



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Министър на здравеопазването

Рег. № 26-03-68 / 27.12.2016 г.

до
всички потенциални участници

ОТНОСНО: Разяснения по открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Сключване на рамкови споразумения от Централния орган за покупки в сектор "Здравеопазване" (ЦОПСЗ), чрез Електронната система за закупуване на лекарствени продукти за нуждите на лечебните заведения в Република България“

Въпрос 1:

За номенклатура, за която в уеб-формата за попълване на техническото предложение на платформата могат да бъдат избрани двама различни притежателя на разрешение за употреба (ПРУ) и респективно две търговски наименования и участник оферира **само лекарствения продукт на единия ПРУ**, представи копие на декларация от ПРУ или производителят на този лекарствения продукт, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в процедурата количества за този лекарствен продукт, както и че е съгласен лекарствения продукт да бъде офериран от участника в процедурата, бъде класиран на първо или второ място и подпише Рамково споразумение за тази номенклатура. Впоследствие при провеждане на Процедури по вътрешен конкурентен избор/Допълване на оферта от лечебните заведени, включени в настоящата процедура, ще бъдат ли достъпни в уеб-формата за попълване на техническото предложение на платформата за всеки от двамата участници, сключили рамково споразумение за тази номенклатура отново и двете търговски наименования по тази номенклатура и ще може ли участникът да оферира и съответно при класиране на първо място, да доставя другото търговско наименование, на другия ПРУ, за който

при участие в процедурата за Рамково споразумение не е представил декларация и съответно не го е изbral в техническото си предложение?

Отговор на въпрос 1:

В рамките на процедура по вътрешен конкурентен избор или допълване на офертата, всеки изпълнител по рамково споразумение отново избира в техническото си предложение Притежателите на разрешение за употреба, за чиито лекарствени продукти участва и съответно ако не е приложил на етап открита процедура за сключване на рамково споразумение съответните документи за конкретен Притежател на разрешение на употреба към техническото си предложение, на етап процедура по вътрешен конкурентен избор/ допълване на офертата, прилага документите изискващи се от процедурата.

Въпрос 2:

Ако участник е класиран на първо или второ място за дадена номенклатура, подписан е Рамково споразумение за тази номенклатура, но междувременно в Позитивна листа, Приложение 2 е включен нов продукт на друг ПРУ с друго Търговско наименование за същата тази номенклатура, различно от съществуващите по време на провеждане на обществената поръчка за Рамково споразумение, впоследствие при участие в Процедури по вътрешен конкурентен избор/Допълване на оферта на лечебните заведения нововключният продукт ще бъде ли достъпен за избор в уеб-формата за попълване на техническото предложение на платформата и ще бъде ли възможно да се доставя той?

Отговор на въпрос 2:

Да, ще бъде достъпен, тъй като Електронната система ежемесечно извлича автоматично данните за Притежателите на разрешение за употреба от Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък за конкретния лекарствен продукт.

Въпрос 3:

Ако за дадена номенклатура от спецификацията, съществуват двама или повече различни ПРУ и респективно две или повече търговски наименования, възможно ли е участник да подаде оферта и да избере в уеб-формата за попълване на техническото предложение на платформата няколко или всички ПРУ, респективно търговски наименования и необходимо ли е да представя копие на декларации от ПРУ или производителите на всеки от избраните лекарствени продукти, че е запознат с изискванията към лекарствения продукт, както и с посочените в процедурата количества

за този лекарствен продукти, както и че е съгласен лекарственият продукт да бъде оferиран от участника в процедурата?

Отговор на въпрос 3:

Участниците в процедурата могат да посочат в техническото си предложение един, няколко или всички Притежатели на разрешение за употреба за даден лекарствен продукт, като в този случай следва да представят копие на декларации от всички избрани Притежатели на разрешение за употреба.

Д-Р ПЕТЬР МОСКОВ
МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

