

ОДОБРЯВАМ:



ВЪЗЛОЖИТЕЛ:
МАГ. ФАРМ. ЛИДИЯ НЕЙЧЕВА
ЗАМЕСТНИК - МИНИСТЪР НА
ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО,
ВЪЗЛОЖИТЕЛ НА ОСНОВАНИЕ
ЗАПОВЕД № РД-01-317/29.08.2017 г. НА
МИНИСТЪРА НА
ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО И ЦЕНТРАЛЕН
ОРГАН ЗА ПОКУПКИ В СЕКТОР
„ЗДРАВЕОПАЗВАНЕ“

ИЗМЕНЕНА ДОКУМЕНТАЦИЯ
ПО
ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ЦЕНТРАЛИЗИРАНО ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА
ПОРЪЧКА

С ПРЕДМЕТ: „СКЛЮЧВАНЕ НА РАМКОВИ СПОРАЗУМЕНИЯ ОТ
ЦЕНТРАЛНИЯ ОРГАН ЗА ПОКУПКИ В СЕКТОР "ЗДРАВЕОПАЗВАНЕ"(ПОПСЗ),
ЧРЕЗ ЕЛЕКТРОННАТА СИСТЕМА ЗА ЗАКУПУВАНЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИ
ПРОДУКТИ ЗА НУЖДИТЕ НА ЛЕЧЕБНИТЕ ЗАВЕДЕНИЯ В РЕПУБЛИКА
БЪЛГАРИЯ"

ЕЛЕКТРОННАТА СИСТЕМА Е ДОСТЪПНА НА АДРЕС:

<https://cop.mh.government.bg/>

СЪДЪРЖАНИЕ

ЧАСТ I

ГЛАВА I. ПРЕДМЕТ НА ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

- 1. Предмет**
- 2. Обособени позиции и номенклатури**
- 3. Възложител**
- 4. Лечебни заведения - възложители**
- 5. Правни основания за откриване и провеждане на процедурата**
- 6. Стойност на обществената поръчка и мотиви за избор на процедурата**
- 7. Срок за изпълнение**
- 8. Гаранция за изпълнение на договора – условия, размер и начин на плащане**

ГЛАВА II. ТЕХНИЧЕСКИ СПЕЦИФИКАЦИИ

- 1. Минимални технически изисквания**
- 2. Общи изисквания към предлаганите лекарствени продукти**
- 3. Изисквания за доставка по конкретен договор.**

ГЛАВА III. КРИТЕРИИ ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА.

ГЛАВА IV. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ.

РАЗДЕЛ 1. Общи изисквания към участниците

РАЗДЕЛ 2. Образци на документи и указание за подготовката им

- 1. Информация за участника**
- 2. Изисквания към лично състояние на участниците. Основания за отстраняване.**
- 3. Критерии за подбор**

ЧАСТ II. ЕЛЕКТРОННО ПОДАВАНЕ НА ПРЕДЛОЖЕНИЯТА, ЕЛЕКТРОННИ ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ И УКАЗАНИЕ ЗА ПОДГОТОВКАТА ИМ. ПОДГОТОВКА НА ПРЕДЛОЖЕНИЯТА

ЧАСТ III. СКЛЮЧВАНЕ НА РАМКОВО СПОРАЗУМЕНИЕ, ЧРЕЗ ЕЛЕКТРОННА СИСТЕМА ЗА ЗАКУПУВАНЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА НУЖДИТЕ НА ЛЕЧЕБНИТЕ ЗАВЕДЕНИЯ В РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ.

ЧАСТ IV. ПРОВЕЖДАНЕ НА ЕЛЕКТРОНЕН ВЪТРЕШЕН КОНКУРЕНТЕН ИЗБОР/ДОПЪЛВАНЕ НА ОФЕРТА ОТ ЛЕЧЕБНИТЕ ЗАВЕДЕНИЯ, ЧРЕЗ ЕЛЕКТРОННА СИСТЕМА ЗА ЗАКУПУВАНЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА НУЖДИТЕ НА ЛЕЧЕБНИТЕ ЗАВЕДЕНИЯ В РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ.

ЧАСТ I
ГЛАВА I. ПРЕДМЕТ НА ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

1. ПРЕДМЕТ.

Обект на настоящата обществена поръчка е "доставките на стоки, осъществявани чрез покупка" по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 2 от Закон за обществени поръчки (ЗОП).

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“.

2. ОБОСОБЕНИ ПОЗИЦИИ И НОМЕКЛАТУРИ

В настоящата процедура се обособяват самостоятелни обособени позиции по Анатомо-терапевтичен код (АТС) на лекарствените продукти. Позициите се обособяват в зависимост от тяхната терапевтична и химична характеристика и/или човешкия орган или система, върху която те оказват въздействие, а именно:

Номер на обособената позиция	Обособени позиции, в зависимост от тяхната терапевтична и химична характеристика и/или човешкия орган или система, върху която те оказват въздействие
1	A Храносмилателна система и метаболизъм
2	B Кръв и кръвотворни органи
3	C Сърдечно-съдова система
4	D Дерматологични средства
5	G Пикочо-полова система и полови хормони
6	H Хормонални препарати за системно приложение, с изключение на полови хормони и инсулини
7	J Антиинфекциозни средства за системно приложение
8	L Антинеопластични и имуномодулиращи средства
9	M Мускулно-скелетна система
10	N Нервна система
11	P Антипаразитни продукти, инсектициди и репеленти
12	R Дихателна система
13	S Сензорни органи
14	V Разни

Във всяка обособена позиция се съдържат самостоятелно обособени номенклатури на лекарствени продукти в зависимост от тяхната група по АТС (Анатомо-терапевтичен код), INN (Международно непатентно наименование), начин на приложение (например: перорална, парантерална или др. форма, в съответствие с посоченото в Техническата спецификация) и забележка (за приложимите случаи). Посочените в Техническата спецификация лекарствени продукти са включени в Приложение 2 на Позитивния лекарствен списък по чл. 262, ал. 6, т. 2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ), вписани в публичен електронен регистър към Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти. Всеки един участник в процедурата, може да представи предложение за една или повече от номенклатурите в обособените позиции, включени в предмета на обществената поръчка, както и за една, повече или всички обособени позиции.

3. ВЪЗЛОЖИТЕЛ

На основание чл. 2, ал. 1 от Постановление № 146 от 9.06.2015 г. за създаване на Централен орган за покупки в сектор "Здравеопазване" (ПМС № 146/2015 г.), министърът

на здравеопазването е Централен орган за покупки в сектор „Здравеопазване“. На основание чл. 4 от ПМС № 146/2015 г., ЦОПСЗ е оправомощеният орган да планира, подготвя и провежда процедури за възлагане на обществени поръчки – предмет на постановлението и да сключва рамкови споразумения от името на лечебните заведения по чл. 1 от ПМС № 146/2015 г., чрез използване на онлайн електронна платформа, наречена Електронната система за закупуване на лекарствени продукти за нуждите на лечебните заведения в Република България (Електронна система).

На основание чл. 5, ал. 2, т. 17 от ЗОП, министърът на здравеопазването е публичен възложител, в качеството му на ЦОПСЗ.

4. ЛЕЧЕБНИ ЗАВЕДЕНИЯ – ВЪЗЛОЖИТЕЛИ

Съгласно чл. 1 от ПМС № 146/2015 г., ЦОПСЗ провежда обществени поръчки за нуждите на лечебните заведения за болнична помощ по чл. 9 от Закона за лечебните заведения (ЗЛЗ) и лечебните заведения по чл. 10, т. 3, За и Зб от ЗЛЗ, наричани по-долу за краткост лечебни заведения – възложители.

Предмет на възлагане чрез ЦОПСЗ са доставки на стоки – лекарствени продукти от Позитивния лекарствен списък по чл. 262 от ЗЛПХМ, вписани в публичен електронен регистър към Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти.

Настоящата процедура се възобновява за лечебните заведения заявили лекарствени продукти, които се заплащат на основание чл. 45, ал. 18 от Закона за здравното осигуряване в рамките на проведена процедура за събиране на заявки от лечебните заведения, посочени по-долу:

1.	"Втора многопрофилна болница за активно лечение - София" ЕАД, София
2.	"Комплексен онкологичен център - Бургас" ЕООД, гр. Бургас
3.	"Комплексен онкологичен център - Пловдив" ЕООД, гр. Пловдив
4.	"Комплексен онкологичен център - Русе" ЕООД, гр. Русе
5.	"Комплексен онкологичен център - Стара Загора" ЕООД, гр. Стара Загора
6.	"Комплексен онкологичен център - Шумен" ЕООД, гр. Шумен
7.	"Комплексен онкологичен център" - Враца ЕООД, гр. Враца
8.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Айтос" ЕООД, гр. Айтос
9.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Ардино" ЕООД, гр. Ардино
10.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Асеновград" ЕООД, гр. Асеновград
11.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Белене" ЕООД, гр. Белене
12.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Берковица" ЕООД, гр. Берковица
13.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Благоевград" АД, гр. Благоевград
14.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Ботевград" ЕООД, гр. Ботевград
15.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Бяла Слатина" ЕООД, гр. Бяла Слатина
16.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Варна" ЕООД, гр. Варна към Министерство на транспорта
17.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Велики Преслав" ЕООД, гр. Велики Преслав
18.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Велинград" ЕООД, гр. Велинград
19.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Девин" ЕАД, гр. Девин
20.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Добрич" АД, гр. Добрич

21.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Доктор Димитър Чакмаков - Раднево" ЕООД, гр. Раднево
22.	"Многопрофилна болница за активно лечение - д-р Атанас Дафовски" АД, гр. Кърджали
23.	"Многопрофилна болница за активно лечение - д-р Никола Василев" АД, гр. Кюстендил
24.	"Многопрофилна болница за активно лечение - д-р Стойчо Христов" ЕООД, гр. Севлиево
25.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Д-р Теодоси Витанов" ЕООД, гр. Трявна
26.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Дулово" ЕООД, гр. Дулово
27.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Живот+" ЕООД, гр. Крумовград
28.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Ихтиман" ЕООД, гр. Ихтиман
29.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Карнобат" ЕООД, гр. Карнобат
30.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Кнежа" ЕООД, гр. Кнежа
31.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Луковит" ЕООД, гр. Луковит
32.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Никопол" ЕООД, гр. Никопол
33.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Омуртаг" ЕАД, гр. Омуртаг
34.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Пазарджик" АД, гр. Пазарджик
35.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Пирдоп" АД, гр. Пирдоп
36.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Поморие" ЕООД, гр. Поморие
37.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Проф. д-р Параскев Стоянов" АД, гр. Ловеч
38.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Първомай" ЕООД, гр. Първомай
39.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Разлог" ЕООД, гр. Разлог
40.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Русе" АД, гр. Русе
41.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Самоков" ЕООД, гр. Самоков
42.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Свети Николай Чудотворец - Лом" ЕООД, гр. Лом
43.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Свиленград" ЕООД, гр. Свиленград
44.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Своге" ЕООД, гр. Своге
45.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Силистра" АД, гр. Силистра
46.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Тетевен - д-р Ангел Пешев" ЕООД, гр. Тетевен
47.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Троян" ЕООД, гр. Троян
48.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Тутракан" ЕООД, гр. Тутракан
49.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Търговище" АД, гр. Търговище
50.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Хасково" АД, гр. Хасково
51.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Христо Ботев" АД, гр. Враца
52.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Червен бряг" ЕООД, гр. Червен бряг
53.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Чирпан" ЕООД, гр. Чирпан
54.	"Многопрофилна болница за активно лечение - Шумен" АД, гр. Шумен
55.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Д-р Братан Шукеров" АД, гр. Смолян
56.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Д-р Кирил Попов" ЕООД, гр. Карлово
57.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Д-р Стамен Илиев"" АД, гр. Монтана
58.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Д-р Тота Венкова"" АД, гр. Габрово

59.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Проф. д-р Асен Шопов"" ЕООД, гр. Златоград
60.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Рахила Ангелова" АД, гр. Перник
61.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Рокфелер"" ЕООД, гр. Петрич
62.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Св. Екатерина" - Димитровград" ЕООД
63.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Св. Иван Рилски" ЕООД, гр. Горна Оряховица
64.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Св. Мина" - Пловдив" ЕООД, гр. Пловдив
65.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Св. Пантелеймон" АД, гр. Ямбол
66.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Св. Петка Българска" ЕООД, гр. Нова Загора
67.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Света Петка"" АД, гр. Видин
68.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Свети Врач"" ЕООД, гр. Сандански
69.	"Многопрофилна болница за активно лечение "Сергей Ростовцев"" ЕООД, гр. Момчилград
70.	"Многопрофилна болница за активно лечение Бургас" АД, гр. Бургас
71.	"Многопрофилна болница за активно лечение д-р Димитър Павлович" ЕООД, гр. Свищов
72.	"Многопрофилна болница за активно лечение Д-р Иван Селимински - Сливен" АД, гр. Сливен
73.	"Многопрофилна болница за активно лечение Д-р Христо Стамболски" ЕООД, гр. Казанлък
74.	"Многопрофилна болница за активно лечение по неврология и психиатрия - Свети Наум" ЕАД, гр. София
75.	"Многопрофилна болница за активно лечение проф. д-р Александър Герчев - Етрополе" ЕООД, гр. Етрополе
76.	"Многопрофилна болница за активно лечение Св. Иван Рилски - Разград" АД, гр. Разград
77.	"Многопрофилна болница за активно лечение Света Анна - Варна" АД, гр. Варна
78.	"Многопрофилна болница за активно лечение Света Марина" ЕАД, Варна
79.	"Многопрофилна болница за активно лечение Свети Иван Рилски" ЕООД, гр. Елхово
80.	"Многопрофилна болница за активно лечение Свети Пантелеймон" ЕООД, гр. Пловдив
81.	"Многопрофилна болница за активно лечение Юлия Вревска - Бяла" ЕООД, гр. Бяла
82.	"Многопрофилна болница за активно лечение" ЕАД, гр. Гълъбово
83.	"Многопрофилна областна болница за активно лечение "Д-р Ст. Черкезов"" АД, гр. Велико Търново
84.	"Пета многопрофилна болница за активно лечение - София" ЕАД, гр. София
85.	"Първа многопрофилна болница за активно лечение - София" ЕАД, гр. София
86.	"Първа специализирана акушеро-гинекологична болница за активно лечение "Света София" ЕАД, гр. София
87.	"Специализирана болница за активно лечение за пневмо-фтизиатрични заболявания - Стара Загора" ЕООД, гр. Стара Загора
88.	"Специализирана болница за активно лечение за пневмо-фтизиатрични заболявания д-р Димитър Граматиков- Русе" ЕООД, гр. Русе
89.	"Специализирана болница за активно лечение на белодробни болести - Троян" ЕООД, гр. Троян

90.	"Специализирана болница за активно лечение на онкологични заболявания - София област" ЕООД, гр. София
91.	"Специализирана болница за активно лечение на онкологични заболявания" ЕООД, гр. София
92.	"Специализирана болница за активно лечение на пневмо-фтизиатрични заболявания - Бургас" ЕООД, Бургас
93.	"Специализирана болница за активно лечение на пневмо-фтизиатрични заболявания - Враца" ЕООД, гр. Враца
94.	"Специализирана болница за активно лечение на пневмо-фтизиатрични заболявания - Хасково" ЕООД, гр. Хасково
95.	"Специализирана болница за активно лечение на хематологични заболявания" ЕАД, гр. София
96.	"Специализирана болница за активно лечение по акушерство и гинекология - Майчин дом" ЕАД, гр. София
97.	"Специализирана болница за активно лечение по белодробни болести "Света София" ЕАД, гр. София
98.	"Специализирана болница за активно лечение по вътрешни болести - Тополовград" ЕООД, гр. Тополовград
99.	"Специализирана болница за активно лечение по детски болести - Проф. Иван Митев" ЕАД, гр. София
100.	"Специализирана болница за активно лечение по инфекциозни и паразитни болести - проф. Иван Киров" ЕАД, гр. София
101.	"Специализирана болница за активно лечение по онкология - Хасково" ЕООД, гр. Хасково
102.	"Специализирана болница за активно лечение по онкология "Свети Мина"" ЕООД - гр. Благоевград
103.	"Специализирана болница за активно лечение по онкология" ЕАД, гр. София
104.	"Специализирана болница за активно лечение по пневмо-фтизиатрични заболявания - София област" ЕООД
105.	"Специализирана болница за активно лечение по травматология, ортопедия и спортна медицина - проф. д-р Димитър Шойлев" ЕАД, гр. София / към МИНИСТЕРСТВО НА ФИЗИЧЕСКОТО ВЪЗПИТАНИЕ И СПОРТА
106.	"Специализирана болница за долекуване, продължително лечение и рехабилитация - Бухово" ЕООД, гр. Бухово
107.	"Специализирана болница за долекуване, продължително лечение и рехабилитация за пневмофтизиатрични заболявания "Света Петка Българска" ЕООД, гр. Велинград
108.	"Специализирана болница за продължително лечение и рехабилитация по вътрешни болести - Мездра" ЕООД
109.	"Специализирана болница по акушерство и гинекология за активно лечение "Проф. д-р Димитър Стаматов" - Варна" ЕООД, гр. Варна
110.	"Специализирана болница по пневмофтизиатрични заболявания за долекуване, продължително лечение и рехабилитация "Цар Фердинанд I" ЕООД, с. Искрец, община Своге
111.	"Университетска многопрофилна болница за активно лечение - Александровска" ЕАД, гр. София
112.	"Университетска многопрофилна болница за активно лечение - Проф. д-р Стоян Киркович" АД, гр. Стара Загора
113.	"Университетска многопрофилна болница за активно лечение "Света Анна"" София АД, гр. София
114.	"Университетска многопрофилна болница за активно лечение "Свети Георги" ЕАД, гр. Пловдив

115.	"Университетска многопрофилна болница за активно лечение "Царица Йоанна - ИСУЛ" ЕАД, гр. София
116.	"Университетска многопрофилна болница за активно лечение д-р Г. Странски" ЕАД, гр. Плевен
117.	"Университетска многопрофилна болница за активно лечение и спешна медицина "Н. И. Пирогов"" ЕАД, гр. София
118.	"Университетска специализирана болница за активно лечение по ендокринология "Акад. Иван Пенчев" ЕАД, гр. София
119.	"Център за психично здраве - Проф. д-р Иван Темков" ЕООД, Бургас
120.	"Център за психично здраве - Русе" ЕООД, гр. Русе
121.	"Център за психично здраве - София" ЕООД, гр. София
122.	"Четвърта многопрофилна болница за активно лечение - София" ЕАД, гр. София
123.	„Многопрофилна болница за активно лечение "Професор доктор Георги Златарски" ЕООД, гр. Белоградчик
124.	Многопрофилна болница за активно лечение – Мездра
125.	Многопрофилна болница за активно лечение "Национална кардиологична болница" ЕАД, гр. София
126.	Специализирана болница за активно лечение на белодробни болести - Габрово ЕООД, гр. Габрово
127.	Специализирана болница за активно лечение на онкологични заболявания "Д-р Марко Антонов Марков - Варна" ЕООД, гр. Варна
128.	Специализирана болница за активно лечение на пневмо-фтизиатрични заболявания "Д-р Трейман" ЕООД, гр. Велико Търново
129.	Университетска многопрофилна болница за активно лечение "Св. Иван Рилски" ЕАД, София
130.	Университетска многопрофилна болница за активно лечение "Света Екатерина" ЕАД, гр. София

5. ПРАВНИ ОСНОВАНИЯ ЗА ОТКРИВАНЕ И ПРОВЕЖДАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

Възложителят обявява настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл. 18, ал. 1, т. 1 и чл. 19, ал. 1 от ЗОП.

Настоящата процедура е открита по вид, по смисъла на чл. 73, ал. 1 от ЗОП и въз основа на нея ще бъдат сключени рамкови споразумения за закупуване на лекарствени продукти за нуждите на лечебните заведения в Република България, при спазване на чл. 81, ал. 1 и чл. 95, ал. 2, т. 2 от ЗОП.

Настоящата процедура е изцяло електронна и всички действия свързани с обявяването ѝ и провеждането ѝ ще бъдат извършвани чрез Електронната система, достъпна на следния електронен адрес: <https://cop.mh.government.bg/>

Въз основа на настоящата процедура ЦОПСЗ ще сключва рамкови споразумения чрез използване на електронни средства за комуникация в съответствие с изискванията по чл. 39 от ЗОП и при използване на електронен търг, който ще се провежда по реда на чл. 89-91 от ЗОП.

След сключване на рамкови споразумения лечебните заведения-възложители ще сключват конкретни договори за доставка на лекарствени продукти след извършване на вътрешен конкурентен избор в случаите на чл. 82, ал. 3 от ЗОП и провеждане на електронен търг при спазване на реда по чл. 89-91 от ЗОП или допълване на офертата от изпълнителя в случаите на чл. 82, ал. 2 от ЗОП.

6. СТОЙНОСТ НА ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА И МОТИВИ ЗА ИЗБОР НА ПРОЦЕДУРАТА

За определяне на прогнозната стойност на обществената поръчка, при спазване на чл. 21 от ЗОП, на основание чл. 5, ал. 1, т. 1 от ПМС № 146/2015 г. възложителя е открил процедура по събиране на заявки за сключване на рамкови споразумения за закупуване на лекарствени продукти за нуждите на лечебните заведения, регистрирани в Електронната система. Лечебните заведения посочени в настоящата документация са заявили необходимите им количества лекарствени продукти от Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък (ПЛС), за сключване на Рамкови споразумения за периода 01.01.2017-31.12.2018 г., въз основа на които ще се сключват конкретни договори с изпълнители от лечебните заведения по чл. 1 от ПМС № 146/2015 г., и които са посочени в настоящата документация.

Прогнозните стойности на отделните обособени позиции и номенклатури, са съобразени с актуалния към 02.10.2017 г. Позитивен лекарствен списък, Приложение № 2 и предварително заявените от лечебните заведения количества лекарствени продукти, както следва:

ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 2: В КРЪВ И КРЪВОТВОРНИ ОРГАНИ, ВКЛЮЧВАЩА 7 НОМЕНКЛАТУРИ - прогнозна стойност 54 552 843,01 лева с ДДС.

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Забележка	Начин на приложение	Необходим брой мярки	Референтна стойност на 1 бр. мярка	Мярка	АКТУАЛНА ПРОГНОЗНА СТОЙНОСТ в лв. с вкл. ДДС
B02BX04	Romiplostim		парентерална	2 533 100	4,857823	mcg	12 305 351,44
B02BX05	Eltromborgan		перорална твърда	1 961 640	2,728710	mg	5 352 746,68
B03XA01	erythropoietin (Epoetin alfa)		парентерална	1 587 990 784	0,008389	IU	13 321 654,69
B03XA01	Erythropoietin (Epoetin beta)		парентерална	658 469 131	0,008389	IU	5 523 897,54
B03XA01	Erythropoietin (Epoetin zeta)		парентерална	517 455 307	0,008389	IU	4 340 932,57
B03XA02	Darbepoetin alfa		парентерална	2 880 602	2,888189	mcg	8 319 723,01
B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta		парентерална	1 658 413	3,249213	mcg	5 388 537,08

ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 6: Н ХОРМОНАЛНИ ПРЕПАРАТИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ, С ИЗКЛЮЧЕНИЕ НА ПОЛОВИ ХОРМОНИ И ИНСУЛИНИ, ВКЛЮЧВАЩА 3 НОМЕНКЛАТУРИ – прогнозна стойност 5 799 772,85 лева с ДДС

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Забел ежка	Начин на приложение	Необходим брой мярки	Референтна стойност на 1 бр. мярка	Мярка	АКТУАЛНА ПРОГНОЗНА СТОЙНОСТ в лв. с вкл. ДДС
H01AB01	Thyrotropin alfa		парентерална	139	668,907410	mg	92 978,13
H01CB02	Octreotide	Powder and solvent for suspension for injection	парентерална	93 684	50,918271	mg	4 770 227,30
H02AB02	Dexamethasone		парентерална	9 460 277	0,099000	mg	936 567,42

ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 7: J АНТИИНФЕКЦИОЗНИ СРЕДСТВА ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ, ВКЛЮЧВАЩА 2 НОМЕНКЛАТУРИ – прогнозна стойност 2 478 228,88 лева с ДДС

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Забел ежка	Начин на приложение	Необходим брой мярки	Референтна стойност на 1 бр. мярка	Мярка	АКТУАЛНА ПРОГНОЗНА СТОЙНОСТ в лв. с вкл. ДДС
J06BA02	Immunoglobulins, normal human	100mg/ml	парентерална	15 146 900	0,091480	mg	1 385 638,41
J06BA02	Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm.	100mg/ml	парентерална	11 943 490	0,091480	mg	1 092 590,47

ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 8: L АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ И ИМУНОМОДУЛИРАЩИ СРЕДСТВА, ВКЛЮЧВАЩА 85 НОМЕНКЛАТУРИ – прогнозна стойност 734 530 278,67 лева с ДДС

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Забел ежка	Начин на приложение	Необходим брой мярки	Референтна стойност на 1 бр. мярка	Мярка	АКТУАЛНА ПРОГНОЗНА СТОЙНОСТ в лв. с вкл. ДДС
L01AA01	Cyclophosphamide		парентерална	59 648 380	0,025870	mg	1 543 103,59

L01AA02	Chlorambucil		перорална твърда	252 600	2,395400	mg	605 078,04
L01AA06	Ifosfamide		парентерална	28 938 200	0,047210	mg	1 366 172,42
L01AA09	Bendamustine		парентерална	762 000	3,051340	mg	2 325 121,08
L01AX03	Temozolomide		перорална твърда	5 977 500	0,287680	mg	1 719 607,20
L01BA04	Pemetrexed		парентерална	3 479 700	2,126060	mg	7 398 050,98
L01BB02	Mercaptopurine		перорална твърда	5 255 500	0,101520	mg	533 538,36
L01BB05	Fludarabine		парентерална	180 240	2,429600	mg	437 911,10
L01BB06	Clofarabine		парентерална	26 924	159,804000	mg	4 302 562,90
L01BB07	Nelarabine		парентерална	213 000	2,514855	mg	535 664,12
L01BC01	Cytarabine	Solution for injection 50 mg/ml	парентерална	16 800 958	0,037640	mg	632 388,06
L01BC02	Fluorouracil		парентерална	237 464 000	0,005020	mg	1 192 069,28
L01BC05	Gemcitabine		парентерална	50 823 300	0,039100	mg	1 987 191,03
L01BC06	Capecitabine		перорална твърда	833 479 700	0,001540	mg	1 283 558,74
L01BC07	Azacitidine		парентерална	881 000	7,223600	mg	6 363 991,60
L01BC53	Tegafur, Gimeracil, Oteracil	15 mg/4, 35 mg/11,8 mg	перорална твърда	198 225	5,853410	tabl.	1 160 292,20
L01BC53	Tegafur, Gimeracil, Oteracil	20 mg/5, 8 mg/15,8 mg	перорална твърда	101 358	7,736900	tabl.	784 196,71
L01CA01	Vinblastine		парентерална	63 792	1,955000	mg	124 713,36
L01CA02	Vincristine		парентерална	19 237	9,960000	mg	191 600,52
L01CA04	Vinorelbine		парентерална	474 840	1,247800	mg	592 505,35
L01CD01	Paclitaxel		парентерална	7 115 290	0,220170	mg	1 566 573,40
L01CD02	Docetaxel		парентерална	3 075 916	0,975000	mg	2 999 018,10
L01CD04	Cabazitaxel		парентерална	65 520	124,884170	mg	8 182 410,82

L01DB01	Doxorubicin	Conce ntrate for soluti on for infusi on	парентерална	538 050	0,355000	mg	191 007,75
L01DB01	Doxorubicin	Powd er, disper sion and solven t for conce ntrate for disper sion for infusi on	парентерална	131 490	20,620100	mg	2 711 336,95
L01DB03	Epirubicin		парентерална	4 145 000	0,866600	mg	3 592 057,00
L01DB06	Idarubicin		парентерална	25 512	10,690476	mg	272 735,42
L01DB07	Mitoxantro ne		парентерална	39 628	3,125500	mg	123 857,31
L01XA01	Cisplatin		парентерална	3 112 140	0,214400	mg	667 242,82
L01XA02	Carboplatin		парентерална	10 498 400	0,149270	mg	1 567 096,17
L01XA03	Oxaliplatin		парентерална	3 664 490	0,310200	mg	1 136 724,80
L01XC02	Rituximab	soluti on for injecti on	парентерална	5 417 600	2,473500	mg	13 400 433,60
L01XC02	Rituximab	conce ntrate for soluti on for infusi on	парентерална	4 713 172	4,880000	mg	23 000 279,36
L01XC03	Trastuzuma b	Powd er for conce ntrate for soluti on for infusi on	парентерална	5 232 700	7,543470	mg	39 472 715,47
L01XC03	Trastuzuma b	Soluti on for injecti on	парентерална	6 121 940	5,390867	mg	33 002 564,32

L01XC06	Cetuximab		парентерална	2 156 800	3,935800	mg	8 488 733,44
L01XC07	Bevacizumab		парентерална	12 343 800	5,404937	mg	66 717 461,34
L01XC08	Panitumumab		парентерална	1 630 540	8,054500	mg	13 133 184,43
L01XC10	Ofatumumab		парентерална	390 800	4,671790	mg	1 825 735,53
L01XC11	Ipilimumab		парентерална	115 470	134,777600	mg	15 562 769,47
L01XC12	Brentuximab vedotin		парентерална	62 173	139,252600	mg	8 657 751,90
L01XC13	Pertuzumab		парентерална	972 932	14,295000	mg	13 908 062,94
L01XC14	Trastuzumab Emtansine		парентерална	1 804 590	36,242500	mg	65 402 853,08
L01XC18	Pembrolizumab		парентерална	553 050	77,376000	mg	42 792 796,80
L01XC21	Ramucirumab		парентерална	1 283 640	11,880550	mg	15 250 349,20
L01XE01	Imatinib		перорална твърда	74 623 952	0,016838	mg	1 256 518,10
L01XE01	Imatinib	C92.1	перорална твърда	20 282 400	0,210274	mg	4 264 861,38
L01XE02	Gefitinib		перорална твърда	7 712 000	0,578333	mg	4 460 104,10
L01XE03	Erlotinib		перорална твърда	14 988 150	0,595200	mg	8 920 946,88
L01XE04	Sunitinib		перорална твърда	2 242 048	6,222490	mg	13 951 121,26
L01XE05	Sorafenib		перорална твърда	40 704 120	0,294857	mg	12 001 894,71
L01XE06	Dasatinib		перорална твърда	2 851 320	2,243900	mg	6 398 076,95
L01XE07	Lapatinib		перорална твърда	51 770 250	0,113101	mg	5 855 267,05
L01XE08	Nilotinib		перорална твърда	130 567 670	0,302090	mg	39 443 187,43
L01XE09	Temsirolimus		парентерална	86 816	55,036330	mg	4 778 034,03
L01XE10	Everolimus	5mg;10mg	перорална твърда	1 079 910	23,227530	mg	25 083 641,92
L01XE11	Pazopanib		перорална твърда	48 995 200	0,225610	mg	11 053 807,07
L01XE12	Vandetanib		перорална твърда	5 419 200	1,064930	mg	5 771 068,66
L01XE13	Afatinib		перорална твърда	1 442 194	3,583027	mg	5 167 420,04
L01XE14	Bosutinib		перорална твърда	7 913 760	0,517196	mg	4 092 965,02

L01XE15	Vemurafenib		перорална твърда	65 820 736	0,259576	mg	17 085 483,37
L01XE16	Crizotinib		перорална твърда	16 637 560	0,704940	mg	11 728 481,55
L01XE17	Axitinib		перорална твърда	236 288	26,704000	mg	6 309 834,75
L01XE18	Ruxolitinib		перорална твърда	1 062 360	13,929860	mg	14 798 526,07
L01XE23	Dabrafenib		перорална твърда	14 030 000	1,435609	mg	20 141 594,27
L01XX17	Topotecan		парентерална	21 830	18,535000	mg	404 619,05
L01XX17	Topotecan		перорална твърда	4 544	56,948000	mg	258 771,71
L01XX19	Irinotecan		парентерална	2 854 060	0,526100	mg	1 501 520,97
L01XX23	Mitotane		перорална твърда	29 910 000	0,023030	mg	688 827,30
L01XX32	Bortezomib		парентерална	26 704	288,768570	mg	7 711 275,89
L01XX35	Anagrelide		перорална твърда	127 410	13,662967	mg	1 740 798,63
L01XX41	Eribulin		парентерална	2 656	850,795470	mg	2 259 712,77
L01XX43	Vismodegib		перорална твърда	10 167 880	2,318560	mg	23 574 839,85
L01XX44	Aflibercept		парентерална	734 104	6,848000	mg	5 027 144,19
L02BB04	Enzalutamide		перорална твърда	7 105 728	1,424634	mg	10 123 061,70
L02BX03	Abiraterone		перорална твърда	88 286 000	0,218234	mg	19 267 006,92
L03AA02	Filgrastim		парентерална	17 846	155,258086	mg	2 770 735,80
L03AA13	Pegfilgrastim		парентерална	30 690	264,708333	mg	8 123 898,74
L03AA14	Lipegfilgrastim		парентерална	20 762	271,818333	mg	5 643 492,23
L03AB04	Interferon alfa-2a		парентерална	271 833	7,980000	MI U	2 169 227,34
L03AX03	Mycobacterium bovis BCG		интракавитална	186 143	3,328000	mg	619 483,90
L03AX16	Plerixafor		парентерална	1 950	460,941976	mg	898 836,85
L04AD01	Ciclosporin		перорална твърда	6 139 620	0,025776	mg	158 254,85
L04AD01	Ciclosporin		перорална течна	1 797 000	0,027338	mg	49 126,39
L04AX03	Methotrexate	concentrate for solution for	парентерална	8 237 070	0,032990	mg	271 740,94

		infusion					
--	--	----------	--	--	--	--	--

ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 9: М МУСКУЛНО-СКЕЛЕТНА СИСТЕМА, ВКЛЮЧВАЩА 3 НОМЕНКЛАТУРИ – прогнозна стойност стойност 15 321 504,66 лева с ДДС

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Забелешка	Начин на приложение	Необходим брой мярки	Референтна стойност на 1 бр. мярка	Мярка	АКТУАЛНА ПРОГНОЗНА СТОЙНОСТ в лв. с вкл. ДДС
M05BA06	Ibandronic acid	concentrate for solution for infusion	парентерална	16 633	22,071667	mg	367 118,04
M05BA08	Zoledronic acid		парентерална	222 349	5,727500	mg	1 273 503,90
M05BX04	Denosumab	120 mg	парентерална	2 886 454	4,739685	mg	13 680 882,73

ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 10: N НЕРВНА СИСТЕМА, ВКЛЮЧВАЩА 15 НОМЕНКЛАТУРИ – прогнозна стойност 57 876 155,41 лева с ДДС

Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Забелешка	Начин на приложение	Необходим брой мярки	Референтна стойност на 1 бр. мярка	Мярка	АКТУАЛНА ПРОГНОЗНА СТОЙНОСТ в лв. с вкл. ДДС
N02AA01	Morphine		парентерална	7 378 468	0,072386	mg	534 097,78
N02AA01	Morphine		перорална твърда	13 643 860	0,007123	mg	97 185,21
N02AA05	Oxycodone		перорална твърда	36 941 980	0,016984	mg	627 422,59
N02AA08	Dihydrocodeine		перорална твърда	31 227 500	0,005571	mg	173 968,40
N02AA55	Oxycodone, Naloxone	10 mg/5 mg	перорална твърда	16 818 220	0,138575	mg oxi	2 330 584,84

						cod one	
N02AA55	Oxycodone , Naloxone	20 mg/10 mg	перорална твърда	63 579 660	0,138575	mg oxi cod one	8 810 551,38
N02AA55	Oxycodone , Naloxone	40 mg/20 mg	перорална твърда	293 752 520	0,138575	mg oxi cod one	40 706 755,46
N02AA55	Oxycodone , Naloxone	5 mg/2, 5 mg	перорална твърда	1 424 410	0,138575	mg oxi cod one	197 387,62
N02AB02	Pethidine		парентерална	16 668 892	0,016800	mg	280 037,39
N02AB03	Fentanyl		перорална твърда	3 133	96,535583	mg	302 445,98
N02AB03	Fentanyl		трансдермалн а	4 567 925	0,107300	mc g/h	490 138,35
N02AE01	Buprenorp hine		трансдермалн а	5 256 482	0,184000	mc g/h	967 192,69
N02AX02	Tramadol		парентерална	53 159 512	0,009760	mg	518 836,84
N02AX02	Tramadol		перорална твърда	54 039 220	0,002853	mg	154 173,89
N02AX52	Tramadol, Paracetamo l		перорална твърда	5 771 839	0,292000	tabl .	1 685 376,99

ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 14: V РАЗНИ, ВКЛЮЧВАЩА 3 НОМЕНКЛАТУРИ – прогнозна стойност 4 118 947,51 лева с ДДС.

Анатомо- терапевти чен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Забел ежка	Начин на приложение	Необходим брой мярки	Референтна стойност на 1 бр. мярка	Мяр ка	АКТУАЛНА ПРОГНОЗНА СТОЙНОСТ в лв. с вкл. ДДС
V03AC01	Deferoxamine		парентерална	213 000	0,010720	mg	2 283,36
V03AC03	Deferasirox		перорална твърда	12 200 400	0,099270	mg	1 211 133,71
V03AF03	Calcium folinate		парентерална	24 180 513	0,120160	mg	2 905 530,44

Важно!!! Електронната система, прави автоматизирана актуализация на цената за един брой мярка на лекарствен продукт, след актуализацията на Позитивния лекарствен списък, Приложение № 2 в базата данни на системата и Техническата спецификация.

7. СРОК ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ.

Сключените въз основа на настоящата обществена поръчка рамкови споразумения, ще са със срок на изпълнение до 31.12.2018 г., като първоначалният срок, може да бъде различен в зависимост от датата на сключване на конкретното рамково споразумение.

Срокът на договорите, сключени от лечебните заведения по чл. 1 от ПМС № 146/2015 г. и посочени в настоящата документация, след проведен вътрешен конкурентен избор/след допълване на офертата на участник по рамково споразумение (въз основа на сключените от ЦОПСЗ рамкови споразумения) **не може** да надхвърля крайния срок на споразумението.

8. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ДОГОВОРА – УСЛОВИЯ, РАЗМЕР И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

1. Гаранцията за изпълнение на всеки конкретен договор, сключен след проведен вътрешен конкурентен избор/допълване на офертата от участник, въз основа на сключено рамково споразумение е в размер на 3 % от стойността на договора за обществена поръчка, без включен ДДС.

2. Гаранцията се предоставя в една от следните форми:

2.1. парична сума;

2.2. банкова гаранция;

2.3. застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя.

3. Гаранцията по т.2.1. и т.2.2. може да се предостави от името на изпълнителя за сметка на трето лице – гарант.

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

5. 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.

6. Условието за задържане и освобождаване на гаранцията за изпълнение са указани в проекта на договор, който следва да бъде сключен въз основа на конкретното рамково споразумение между лечебното заведение – възложител и изпълнителя.

7. При представяне на гаранцията във вид на платежно нареждане – паричната сума се внася по сметката на лечебното заведение – възложителя.

8. 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 лечебното заведение - възложител заяви, че изпълнителят не е изпълнил задължение по договора за възлагане на обществената поръчка.

9. Лечебното заведение – възложител освобождава гаранцията за изпълнение, без да дължи лихви за периода, през който средствата законно са престояли при него.

Определените изпълнители по всяко рамково споразумение не дължат гаранция за изпълнение при сключване на конкретното рамково споразумение.

ГЛАВА II. ТЕХНИЧЕСКИ СПЕЦИФИКАЦИИ

1. МИНИМАЛНИ ТЕХНИЧЕСКИ ИЗИСКВАНИЯ:

Лекарствените продукти, за които участниците подават предложения трябва да отговарят на изискванията на възложителя и да са съобразени с количествата, посочени в Електронната система и настоящата документация на стр. 9 до стр. 16.

ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ПРЕДЛАГАНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ:

1. Лекарствените продукти трябва да отговарят на изискванията на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина – 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/.

2. При провеждане на процедура за вътрешен конкурентен избор/допълване на офертата от участник за сключване на договор по конкретно рамково споразумение, участниците представят декларация от притежателя на разрешението за употреба на съответния лекарствен продукт, в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични. Декларирането на обстоятелствата по предходното изречение не е необходимо в случаите, когато причините за прекратяването са свързани с безопасността на лекарствения продукт.

3. Притежателят на разрешението за употреба или производителят на лекарствения продукт следва да декларира, че е запознат с изискванията към лекарствените продукти, както и с посочените в настоящата процедура количества за този лекарствен продукт, както и да декларира, че е съгласен лекарствения продукт да бъде офертиран от участника в процедурата.

4. Цената по договора, сключен въз основа на конкретно рамково споразумение е фиксирана, не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на 116, ал. 2, във връзка с чл. 116, ал. 1, т. 3 от ЗОП.

5. 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, лечебните заведения – възложители, попадащи в обхвата на настоящата процедура и посочени в настоящата документация, безусловно заплащат 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 2 на Позитивния лекарствен списък, съгласно чл. 262, ал. 6, т. 2 от ЗЛПХМ, актуален към датата на подаване на предложението по откритата процедура за сключване на рамкови споразумения.

Всички количества, посочени в спецификацията, са „ориентировъчни” и са предмет на възлагане в рамките на вътрешен конкурентен избор/допълване на офертата от изпълнител по рамково споразумение, по покана на лечебните заведения – възложители, попадащи в обхвата на настоящата процедура и посочени в настоящата документация). В рамките на провеждания вътрешен конкурентен избор/допълване на оферта, ще бъдат заявявани количества, съобразно текущите нужди на всяко лечебно заведение, като лечебното заведение – възложител 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.

2. ИЗИСКВАНИЯ ЗА ДОСТАВКА ПО КОНКРЕТЕН ДОГОВОР

Всяка отделна доставка, следва да бъде доставена в срок до 7 календарни дни след получаване на заявката от лечебното заведение – възложител и за количествата, точно определени в заявката.

В случай на необходимост от спешна доставка, лечебното заведение – възложител посочва изрично в заявката, че е необходимо да бъде извършена спешна доставка. В този случай, доставката следва да бъде извършена до 4 часа от получаване на заявката и за количествата, точно определени в заявката.

Остатъчният срок на годност на лекарствените продукти, следва да бъде не по-малък от 40 % /четиридесет 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, дължимата неустойка да бъде променена, както следва:

от 39,99% до 30% - 10 % върху стойността на доставката;

от 29,99% до 20% - 25 % върху стойността на доставката;

под 20% - 40 % върху стойността на доставката.

Доставката на лекарствен продукт с остатъчен срок на годност по-малък от 20 на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на лечебното заведение – възложител за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на лечебното заведение – възложител стоките няма да бъдат заплащани. Искането за писмено съгласие следва да постъпи в лечебното заведение – възложител в срок до 1 (един) работен ден от получаване на заявката, а при спешни доставки в срок до 1 час от получаване на заявката. Посочените по-горе срокове за доставка на лекарствени продукти с остатъчен срок на годност по-малък от 20 на сто от обявения от производителя започват да текат от датата (часът в случаите на спешна доставка) на получаване на съгласието за доставка.

Лечебното заведение – възложител може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното пристигане или приемане остатъчният срок на годност е по – малък от определения минимален срок на годност.

Документи за плащане

Заплащането на стоките по договора се извършва отложено в срок до 60 /шестдесетия/ ден, след представяне на следните документи:

1. Доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС;

2. Приемателно-предавателни протоколи;

3. Сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ на електронен носител или по електронен път на електронната поща посочена като адрес за кореспонденция. По същия начин следва да се представи и копие на превода на български език (на посочения сертификат) извършен от фирма, сключила договор с Министерство на външните работи за извършване на официални преводи. Изброените документи се представят в съответното звено, определено от лечебното заведение – възложител.

ГЛАВА III. КРИТЕРИИ ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА.

Оценката и класирането на постъпилите предложения се извършва въз основа на критерия – „най – ниска цена”, съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. Определянето на участниците с които ще бъдат сключени рамкови споразумения са описани в Част V от настоящата документация.

ГЛАВА IV. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ.

РАЗДЕЛ 1. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1. В процедурата за възлагане на обществена поръчка могат да участват български или чуждестранни физически или юридически лица или техни обединения, както и всяко друго образувание, което има право да изпълнява доставката, съгласно законодателството на държавата, в която е установено.

2. Предложенията за участие се изготвят на български език. Когато някой от представените от участниците документи е на чужд език, той следва да се придружава от превод на български език.

3. При изготвяне на предложенията си всеки участник трябва да се придържа точно

към обявените от възложителя условия.

4. До изтичането на срока за подаване на предложенията всеки участник може да промени, да допълни или да оттегли предложението си.

5. Всеки един участник в процедурата, може да представи предложение за една или повече от номенклатурите в обособените позиции, включени в предмета на обществената поръчка, както и за една, повече или всички обособени позиции. Предложението следва да отговаря на изискванията, посочени в настоящите указания и да бъде оформена по приложенияте към документацията образци и съобразно функционалностите на *Електронната система*.

6. Лице, което участва в обединение или е дало съгласие да бъде подизпълнител на друг участник, не може да подава самостоятелно заявление за участие или оферта.

7. В процедурата за възлагане на обществена поръчка едно физическо или юридическо лице може да участва само в едно обединение.

8. Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни кандидати или участници в една и съща процедура.

Пояснение по т.8 "*Свързани лица*" са:

- а) лицата, едното от които контролира другото лице или негово дъщерно дружество;
- б) лицата, чиято дейност се контролира от трето лице;
- в) лицата, които съвместно контролират трето лице;
- г) съпрузите, роднините по права линия без ограничения, роднините по съребрена линия до четвърта степен включително и роднините по сватовство до четвърта степен включително.

"*Контрол*" е налице, когато едно лице:

- а) притежава, включително чрез дъщерно дружество или по силата на споразумение с друго лице, над 50 на сто от броя на гласовете в общото събрание на едно дружество или друго юридическо лице; или
- б) може да определя пряко или непряко повече от половината от членовете на управителния или контролния орган на едно юридическо лице; или
- в) може по друг начин да упражнява решаващо влияние върху вземането на решения във връзка с дейността на юридическо лице.

Важно!!! Условието по т. 5 – 8 се прилагат отделно за всяка една от номенклатурите в обособените позиции.

РАЗДЕЛ 2. ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ И УКАЗАНИЕ ЗА ПОДГОТОВКАТА ИМ.

1. При подаване на заявление за участие участниците декларират липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП), по образец на Агенцията за обществени поръчки, неразделна част от настоящата документация.

2. В ЕЕДОП се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя, съобразно настоящата документация, и се посочват националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

3. Когато участникът е посочил, че ще използва капацитета на трети лица за доказване на съответствието с критериите за подбор или че ще използва подизпълнители, за всяко от тези лица се представя отделен ЕЕДОП, който съдържа информацията по т. 1.

4. Възложителят може да изисква от участниците по всяко време да представят всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата.

1. ИНФОРМАЦИЯ ЗА УЧАСТНИКА

1.1. В част II, буква "А" на ЕЕДОП, участниците посочват - 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 участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата;

1.2. Когато участник в обществена поръчка е обединение, което не е юридическо лице в част II, буква "А" на ЕЕДОП се посочва правната форма на участника (обединение/ консорциум/друга), като в този случай се подава отделен ЕЕДОП за всеки един участник в обединението, при съобразяване на следното:

- Възложителят не поставя каквито и да е изисквания относно правната форма, под която обединението ще участва в процедурата за възлагане на поръчката.

- Когато участникът е обединение, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице се представя учредителния акт, споразумение и/или друг приложим документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, както и следната информация във връзка с конкретната обществена поръчка: 1. правата и задълженията на участниците в обединението; 2. дейностите, които ще изпълнява всеки член на обединението и 3. разпределението на отговорността между участниците в обединението.

- Когато участникът е обединение, което не е юридическо лице, следва да бъде определен и посочен партньор, който да представлява обединението за целите на настоящата обществена поръчка.

- В случай, че обединението е регистрирано по БУЛСТАТ, преди датата на подаване на офертата за настоящата обществена поръчка се посочва БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата. В случай, че не е регистрирано при възлагане изпълнението на дейностите, предмет на настоящата обществена поръчка, участникът следва да извърши регистрацията по БУЛСТАТ, след уведомяването му за извършеното класиране и преди подписване на рамковото споразумение;

1.3. В част II, буква "А" на ЕЕДОП участниците посочват обособените позиции/обособената позиция, за които/която участват.

1.4. В част II, буква "Б" на ЕЕДОП, името/ната и адреса/ите на лицето/ата, упълномощено/и да представляват участника за целите на процедура за възлагане на обществена поръчка.

2. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ЛИЧНО СЪСТОЯНИЕ НА УЧАСТНИЦИТЕ. ОСНОВАНИЯ ЗА ОТСТРАНЯВАНЕ.

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

2.1.1. 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;

2.1.2. 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;

2.1.3. 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;

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

2.1.5. 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;

2.1.6. 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;

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

2.1.8. 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;

2.1.9. 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).

Пояснения по т.2.1.9.:

***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, непersonифицирано 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 отвъдморско асоцииране") (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.

2.1.10. които са свързани лица с други участници в процедурата.

Пояснение

"Свързани лица" са:

- а) лицата, едното от които контролира другото лице или негово дъщерно дружество;
- б) лицата, чиято дейност се контролира от трето лице;
- в) лицата, които съвместно контролират трето лице;
- г) съпрузите, роднините по права линия без ограничения, роднините по съребрена линия до четвърта степен включително и роднините по сватовство до четвърта степен включително.

"Контрол" е налице, когато едно лице:

- а) притежава, включително чрез дъщерно дружество или по силата на споразумение с друго лице, над 50 на сто от броя на гласовете в общото събрание на едно дружество или друго юридическо лице;

или

- б) може да определя пряко или непряко повече от половината от членовете на управителния или контролния орган на едно юридическо лице;

или

- в) може по друг начин да упражнява решаващо влияние върху вземането на решения във връзка с дейността на юридическо лице.

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

За обстоятелствата по т. 2.1.1. и т. 2.1.2. (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 информация 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 информация 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 информация 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 информация за престъпления, аналогични на посочените в т. 2.1.1. при наличие на присъда в друга държава членка или трета страна.

За обстоятелствата по т. 2.1.3. (чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП) се попълва част III, раздел „Б“ от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по т. 2.1.4. (чл. 54, ал. 1, т. 4 от ЗОП) се попълва част III, раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по т. 2.1.5. (чл. 54, ал. 1, т. 5 от ЗОП) се попълва част III, раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по т. 2.1.6. (чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП) се попълва част III, раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по т. 2.1.7. (чл. 54, ал. 1, т. 7 от ЗОП) се попълва част III, раздел „В" от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по т. 2.1.8. (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП) се попълва част III, раздел „В" от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по т. 2.1.9. (чл. 3, т.8 от ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС) се попълва в част III., раздел „Г" от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по т. 2.1.10. (чл.101, ал.11 от ЗОП) се попълва в част III., раздел „Г" от ЕЕДОП.

Забележка: Основанията по чл. 54, ал. 1, т.1, т.2 и т. 7 от ЗОП се отнасят за:

а/ лицата, които представляват участника;

б/ лицата, които са членове на управителни и надзорни органи на участника;

в/ други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

Когато изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. В последната хипотеза – при подаване на повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.

3. КРИТЕРИИ ЗА ПОДБОР.

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

3.1. Участниците в обществената поръчка 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. 3.1 СЕ ПОПЪЛВА ЧАСТ IV, БУКВА „А“ ОТ ЕЕДОП;

На основание чл. 67, ал. 6 от ЗОП, документът, който се представя от участника определен за изпълнител, преди да бъде сключено рамково споразумение или при поискване в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП е: 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 в 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.

3.2. Участниците в обществената поръчка трябва да притежават лицензия, издадена по реда на Закона за контрол на наркотичните вещества и прекурсорите (ЗКНВП), когато участват за доставка на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от приложения №2 и №3 към чл. 3, т. 2 и т. 3 от Наредбата за класифициране на растенията и веществата като наркотични. (важи само за номенклатурите на лекарствени продукти съдържащи наркотични вещества от приложения №2 и №3 към чл. 3, т. 2 и т. 3 от Наредбата за класифициране на растенията и веществата като наркотични.)

ЗА УДОСТОВЕРЯВАНЕ НА ПОСОЧЕНОТО ИЗИСКВАНЕ ПО Т. 3.2. СЕ ПОПЪЛВА ЧАСТ IV, БУКВА „А“ ОТ ЕЕДОП;

На основание чл. 67, ал.6 от ЗОП, документът, който се представя от участника определен за изпълнител, преди да бъде сключено рамково споразумение или при поискване в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП е: заверено копие на лицензия, издадена по реда на ЗКНВП за лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от приложения № 2 и 3 към чл. 3, т. 2 и 3 от Наредбата за класифициране на растенията и веществата като наркотични.

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

Възложителят няма изисквания към участниците за икономическо и финансово състояние.

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

Възложителят няма изисквания за техническите и професионалните способности на участниците.

ЧАСТ II. ЕЛЕКТРОННО ПОДАВАНЕ НА ПРЕДЛОЖЕНИЯТА, ЕЛЕКТРОННИ ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ И УКАЗАНИЕ ЗА ПОДГОТОВКАТА ИМ. ПОДГОТОВКА НА ПРЕДЛОЖЕНИЯТА

1. НЕОБХОДИМИ ИНСТРУМЕНТИ ЗА СВЪРЗВАНЕ С ЕЛЕКТРОННАТА СИСТЕМА:

2. Информация за Електронната система и минимално оборудване за достъпност

Общи указания

Електронната система се достъпва от следния интернет адрес: <https://cop.mh.government.bg/>
Достъпът до интернет адреса на системата се осъществява през последните три версии на следните интернет браузъри Mozilla Firefox, Google Chrome, Internet Explorer, Opera и Safari. Достъпът до функциите на системата става след регистрация.

Изисквания за регистрация на участниците и удостоверяване на регистрацията.

Регистрацията се извършва с професионален квалифициран електронен подпис (КЕП). Електронното подписване и подаване на предложението, чрез Електронната система изисква наличието на професионален КЕП, на името на лицето, което подписва предложението. Предложението се подписва от представляващия дружеството на участника или от изрично упълномощено лице, като възложителят си запазва правото да провери представителната власт на това лице.

В процедурата за електронно възлагане на настоящата обществена поръчка може да участва всеки, който отговаря на предварително обявените условия на обществената поръчка и се е регистрирал Електронната система.

Конкретните стъпки за участие в настоящата процедура за сключване на рамкови споразумения, чрез използване на Електронната система, както и изготвяне на предложение и неговото изпращане, подаване на предложение за промяна, изпращане на искане за разяснение по документацията, участие в електронен търг, участие във вътрешен конкурентен избор/допълване на оферта, са описани в *Ръководство за потребителя (търговец)*, неразделна част от настоящата документация.

Предложението се попълва и подава по електронен път, чрез Електронната система на адрес <https://cop.mh.government.bg/>. Подаването на предложението е възможно единствено в установения от възложителя срок, който е посочен в обявлението за обществената поръчка и в Електронната система.

СЪДЪРЖАНИЕ НА ПРЕДЛОЖЕНИЕТО НА УЧАСТНИКА (ЗАЯВЛЕНИЕ ЗА УЧАСТИЕ И ОФЕРТА) ПО НОМЕКЛАТУРИ И ПО ОБОСОБЕНИ ПОЗИЦИИ.

Участниците подготвят предложенията си чрез попълване на наличните в Електронната система форми, както следва:

1. Заявлението за участие, към което се прикачат най-малко следните документи:

1.1. ЕЕДОП за участника в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя, а когато е приложимо – ЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката – електронно подписан/и с КЕП;

1.2. списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат (в свободен текст);

1.3. документи за доказване на предприетите мерки за надеждност, когато е приложимо;

1.4. копие от документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението;

1.5. опис на представените документи.

Забележка: В случаите, в които участникът подава предложение по повече от една обособена позиция, ЕЕДОП, който подава се прикача към заявлението за участие по обособената позиция с най-малък пореден номер. Към заявлението за участие по останалите обособени позиции се прилага отделен ЕЕДОП, само в случаите, когато за тази/тези обособена/и позиция/и участникът предвижда да ползва подизпълнител/и и/или трето/и лице/а.

Участниците могат да посочват към заявлението за участие или офертите си информация, която смятат за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна. Когато участниците са се позовали на конфиденциалност, съответната информация не се разкрива от възложителя. Участниците не могат да се позовават на конфиденциалност по отношение на предлаганите от тях единични цени.

2. Техническо предложение, в което участниците посочват лекарствените продукти за които участват, както и притежателите на разрешението за употреба, с чиито продукти участват. Участниците следва да попълнят и другите полета зададени във формата. Към техническото предложение се прикачват:

2.1. документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;

2.2. копие на 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/. Приложенията, неразделна част от конкретното разрешение за употреба не следва да бъдат представяни от участниците като прикачени файлове. Необходимо е участниците да посочат конкретен публичен регистър, в който са публикувани всички приложения към конкретното разрешение за употреба;

2.3. копие на декларация от притежателя на разрешението за употреба или производителят на 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 офертиран от участника в процедурата (свободен текст);

2.4. декларация за съгласие с клаузите на приложените проекти на рамково споразумение и проект на договор (по образец);

2.5. декларация за срока на валидност на офертата (попълва се в Електронната система, във формата на Техническото предложение);

3. Във формата „Предлагани ценови параметри“ участникът попълва ценовото си предложение за всяка номенклатура, за която участва. Във формата се дава възможност да

се попълни цена само за лекарствените продукти, които са посочени в „Техническото предложение“. Участникът посочва цена на единица мярка без ДДС. Електронната система автоматично изчислява единичната цена с включен ДДС. Ако участникът въведе цена, която е по-висока от референтната в актуалния ПЛС, Приложение № 2 към момента на въвеждане на цената в съответното поле, системата ще изведе информационно съобщение с референтната стойност за 1 мерна единица от лекарствения продукт, оцветено в червен цвят.

Референтната стойност на 1 бр. мярка (намираща се на екран „Преглед на условията“) е цената за 1 бр. мярка с включен ДДС и е изчислена като съотношение между Референтната стойност на DDD/Терапевтичен курс (колона L в Приложение № 2 на ПЛС) и DDD/Терапевтичен курс (колона I в Приложение № 2 на ПЛС), както следва:

$$\text{Референтна стойност на 1 бр. мярка} = \frac{\text{Референтната стойност на DDD/Терапевтичен курс}}{\text{DDD/Терапевтичен курс}}$$

Важно!!! Участниците следва да имат предвид, че в случай, че офериранията от тях цена за единица мярка със ДДС надвишава цената, посочена в колона „Референтна стойност на 1 бр. мярка, съгласно ПЛС“, Електронната система **ще допусне** участника да подаде предложение. В случай, че участникът желае да я промени, той следва да направи промяна на вече подаденото предложение, при спазване на инструкциите описани в Ръководство за потребителя (търговец), неразделна част от настоящата документация.

В случай, че цената не бъде променена и остане по-висока от стойността, посочена в колона „Референтна стойност на 1 бр. мярка, съгласно ПЛС“ за тази номенклатура, участникът ще бъде отстранен от процедурата.

Единичната крайна цена следва да бъде в български лева без и с включен ДДС и да включва всички разходи, свързани с доставката до мястото на изпълнение: опаковка, транспорт, застраховки, митни сборове, такси.

ЧАСТ III. СКЛЮЧВАНЕ НА РАМКОВО СПОРАЗУМЕНИЕ, ЧРЕЗ ЕЛЕКТРОННА СИСТЕМА ЗА ЗАКУПУВАНЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА НУЖДИТЕ НА ЛЕЧЕБНИТЕ ЗАВЕДЕНИЯ В РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ.

Резултатът от провеждането на настоящата процедура е сключване на рамкови споразумения по отделните номенклатури, с които ще се определят условията, по които ще се избира изпълнител по всеки конкретен договор за доставка на лекарствени продукти, въз основа на проведен вътрешен конкурентен избор или покана за допълване на офертата.

За всяка номенклатура от Техническата спецификация ще бъде сключено рамково споразумение с двама изпълнители, ако е налице достатъчен брой участници, които отговарят на критериите за подбор, или достатъчен брой предложения, които отговарят на предварително обявените условия на възложителя. Рамковото споразумение може да бъде сключено само с един изпълнител ако е налице само един участник, който отговаря на критериите за подбор, или е налице само едно предложение, което отговаря на предварително обявените условия на възложителя.

След сключване на рамково споразумение за всеки конкретен лекарствен продукт не се допуска включването на нови изпълнители.

Изборът на изпълнители по рамковите споразумения ще бъде извършен след провеждане на електронен търг по реда на чл. 89-91 от ЗОП, чрез Електронната система. Провеждането на електронния търг ще се предхожда от първоначална оценка на офертите в съответствие с избрания критерий за възлагане – най-ниска цена. До участие в електронния търг ще бъдат допуснати участниците, чиито предложения отговарят на изискванията на възложителя, посочени в настоящата документация.

Електронният търг, ще се провежда със стъпка за намаляване на цената в размер на 0,3%. Прилагането на стъпката, води до намаляване на цената за единица мярка, предложена от съответния участник с процента на стъпката. При следващо прилагане на стъпката, процентът на стъпката се изчислява на база вече намалената от участника в електронния търг цена. Преди стартиране на електронния търг, допуснатите участниците получават покана, в която е посочено временното им класиране, в резултат на първоначалната оценка на офертите им. Електронният търг ще започне не по-рано от 2 работни дни, след датата за изпращане на поканата. В рамките на провеждането на електронния търг, всеки един участник, ще може да вижда временното си класиране в търга, както и предложената към момента най-ниската цена. Електронният търг ще приключи с настъпване на часът и датата посочени в поканата.

След провеждането на електронния търг за всеки лекарствен продукт, обособен в отделна номенклатура ще бъде сключено рамково споразумение с първите двама участници, предложили най-ниска цена за съответния продукт.

Въз основа на проведената процедура ще бъдат сключени рамкови споразумения, в които не са определени всички условия. Въз основа на всяко рамковото споразумение лечебното заведение - възложител ще сключва договор/договори на стойност, съобразена с неговите нужди и в рамките на бюджета му.

Договорите по рамковите споразумения ще бъдат сключени след провеждане на процедури по вътрешен конкурентен избор/ допълване на оферта и провеждане на електронен търг. Електронният търг на етап вътрешен конкурентен избор започва след отправена от лечебното заведение – възложител покана и след извършване на първоначална оценка на офертите. Електронният търг на етап вътрешен конкурентен избор започва от цените, въз основа на които е сключено рамково споразумение с изпълнителите.

В случаите, когато за конкретен лекарствен продукт е сключено рамково споразумение с един изпълнител, лечебното заведение – възложител сключва договор, след отправена покана за допълване на офертата. В този случай не може да бъде сключен договор на цена по-висока от договорената по рамковото споразумение.