



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
Изпълнителна агенция по лекарствата
REPUBLIC OF BULGARIA
Bulgarian Drug Agency



ИАЛ-55333/22.12.2016г.

ДО

Д-Р ПЕТЪР МОСКОВ
МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Д-Р БОЙКО ПЕНКОВ
ЗАМ.-МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

УВАЖАЕМИ Д-Р МОСКОВ,

Във връзка с постъпило в ИАЛ отворено писмо във връзка с централизираното договаряне на лекарства за нуждите на лечебните заведения, представям становище по т. 2 относно минималния остатъчен срок на годност:

В рамките на дискреционната власт на Възложителя е да определя изискванията към участниците в процедурата и техническите спецификации.

Предвиденото от Възложителя изискване за остатъчен срок на годност на лекарствените продукти не по-малко от 50 % от обявения от производителя към датата на всяка конкретна доставка, е тясно свързано с предмета на обществената поръчка и е относимо към предвидените в нея дейности за извършване от съответния изпълнител, с оглед до пациентите да достигнат качествени, ефикасни и безопасни лекарствени продукти.

Възложителят целесъобразно е определил един и същ процент на остатъчен срок на годност, с който предвижда еднакъв критерий спрямо всички лекарствени продукти. По този начин се елиминират специфичните различия между лекарствените продукти, произтичащи от производството им, имайки предвид, че всеки лекарствен продукт, вкл. биологичен и такъв със специален режим на освобождаване за пазара, имат различен срок на годност.

В допълнение следва да се има предвид, че сроковете на годност на биологичните лекарствени продукти, ваксини, лекарствени продукти, получени от човешка кръв или плазма, не са по-кратки от 2 години, което не надвишава срока за изпълнение на обществената поръчка.

С уважение,

ДОЦ. АСЕНА СТОИМЕНОВА
Изпълнителен директор

