



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
Министър на здравеопазването

Рег. № 26-00-1055 / 2905 2017 г.

ДО
Г-Н ДИМИТЪР ЙОРДАНОВ
УПРАВИТЕЛ НА
„ЕЛЕКТРОНКОМЕРС“ ЕООД
гр. София, пк 1138
ул. „Самоковско шосе № 1
тел. 02/9753360, факс: 02/9753360
e-mail: electron@techno-link.com

ДО
Г-ЖА ДАНИЕЛА СПАСОВА
УПРАВИТЕЛ НА
„ДАНС ФАРМА“ ЕООД
гр. София, пк 1505
ул. „Блага Димитрова“ № 37, вх. 1, ет. 1, ап. 1
e-mail: info@danspharma.com

ПОКАНА

за участие в обществена поръчка, възлагана чрез процедура на договаряне без предварително обявление с предмет: „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2017 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване, по прекратени обособени позиции“.

Настоящата процедура на договаряне без предварително обявление се открива на основание на чл. 18, ал.1, т. 8, във връзка с чл. 19, ал. 1 и чл. 79, ал. 1, т. 1 от Закона за обществените поръчки (ЗОП) от проф. д-р Николай Петров, дмн, министър на здравеопазването,

възложител по чл. 5, ал. 2, т. 4 от ЗОП, със служебен адрес гр. София - 1000, пл. „Света Неделя” № 5.

Мотиви за избор на процедурата.

С Решение № РД-11-439 от 29.12.2016 г. на министъра на здравеопазването е открита обществена поръчка с предмет: „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2017 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване”, включваща 46 самостоятелно обособени позиции, с УИН в РОП 00080-2016-0031. Обособените позиции, включени в настоящата обществена поръчка, са прекратени такива по обществената поръчка с горния предмет. По обособените позиции е било подадено предложение само от един-единствен участник, а именно от „ЕЛЕКТРОНКОМЕРС“ ЕООД. На основание чл. 22, ал. 1, т. 8, чл. 108, т. 4, във връзка с чл. 110, ал. 1, т. 2 от Закона за обществените поръчки с Решение № РД-11-106/ 04.04.2017 г. на министъра на здравеопазването са прекратени обособени позиции с №№ 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13 и 17, на основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, поради обстоятелството, че подадените оферти на единствения участник са неподходящи по смисъла на §2, т. 25 от Допълнителните разпоредби на ЗОП. Решението за прекратяване е влязло в сила.

Предвид на това, на основание чл. 79, ал. 1, т. 1 от ЗОП, за възложителя е налице правна възможност да проведе процедура на договаряне без предварително обявление, тъй като е налице предвидената в т. 1 на чл. 79, ал. 1 хипотеза, а именно: при проведената открита процедура всички подадени оферти или заявления за участие са неподходящи и първоначално обявените условия на поръчката не са съществено променени

При извършена справка в приложение № 3 от ПЛС се установи, че за всяка обособена позиция от № 1 до № 10 вкл., има вписан само по един лекарствен продукт, всичките с притежатели на разрешението за употреба /ПРУ/ GE Healthcare S.r.l., Италия; GE Healthcare Buchler GmbH & Co., Германия; GE Healthcare Ltd, Обединено Кралство, с упълномощен представител за България - GE Healthcare. В тази връзка се отправя покана по обособени позиции от № 1 до № 10 вкл., до единствения упълномощен от GE Healthcare търговец на едро с лекарствени продукти „ЕЛЕКТРОНКОМЕРС“ ЕООД.

По отношение на медицинските изделия по обособени позиции № 11 и № 12, след извършена проверка в Електронния списък на медицинските изделия заплащани с обществени средства, публикуван на интернет страницата на ИАЛ се установи, че:

- За обособена позиции № 11 има регистрирано едно медицинско изделие, отговарящо на изискванията, което е регистрирано от търговеца на едро „ЕЛЕКТРОНКОМЕРС“ ЕООД.

- За обособена позиции № 12 има регистрирани медицински изделия, отговарящи на изискванията, регистрирани от търговците на едро „ЕЛЕКТРОНКОМЕРС“ ЕООД и „ДАНС ФАРМА“ ЕООД.

В тази връзка се отправят покани за участие:

- по обособена позиция № 11 - до търговеца на едро „Електронкомерс“ ЕООД, регистрирал медицинското изделие по обособената позиция.

- по обособена позиция № 12 - до двамата търговци на едро с медицински изделия „ЕЛЕКТРОНКОМЕРС“ ЕООД и „ДАНС ФАРМА“ ЕООД, регистрирали медицинско изделие по обособената позиция.

Предвид изложеното, настоящата покана се отправя до „ЕЛЕКТРОНКОМЕРС“ ЕООД и „ДАНС ФАРМА“ ЕООД, във връзка с необходимостта от осигуряването на включените в

поръчката радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2017 г.

С Решение № РД-11- на министъра на здравеопазването на основание чл. 18, ал. 1, т. 8 от ЗОП се открива процедура по договаряне без предварително обявление по реда на чл. 79, ал. 1, т. 1 от ЗОП и чл. 64 от ППЗОП. На основание чл. 18, ал. 7 от ЗОП, при спазване на реда определен в ЗОП и Правилника за неговото прилагане ще се проведат преговори за определяне на клаузите на договорите за доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2017 г., отпускани по реда на Наредба 34/ 25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване, по прекратени обособени позиции, част от обществена поръчка с предмет „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2017 г., отпускани по реда на Наредба 34/ 25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване" с 46 самостоятелно обособени позиции.

1. ПРОВЕЖДАНЕ НА ДОГОВАРЯНЕ БЕЗ ПРЕДВАРИТЕЛНО ОБЯВЛЕНИЕ С

ПРЕДМЕТ: „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2017 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване, по прекратени обособени позиции“.

2. ОБЕКТ НА ПОРЪЧКАТА И ПРАВНО ОСНОВАНИЕ:

Обект на настоящата обществена поръчка е „доставки на стоки, осъществявани чрез покупка” по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 2 от ЗОП.

Правно основание - чл. 79, ал. 1, т. 1 от ЗОП.

3. ОБОСОБЕНИ ПОЗИЦИИ

Настоящата обществена поръчка включва 12 обособени позиции, както следва:

Обособена позиция №	Наименование
1	„Доставка на Technetium (99m Tc) macrosalb 2 mg/vial“
2	„Доставка на Technetium (99m Tc) nanocolloid 0,5 mg/vial“
3	„Доставка на Technetium (99mTc) exametazine 0,5 mg“
4	„Доставка на Technetium (99mTc) tetrofosmin 230 mcg“
5	„Доставка на Sodium Iodide (131 I) перорална форма 74 MBq“
6	„Доставка на Iodine Ioflupane (123 I) 74 MBq/ml-5 ml“
7	„Доставка на Iobenguane (131 I) 37 MBq/ml“
8	„Доставка на Sodium Iodide (131 I) перорална форма 1,85 GBq“
9	„Доставка на Sodium Iodide (131 I) перорална форма 3,7 GBq“
10	„Доставка на Strontium (89 Sr) chloride 150 MBq-4 ml“

11	„Доставка на 192 Ir за Микроселектрон 150 см/10 Ci“
12	„Доставка на 125 I TSH (384-400 проби) КИТ IRMA“

4. МАКСИМАЛНО ДОПУСТИМА СТОЙНОСТ, КОЛИЧЕСТВО И ОПИСАНИЕ НА ОБОСОБЕНИТЕ ПОЗИЦИИ:

Максималния разполагаем финансов ресурс, който възложителя може да осигури за изпълнение предмета на поръчката е 1 334 370,25 лв. без ДДС, 1 601 244,30 лв. с ДДС.

За изчисляване на прогнозната стойност на обществената поръчка, при спазване на чл. 21 от ЗОП, възложителя е включил всички плащания без данък върху добавената стойност (ДДС), известни му към датата на решението за нейното откриване, и същата е равна на сбора от стойностите на всички обособени позиции, включени в нея.

Максималния разполагаем финансов ресурс по отделните обособени позиции е както следва:

Лекарствени продукти					
№	Наименование, единична активност	Мярка	Количество ДО	Единична стойност в лв. с ДДС	Обща стойност в лв. с ДДС
I	Технециеви китове				
1	Technetium (99m Tc) macrosalb 2 mg/vial	оп. x 5 бр.	91	228,89	20 828,99
2	Technetium (99m Tc) nanocolloid 0,5 mg/vial	оп. x 5 бр.	37	407,75	15 086,75
3	Technetium (99mTc) exametazine 0,5 mg	оп. x 5 бр.	20	1 183,15	23 663,00
4	Technetium (99mTc) tetrofosmin 230 mcg	оп. x 5 бр.	124	1 323,97	164 172,28
II	Радиофармацевтици за диагностика in vivo				
5	Sodium Iodide (131 I) перорална форма 74 MBq	оп. x 1 бр.	1 334	288,02	384 218,68
6	Iodine Ioflupane (123 I) 74 MBq/ml-5 ml	оп. x 1 бр.	193	1 819,19	351 103,67
7	Iobenguane (131 I) 37 MBq/ml	оп. x 1 бр.	45	540,07	24 303,15
III	Радиофармацевтици за терапия				
8	Sodium Iodide (131 I) перорална форма 1,85 GBq	оп. x 1 бр.	50	279,48	13 974,00
9	Sodium Iodide (131 I) перорална форма 3,7 GBq	оп. x 1 бр.	225	575,28	129 438,00

10	Strontium (89 Sr) chloride 150 MBq-4 ml	оп. х 1 бр.	183	1 860,22	340 420,26
Медицински изделия					
№	Наименование, единична активност	Мярка	Количество ДО	Единична стойност в лв. с ДДС	Обща стойност в лв. с ДДС
IV	Радиофармацевтици за терапия				
11	192 Ir за Микроселектрон 150 см/10 Ci	оп. х 1 бр.	8	16 466,70	131 733,63
V	Радиофармацевтици за диагностика in vitro				
12	125 I TSH (384-400 проби) KIT IRMA	оп. х 1 бр.	8	287,74	2 301,89

5. ИЗИСКВАНИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА;

1. Място и срок на изпълнение на поръчката:

1.1. Място на изпълнение на поръчката

За място на доставяне на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори се определят крайните получатели, съгласно списъка на крайните получатели на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори през 2017 г., както следва:

1. УМБАЛ „Александровска” ЕАД, гр. София
2. УСБАЛЕ „Акад. Иван Пенчев” ЕАД, гр. София
3. СБАЛО ЕАД, гр. София
4. УМБАЛ „Св. Иван Рилски” ЕАД, гр. София
5. УМБАЛ „Царица Йоанна - ИСУЛ” ЕАД, гр. София
6. СБАЛХЗ ЕАД, гр. София
7. УМБАЛ „Д-р Георги Странски” ЕАД, гр. Плевен
8. УМБАЛ „Св. Георги” ЕАД, гр. Пловдив
9. МБАЛ „Св. Марина” ЕАД, гр. Варна
10. „КОЦ – Стара Загора“ ЕООД, гр. Стара Загора
11. СБАЛОЗ ЕООД, гр. София
12. „КОЦ – Бургас“ ЕООД, гр. Бургас
13. „КОЦ – Враца“ ЕООД, гр. Враца
14. „КОЦ-Велико Търново“ ЕООД, гр. Велико Търново
15. „КОЦ-Русе“ ЕООД, гр. Русе
16. МБАЛНП „Св. Наум” ЕАД, гр. София
17. „КОЦ-Шумен“ ЕООД, гр. Шумен
18. МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД, гр. Габрово
19. „Аджибадем Сити Клиник УМБАЛ“ ЕООД, гр. София /предишно наименование „Сити Клиник УМБАЛ“ ЕООД, гр. София/.

1.2. Срок и начин на доставка:

Срокът за изпълнение на поръчката е до 28.02.2018 г.

Министерство на здравеопазването разпределя необходимите количества в две утвърдени писмени заявки-разпределения, първата за шест месечен период – до 31.08.2017 г. и втората – до 28.02.2018 г., като количествата във втората заявка са съобразени с разполагаемите бюджетни средства.

Заявката-разпределение се регистрира с изходящ номер от деловодството и се връчва от експерт от отдел „Лекарствени продукти, медицински изделия и комисии“ на дирекция „Лекарствена политика“ лично срещу подпис на представител на изпълнителя по договора или се изпраща с препоръчано писмо с обратна разписка, или по факс, или по електронен път при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис.

Началната доставка се изпълнява в срок до двадесет календарни дни от датата на връчване на заявката.

Всяка отделна доставка по договора, се извършва ежеседмично според индивидуалните нужди на лечебните заведения, в рамките на утвърдената писмена заявка-разпределение от Министерството на здравеопазването.

В случай, че утвърдената втора писмена заявка-разпределение от МЗ няма да бъде изпълнена на 100%, поради липса на заявени нужди от лечебните заведения, доставчикът уведомява до 28.02.2018 г. дирекцията-заявител.

2. Изисквания към лекарствените продукти:

- Лекарствените продукти трябва да отговарят на изискванията на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) – трябва да притежават валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004 г. на Европейския парламент и Съвета /чл. 23, ал.1 на 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 от лекарствения продукт са налични.

- Цената по договора е фиксирана и не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл. 116, ал. 2, във връзка с чл. 116, ал. 1, т. 3 от ЗОП.

- 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, възложителя безусловно заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, считано от датата на обявяването на влезлите в сила решения по реда на чл. 18 от Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.

- Лекарствените продукти следва да бъдат включени в Приложение № 3 на Позитивния лекарствен списък, актуално към датата на подаване на предложението.

3. Изисквания към медицинските изделия:

1. 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;

2. Да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия и Производителите на предлаганите медицински изделия или техните упълномощени представители да са издали Декларация за съответствие със съществените изисквания на Директива 93/42/ЕС за позиция № 11 и Декларация за съответствие със съществените изисквания на Директива 98/79/ЕС за позиция № 12;

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 през последните две години съгласно предоставена от ИАЛ информация;

4. Да се заплащат от обществен фонд в поне една от страните - членки на Европейския съюз;

5. За обособена позиция № 11, производителите на предлаганите медицински изделия да притежават ЕС сертификат за съответствие от нотифициран орган.

Наличието на изискванията по точки от 1 до 5 се доказват от участника с представяне на следните документи:

- По т. 1 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, от участника за всяка позиция, за която той кандидатства;
- По т. 2 с Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител със съществените изисквания на Директива 93/42/ЕС за позиция № 11 и Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител със съществените изисквания на Директива 98/79/ЕС за позиция № 12;
- По т. 3 с официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата;
- По т. 4 с Декларация от участника, в която се посочва конкретният обществен фонд на съответната държава;
- По т. 5 с ЕС сертификат за съответствие от нотифициран орган /копие, заверено с гриф „Вярно с оригинала“ със свеж печат и подпис на производителя или упълномощен представител на същия, придружен с превод от фирма, сключила договор с МВНР) за обособена позиция № 11.

4. Минимален срок на годност

- Технециев китове, радиофармацевтици за диагностика *in vivo* и радиофармацевтици за терапия по позиции от № 1 до № 10 вкл. от спецификацията следва да имат минимален срок на годност не по-кратък от 60 % от обявения от производителя, към датата на всяка доставка, предоставена на крайните получатели /съответните лечебни заведения/

- Радиофармацевтици за терапия и за диагностика *in vitro* по позиции № 11 и № 12 от спецификацията следва да имат минимален срок на годност не по-кратък от 80 % от обявения от производителя, към датата на всяка доставка, предоставена на крайните получатели /съответните лечебни заведения/.

5. Размер на неустойката за неизпълнение на задълженията по договора

В случай на доставка на лекарствен продукт или медицинско изделие с по-кратък от договорения срок на годност изпълнителят дължи неустойка както следва:

- Технециев китове, радиофармацевтици за диагностика *in vivo* и радиофармацевтици за терапия по позиции от №1 до №10 вкл. от спецификацията:
 - от 59,99 до 50 % - 20% върху стойността на доставката;
 - от 49,99 до 40 % - 30% върху стойността на доставката;
 - под 40% - 60% върху стойността на доставката.
- Радиофармацевтици за терапия и за диагностика *in vitro* по позиции №11 и №12
 - от 79,99% до 70% - 20% върху стойността на доставката;
 - от 69,99% до 60% - 30% върху стойността на доставката;
 - от 59,99% до 50% - 60% върху стойността на доставката;
 - от 49,99% до 40% - 75% върху стойността на доставката;
 - под 40% - 90% върху стойността на доставката.

- Доставка на лекарствен продукт или медицинско изделие с остатъчен срок на годност по-малък от 40 (четиридесет) на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на възложителя за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на възложителя стоките няма да бъдат заплащани.

6. Гаранция за изпълнение на договора – условия, размер и начин на плащане

Гаранцията за изпълнение на всеки договор е в размер на 3 % от стойността на договора за обществена поръчка, без включен ДДС.

Гаранцията се предоставя в една от следните форми:

- парична сума;
- банкова гаранция;
- застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя.

Участникът, определен за изпълнител, избира сам формата на гаранцията за изпълнение.

Когато избраният изпълнител е обединение, което не е юридическо лице, всеки от съдружниците в него може да е наредител по банковата гаранция, съответно вносител на сумата по гаранцията или титуляр на застраховката.

Условията за задържане и освобождаване на гаранцията за изпълнение са указани в проекта на договор.

При представяне на гаранцията във вид на платежно нареждане – паричната сума се внася по сметката на възложителя:

БНБ ЦЕНТРАЛНО УПРАВЛЕНИЕ

Банков код: BNBG BGSD

Банкова сметка: BG21 BNBG 9661 3300 1293 01.

Когато изпълнителят избере гаранцията за изпълнение да бъде банкова гаранция, тогава тя трябва да бъде безусловна, неотменима и изискуема при първо писмено поискване, в което възложителя заяви, че изпълнителят не е изпълнил задължение по договора за възлагане на обществената поръчка. Когато участникът избере гаранцията за изпълнение да бъде под формата на застраховка, тя трябва да обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя, със срок на валидност най-малко 60 дни след изтичане на срока на договора. Възложителят следва да бъде посочен като трето ползващо се лице по тази застраховка. Застраховката следва да покрива отговорността на изпълнителя по настоящия договор и не може да бъде използвана за обезпечение на отговорността на изпълнителя по друг договор.

Възложителя освобождава гаранцията за изпълнение, без да дължи лихви за периода, през който средствата законно са престояли при него.

7. Документи и начин на плащане.

Заплащането на стоките по договора се извършва отложено в срок до 30 /тридесетия/ ден, след представяне на следните документи:

- 1) Фактура за извършената доставка, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ШПЗДДС – оригинал и 2 /два/ броя заверени копия;
- 2) Приемателно-предавателни протоколи, по образец на Министерството на здравеопазването съгласно приложението;
- 3) Обобщен опис на протоколите – 3 /три/ броя;
- 4) Писмени заявки-разпределения, изготвени от Министерство на здравеопазването и заверени от крайните получатели;

5) За лекарствените продукти следва да бъдат представени:

Сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ – заверено от изпълнителя копие, в превод на български език от фирма, сключила договор с Министерство на външните работи за извършване на официални преводи.

б) За медицинските изделия следва да бъдат представени:

-Валиден сертификат за внедрена система по качеството ISO 9001:20xx и/ или ISO 13485:20xx или еквивалентен сертификат /заверено копие на оригинал и превод/ на производителя – за обособени позиции № 11 и № 12 с медицински изделия;

-Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител със съществените изисквания на Директива 93/42/ЕС за позиция № 11 и Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител със съществените изисквания на Директива 98/79/ЕС за позиция № 12;

-ЕС сертификат за съответствие от нотифициран орган (копие, заверено с гриф „Вярно с оригинала“ със свеж печат и подпис на производителя или упълномощен представител на същия, придружен с превод от фирма, сключила договор с МВНР) за обособена позиция № 11.

Изброените документи се представят в деловодството на Министерство на здравеопазването, класирани и прикачени в папка. В папката се прилага писмо с опис на съдържащите се в нея документи, като задължително се посочват номерата, датите и броя на приложените документи от всеки вид.

8. Критерии за възлагане на поръчката.

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.

Цената следва да включва всички разходи до краен получател: стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до краен получател, при определените срокове на годност. Предложената цена е в български лева, трябва да е фиксирана и да не подлежи на промяна за срока на действие на договора.

9. Срок на валидност на офертите

Срокът на валидност на офертите трябва да бъде не по- кратък от 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.

10. Изисквания към лично състояние на участниците. Основания за отстраняване.

10.1. Възложителят отстранява от участие в процедура за възлагане на обществена поръчка участник, когато за него е налице, някое от следните обстоятелства:

10.1.1. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление по чл. 108а, чл. 159а – 159г, чл. 172, чл. 192а, чл. 194 – 217, чл. 219 – 252, чл. 253 – 260, чл. 301 – 307, чл. 321, 321а и чл. 352 – 353е от Наказателния кодекс;

10.1.2. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление, аналогично на тези по т. 1, в друга държава членка или трета страна;

10.1.3. има задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс и лихвите по тях, към държавата или към общината по седалището на възложителя и на участника, или аналогични задължения,

установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, освен ако е допуснато разсрочване, отсрочване или обезпечение на задълженията или задължението е по акт, който не е влязъл в сила;

10.1.4. е налице неравнопоставеност в случаите по чл. 44, ал. 5 от ЗОП;

10.1.5. е установено, че:

а) е представил документ с невярно съдържание, свързан с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;

б) не е предоставил изискваща се информация, свързана с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;

10.1.6. е установено с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение, че при изпълнение на договор за обществена поръчка е нарушил чл. 118, чл. 128, чл. 245 и чл. 301 – 305 от Кодекса на труда или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен;

10.1.7. е налице конфликт на интереси, който не може да бъде отстранен.

10.1.8. обявен е в несъстоятелност или е в производство по несъстоятелност, или е в процедура по ликвидация, или е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон, или е преустановил дейността си, а в случай че участникът е чуждестранно лице – се намира в подобно положение, произтичащо от сходна процедура, съгласно законодателството на държавата, в която е установен;

10.1.9. 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, контролираните от тях лица и техните действителни собственици (ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС).

10.1.10. които са свързани лица с други участници в процедурата (чл. 101, ал. 11 от ЗОП).

Пояснения по т. 10.1.10.:

*Дефиниции: Съгласно § 1 от Допълнителните разпоредби на Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици, по смисъла на закона:

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, с изключение на Гибралтар (брит.) и държавите – страни по Споразумението за Европейското икономическо пространство.

4. "Земи" са всички земи от поземления фонд.

5. "Контрол" е понятие по смисъла на § 1в от Допълнителните разпоредби на Търговския закон. Контрол по смисъла на ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС е налице и когато дружества, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, участват пряко или косвено в управлението или капитала на друго лице или лица и между тях се уговарят условия, различни от обичайните.

6. "Действителен собственик" е физическо лице:

а) което пряко или косвено притежава повече от 25 на сто от дяловете или акциите на юридическо лице или на друг правен субект или пряко или непряко ги контролира;

б) в полза на което се управлява или разпределя 25 на сто или повече от имуществото на лице – фондация, организация и сдружение с нестопанска цел, или друго лице, което осъществява доверително управление на имущество или разпределение на имущество в полза на трети лица;

в) което извън случаите по букви "а" и "б" изпълнява длъжността на висш ръководен служител – ако, след като са изчерпани всички възможни средства и при условие че няма основание за съмнения, не може да се установи лице по букви "а" и "б" или ако съществуват съмнения, че установеното лице или лица не е действителният собственик; задължените субекти водят документация за предприетите действия с цел установяване на действителния собственик по букви "а" и "б".

Забележка: Съгласно чл. 4 от Закон за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от 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 или многостранна система за търговия в държава – членка на Европейския съюз, или в друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на еквивалентен регулиран пазар, определен с наредба на Комисията за финансов надзор, и за дружеството се прилагат изискванията на правото на Европейския съюз за прозрачност по отношение на информацията за емитентите, чиито ценни книжа са допуснати за търгуване на регулиран пазар или на многостранна система за търговия, или еквивалентни международни стандарти и действителните собственици – физически лица, са разкрити 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 влязло в сила споразумение за обмен на информация и неговите действителни собственици – физически лица, са вписани в регистъра по чл. 6 от ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС;

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 вписани в регистъра по чл. 6 от ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС или се търгува на регулиран пазар или многостранна система за търговия 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 депозирание на печатни и други произведения.

5. дружеството, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, е местно лице за данъчни цели на държава – страна по Споразумението за държавните поръчки на Световната търговска организация, както и на държава, с която Европейският съюз има сключено двустранно споразумение, гарантиращо достъпа до пазара на обществени поръчки в Европейския съюз, и неговите действителни собственици – физически лица, са вписани в регистъра по чл. 6 от ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС – за дейностите, за които се прилага споразумението;

6. дружеството, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, е местно лице за данъчни цели на отвъдморска страна или територия съгласно Решение на Съвета 2013/755/ЕС от 25 ноември 2013 г. за асоцииране на отвъдморските страни и територии към

Европейския съюз ("Решение за откъсване на асоциране") (ОВ, L 344/1 от 19 декември 2013 г.) и неговите действителни собственици – физически лица, са вписани в регистъра по чл. 6 от ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС – за дейностите, за които се прилага решението;

7. дружеството, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, е местно лице за данъчни цели на държава, с която Република България има сключено международно търговско и/или икономическо споразумение, включително и задължения по Общото споразумение по търговията с услуги на Световната търговска организация, и неговите действителни собственици – физически лица, са вписани в регистъра по чл. 6 от ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС;

8. 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 сключено международно търговско и/или икономическо споразумение, включително и задължения по Общото споразумение по търговията с услуги на Световната търговска организация, и неговите действителни собственици – физически лица, са вписани в регистъра по чл. 6 от ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС.

Когато е налице някое от горепосочените обстоятелства по чл.3, т.8 от ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС, участникът задължително отговаря с ДА в ЕЕДОП.

Участникът представя информация (декларира) липсата или наличието на горните обстоятелства с попълване в ЕЕДОП, както следва:

За обстоятелствата по т. 10.1.1. и т. 10.1.2. (чл. 54, ал. 1, т.1 и т.2 от ЗОП) се попълва ЕЕДОП както следва:

- В част III, раздел „А“, участникът следва да предостави информацията относно присъди за следните престъпления:

а/. участие в престъпна организация – по чл. 321 и 321а от НК;

б/. корупция – по чл. 301 – 307 от НК;

в/. измама – по чл. 209 – 213 от НК;

г/. Терористични престъпления или престъпления, които са свързани с терористични дейности – по чл. 108а от НК;

д/. изпиране на пари или финансиране на тероризъм – по чл. 253, 253а или 253б от НК и по чл. 108а, ал. 2 от НК;

е/. детски труд или други форми на трафик на хора – по чл. 192а или 159а – 159г от НК.

- В част III, раздел „Г“, участникът следва да предостави информацията относно присъди за престъпления по чл. 194 – 208, чл. 213а – 217 и чл. 254а – 260 от НК.

- В част III, раздел „В“, поле 1, участникът следва да предостави информацията относно присъди за престъпления по чл. 172 и чл. 352 – 363е от НК. При отговор „Да“ участникът посочва:

- Дата на влизане в сила на присъдата и фактическото и правно основание за постановяването ѝ;

- Срока на наложеното наказание.

- Участниците посочват информацията за престъпленията, аналогични на посочените в т. 10.1.1. при наличие на присъда в друга държава членка или трета страна.

За обстоятелствата по т. 10.1.3. (чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП) се попълва част III, раздел „Б“ от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по т. 10.1.4. (чл. 54, ал. 1, т. 4 от ЗОП) се попълва част III, раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по т. 10.1.5. (чл. 54, ал. 1, т. 5 от ЗОП) се попълва част III, раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по т. 10.1.6. (чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП) се попълва част III, раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по т. 10.1.7. (чл. 54, ал. 1, т. 7 от ЗОП) се попълва част III, раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по т. 10.1.8. (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП) се попълва част III, раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по т. 10.1.9. (чл. 3, т.8 от ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС) се попълва в част III., раздел „Г“ от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по т. 10.1.10. ((чл.101, ал.11 от ЗОП) се попълва в част III., раздел „Г“ от ЕЕДОП.

Забележка:

На основание чл. 47, ал. 10 от ППЗОП и предвид обстоятелството, че критериите за подбор по отделни обособени позиции са еднакви се допуска представяне на едно заявление за участие, окомплектовано съобразно изискванията за участие.

11. Други изисквания.

11.1. Минимални изисквания за годността (правоспособността) за упражняване на професионална дейност съгласно ЗОП:

11.1.1. Участниците в процедурата по всички обособени позиции да притежават валидна лицензия за превоз на радиоактивни вещества, съгласно чл. 15, ал. 3, т. 5 от ЗБИЯЕ издадена от Агенцията за ядрено регулиране.

ЗА УДОСТОВЕРЯВАНЕ НА ПОСОЧЕНИТЕ ИЗИСКВАНИЯ ПО Т. 11.1.1 СЕ ПОПЪЛВА ЧАСТ IV, РАЗДЕЛ „А“ ОТ ЕЕДОП;

За доказване на съответствието си с това изискване в случаите по чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП участниците представят заверено копие на лицензия за превоз на радиоактивни вещества, издадена от Агенцията за ядрено регулиране.

11.1.2. За лекарствените продукти по обособени позиции от № 1 до № 10 вкл., участниците трябва да притежават разрешение за производство, издадено по реда на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) (в случаите по чл. 196, ал. 1 от ЗЛПХМ) или за търговия на едро с лекарствени продукти или удостоверение за регистрация за търговия на едро с лекарствени продукти (случаите по чл. 195, ал. 1 и ал. 2 от ЗЛПХМ), или разрешение за внос (случаите по чл. 196, ал. 2 от ЗЛПХМ)– издадени по реда на ЗЛПХМ.

ЗА УДОСТОВЕРЯВАНЕ НА ПОСОЧЕНИТЕ ИЗИСКВАНИЯ ПО Т. 11.1.2 СЕ ПОПЪЛВА ЧАСТ IV, РАЗДЕЛ „А“ ОТ ЕЕДОП;

За доказване на съответствието си с това изискване в случаите по чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП участниците представят заверено копие на разрешение за производство, издадено по реда на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) (в случаите по чл. 196, ал. 1 от ЗЛПХМ) или за търговия на едро с лекарствени продукти или удостоверение за регистрация за търговия на едро с лекарствени продукти (случаите по чл. 195, ал. 1 и ал. 2 от ЗЛПХМ), или разрешение за внос (случаите по чл. 196, ал. 2 от ЗЛПХМ)– издадени по реда на ЗЛПХМ.

11.1.3. За медицинските изделия по обособени позиции № 11 и № 12, участниците трябва 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.

ЗА УДОСТОВЕРЯВАНЕ НА ПОСОЧЕНИТЕ ИЗИСКВАНИЯ ПО Т. 11.1.3 СЕ ПОПЪЛВА ЧАСТ IV, РАЗДЕЛ „А“ ОТ ЕЕДОП;

За доказване на съответствието си с това изискване в случаите по чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП участниците представят заверено копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия издадено 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 на Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария или заверено копие на разрешение за производство.

11.2. Минимални изисквания за техническите и професионалните способности на участниците, съгласно ЗОП:

11.2.1. По обособени позиции от № 1 до № 10, вкл.:

Възложителят няма изисквания за техническите и професионалните способности към участниците.

11.2.2. По обособени позиции № 11 и № 12:

Производителите на медицинските изделия по обособени позиции № 11 и № 12, трябва да притежават валидна система за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 13485:20xx или еквивалентна система за управление на качеството, издаден от акредитирана институция или агенция за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на поръчката;

Съответствието на производителите на предлаганите медицински изделия с посоченото изискване се удостоверява с посочване на валиден сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 13485:20xx или еквивалентна система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на поръчката, издаден на името на производителя.

ЗА УДОСТОВЕРЯВАНЕ НА ВЪЗМОЖНОСТИТЕ СЕ ПОПЪЛВА ЧАСТ IV, РАЗДЕЛ „В“, Т.12 ОТ ЕЕДОП;

За доказване на съответствието си с горното изискване в случаите по чл.67, ал. 5 и ал. 6 от ЗОП участниците представят заверено копие на сертификат по стандарт БДС EN ISO13485:20xx или еквивалент, издаден от акредитирана институция или агенция за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на поръчката, издаден на името на производителите на изделията.

12. Използване на капацитета на трети лица.

В случай на използване на капацитета на трети лица, участниците попълват част II, раздел „В“ на ЕЕДОП, като задължително представят за съответните лица надлежно попълнен и подписан от тях ЕЕДОП, в който се посочва информацията, изисквана съгласно:

т. 1. Информация за участника;

т. 2. Изисквания към лично състояние на участниците. Основания за отстраняване.

т. 3 Критерии за подбор, в частта в която е относима за съответното лице

12.1. Участниците могат за конкретната поръчка да се позоват на капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, по отношение на критериите, свързани с техническите способности и професионалната компетентност.

12.2. По отношение на критериите, свързани с професионална компетентност, участниците могат да се позоват на капацитета на трети лица само ако лицата, с чиито образование, квалификация или опит се доказва изпълнение на изискванията на възложителя, ще участват в изпълнението на частта от поръчката, за която е необходим този капацитет.

12.3. Когато кандидатът или участникът се позовава на капацитета на трети лица, той трябва да може да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения.

12.4. Третите лица трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, за доказването на които кандидатът или участникът се позовава на техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата.

12.5. Възложителят изисква от кандидата или участника да замени посоченото от него трето лице, ако то не отговаря на някое от условията по т. 4.4

12.6. Когато кандидат или участник в процедурата е обединение от физически и/или юридически лица, той може да докаже изпълнението на критериите за подбор с капацитета на трети лица при спазване на условията по т.12.2-12.4.

13. Подизпълнители

В случай на използване на подизпълнители, участниците попълват част II, раздел "В" на ЕЕДОП, като задължително представят за съответните лица надлежно попълнен и подписан от тях ЕЕДОП, в който се посочва информацията, изисквана съгласно:

т. 1. Информация за участника;

т. 2. Изисквания към лично състояние на участниците. Основания за отстраняване.

т. 3 Критерии за подбор, в частта в която е относима за съответното лице

Важно: Делът на подизпълнителя се посочва от участника, чрез попълване на Част IV, раздел „В“, т. 10 от ЕЕДОП-а на участника;

13.1. Подизпълнителите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор съобразно вида и дела от поръчката, които ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата.

13.2. Възложителят изисква замяна на подизпълнител, който не отговаря на условията по т.13.1.

13.3. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на изпълнителя или на възложителя, възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя.

13.4. Разплащанията по 13.3. се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до възложителя чрез изпълнителя, който е длъжен да го предостави на възложителя в 15-дневен срок от получаването му.

13.5 Към искането по т. 13.4. изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими.

13.6. Възложителят има право да откаже плащане по т.13.3, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за отказа.

13.7. Правилата относно директните разплащания с подизпълнители са посочени в настоящата документация за обществената поръчка и в проекта на договор за възлагане на поръчката.

13.8. Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя.

13.9. След сключване на договора и най-късно преди започване на изпълнението му, изпълнителят уведомява възложителя за името, данните за контакт и представителите на

подизпълнителите, посочени в офертата. Изпълнителят уведомява възложителя за всякакви промени в предоставената информация в хода на изпълнението на поръчката.

13.10. Замяна или включване на подизпълнител по време на изпълнение на договор за обществена поръчка се допуска по изключение, когато възникне необходимост, ако са изпълнени едновременно следните условия: 1. за новия подизпълнител не са налице основанията за отстраняване в процедурата; 2. новият подизпълнител отговаря на критериите за подбор, на които е отговарял предишният подизпълнител, включително по отношение на дела и вида на дейностите, които ще изпълнява, коригирани съобразно изпълнените до момента дейности.

13.11. При замяна или включване на подизпълнител изпълнителят представя на възложителя всички документи, които доказват изпълнението на условията по т.13.10. заедно с копие на договора за подизпълнение или на допълнителното споразумение в тридневен срок от тяхното сключване.

14. Срок и начин на представяне на предложенията.

Участниците не могат да представят варианти на предложенията си.

Участниците могат да подават предложения по една, няколко или всички обоособени позиции. При подаване на предложенията, същите трябва да бъдат изготвени в съответствие с чл. 101 от ЗОП, чл. 39 от ППЗОП и указанията на възложителя.

Предложението се подписва от представляващия участника или от надлежно упълномощено/и лице/а, като в предложението се прилага документ за упълномощаване от представляващия участника, съгласно и указаното в настоящата покана (с изключение на изискуемите документи, които обективират лично изявление на конкретно/и лице/а – представляващ/и участника и не могат да се подпишат и представят от пълномощника).

Когато за някой от посочените документи е посочено, че може да се представят чрез „заверено от участника копие“, за такъв документ се счита този, при който върху копие на документа представляващия 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.

Важно!!! Единният европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) е стандартен образец на Агенцията за обществени поръчки и не може да бъде променян, допълван или изменян. Участниците в процедурата следва да го попълнят при спазване на дадените в процедурата указания.

Предложенията за участие се подават в срок до 17.30 ч. на 08.06 2017 г. в запечатана непрозрачна опаковка с надпис:

До Министерство на здравеопазването, гр. София - 1000, пл. „Света Неделя“ № 5 предложение за участие в процедура на договаряне без предварително обявление с предмет: „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2017 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване, по прекратени обособени позиции“.

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

Следното предписание: „Да не се отваря преди разглеждане от страна на назначената от министъра на здравеопазването комисия за провеждане на преговори”.

До изтичане на срока за получаване на предложенията всеки участник може да промени, допълни или оттегли предложението си. Оттеглянето на предложението прекратява понататъшното участие на участника в процедурата. Допълнението и промяната на предложението трябва да отговарят на изискванията и условията за представяне на първоначалното предложение, като върху опаковката бъде отбелязан и текст „Допълнение/Промяна на предложението /с входящ номер..... за участие в провеждане на договаряне без предварително обявление с предмет: „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2017 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване, по прекратени обособени позиции“.

Приемане на предложения/връщане на предложения:

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

Получените предложения се съхраняват в деловодството на Министерството на здравеопазването до деня, определен за отваряне на предложенията.

Място, дата и час на провеждане на преговорите:

На основание чл. 18, ал. 7 от ЗОП, при спазване на реда определен в ЗОП и Правилника за неговото прилагане ще се проведат преговори за определяне на клаузите на договорите в сградата на Министерството на здравеопазването на адрес: гр. София, пл. „Света Неделя“ № 5, на 09.06.2017г...... от 11.00..... часа.

При промяна на посочените дата или час за провеждане на преговорите, Възложителят ще информира предварително участниците чрез изпращане на съобщение.

Предложението на всеки участник следва да съдържа опис на представените документи придружен с:

1. Заявление, към което се прилагат документите изброени в образеца на заявление;
2. Техническо предложение, към което се прилагат документите изброените в образеца на техническо предложение;
3. Предложение за изпълнение на поръчката по образец;
4. Ценово предложение по образец.

ПРОФ. Д-Р НИКОЛАЙ ПЕТРОВ
МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

