



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
Министър на здравеопазването

Изх. № 26-03-25/17.09. 2019 год.

ДО
ВСИЧКИ ПОТЕНЦИАЛНИ УЧАСТНИЦИ

ОТНОСНО: Искане за разяснение на основание чл.33 от Закона за обществените поръчки (ЗОП) по обществена поръчка с предмет: *"Сключване на Рамкови споразумения за периода 01.01.2020 г. до 31.12.2021 г. чрез Електронната система, за закупуване на противотуморни лекарствени продукти за нуждите на лечебните заведения в Република България"*

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

Във връзка с постъпило запитване по горепосочената обществена поръчка, правим следните разяснения:

Въпрос 1:

Моля за разяснения по повод на горепосочената обществена поръчка:

В Част II. "Електронно подаване на предложенията, електронни образци на документи и указание за подготовката им. Подготовка на предложенията" и по специално в частта "Съдържание на предложението на участника (заявление за участие и оферта) по номенклатури и по обособени позиции. – Техническо предложение" е заложено изискване "Към техническото предложение следва да се приложи 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)."

Същевременно в глава II. Технически спецификации, общи изисквания към предлаганите лекарствени продукти, са заложили следните изисквания:

„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.“ Във връзка с гореизложеното бихме искали да получим разяснение дали е необходимо при първоначалното подаване на документи при участие в процедурата за сключване на рамковите споразумения е необходимо да бъдат подавани декларациите и по т.2 и т.3 от предходния абзац или тази по т.2 би следвало да бъде подадена на последващ етап при провеждане на процедура за сключване на договор по конкретно рамково споразумение, а сега задължителна остава само тази по т.3?

Отговор 1:

При първоначално подаване на документи при участие в процедурата за сключване на рамковите споразумения е необходимо да бъде представена **само** 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). 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 се представя при провеждане на процедури по вътрешен конкурентен избор/допълване на офертата пред съответното лечебно заведение.

Въпрос 2:

В случай, че Притежателят на Разрешението за употреба е чуждестранно юридическо лице/дружество, но има представител на територията на Република България - лице по чл. 26 ал. 1 от ЗЛПХМ, допустимо ли е посочените по-горе декларации да бъдат получени от тях, и при какви допълнителни условия, ако има такава възможност /напр. пълномощно за даване на права за участие в процедури по реда на Закона за обществените поръчки в Република България/ ?

Отговор 2:


Декларациите могат да бъдат представени от определения от съответния Притежател на Разрешението за употреба (ПРУ), представител по смисъла на чл. 26, ал. 2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ). В този случай следва да бъде представен документ, който удостоверява че представилия декларацията е определен за представител на съответното ПРУ на територията Република България.

Въпрос 3:

В случай, че дружеството ни има упълномощено лице за действия по реда на ЗОП със съответното нотариално заверено пълномощно за целта, неговите права бъдат описани в еЕЕДОП и съответно пълномощното бъде приложено към Техническото ни предложение необходимо ли е упълномощеното лице да подписва и самия еЕЕДОП с електронния си подпис?

Отговор 3:

Съгласно чл. 54, ал. 3 от Закона за обществените поръчки, в случаите когато участникът, или юридическо лице в състава на негов контролен или управителен орган се представлява от физическо лице по пълномощие, основанията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 се отнасят и за това физическо лице, с оглед, на което упълномощеното лице, следва да подпише еЕДОП с електронния си подпис.


Заличено на основание чл.
36а от ЗОП

КИРИЛ АНАНИЕВ
Министър на здравеопазването

