличната, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност;

Декларираме, че за позиции №№ 45, 46, 47, 48, 49, 50 и 51 се задължаваме за собствена сметка да поддържаме наличната апаратура и/или при необходимост безвъзмездно да предоставим и поддържаме своя такава с капацитет за минимум 500 проби едновременно в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат, и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност;

Декларираме, че нивото на детекция на M. tuberculosis complex с предлаганата методика при използването на медицинските изделия по позиции №№ 45, 46, 47, 48, 49, 50 и 51 ще е по-ниско от 84 %; нивото на фалшиво положителни резултати за M. tuberculosis complex ще е по-високо от 1%; средното време за детекция на M. tuberculosis complex няма да бъде по-дълго от

14 дни; възможност за видова идентификация – разграничаване на *M. tuberculosis complex* от MOTT (NTM);

Декларираме, че медицинските изделия по позиции №№ 45, 46, 47, 48, 49, 50 и 51 ще са съобразени с изискванията на СЗО за безопасна работа, отговаряща на ръководството за добра лабораторна практика, относно неизползването на остри пособия (игли) за инокулиране на пробите.

Декларираме, че за медицинските изделия по позиция № 44 няма да се използва технология с употреба на игли и спринцовки.

Дата: г.

Подпис и печат:

Този документ задължително се поставя от участника в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис ПЛИК № 2.

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА
ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:

„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза“ включваща 56 обособени позиции, по Обособена позиция № предмет

ДО: _____
(наименование и адрес на възложителя)

От: _____
(наименование на участника)

с адрес: гр. _____ ул. _____, № _____,

тел.: _____, факс: _____, e-mail: _____

ЕИК / Булстат: _____,

Разплащателна сметка:

банков код: _____;

банкова сметка: _____;

банка: _____;

град/клон/офис: _____;

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

След запознаване с условията на поръчката, заявяваме, че желаем да участваме в обявената от Вас открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза“ включваща 56 обособени позиции, по Обособена позиция № предмет*,

във връзка с което Ви представяме нашата оферта, както следва:

Единична цена по обособена позиция в размер :

..... лв. (словом.....лв.) без ДДС

и..... лв. (словом.....лв.) с начислен ДДС.

За комплексно оферираниите позиции, информацията за единичната цена се повтаря толкова пъти, колкото са комплексно оферираниите позиции.

Общата цена за изпълнение на всички дейности от предмета на обособената позиция/комплексно обособените позиции е:

..... лв. (словом.....лв.) без ДДС

и..... лв. (словом.....лв.) с начислен ДДС.

Така предложената цена включва всички разходи за изпълнение предмета на поръчката.

Посочената обща цена не подлежи на промяна през целия срок на действие на договора за изпълнение на поръчката.

Предложените цени са определени при пълно съответствие с условията от документацията по процедурата.

При несъответствие между предложените единична и обща цена, валидна ще бъде единичната цена на офертата. В случай, че бъде открито такова несъответствие, ще бъдем задължени да приведем общата цена в съответствие с единичната цена на офертата.

При несъответствие между предложената цена, изписана словом и цената, посочена с цифри, валидна ще бъде цената, посочена словом.

Задължаваме се, ако нашата оферта бъде приета, да изпълним и предадем договорените работи, съгласно сроковете и условията, залегнали в договора.

При условие, че бъдем избрани за изпълнител на обществената поръчка, ние сме съгласни да подпишем и представим парична/банкова гаранция за изпълнение на задълженията по договора в размер на 3 % от стойността му, без ДДС.

Дата:

.....
(подпис, печат)

Забележка 1: Участниците, регистрирани по ДДС, отбелязват наличието на такава регистрация.

Забележка 2: Общата цена за изпълнение на всички дейности от предмета на обособената позиция се изчислява като произведение на единичната цена и количеството.

Забележка 3: За позициите, които се оферират комплексно се представя общо ценово предложение и се отбелязват както единичните и общите цени за всяка отделна позиция без и със ДДС, така и обща комплексна стойност без и с ДДС, представляваща сбор от съответните общи стойности на отделните позиции, които се доставят комплексно.

Този документ задължително се поставя от участника в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис ПЛИК № 3.

ПРОЕКТ НА ДОГОВОР
№РД-11-...../.....2015 г.

Днес, 2015 г., в гр. София, между:

МИНИСТЕРСТВОТО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО, с адрес: гр. София 1000, пл. „Света Неделя” № 5, БУЛСТАТ 000695317 и ДДС идент. № BG000695317, представлявано от д-р Петър Москов, министър на здравеопазването и Мария Беломорова, директор на дирекция „ФСДУС”, наричано по-долу за краткост **“ВЪЗЛОЖИТЕЛ”** от една страна

и

„.....”, със седалище и адрес на управление: гр....., ЕИК, представлявано от, наричано по-долу за краткост **“ИЗПЪЛНИТЕЛ”**

на основание чл. 41 от Закона за обществените поръчки и Решение № на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за определяне на класирането по обособена позиция №..... по обществена поръчка с предмет: **„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза“ по обособена позиция № предмет**, се сключи настоящият договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да извърши доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Укрепване на националната програма по туберкулоза”, наричани по-долу “стоки”, както следва:

Поз. №	НАИМЕНОВАНИЕ НА МЕДИЦИНСКОТО ИЗДЕЛИЕ, ЛПС, КОНСУМАТИВИ	МЯРКА	КОЛИЧЕСТВО ДО:	ПРЕДЛОЖЕНИЕ НА УЧАСТНИКА МАРКА, МОДЕЛ (КАТ. №),

II. ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА ДОСТАВКИТЕ ПО ДОГОВОРА

2.1. Цената на стоките по чл.1., съгласно представено ценово предложение, неразделна част от договора е както следва:

Поз. №	НАИМЕНОВАНИЕ НА МЕДИЦИНСКОТО ИЗДЕЛИЕ	Количеството до:	Ед. цена без ДДС	Обща ст-т в лева без ДДС
ОБЩА СТОЙНОСТ БЕЗ ДДС:				
ДДС 20%:				
ОБЩА СТОЙНОСТ С ДДС:				

2.2. Цената включва стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до крайните получатели /съответните лечебни заведения/ при минимален срок на годност не по-кратък от 75 /седемдесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

2.3. Общата стойност на договора е до (.....) лева без включен ДДС, до (.....) лева, с включен ДДС.

2.4. Цената по договора е фиксирана, не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл. 43, ал. 2 от ЗОП.

III. УСЛОВИЯ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

3.1. Плащането по настоящия договор се осъществява чрез банков превод от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по посочената в чл. 15.3 банкова сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

3.2. Заплащането на стоките по договора се извършва в български лева, по банков път, чрез 100 % (сто процента) авансово плащане в срок до 15 (петнадесет) работни дни от подписването на договора и представяне на проформа-фактура и безусловна и неотменяема банкова гаранция за авансово плащане за еквивалентната сума, издадена в полза на Министерство на здравеопазването в срок до 5 (пет) работни дни от подписване на договора и валидна 60 (шестдесет) календарни дни след датата на изпълнение на договора.

Банковата гаранция за авансово плащане се освобождава след представяне на следните документи:

- доставна фактура – оригинал;
- копие на Заявки за доставка от Министерство на здравеопазването;
- приемателно-предавателни протоколи;
- сертификат за качество на медицинските изделия за всяка отделна партида,

издаден от производителя;

3.3. В случай, че посочените в чл. 3.2 документи са нередовни или не са комплектовани, същите се връщат на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за изправяне на нередностите. Срокът по чл. 3.2. започва да тече от датата на представянето на последния изискуем се документ.

IV. СРОК НА ДОГОВОРА. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ

4.1. Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок на изпълнение една година. По отношение на “условия, начин на плащане и срок на плащане“, срокът на договора е съгласно чл. 3.2.

4.2. Всяка доставка следва да бъде направена в срок до 30 (тридесет) календарни дни след получаване на писмена заявка за доставка от Министерство на здравеопазването.

4.3. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава, в срок до два дни преди всяка доставка да уведоми писмено или по факс ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за извършване на доставките на стоките, предмет на настоящия договор. При невъзможност за извършване на доставките на стоките предмет на настоящия договор да уведоми писмено или по факс ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

4.4. За количества доставени извън заявката по чл. 4.1, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ няма задължение за плащане.

4.5. В случаите по чл. 11.2 и 11.4 от договора, срокът по чл. 4.1 започва да тече от датата на писменото съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ

5.1. За място на доставяне на стоките по този договор се определят складове/офиси на крайни получатели на територията на цялата страната съгласно конкретните Заявки за доставка на Възложителя.

5.2. Рискът от случайното погиване или повреждане на стоките преминава върху ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ от момента на приемането им на мястото на доставяне с приемателно-предавателен протокол.

VI. ДАТА НА ДОСТАВЯНЕ НА СТОКИТЕ

6. За дата на доставяне се счита датата, на която стоките са доставени до крайните получатели, при условията на чл. 9.2.

VII . ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

7. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава:

7.1. Да достави стоките в договорения срок и да ги предаде на крайните получатели.

7.2. Да предаде стоките, пакетирани и маркирани в съответния вид, количество и качество на мястото на доставяне.

7.3. При подписването на договора да представи:

а) **документи по чл. 47, ал. 10 от ЗОП** издадени от компетентните органи;

б) гаранция за изпълнение, в една от формите, определени в чл. 60 от ЗОП, която се освобождава до 60 дни след приключване изпълнението на договора. Гаранцията е в размер на 3 % от стойността на договора без ДДС и възлиза на лева.

7.4. Да доставя изделия, които имат „СЕ” маркировка, съгласно изискванията на действащото законодателство.

7.5. Да доставя стоките със сертификат за качество от производителя, издаден за всяка отделна партида.

7.6. Да доставя изделия, които са последно поколение по отношение на показателите за чувствителност, специфичност, надеждност и възпроизводимост.

7.7. **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да сключи договор за подизпълнение, ако е обявил в офертата си ползването на подизпълнители, както и да предоставя на възложителя информация за плащанията по договорите за подизпълнение в 10-дневен срок от извършването на всяко плащане.

VIII. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

8. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** се задължава:

8.1. Да приеме доставените в срок и на място стоки, съответстващи по вид, количество и качество на описаното в настоящия договор.

8.2. Да заплати доставените стоки по реда на чл. 3.1., 3.2. и 3.3. от настоящия договор.

8.3. След приключване изпълнението на договора да освободи гаранцията за изпълнение, без да дължи лихви за срока, през който средствата законно са престояли у него.

IX. ПРИЕМАНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА СТОКИТЕ

9.1. Приемането на стоките се извършва на мястото на доставяне от представител на крайните получатели.

9.2. **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** и представител на крайните получатели подписват приемателно-предавателен протокол, удостоверяващ получаването на стоките.

X. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

10.1. **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** сключва договор за подизпълнение с подизпълнителите, посочени в офертата. Сключването на договор за подизпълнение не освобождава изпълнителя от отговорността му за изпълнение на договора за обществена поръчка.

10.2. **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** няма право да:

1. сключва договор за подизпълнение с лице, за което е налице обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП;

2. възлага изпълнението на една или повече от дейностите, включени в предмета на обществената поръчка, на лица, които не са подизпълнители;

3. заменя посочен в офертата подизпълнител, освен когато:

а) за предложени подизпълнител е налице или възникне обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП;

б) предложеният подизпълнител престане да отговаря на нормативно изискване за изпълнение на една или повече от дейностите, включени в предмета на договора за подизпълнение;

в) договорът за подизпълнение е прекратен по вина на подизпълнителя, включително в случаите по 10.6.

10.3. В срок до три дни от сключването на договор за подизпълнение или на допълнително споразумение към него, или на договор, с който се заменя посочен в офертата подизпълнител, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** изпраща оригинален екземпляр от договора или допълнителното споразумение на възложителя заедно с доказателства, че не е нарушена забраната по 10.2.

10.4. Подизпълнителите нямат право да превъзлагат една или повече от дейностите, които са включени в предмета на договора за подизпълнение.

10.5. Не е нарушение на забраната по 10.2., т. 2 и по 10.4. доставката на стоки, материали или оборудване, необходими за изпълнението на обществената поръчка, когато такава доставка не включва монтаж, както и сключването на договори за услуги, които не са част от договора за обществената поръчка, съответно – от договора за подизпълнение.

10.6. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да прекрати договор за подизпълнение, ако по време на изпълнението му възникне обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП, както и при нарушаване на забраната по 10.4. в 14-дневен срок от узнаването. В тези случаи изпълнителят сключва нов договор за подизпълнение при спазване на условията и изискванията на 10.1. – 10.5.

10.7. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ приема изпълнението на дейност по договора, за която ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е сключил договор за подизпълнение, в присъствието на изпълнителя и на подизпълнителя.

10.8. При приемането на работата ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ може да представи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ доказателства, че договорът за подизпълнение е прекратен, или работата или част от нея не е извършена от подизпълнителя.

10.9. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ извършва окончателното плащане по договора, за който има сключени договори за подизпълнение, след като получи от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ доказателства, че е заплатил на подизпълнителите всички работи, приети по реда на 10.1.

10.10. Алинея 10.9. не се прилага в случаите по 10.8.

XI. ГАРАНЦИИ И СРОК НА ГОДНОСТ

11.1. Към датата на доставката, остатъчният срок на годност на стоките предмет на настоящия договор, следва да бъде не по-малък от 75 /седемдесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

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

- от 74,99% до 65,00% срок на годност – неустойка 10% върху стойността на доставката;
- от 64,99% до 50,00% срок на годност – неустойка 15% върху стойността на доставката;

11.2. Доставката на изделия с остатъчен срок на годност по-малък от 50% се извършва само с писмено съгласие от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, като се дължи неустойка в размер на 25% върху стойността на доставката. При липса на писмено съгласие, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не дължи плащане.

11.3. 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. 11.2. минимален срок на годност.

11.4. В случай на безплатно доставяне на някои от стоките по договора, съгласно договореното с ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, същите следва да отговарят на посочените от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ изисквания относно срок на годност и срок на доставка, в съответствие с точки 11.1.

XII. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ

12.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за:

а) количество и некомплектност на стоките или техническата документация (явни недостатъци);

б) качество (скрити недостатъци):

- при доставяне на стоки не от договорения вид, посочен в чл. 1;

- при констатиране на дефекти при употреба на стоките.

12.2. Рекламации за явни недостатъци на стоките се правят от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, чрез крайните получатели на стоките, в момента на предаването им, за което се съставя протокол, подписан и от двете страни.

12.3. Рекламации за скрити недостатъци се правят през целия срок на годност на доставените стоки, като рекламацията се придружава задължително от констативен протокол, издаден от Изпълнителната агенция за лекарствата.

12.4. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ е длъжен да уведоми писмено ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за установените дефекти в 15 (петнадесет) дневен срок от констатирането им.

12.5. В рекламациите се посочва номерът на договора, точното количество на получените стоки с техния партиден номер, основанието за рекламация и конкретното искане на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

12.6. В 10 (десет) дневен срок от получаване на рекламацията, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ следва да отговори на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ писмено и конкретно дали приема рекламацията или я отхвърля.

12.7. При рекламация за явни недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в едномесечен срок от получаване на рекламацията за своя сметка и риск да достави на мястото на доставяне количеството липсващи в доставката / некомплектни договорени стоки.

12.8. При рекламация за скрити недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в едномесечен срок от получаването ѝ да замени доставените недоговорени по вид / дефектни стоки за своя сметка и риск или по преценка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ да върне съответната част от заплатената цена, ведно с дължимите лихви.

12.9. Изборът на посочените по-горе възможности да се върне съответната част от платеното или да се доставят нови стоки принадлежи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и се упражнява от него под формата на писмено уведомление до ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, като разходите и рисковете по новото доставяне са за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

12.10. Рекламираните стоки се съхраняват от съответния краен получател до уреждане на рекламациите.

XIII. ОТГОВОРНОСТ ПРИ НЕИЗПЪЛНЕНИЕ

13.1. За неизпълнение на задълженията си по настоящия договор с изключение на тези по т. 11.1 и т. 11.2, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на **0.7 %** на ден върху стойността на неизпълненото в договорените срокове задължение, но не повече от **10 %** (десет процента) от стойността на неизпълнението, както и обезщетение за претърпените действителни вреди в случаите, когато те надхвърлят договорената неустойка.

13.2. Когато при наличие на рекламации, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не изпълни задълженията си по раздел XI от настоящия договор в срок, същият дължи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ неустойка в размер на 2 % от цената на стоките, за които са направени рекламациите.

13.3. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ удовлетворява претенциите си относно неизпълнението на договора, както и за заплащане на неустойките от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ като задържа гаранцията за изпълнение по 7.3, буква "б" от договора, след което по съответния ред.

13.4. При виновна забава на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, продължила с повече от половината от срока за изпълнение на съответното задължение, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да развали договора едностранно с 15-дневно предизвестие.

13.5. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати едностранно и без предизвестие настоящия договор в случай на системно неточно изпълнение на задълженията от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и предявени повече от три рекламации от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по гл. XII.

13.6. В случай, че по отношение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ настъпят обстоятелствата по чл. 47 от Закона за обществените поръчки, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати едностранно настоящия договор, без писмено предизвестие и без да дължи неустойки.

XIV. ФОРСМАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА

14.1. Страните по настоящия договор не дължат обезщетение за понесени вреди и загуби, ако последните са причинени в резултат на непреодолима сила.

14.2. Ако страната, която е следвало да изпълни свое задължение по договора е била в забава, тя не може да се позовава на непреодолима сила.

14.3. “Непреодолима сила” по смисъла на този договор е непредвидено и/или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на договора.

14.4. Страната, засегната от непреодолима сила, е длъжна да предприеме всички действия с грижата на добър стопанин, за да намали до минимум понесените вреди и загуби, както и да уведоми писмено другата страна в 7-дневен срок от настъпването на непреодолимата сила. При неуведомяване се дължи обезщетение за настъпилите от това вреди. Непреодолимата сила се доказва от засегнатата страна със сертификат за форсмажор, издаден по съответния ред от компетентния орган в държавата, в която са настъпили форсмажорните обстоятелства.

14.5. Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задълженията и свързаните с тях насрещни задължения се спира.

14.6. Не представлява “непреодолима сила” събитие, причинено по небрежност или чрез умишлено действие на някоя от страните или техни представители и/или служители, както и недостига на парични средства на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

XV. СПОРОВЕ

15.1. Възникналите през времетраенето на договора спорове и разногласия между страните се решават чрез преговори между тях. Постигнатите договорености се оформят в писмена форма и се превръщат в неразделна част от договора.

15.2. В случай на непостигане на договореност по предходния член, всички спорове, породени от този договор или отнасящи се до него, включително споровете, породени от или отнасящи се до неговото тълкуване, недействителност, неизпълнение или прекратяване ще бъдат разрешавани според българските материални и процесуални закони от компетентния съд по реда на ГПК.

XVI. СЪОБЩЕНИЯ

16.1. Всички съобщения между страните, свързани с изпълнението на този договор са валидни, ако са направени в писмена форма и са подписани от упълномощените представители на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ или ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

16.2. За дата на съобщението се смята:

- ✓ датата на предаването – при ръчно предаване на съобщението;
- ✓ датата на пощенското клеймо на обратната разписка – при изпращане по пощата;
- ✓ датата на приемането – при изпращане по факс или e-mail.

16.3. За валидни адреси за приемане на съобщения и банкови сметки, свързани с настоящия договор се смятат:

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

“.....”

гр. София

ул. “..” № ..

тел

факс

e-mail

Банкова сметка

ТБ

IBAN

BIC код

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

Министерство на здравеопазването

гр. София 1000

пл. “Света Неделя” № 5

тел.:

факс:

e-mail:

Банкова сметка

БНБ Централно управление

IBAN: BG21 BNBG 9661 3300 1293 01 - депозити,

BIC код на БНБ – BNBG BGSD

16.4. При промяна на посочения по чл. 16.3 адрес съответната страна е длъжна да уведоми другата в тридневен срок от промяната.

XVII. ДРУГИ УСЛОВИЯ

17.1. Правата и задълженията по настоящия договор не могат да се прехвърлят едностранно на трети лица и подобни актове не поражда правно действие без писменото съгласие на другата страна, освен в случаите на обезпечаване (гарантиране) на задължения по банкови кредити.

17.2. За неуредените въпроси в настоящия договор се прилага действащото българско законодателство.

XVIII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

18.1. При съставянето на настоящия договор се представиха следните документи, които са неразделна негова част:

- ✓ Документи по чл. 47, ал.10 от ЗОП;
- ✓ Гаранция за изпълнение;
- ✓ Техническо предложение;
- ✓ Ценово предложение.

18.2. Настоящият договор се състави в три еднообразни екземпляра на български език – един за ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и два за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

Д-Р ПЕТЪР МОСКОВ
МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

МАРИЯ БЕЛОМОРОВА
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ „ФСДУС”