

ОДОБРЯВАМ:

**Заличено на основание чл. 36а от ЗОП
ВЪЗЛОЖИТЕЛ:
КИРИЛ АНАНИЕВ
ЦЕНТРАЛЕН ОРГАН ЗА ПОКУПКИ В СЕКТОР
"ЗДРАВЕОПАЗВАНЕ" И МИНИСТЪР НА
ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО**

**ДОКУМЕНТАЦИЯ
ЗА 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"

София, 2019 г.

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: Открита процедура за 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

2. ОБОСОБЕНИ ПОЗИЦИИ И НОМЕКЛАТУРИ

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“ (ЦОПСЗ). В изпълнение на възложените му функции и на основание чл. 5, т. 1 от ПМС № 146/2015 г. министърът на здравеопазването проведе, чрез Електронната система "Процедура по събиране на заявки за сключване на Рамкови споразумения за периода от 01.01.2020 г. до 31.12.2021 г., чрез Електронната система за закупуване на лекарствени продукти за нуждите на лечебните заведения в Република България.". В проведената процедура са събрани заявки от 203 лечебни заведения, посочени по-долу. С цел оптимизиране на процеса на възлагане на обществените поръчки събраните заявки са разпределени и групирани в няколко отделни обществени поръчки.

Настоящата обществена поръчка се обявява за заявените от лечебните заведения лекарствени продукти, включени в "Списъка на противотуморните лекарствени продукти за лечение по амбулаторни процедури № 6 "Системно лекарствено лечение при злокачествени солидни тумори и хематологични заболявания" и № 7 „Амбулаторно наблюдение/диспансеризация при злокачествени заболявания и при вродени хематологични заболявания“ и клинични пътеки № 240, 242, 243, 244, 245, 246, 248, 249, 250.1, 250.2, 251.1, 251.2 и 252, на необходимите еритро- и гранулоцитните колонистимулиращи фактори и бифосфонати", поддържан от Националната здравноосигурителна каса на следния електронен адрес: <https://www.nhif.bg/page/1466> .

Лекарствените продукти, включени в настоящата процедура са обособени в 2 (две) самостоятелни позиции. 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 лекарствени продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ)(наричан за кратко ПЛС, Приложение № 2), вписани в публичен електронен регистър към Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти. На основание чл. 30 от Правилника за прилагане на Закона за обществена поръчка, 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.

2. ВЪЗЛОЖИТЕЛ

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.

3. ЛЕЧЕБНИ ЗАВЕДЕНИЯ – ВЪЗЛОЖИТЕЛИ

Съгласно чл. 1 от ПМС № 146/2015 г., с постановлението се определят функциите и отношенията на ЦОПСЗ с възложителите - лечебни заведения за болнична помощ по чл. 9 от Закона за лечебните заведения (ЗЛЗ), лечебни заведения за болнична помощ по чл. 5, ал. 1 от ЗЛЗ, центрове за спешна медицинска помощ, лечебни заведения за стационарна психиатрична помощ по чл. 5, ал. 1 от ЗЛЗ и лечебни заведения по чл. 10, т. 3, 3а и 3б от ЗЛЗ, за чиито нужди ще се провеждат обществените поръчки от ЦОПСЗ, както и обектите на обществените поръчки.

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 обхваща част от посочените по-долу лечебните заведения, заявили противотуморните лекарствени продукти за лечение по амбулаторни процедури № 6 "Системно лекарствено лечение при злокачествени солидни тумори и хематологични заболявания" и № 7 „Амбулаторно наблюдение/диспансеризация при злокачествени заболявания и при вродени хематологични заболявания“ и клинични пътеки № 240, 242, 243, 244, 245, 246, 248, 249, 250.1, 250.2, 251.1, 251.2 и 252, на необходимите еритро- и гранулоцитните колонистимулиращи фактори и бифосфонати в рамките на проведена процедура за събиране на заявки, чрез Електронната система, както следва:

Втора многопрофилна болница за активно лечение - София ЕАД, София
Втора специализирана акушеро-гинекологична болница за активно лечение Шейново ЕАД, гр. София
Детска специализирана болница за долекуване и продължително лечение на белодробни болести - Царица Йоанна ЕООД, гр. Трявна
Комплексен онкологичен център - Враца ЕООД, гр. Враца
Комплексен онкологичен център - Бургас ЕООД, гр. Бургас
Комплексен онкологичен център - Велико Търново ЕООД, гр. Велико Търново
Комплексен онкологичен център - Пловдив ЕООД, гр. Пловдив
Комплексен онкологичен център - Русе ЕООД, гр. Русе
Комплексен онкологичен център - Стара Загора ЕООД, гр. Стара Загора
Комплексен онкологичен център - Шумен ЕООД, гр. Шумен
Многопрофилна болница за активно лечение Св. Мина - Пловдив ЕООД, гр. Пловдив
Многопрофилна болница за активно лечение - Айтос ЕООД, гр. Айтос
Многопрофилна болница за активно лечение - Ардино ЕООД, гр. Ардино
Многопрофилна болница за активно лечение - Асеновград ЕООД, гр. Асеновград
Многопрофилна болница за активно лечение - Балчик ЕООД, гр. Балчик
Многопрофилна болница за активно лечение - Белене ЕООД, гр. Белене
Многопрофилна болница за активно лечение - Берковица ЕООД, гр. Берковица
Многопрофилна болница за активно лечение - Благоевград АД, гр. Благоевград
Многопрофилна болница за активно лечение - Ботевград ЕООД, гр. Ботевград
Многопрофилна болница за активно лечение - Бяла Слатина ЕООД, гр. Бяла Слатина
Многопрофилна болница за активно лечение - Варна ЕООД, гр. Варна към Министерство на транспорта
Многопрофилна болница за активно лечение - Велинград ЕООД, гр. Велинград
Многопрофилна болница за активно лечение - Гулянци ЕООД, гр. Гулянци
Многопрофилна болница за активно лечение - Девин ЕАД, гр. Девин
Многопрофилна болница за активно лечение - Добрич АД, гр. Добрич

Многопрофилна болница за активно лечение - Доктор Димитър Чакмаков - Раднево ЕООД, гр. Раднево
Многопрофилна болница за активно лечение - д-р Атанас Дафовски АД, гр. Кърджали
Многопрофилна болница за активно лечение Д-р Братан Шукеров АД, гр. Смолян
Многопрофилна болница за активно лечение Д-р Киро Попов ЕООД, гр. Карлово
Многопрофилна болница за активно лечение - д-р Никола Василев АД, гр. Кюстендил
Многопрофилна болница за активно лечение Д-р Стамен Илиев АД, гр. Монтана
Многопрофилна болница за активно лечение - д-р Стойчо Христов ЕООД, гр. Севлиево
Многопрофилна болница за активно лечение - Д-р Теодоси Витанов ЕООД, гр. Трявна
Многопрофилна болница за активно лечение Д-р Тота Венкова АД, гр. Габрово
Многопрофилна болница за активно лечение - Дулово ЕООД, гр. Дулово
Многопрофилна болница за активно лечение ЕАД, гр. Гълъбово
Многопрофилна болница за активно лечение - Елин Пелин ЕООД, гр. Елин Пелин
Многопрофилна болница за активно лечение - Живот+ ЕООД, гр. Крумовград
Многопрофилна болница за активно лечение - Иван Скендеров ЕООД, Гоце Делчев
Многопрофилна болница за активно лечение - Исперих ЕООД, гр. Исперих
Многопрофилна болница за активно лечение - Ихтиман ЕООД, гр. Ихтиман
Многопрофилна болница за активно лечение - Каварна ЕООД, гр. Каварна
Многопрофилна болница за активно лечение - Карнобат ЕООД, гр. Карнобат
Многопрофилна болница за активно лечение - Кнежа ЕООД, гр. Кнежа
Многопрофилна болница за активно лечение - Луковит ЕООД, гр. Луковит
Многопрофилна болница за активно лечение - Никопол ЕООД, гр. Никопол
Многопрофилна болница за активно лечение - Павликени ЕООД, гр. Павликени
Многопрофилна болница за активно лечение - Пазарджик АД, гр. Пазарджик
Многопрофилна болница за активно лечение - Пирдоп АД, гр. Пирдоп
Многопрофилна болница за активно лечение - Поморие ЕООД, гр. Поморие
Многопрофилна болница за активно лечение - Попово ЕООД, гр. Попово
Многопрофилна болница за активно лечение Проф. д-р Асен Шопов ЕООД, гр. Златоград
Многопрофилна болница за активно лечение - Проф. д-р Константин Чилев ЕООД, гр. Мадан
Многопрофилна болница за активно лечение - Проф. д-р Параскев Стоянов АД, гр. Ловеч
Многопрофилна болница за активно лечение - Първомай ЕООД, гр. Първомай
Многопрофилна болница за активно лечение - Разлог ЕООД, гр. Разлог
Многопрофилна болница за активно лечение - Раковски ЕООД, гр. Раковски
Многопрофилна болница за активно лечение Рахила Ангелова АД, гр. Перник
Многопрофилна болница за активно лечение - Самоков ЕООД, гр. Самоков
Многопрофилна болница за активно лечение Св. Екатерина - Димитровград ЕООД
Многопрофилна болница за активно лечение Св. Иван Рилски ЕООД, гр. Горна Оряховица
Многопрофилна болница за активно лечение Св. Пантелеймон -Ямбол АД
Многопрофилна болница за активно лечение Св. Петка Българска ЕООД, гр. Нова Загора
Многопрофилна болница за активно лечение Света Петка АД, гр. Видин
Многопрофилна болница за активно лечение Свети Иван Рилски ЕООД, гр. Дупница

Многопрофилна болница за активно лечение Свети Иван Рилски - Козлодуй ЕООД, гр. Козлодуй
Многопрофилна болница за активно лечение - Свети Николай Чудотворец - Лом ЕООД, гр. Лом
Многопрофилна болница за активно лечение - Свиленград ЕООД, гр. Свиленград
Многопрофилна болница за активно лечение - Своге ЕООД, гр. Своге
Многопрофилна болница за активно лечение Сергей Ростовцев ЕООД, гр. Момчилград
Многопрофилна болница за активно лечение - Силистра АД, гр. Силистра
Многопрофилна болница за активно лечение - Тетевен - д-р Ангел Пешев ЕООД, гр. Тетевен
Многопрофилна болница за активно лечение - Троян ЕООД, гр. Троян
Многопрофилна болница за активно лечение - Тутракан ЕООД, гр. Тутракан
Многопрофилна болница за активно лечение - Търговище АД, гр. Търговище
Многопрофилна болница за активно лечение - Харманли ЕООД, гр. Харманли
Многопрофилна болница за активно лечение - Хасково АД, гр. Хасково
Многопрофилна болница за активно лечение - Христо Ботев АД, гр. Враца
Многопрофилна болница за активно лечение - Червен бряг ЕООД, гр. Червен бряг
Многопрофилна болница за активно лечение - Чирпан ЕООД, гр. Чирпан
Многопрофилна болница за активно лечение - Шумен АД, гр. Шумен
Многопрофилна болница за активно лечение Югозападна болница ООД, гр. Сандански
Многопрофилна болница за активно лечение Бургас АД, гр. Бургас
Многопрофилна болница за активно лечение д-р Димитър Павлович ЕООД, гр. Свищов
Многопрофилна болница за активно лечение Д-р Иван Селимински - Сливен АД, гр. Сливен
Многопрофилна болница за активно лечение Д-р Христо Стамболски ЕООД, гр. Казанлък
Многопрофилна болница за активно лечение по белодробни болести Света София ЕАД, гр. София
Многопрофилна болница за активно лечение по неврология и психиатрия - Свети Наум ЕАД, гр. София
Многопрофилна болница за активно лечение Св. Иван Рилски - Разград АД, гр. Разград
Многопрофилна болница за активно лечение Света Анна - Варна АД, гр. Варна
Многопрофилна болница за активно лечение Свети Иван Рилски ЕООД, гр. Елхово
Многопрофилна болница за активно лечение Свети Пантелеймон ЕООД, гр. Пловдив
Многопрофилна болница за активно лечение Царица Йоанна - Провадия ЕООД, гр. Провадия
Многопрофилна болница за активно лечение Юлия Вревска - Бяла ЕООД, гр. Бяла
Многопрофилна областна болница за активно лечение Д-р Ст. Черкезов АД, гр. Велико Търново
Многопрофилна транспортна болница - Пловдив
Национална специализирана болница за физикална терапия и рехабилитация ЕАД, гр. София
Пета многопрофилна болница за активно лечение - София ЕАД, гр. София
Първа специализирана акушеро-гинекологична болница за активно лечение Света София ЕАД, гр. София
Специализирана болница за активно лечение за пневмо-фтизиатрични заболявания д-р Димитър Граматиков- Русе ЕООД, гр. Русе

Специализирана болница за активно лечение на белодробни болести - Перник ЕООД, гр. Перник
Специализирана болница за активно лечение на белодробни болести - Троян ЕООД, гр. Троян
Специализирана болница за активно лечение на онкологични заболявания ЕООД, гр. София
Специализирана болница за активно лечение на онкологични заболявания - София област ЕООД, гр. София
Специализирана болница за активно лечение на пневмо-фтизиатрични заболявания - Бургас ЕООД, Бургас
Специализирана болница за активно лечение на пневмо-фтизиатрични заболявания - Враца ЕООД, гр. Враца
Специализирана болница за активно лечение на пневмо-фтизиатрични заболявания - Хасково ЕООД, гр. Хасково
Специализирана болница за активно лечение на хематологични заболявания ЕАД, гр. София
Специализирана болница за активно лечение по акушерство и гинекология - Майчин дом ЕАД, гр. София
Специализирана болница за активно лечение по вътрешни болести - Тополовград ЕООД, гр. Тополовград
Специализирана болница за активно лечение по детски болести - Проф. Иван Митев ЕАД, гр. София
Специализирана болница за активно лечение по инфекциозни и паразитни болести - проф. Иван Киров ЕАД, гр. София
Специализирана болница за активно лечение по онкология ЕАД, гр. София
Специализирана болница за активно лечение по онкология Свети Мина ЕООД - гр. Благоевград
Специализирана болница за активно лечение по онкология - Хасково ЕООД, гр. Хасково
Специализирана болница за активно лечение по ортопедия Проф. Бойчо Бойчев ЕАД, гр. София
Специализирана болница за активно лечение по пневмо-фтизиатрични заболявания - Варна ЕООД, гр. Варна
Специализирана болница за активно лечение по пневмо-фтизиатрични заболявания - София област ЕООД
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
Специализирана болница за долекуване, продължително лечение и рехабилитация за пневмофтизиатрични заболявания Света Петка Българска ЕООД, гр. Велинград
Специализирана болница за продължително лечение и рехабилитация по вътрешни болести - Мездра ЕООД
Специализирана болница за продължително лечение на белодробни болести - Роман ЕООД, гр. Роман
Специализирана болница за рехабилитация - Тузлата ЕООД, гр. Балчик
Специализирана болница по акушерство и гинекология за активно лечение Проф. д-р Димитър Стаматов - Варна ЕООД, гр. Варна
Специализирана болница по очни болести за активно лечение Варна ЕООД, гр. Варна
Специализирана болница по пневмофтизиатрични заболявания за долекуване, продължително лечение и рехабилитация Цар Фердинанд I ЕООД, с. Искрец, община Своге

Университетска многопрофилна болница за активно лечение - Александровска ЕАД, гр. София
Университетска многопрофилна болница за активно лечение - Канев АД, гр. Русе
Университетска многопрофилна болница за активно лечение - Пловдив АД
Университетска многопрофилна болница за активно лечение - Проф. д-р Стоян Киркович АД, гр. Стара Загора
Университетска многопрофилна болница за активно лечение Света Анна София АД, гр. София
Университетска многопрофилна болница за активно лечение Свети Георги ЕАД, гр. Пловдив
Университетска многопрофилна болница за активно лечение Царица Йоанна - ИСУЛ ЕАД, гр. София
Университетска многопрофилна болница за активно лечение д-р Г. Странски ЕАД, гр. Плевен
Университетска многопрофилна болница за активно лечение и спешна медицина Н. И. Пирогов ЕАД, гр. София
Университетска Първа МБАЛ София Св. Йоан Кръстител ЕАД
Университетска специализирана болница за активно лечение по ендокринология Акад. Иван Пенчев ЕАД, гр. София
Център за кожно-венерически заболявания - Велико Търново ЕООД, гр. Велико Търново
Център за кожно-венерически заболявания - Враца ЕООД, гр. Враца
Център за психично здраве - Благоевград ЕООД, гр. Благоевград
Център за психично здраве - Велико Търново ЕООД, гр. Велико Търново
Център за психично здраве - Пловдив ЕООД, гр. Пловдив
Център за психично здраве - Проф. д-р Иван Темков ЕООД, Бургас
Център за психично здраве - Русе ЕООД, гр. Русе
Център за психично здраве - Смолян ЕООД, гр. Смолян
Център за психично здраве - Стара Загора ЕООД, гр. Стара Загора
Център за психично здраве - Хасково ЕООД, гр. Хасково
Център за психично здраве д-р Петър Станчев - Добрич ЕООД, Добрич
Център за психично здраве проф. Н. Шипковенски ЕООД, гр. София
Четвърта многопрофилна болница за активно лечение - София ЕАД, гр. София
„Многопрофилна болница за активно лечение Професор доктор Георги Златарски ЕООД, гр. Белоградчик
Болница Лозенец
Военномедицинска академия - София
ДМСГД, гр. Плевен
ДПБ - Бяла
ДПБ - Карвуна
ДПБ - Карлуково
ДПБ - Ловеч
ДПБ - Нови Искър
ДПБ - Паталеница
ДПБ - Севлиево
ДПБ - Царев брод
ДПБ - Церова кория
Държавна психиатрична болница Д-р Георги Кисъв
Държавна психиатрична болница - Кърджали

Медицински институт на МВР
Многопрофилна болница за активно лечение – Мездра
Многопрофилна болница за активно лечение Национална кардиологична болница ЕАД, гр. София
Национална Многопрофилна Транспортна Болница Цар Борис III - София
Специализирана болница за активно лечение на белодробни болести - Габрово ЕООД, гр. Габрово
Специализирана болница за активно лечение на онкологични заболявания Д-р Марко Антонов Марков - Варна ЕООД, гр. Варна
Специализирана болница за активно лечение на пневмо-фтизиатрични заболявания Д-р Трейман ЕООД, гр. Велико Търново
Специализирана болница за активно лечение на пневмо-фтизиатрични заболявания - Благоевград ЕООД
Специализирана болница за активно лечение по ортопедия и травматология Витоша ЕООД, гр. София
Университетска многопрофилна болница за активно лечение Св. Иван Рилски ЕАД, София
Университетска многопрофилна болница за активно лечение Света Екатерина ЕАД, гр. София
ЦСМП - Благоевград
ЦСМП - Бургас
ЦСМП - Варна
ЦСМП - Велико Търново
ЦСМП - Видин
ЦСМП - Враца
ЦСМП - Габрово
ЦСМП - Добрич
ЦСМП - Кърджали
ЦСМП - Кюстендил
ЦСМП - Ловеч
ЦСМП - Монтана
ЦСМП - Пазарджик
ЦСМП - Перник
ЦСМП - Плевен
ЦСМП - Пловдив
ЦСМП - Разград
ЦСМП - Русе
ЦСМП - Силистра
ЦСМП - Сливен
ЦСМП - Смолян
ЦСМП - София
ЦСМП - Стара Загора
ЦСМП - Търговище
ЦСМП - Хасково
ЦСМП - Шумен
ЦСМП - Ямбол

4. 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.

На основание § 137 (в сила от 18.10.2018 г.) от Преходните и Заключителни разпоредби към Закона за изменение и допълнение на Закона за обществените поръчки, до 1 януари 2021 г. централните органи за покупки провеждат процедури за възлагане на обществени поръчки чрез създадените от тях платформи по досегашния ред, с изключение на задълженията по чл. 35 и 36 от ЗОП, които от 1 ноември 2019 г. се извършват чрез платформата по чл. 39а, ал. 1 от ЗОП (наричан за краткост §137 от ПЗЗИДЗОП).

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 (на основание §137 от ПЗЗИДЗОП) 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.

5. 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 и подали заявка. Лечебните заведения посочени в настоящата документация са заявили необходимите им количества лекарствени продукти от ПЛС, Приложение № 2 за сключване на Рамкови споразумения от ЦОПСЗ, чрез Електронната система за закупуване на лекарствени продукти за нуждите на лечебните заведения в Република България за период от 01.01.2020 г. до 31.12.2021 г. Въз основа на рамковите споразумения ще се сключват конкретни договори от лечебните заведения, посочени в настоящата документация.

Общата прогнозна стойност на настоящата обществена поръчка възлиза на 1 080 909 890,52 лева без вкл. ДДС или стойността в размер на 1 297 091 868,63 лева с вкл. ДДС.

Прогнозните стойности на отделните обособени позиции и номенклатури, са в съответствие с актуалния към 02.08.2019 г. Позитивен лекарствен списък, Приложение № 2 и предварително заявените от лечебните заведения количества противотуморни лекарствени продукти за лечение по амбулаторни процедури № 6 "Системно лекарствено лечение при злокачествени солидни тумори и хематологични заболявания" и № 7 „Амбулаторно наблюдение/диспансеризация при злокачествени заболявания и при вродени хематологични заболявания“ и клинични пътеки № 240, 242, 243, 244, 245, 246, 248, 249, 250.1, 250.2, 251.1, 251.2 и 252, на необходимите еритро- и гранулоцитните колонистимулиращи фактори и бифосфонати, както следва:

ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 1 ПО ПРОЦЕДУРА ЗА ЗАКУПУВАНЕ НА ПРОТИВОТУМОРНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА НУЖДИТЕ НА ЛЕЧЕБНИТЕ ЗАВЕДЕНИЯ В РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Обща прогнозна стойност в размер на **594 955 260,08 лева без вкл. ДДС** или стойността в размер на **713 946 312,10 лева с вкл. ДДС**.

АТС (Анатомо-терапевтичен код)	INN (Международно непатентно наименование)	Начин на приложение	Количество/необходим брой мярки лекарствени продукти	Прогнозна стойност в лева с ДДС*	Забележка
B02BX04	Romiplostim	парентерална	1978000	9524398,35	
B02BX05	Eltrombopag	перорална твърда	2545800	6869306,68	
B03XA01	erythropoietin (Epoetin alfa)	парентерална	1440363640	12070247,30	
B03XA01	Erythropoietin (Epoetin beta)	парентерална	581226800	4870680,58	
B03XA01	Erythropoietin (Epoetin zeta)	парентерална	394183200	3303255,22	
B03XA02	Darbepoetin alfa	парентерална	3047186	8741224,80	
B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	парентерална	619875	2000460,60	
H01CB02	Octreotide	парентерална	122604	4524521,99	Powder and solvent for suspension for injection
H02AB02	Dexamethasone	парентерална	11868994	1175030,41	
J06BA02	Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm.	парентерална	24526250	1261139,78	50 mg/ml
J06BA02	Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm.	парентерална	32838000	2927639,05	100mg/ml
L01AA01	Cyclophosphamide	парентерална	39039322	2058153,06	
L01AA02	Chlorambucil	перорална твърда	230212	114323,28	
L01AA06	Ifosfamide	парентерална	28479000	2688987,18	
L01AA09	Bendamustine	парентерална	1163000	3548708,42	
L01AX03	Temozolomide	перорална твърда	7759180	1480296,36	
L01BA04	Pemetrexed	парентерална	3516200	7475652,17	
L01BB02	Mercaptopurine	перорална твърда	4478600	169201,51	
L01BB05	Fludarabine	парентерална	162300	383053,97	

L01BB06	Clofarabine	парентерална	18720	1799525,52	
L01BB07	Nelarabine	парентерална	240500	561527,82	
L01BC01	Cytarabine	парентерална	10835000	232302,40	Solution for injection 50 mg/ml
L01BC01	Cytarabine	парентерална	3000	196419,00	Suspension for injection 50 mg/ml
L01BC01	Cytarabine	парентерална	3300000	105336,00	Solution for injection/infusion 100 mg/ml
L01BC02	Fluorouracil	парентерална	196701131	987439,68	
L01BC05	Gemcitabine	парентерална	38262600	1496067,66	
L01BC06	Capecitabine	перорална твърда	846635700	1303818,98	
L01BC07	Azacitidine	парентерална	1669200	12057633,12	
L01BC53	Tegafur, Gimeracil, Oteracil	перорална твърда	53500	402396,51	20 mg/5,8 mg/15,8 mg
L01BC59	Trifluridine/Tipiracil	перорална твърда	38680	7220738,50	15 mg/6,14 mg
L01BC59	Trifluridine/Tipiracil	перорална твърда	108920	8457728,40	20 mg/8,19 mg
L01CA04	Vinorelbine	парентерална	382310	522694,23	
L01CB01	Etoposide	парентерална	6152528	777679,54	
L01CD01	Paclitaxel	парентерална	7815272	1720688,44	
L01CD02	Docetaxel	парентерална	2908264	1208209,20	
L01CD04	Cabazitaxel	парентерална	90032	11243571,59	
L01DB01	Doxorubicin	парентерална	274400	91484,96	Concentrate for solution for infusion
L01DB01	Doxorubicin	парентерална	127780	2634836,38	Powder, dispersion and solvent for concentrate for dispersion for infusion
L01DB03	Epirubicin	парентерална	4138050	3586034,13	
L01DB06	Idarubicin	парентерална	26425	282495,83	
L01DB07	Mitoxantrone	парентерална	48036	150136,52	
L01DB11	Pixantrone	парентерална	93312	3179429,11	
L01XA01	Cisplatin	парентерална	2667680	571950,59	
L01XA02	Carboplatin	парентерална	9604450	1433656,25	
L01XA03	Oxaliplatin	парентерална	4881154	1485823,28	
L01XC02	Rituximab	парентерална	6128000	18203224,00	concentrate for solution for infusion МКБ C82,C83,C91, M31

L01XC02	Rituximab	парентерална	4417000	10744529,18	solution for injection
L01XC03	Trastuzumab	парентерална	4033140	21147083,96	Powder for concentrate for solution for infusion
L01XC03	Trastuzumab	парентерална	8816640	42648582,79	Solution for injection
L01XC06	Cetuximab	парентерална	4154934	16029319,88	
L01XC07	Bevacizumab	парентерална	24423280	125442606,50	
L01XC08	Panitumumab	парентерална	1704120	12787886,89	
L01XC11	Ipilimumab	парентерална	86530	11482786,26	
L01XC12	Brentuximab vedotin	парентерална	114950	15297546,00	
L01XC13	Pertuzumab	парентерална	3571900	47182834,46	
L01XC14	Trastuzumab Emtansine	парентерална	645280	22924662,52	
L01XC15	Obinutuzumab	парентерална	1254000	8528504,16	
L01XC17	Nivolumab	парентерална	639460	15388285,17	
L01XC18	Pembrolizumab	парентерална	1602400	98890673,84	
L01XC19	blinatumomab	парентерална	22676	3070200,92	
L01XC21	Ramucirumab	парентерална	1324654	10649887,00	
L01XC24	Daratumumab	парентерална	1957000	19395533,45	
L01XC26	Inotuzumab ozogamicin	парентерална	213	4765879,26	
L01XC27	olaratumab	парентерална	1202890	7207247,75	
L01XC32	Atezolizumab	парентерална	7882400	53976941,07	
L01XE01	Imatinib	перорална твърда	33000000	555654,00	C92.1
L01XE02	Gefitinib	перорална твърда	12747200	2902269,75	
J06BA02	Immunoglobulin s, normal human	парентерална	51458880	4587764,99	100mg/ml
L01XE01	Imatinib	перорална твърда	73672880	1240503,95	

***Забележка:** Предвид обстоятелството, че всички цени съдържащи се ПЛС, Приложение № 2 са обявени с включен ДДС, прогнозните стойности за отделните номенклатури са посочени с включен ДДС в таблицата по-горе и в Техническата спецификация на процедурата съдържаща се в Електронната система.

ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 2 ПО ПРОЦЕДУРА ЗА ЗАКУПУВАНЕ НА ПРОТИВОТУМОРНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА НУЖДИТЕ НА ЛЕЧЕБНИТЕ ЗАВЕДЕНИЯ В РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Обща прогнозна стойност в размер на **485 954 630,44** лева без вкл. ДДС или сумата в размер на **583 145 556,53** лева с вкл. ДДС.

АТС (Анатомо-терапевтичен код)	INN (Международно непатентно наименование)	Начин на приложение	Количество/необходим брой мярки лекарствени продукти	Прогнозна стойност в лева с ДДС*	Забележка
L01XE03	Erlotinib	перорална твърда	11920500	5128890,49	
L01XE04	Sunitinib	перорална твърда	3616150	22501457,21	
L01XE05	Sorafenib	перорална твърда	68021760	20056692,09	
L01XE06	Dasatinib	перорална твърда	2233200	4815382,16	
L01XE07	Lapatinib	перорална твърда	48462150	5204883,37	
L01XE08	Nilotinib	перорална твърда	161446800	46252893,73	
L01XE09	Temsirolimus	парентерална	70460	3846834,16	
L01XE10	Everolimus	перорална твърда	1291620	16219298,57	5 mg/10 mg
L01XE12	Vandetanib	перорална твърда	6419200	6677893,76	
L01XE13	Afatinib	перорална твърда	1683352	5653882,78	
L01XE14	Bosutinib	перорална твърда	10058000	4682622,60	
L01XE15	Vemurafenib	перорална твърда	50198228	10315585,26	
L01XE16	Crizotinib	перорална твърда	11489500	7541018,43	
L01XE17	Axitinib	перорална твърда	417416	10983379,55	
L01XE18	Ruxolitinib	перорална твърда	1160920	14291586,92	
L01XE21	Regorafenib	перорална твърда	7132160	10758506,75	
L01XE23	Dabrafenib	перорална твърда	14592803	20184487,85	
L01XE24	Ponatinib	перорална твърда	672120	9419403,56	
L01XE27	Ibrutinib	перорална твърда	28736400	27670279,56	
L01XE33	palbociclib	перорална твърда	7978075	15658089,12	
L01XE35	Osimertinib	перорална твърда	3307200	20982232,75	

L01XE36	alectinib	перорална твърда	59400000	18156204,00	
L01XE11	Pazopanib	перорална твърда	72451360	16345751,33	
L01XX17	Topotecan	парентерална	20446	378966,61	
L01XX17	Topotecan	перорална твърда	9350	520000,25	
L01XX19	Irinotecan	парентерална	3414614	1020286,66	
L01XX23	Mitotane	перорална твърда	19775000	447508,25	
L01XX32	Bortezomib	парентерална	36813	3376803,85	
L01XX35	Anagrelide	перорална твърда	154138	867698,29	
L01XX41	Eribulin	парентерална	14762	12188882,72	
L01XX43	Vismodegib	перорална твърда	5825580	13506956,76	
L01XX44	Aflibercept	парентерална	1060100	7259564,80	
L01XX45	Carfilzomib	парентерална	424400	15756274,40	
L01XX50	Ixazomib	перорална твърда	14235	10802716,16	
L01XX52	venetoclax	перорална твърда	12787512	14081991,84	
L02BB04	Enzalutamide	перорална твърда	39388288	53935564,41	
L02BX03	Abiraterone	перорална твърда	205631400	42721774,03	
L03AA02	Filgrastim	парентерална	47632	5673331,82	
L03AA13	Pegfilgrastim	парентерална	70073	12427329,74	
L03AA14	Lipegfilgrastim	парентерална	29038	5961404,62	
L03AB04	Interferon alfa-2a	парентерална	372844	2961624,79	
L03AX03	Mycobacterium bovis BCG	интракавитална	372575	1239929,60	
L03AX16	Plerixafor	парентерална	2880	1327502,10	
L04AD01	Ciclosporin	перорална твърда	6284522	161989,84	
L04AD01	Ciclosporin	перорална течна	926000	25314,99	
L01BA01	Methotrexate	парентерална	7640000	252043,60	concentrate for solution for infusion
M05BA06	Ibandronic acid	парентерална	10512	232017,36	concentrate for solution for infusion
M05BA08	Zoledronic acid	парентерална	155449	890334,15	
M05BX04	Denosumab	парентерална	3957240	18756071,07	120 mg

N02AA01	Morphine	парентерална	9681084	700774,95	
N02AA01	Morphine	перорална твърда	52964520	377266,28	
N02AA05	Oxycodone	перорална твърда	53907236	915560,50	
N02AA08	Dihydrocodeine	перорална твърда	25232064	181897,95	
N02AA55	Oxycodone, Naloxone	перорална твърда	30685880	2175107,23	
N02AB02	Pethidine	парентерална	24560413	412614,94	
N02AB03	Fentanyl	перорална твърда	22607	2182379,92	
N02AB03	Fentanyl	трансдермална	10123137	1086212,60	
N02AE01	Buprenorphine	трансдермална	5410305	781139,84	
N02AX02	Tramadol	парентерална	62265562	607711,89	
N02AX02	Tramadol	перорална твърда	63381264	180826,75	
N02AX52	Tramadol, Paracetamol	перорална твърда	1181816	227109,58	37.5 mg/325 mg
N02AX52	Tramadol, Paracetamol	перорална твърда	627230	220051,10	75 mg/650 mg
V03AC01	Deferoxamine	парентерална	1571000	16841,12	
V03AC02	Deferiprone	перорална твърда	5500000	42355,50	
V03AC02	Deferiprone	перорална течна	3700000	25185,90	
V03AC03	Deferasirox	перорална твърда	6241200	808422,64	
V03AF01	Mesna	парентерална	36844440	1798745,56	
V03AF03	Calcium folinate	парентерална	31037060	3729413,13	
L01XX46	Olaparib	перорална твърда	35972040	16554800,44	Capsule, hard

***Забележка:** Предвид обстоятелството, че всички цени съдържащи се ПЛС, Приложение № 2 са обявени с включен ДДС, прогнозните стойности за отделните номенклатури са посочени с включен ДДС в таблицата по-горе и в Техническата спецификация на процедурата съдържаща се в Електронната система.

Важно!!! Електронната система, прави автоматизирана актуализация в базата данни на Електронната системата и Техническата спецификация на обществената поръчка, след актуализацията на ПЛС, Приложение № 2, извършвана на основание чл. 18 от Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти. В случай, че при извършената актуализация има промяна на цена единица мярка на лекарствен продукт или дадена номенклатура е заличена, същото се отразява в Техническата спецификация на обществената поръчка, като цената се актуализира, а за отпадналите лекарствени продукти се индикира, че същите не са налични в ПЛС, Приложение № 2.

6. СРОК ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ.

Сключените въз основа на настоящата обществена поръчка рамкови споразумения, ще са със срок на изпълнение до 31.12.2021 год., 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.

7. 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. Условиата и сроковете 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 или застраховка, 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.

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 от ЗОП.

5. В случай, че през времето на действие на съответния договор стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от Позитивния лекарствен списък стане по-ниска от договорената, лечебното заведение – възложител безусловно заплаща лекарствените продукти на по-ниската стойност, считано от:

- датата на влизане в сила на решението на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти (НСЦРЛП);

- датата на актуализацията на Позитивния лекарствен списък по реда на чл. 57, ал. 1 от Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти (НУПРРРЦЛП) за лекарствените продукти с намалена стойност за опаковка, изчислена на база референтна стойност.

В случаите по предходното изречение, стойността се определя към момента на доставката (подписване на приемо-предавателен протокол).

Лекарствените продукти следва да бъдат включени в ПЛС, Приложение № 2, 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, 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 длъжно 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

1. Всяка отделна доставка, следва да бъде доставена в срок до 7 календарни дни след получаване на заявката от лечебното заведение – възложител и за количествата и опаковките (съобразно конкретните лекарствени продукти, посочени в техническото предложение на изпълнителя), точно определени в заявката. В случай, че се прави първа доставка от дадената партида на лекарствен продукт, се представя Сертификат за освобождаване на партидата, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ на електронен носител или по електронен път на електронната поща, посочена като адрес за кореспонденция, придружен с превод на български език 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. При следващи доставки на лекарствени продукти от същата партида, сертификатът не се представя.

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 6 часа от получаване на заявката и за количествата и опаковките, точно определени в заявката.

Остатъчният срок на годност на лекарствените продукти, следва да бъде не по-малък от 50 % /петдесет 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 е както следва:

- от 49,99% до 40% - 5 % върху стойността на доставката;
- от 39,99% до 30% - 10 % върху стойността на доставката;
- от 29,99% до 20% - 15 % върху стойността на доставката;
- под 20% - 30 % 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. 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 на получаване на съгласието за доставка.

В случаите на спешни доставки посочените по-горе неустойки не се прилагат.

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.

Остатъчният срок на годност на биопроduct или биоподобен product, следва да бъде не по-малък от 20 % /двасет на сто/ от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

В случай на доставка на биопроduct или биоподобен product с по – кратък от договорения срок на годност, дължимата неустойка е както следва:

- от 19,99% до 10% - 3 % върху стойността на доставката;
- от 9,99% до 5 % - 5 % върху стойността на доставката;
- под 5% - 10 % върху стойността на доставката.

Доставката на лекарствен продукт с остатъчен срок на годност по-малък от 5 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. Посочените по-горе срокове за доставка на лекарствени продукти с остатъчен срок на годност по-малък от 5 на сто от обявения от производителя започват да текат от датата на получаване на съгласието за доставка.

В случаите на спешни доставки посочените по-горе неустойки не се прилагат.

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:

- Доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС;
- Приемателно-предавателни протоколи;

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 III 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 оформено по приложените 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.

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. ЗАЯВЯВАНЕ НА УЧАСТИЕ

1.1. Единният европейски документ за обществени поръчки се предоставя в електронен вид по образец, утвърден с акт на Европейската комисия, който може да се достъпи чрез списъка на държави членки, които предлагат поне една услуга за ЕЕДОП на адрес: <https://ec.europa.eu/docsroom/documents/34121> или чрез предоставяния от АОП вариант на български език на услугата, който е достъпен на интернет адрес: <https://espd.eop.bg/espd-web/filter?lang=bg>, без необходимост от предварителна регистрация. За нуждите на настоящата процедура, образеца на еЕЕДОП е неразделна част от електронното досие на поръчката в Раздел „Профил на купувача“.

1.2. Участниците следва да представят ЕЕДОП в електронен вид, цифрово подписан и приложен на оптичен носител към пакета документи за участие в процедурата. Форматът в който се предоставя документът не следва да позволява редактиране на неговото съдържание. Освен тази възможност, възложителят ще приеме предоставянето на еЕЕДОП чрез осигурен достъп по електронен път до изготвения и подписан електронно ЕЕДОП. В този случай документът следва да е снабден с т. нар. времеви печат, който да удостоверява, че ЕЕДОП е подписан и качен на интернет адреса, към който се препраща, преди крайния срок за получаване на офертите.

При попълването и предоставянето на Единния европейски документ за обществени поръчки в електронен вид, следва да са съобразени разпоредбите на чл. 41, чл. 43 и чл. 45 от ППЗОП.

Важно! В случаите когато ЕЕДОП е попълнен през системата за еЕЕДОП, при представянето му, с електронен подпис следва да бъде подписана версията в PDF формат.

При подаване на еЕЕДОП участниците в процедурата следва да се съобразят с Методическо указание с изх. № МУ-4 от 02.03.2018 г. на изпълнителния директор на Агенцията за обществени поръчки, публикувано на адрес: http://www.aop.bg/fckedit2/user/File/bg/practika/MU4_2018.pdf

2. ИНФОРМАЦИЯ ЗА УЧАСТНИКА

2.1. В част II, буква "А" на еЕЕДОП, 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;

2.2. Когато участникът е обединение, което не е юридическо лице в част II, буква "А" на еЕЕДОП се посочва правната форма на участника (обединение/ консорциум/друга), като в този случай се подава отделен еЕЕДОП за всеки един участник в обединението (при необходимост от деклариране на обстоятелства, относими към обединението, ЕЕДОП се подава и за 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 юридическо лице се представя копие на 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. разпределението на отговорността между членовете на обединението и 3. дейностите, които ще изпълнява всеки член на 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 и 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 Договора за възлагане на настоящата обществена поръчка;

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

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

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

3.1.1. е осъден с влязла в сила присъда, 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;

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

3.1.3. 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 съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, доказани с влязъл в сила акт на компетентен орган;

Забележка: Възложителят не отстранява от участие в процедура за възлагане на обществена поръчка участник, когато за него са налице обстоятелствата по т. 3.1.3., но размерът на неплатените дължими данъци или социалноосигурителни вноски е до 1 на сто от сумата на

годишния общ оборот за последната приключена финансова година, но не повече от 50 000 лв.

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

3.1.5. 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;

3.1.6. е установено с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение, нарушение на чл. 61, ал. 1, чл. 62, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2, чл. 118, чл. 128, чл. 228, ал. 3, чл. 245 и чл. 301 – 305 от Кодекса на труда или чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност (ЗТМТМ) или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен.

Пояснения по декларацията по т.3.1.6.:

В съответствие с § 26, ал. 1 от Преходните и заключителни разпоредби към Закона за пазарите на финансови инструменти (ДВ, бр. 15 от 2018 г., в сила от 16.02.2018 г.), публикувана е обява по чл. 187, ал. 1 от Закона за обществените поръчки или е изпратена покана по чл. 82, ал. 4, т. 1 и чл. 191 от Закона за обществените поръчки, отстраняването по чл. 54, ал. 1, т. 6 от Закона за обществените поръчки за нарушения по чл. 61, ал. 1, чл. 62, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2 и чл. 228, ал. 3 от Кодекса на труда се прилага, само когато нарушенията са извършени след влизането му в сила.

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

3.1.8. 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;

3.1.9. 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 декларацията по т.3.1.9.:

***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, неперсонифицирано дружество и друга структура, получаваща статута си от законодателството на държавата, в която е регистрирано, без оглед 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 и по смисъла на § 2, ал. 3 от Допълнителните разпоредби на Закона за мерките срещу изпирането на пари.

6. "Действителен собственик" е понятие по смисъла на § 2 от Допълнителните разпоредби на Закона за мерките срещу изпирането на пари.

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 депозиране на печатни и други произведения и за обявяване на разпространителите и доставчиците на медийни услуги;

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 откъдморска страна или територия съгласно Решение на Съвета 2013/755/ЕС от 25 ноември 2013 г. за асоцииране на откъдморските страни и територии към Европейския съюз ("Решение за откъдморско 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.

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

Пояснение по т. 3.1.10.

„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.

3.1.11. по чл. 69 от Закона за противодействие на корупцията и за отнемане на незаконно придобитото имущество (ЗПКОНПИ).

Участникът представя информация (декларира) липсата или наличието на горните обстоятелства с маркиране на отговор ДА или НЕ в еЕЕДОП, при съобразяване на следното:

За обстоятелствата по т. 3.1.1. и т. 3.1.2. (чл. 54, ал. 1, т.1 и т.2 от ЗОП) се отговаря в еЕЕДОП както следва:

- В част III, раздел „А“, участникът следва да отговори с НЕ ако не е осъждан или с ДА ако е и 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 „В“, участникът следва да отговори с НЕ ако не е осъждан или с ДА ако е и да предостави информацията относно присъди за престъпления по чл. 172, чл. 255б и чл. 352 – 353е от НК.

В част III, раздел „Г“, участникът следва да отговори с НЕ ако не е осъждан или с ДА ако е и да предостави информацията относно присъди за престъпления по чл. 194 – 208, чл. 213а – 217, чл. 219 – 252 и чл. 254а – 255а и чл. 256-260 от НК.

При отговор „ДА“ на посочените по-горе обстоятелства, участникът посочва:

-Дата на влизане в сила на присъдата и фактическото и правно основание за постановяването ѝ;
- Срокът на наложеното наказание.

Участниците посочват информацията за престъпления, аналогични на посочените в т. 3.1.1. при наличие на присъда в друга държава членка или трета страна.

По т. 3.1.3. (чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП) се маркира отговор ДА или НЕ в част III, буква „Б“ от еЕЕДОП;

По т. 3.1.4. (чл. 54, ал. 1, т. 4 от ЗОП) се маркира отговор ДА или НЕ в част III, буква „В“ от еЕЕДОП;

По т. 3.1.5. (чл. 54, ал. 1, т. 5 от ЗОП) се маркира отговор ДА или НЕ в част III, буква „В“ от еЕЕДОП;

По т. 3.1.6. (чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП) се маркира отговор ДА или НЕ

- В част III, буква „В“ от еЕЕДОП за нарушение на задълженията в областта на трудовото право по чл. 118, чл. 128, чл. 245 и чл. 301 - 305 от Кодекса на труда.

- В част III, раздел „Г“ за нарушение по чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност и нарушения на задълженията в областта на трудовото право по чл. 61, ал. 1, чл. 62, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2 и чл. 228, ал. 3 от Кодекса на труда.

По т. 3.1.7. (чл. 54, ал. 1, т. 7 от ЗОП) се маркира отговор ДА или НЕ в част III, буква „В“ от еЕЕДОП;

По т. 3.1.8. (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП) се маркира отговор ДА или НЕ в част III, буква „В“ от еЕЕДОП;

В част III, раздел „Г“ с маркиране на отговора НЕ участникът отговоря, че за него не са налице и следните национални основания за изключване:

- чл. 3, т.8 от ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС (**т.3.1.9. по-горе**) ;
- чл. 107, т.4 във връзка с чл.101, ал. 11 от ЗОП (**т.3.1.10. по-горе**);
- чл. 69 от ЗПКОНПИ (**т.3.1.11. по-горе**).

Основанията по чл. 54, ал.1, т.1, 2 и 7 от ЗОП се отнасят за лицата, които представляват участника и членовете на неговите управителни и надзорни органи съгласно регистъра, в който е вписан участникът, ако има такъв, или документите, удостоверяващи правосубектността му. Когато в състава на тези органи участва юридическо лице, основанията се отнасят за физическите лица, които го представляват съгласно регистъра, в който е вписано юридическото лице, ако има такъв, или документите, удостоверяващи правосубектността му.

Когато лицата по чл. 54, ал. 2 и 3 от ЗОП са повече от едно и за тях няма различие по отношение на обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП, еЕЕДОП може да се подпише само от едно от тези лица, в случай че подписващият разполага с информация за достоверността на декларираните обстоятелства по отношение на останалите задължени лица.

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 от ЗОП се отнасят и за това физическо лице.

В част III: "Основания за изключване" се съдържа подробна информация от системата e-Certis, в коя част за кое основание по чл. 54, ал. 1 и чл. 55, ал. 1 от ЗОП декларирате, както и с какъв документ се доказва съответно лично състояние на участникът.

4. КРИТЕРИИ ЗА ПОДБОР.

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

4.1. Участниците в обществената поръчка трябва да притежават разрешение за производство, издадено по реда на Закона за лекарствени 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.

Съответствието с поставения критерий се декларира с попълване на част IV, буква „Г“ от еЕЕДОП, като се посочва: номер и дата на издаване на разрешението за производство, издадено по реда на ЗЛПХМ или за търговия на едро с лекарствени продукти или на удостоверението за регистрация за търговия на едро с лекарствени продукти, или на разрешението за внос.

На основание чл. 67, ал. 5 и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП документът, който се представя от участника определен за изпълнител, преди да бъде сключено рамково споразумение или при поискване в хода на процедурата е: заверено копие на валидно разрешение за производство, издадено по реда на ЗЛПХМ или за търговия на едро с лекарствени продукти или удостоверение за регистрация за търговия на едро с лекарствени продукти, или разрешение за внос. Възложителят не изисква заверено копие на разрешението или на друг документ, удостоверяващ правото за търговия с лекарствени продукти или разрешение за производство или внос, когато има достъп по служебен път или чрез публичен регистър, или когато същите могат да бъдат осигурени чрез пряк и безплатен достъп до националните бази данни на държавите членки.

4.2. 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.)

Съответствието с поставения критерий се декларира с попълване на част IV, буква „Г“ от еЕЕДОП, като се посочва: номер и дата на издаване на лицензията, 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.

На основание чл. 67, ал. 5 и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП документът, който се представя от участника определен за изпълнител, преди да бъде сключено рамково споразумение или при поискване в хода на процедурата е: заверено копие на валидна 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. Възложителят не изисква заверено копие на лицензията по предходното изречение, когато има достъп по служебен път или чрез публичен регистър, или когато същата може да бъде осигурена чрез пряк и безплатен достъп до националните бази данни на държавите членки.

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 квалифициран електронен подпис (КЕП). С извършването на регистрация в системата, изпращане от представляващия/ите юридическото лице на Писмо за потвърждаване на потребител до Министерството на здравеопазването (по образец) и след одобрение от упълномощен администратор на Министерството на здравеопазването се счита, че съответния регистриран потребител е упълномощен да извършва всякакви правни и фактически действия, свързани с участието на юридическото лице в обществената поръчка. Регистрацията, електронното подписване и подаване на предложението, чрез Електронната система изисква наличието на КЕП, на името на юридическото лице, което подписва предложението.

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 (търговци на едро)*, 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.

При подготовката на предложенията си, участниците са длъжни да спазват изискванията на Закона за обществените поръчки, Правилника за прилагането му и изискванията на възложителя за настоящата обществена поръчка, както и да се съобразят с всички указания дадени в настоящата документация. С подаването на оферти се счита, че участниците се съгласяват с всички условия на възложителя, в т.ч. с определения от него срок на валидност на офертите, с проекта на рамково споразумение и с проекта на договор.

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

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

1.1. еЕЕДОП за участника в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя, а когато е приложимо – еЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице (при необходимост от деклариране на обстоятелства, относими към обединението, ЕЕДОП се подава и за обединението), 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 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 за създаване на обединението;

Забележка: В случаите, в които участникът подава предложение по повече от една обособена позиция, еЕЕДОП, който подава се прикачва към заявлението за участие по обособената позиция с най-малък пореден номер. Към заявлението за участие по останалите обособени позиции се прилага отделен еЕЕДОП, 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, както и да посочат електронен адрес, на който е достъпна кратката характеристика на съответния лекарствен продукт. Към техническото предложение следва да се приложи копие на декларация от притежателя на разрешението за употреба или производителя 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);

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 (търговци на едро), 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 повече от един изпълнители, ако са налице повече от един класирани участници. Максималният брой участници, с които ще бъде сключено рамково споразумение за всяка отделна номенклатура ще бъде определян, при спазване на следното правило:

За изпълнители се определят участникът предложил най-ниска цена и всички други участници, предложили цена, която е до 10 % по-висока от най-ниската предложена цена, но не с повече от 20 изпълнители.

Рамковото споразумение може да бъде сключено само с един изпълнител ако е налице само един участник, за който не са налице основанията за отстраняване, посочени в настоящата документация; 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 0.05% (нула цяло нула пет процента)**. 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. Електронния 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 при спазване на правилата посочени по-горе. Електронната система допуска сключването на едно рамково споразумение по повече от една номенклатура.

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. Електронния 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.