



## РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Заместник-министър на здравеопазването

Изх. № 26-00-237/26.1.08

ДО  
„СТИНГ” АД  
гр. Разград 7200  
бул. „България“ №48  
блок Витоша 1, вх. Г, ет. 4, ап. 37  
тел: 02/97031; факс: 02/9703301

„АЛВОГЕН ФАРМА БЪЛГАРИЯ” ЕООД  
гр. София 1680  
бул. „България“ №86 А  
кв. „Манастирски ливади“  
тел: 02/4477784; факс: 02/4417139

„ГЛАКСОСМИТКЛАЙН“ ЕООД  
гр. София 1784  
бул. „Цариградско шосе“ №115 Г, ет. 9  
тел: 02/9531034; факс: 02/9505605

## П О К А Н А

### УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

Министерство на здравеопазването, гр. София, пл. „Света Неделя” № 5, тел. 02/9301 350, факс 02/9301 451, лице за контакт: Ваня Миткова, e-mail [vmitkova@mh.government.bg](mailto:vmitkova@mh.government.bg), във връзка със сключено с Вас Рамково споразумение № РД-11-231 от 11.05.2015 г., Ви кани да подадете оферта за доставка на биопродукти с Международно непатентно наименование **Hepatitis B vaccine (rDNA) / Hepatitis B antigen purified**, съгласно следните условия и изисквания:

### 1. НАЧИН, СРОК И МЯСТО НА ИЗПЪЛНЕНИЕ

1.1. Срок и начин на доставка на биопродуктите - в сроковете, посочени в графика на доставките, но не по-късно от 10 работни дни след получаване на писмена заявка от дирекция „ППЗПБ” в МЗ за необходимите количества.

1.2. Изпълнителят е длъжен в срок до 48 часа преди извършването на всяка доставка, да уведоми писмено или по факс МЗ за извършване на предстоящата доставка.

1.3. Място на изпълнение на поръчката - склада на НЦЗПБ за съхранение биопродукти, осигурявани от МЗ, гр. София; бул. „Столетов” № 44а.

1.4. Документи за плащане:

- доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС - оригинал и два броя заверени копия;
- приемателно-предавателни протоколи, по образец на МЗ;
- писмени заявки, изготвени от МЗ;

гр. София, пл. „Света Неделя” № 5  
тел. +359 2 9301 171, +359 2 981 01 11, факс: +359 2 981 18 33  
e-mail: [press@mh.government.bg](mailto:press@mh.government.bg)  
[www.mh.government.bg](http://www.mh.government.bg)

- сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от ИАЛ или сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от официална контролна лекарствена лаборатория в друга държава от Европейското икономическо пространство и в Конфедерация Швейцария, придружен с уведомление от ИАЛ за пускане на партидата на пазара в страната.

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

1.6. Срок на договорите – до 31.12.2017 г.

## 2. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИКА

Участниците в процедурата следва да притежават разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти.

## 3. ГРАФИК НА ДОСТАВКИТЕ

| Ваксина                    | АТС код | Международно непатентно наименование                      | Лекарствена форма | Мярка    | Прогнозно количество до: | Прогнозни срокове на доставка и количества   |
|----------------------------|---------|---|-------------------|----------|--------------------------|--|
| Хепатит тип Б, педнатрична | J07BC01 | Hepatitis B vaccine (rDNA) / Hepatitis B antigen purified | парентерална      | комплект | 180 000                  | април 2017 - 36 000<br>май 2017 - 36 000<br>август 2017 - 36 000<br>октомври 2017 - 36 000<br>декември 2017 - 36 000 |

## 4. НАЧИН НА ОБРАЗУВАНЕ НА ПРЕДЛАГАНАТА ЦЕНА

При offerиране на цената за доза следва последната да не надвишава стойността по чл. 55 от Наредба за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.

Следва да се offerира и цена за комплект, включваща offerираната цена за една доза ваксина и стойността на техническите средства за нейното прилагане съгласно т.5.6. от Техническите изисквания.

Offerираните цени за доза и комплект не трябва да надвишават цените offerирани в откритата процедура по обществена поръчка с предмет: „Доставка на ваксини за задължителни и целеви имунизации и реимунизации, биопродукти за извършване на постекспозиционна профилактика за съответните години през срока на действие на сключени рамкови споразумения“.

В случай, че през времето на действие на договора стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от Позитивния лекарствен списък стане по-ниска от договорената, възложителят безусловно заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното решение на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти.

Ценовото предложение трябва да съдържа: единична цена в лева до краен получател без и с ДДС, като цифрите се изписват и с думи, а при несъответствие се зачита изписаната с думи цена; обща стойност на offerтата в лева без и с ДДС, като при несъответствие между единичната и общата цена се зачита единичната.

Единичната цена за доза и комплект, следва да не надвишава посочената единична цена в ценовото предложение, неразделна част от съответното Рамково споразумение. Цената за опаковка следва да се предложи до втори знак след десетичната запетая.

## 5. ТЕХНИЧЕСКИ ИЗИСКВАНИЯ

5.1. Остатъчният срок на годност на биопродуктите към датата на доставка следва да бъде не по-малък от 45 (четиридесет и пет) на сто от обявения от производителя.

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

5.1.1. При срок на годност между 44,99% и 40% - неустойка в размер на 3% от стойността на доставката;

5.1.2. При срок на годност между 39,99% и 35% - неустойка в размер на 5% от стойността на доставката;

5.1.3. При срок на годност между 34,99% и 30% - неустойка в размер на 10% от стойността на доставката;

5.1.4. При срок на годност между 29,99% и 25% - неустойка в размер на 30% от стойността на доставката.

5.2. Доставката на биопродукт с остатъчен срок на годност по-малък от 30 (тридесет) на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за конкретно количество, определено от него. Искането за писмено съгласие следва да постъпи в деловодството на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в срок до 5 (пет) дни от получаване на заявката-разпределение.

5.3. Доставка със срок на годност под 25% не се допуска и не се заплаща от МЗ.

5.4. Биопродуктите трябва да имат валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и Съвета на ЕС (чл. 23, ал. 1 от ЗЛПХМ). В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през 2017 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

5.5. Биопродуктите трябва да бъдат включени в приложение № 3 на Позитивния лекарствен списък.

5.6. Биопродуктите трябва да бъдат окомплектовани с необходимите технически средства за тяхното приложение (игли, спринцовки/предварително напълнени спринцовки).

5.7. При доставяне в склада биопродуктите трябва да бъдат окомплектовани с температурни монитори, удостоверяващи спазването на хладилната верига при транспорта и съхранението до доставката съгласно указанията на производителя (съгл. чл. 10 на Наредба № 15/12.05.2005 г.).

## 6. РАЗМЕР НА ГАРАНЦИЯТА ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

Гаранцията за изпълнение на договора е в размер на 3 % (три процента) от стойността на договора без ДДС и се представя в момента на сключването му като се освобождава след неговото приключване, ако не са налице основания за задържането ѝ.

## 7. КРИТЕРИИ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТИТЕ

7.1. Назначената от възложителя комисия за разглеждане, оценка и класиране на постъпилите оферти извършва оценка на икономически най-изгодната оферта въз основа на определения критерий – „Най – ниска цена”, съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

7.2. В случай, че предлаганите цени на две или повече оферти са равни, комисията провежда публично жребий за определяне на изпълнителя между участниците, предложили равните цени, съгласно чл. 58, ал. 3 от ППЗОП.

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 45% (четиридесет и пет на сто) от обявения от производителя към датата на всяка доставка. Предложената цена е в български лева, трябва да е фиксирана и да не подлежи на промяна за срока на действие на договора.

Комисията класира допуснатите до разглеждане оферти по възходящ ред, въз основа на предложената от тях единична цена, без начислен ДДС за комплект, като предложената най-ниска цена се класира на първо място. Участникът, предложил най-ниска цена, се определя за изпълнител. След приключване на работата на комисията по разглеждане и оценка на офертите, възложителят обявява с решение за определяне на изпълнител класирането на участниците и участниците, определени за изпълнители на обществената поръчка. Участниците се уведомяват писмено за резултата от проведената процедура, като им се връчва (изпраща) копие от решението

## 8. СРОК НА ВАЛИДНОСТ НА ОФЕРТИТЕ

Срокът на валидност на офертите трябва да бъде съобразен с определения срок в обявлението за обществената поръчка – 3 (три) месеца, считано от датата, посочена като краен срок за получаване на предложението, и представлява времето, през което участниците са обвързани с условията на представените от тях предложения.

## 9. ДРУГИ ИЗИСКВАНИЯ

Офертата следва да потвърждава условията на офертата, представена в откритата процедура за сключване на рамково споразумение или да предоставя по-благоприятни за възложителя условия. Предложената цена в офертата по конкурентната процедура не може да бъде по-неблагоприятна за Възложителя от представената ценова оферта към откритата процедура за сключване на рамково споразумение.

## 10. СЪДЪРЖАНИЕ НА ОФЕРТАТА

10.1. Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 54, ал. 1 и чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП (по образец);

10.2. Валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и Съвета на ЕС (чл. 23, ал. 1 от ЗЛПХМ). В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през 2017 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични;

10.3. Валидно разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти;

10.4. Декларация от участника, че ще осигури цялото количество в определените в графика на доставките срокове – в свободен текст;

10.5. Техническо предложение/спецификация;

10.6. Ценово предложение.

## 11. СРОК И МЯСТО ЗА ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТАТА

11.1. Срок за подаване на офертите: до 10 (десет) дни, считано от датата на получаването на поканата.

11.2. Офертата се подава в деловодството на Министерство на здравеопазването, пл. „Света Неделя“ № 5 в срок до 17.30 часа на десетия ден, считано от датата на получаването на поканата.

11.3. Офертите ще бъдат отворени публично в 10.45 ч. в деня, следващ деня в който изтича срока за подаване на офертите, в сградата на Министерство на здравеопазването, пл. „Света Неделя“ №5 в присъствието на упълномощен представител на участника. В случай, че този ден е неприсъствен, отварянето на офертите ще се извърши в първия присъствен ден от 10.45 часа на посоченото в предходното изречение място.

**Д-Р АДАМ ПЕРСЕНСКИ**

зам.-министър на здравеопазването

възложител съгласно Заповед №РД-01-435/28.09.2016 г. на д-р Петър Москов, министър на здравеопазването

