**ТЕХНИЧЕСКИ СПЕЦИФИКАЦИИ**

**1. МИНИМАЛНИ ТЕХНИЧЕСКИ ИЗИСКВАНИЯ И КОЛИЧЕСТВА**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Заболяване** | **№ по ред** | **АТС код** | **Международно непатентно наименование** | **Лекарствена форма** | **Мярка**  | **Максимална стойност по чл.7 на Наредба № 34/2005г.** | **Количество до** | **МКБ код** |
| ***СПИН*** | 1 | J05AX08 | RALTEGRAVIR | перорална форма | mg | **0,047373** | **70 560 000** | B20.0,B20.1,B20.2,B20.3,B20.4,B20.5,B20.6,B20.7,B20.8,B20.9,B21.0,B21.2,B21.3,B21.7,B21.8,B21.9,B22.0,B22.1,B22.2,B22.7,B23.0,B23.1,B23.2,B23.8,B24,Z21 |
| 2 | J05AG03 | EFAVIRENZ | перорална форма | mg | **0,000141** | **15 336 000** | B20.0,B20.1,B20.2,B20.3,B20.4,B20.5,B20.6,B20.7,B20.8,B20.9,B21.0,B21.2,B21.3,B21.7,B21.8,B21.9,B22.0,B22.1,B22.2,B22.7,B23.0,B23.1,B23.2,B23.8,B24,Z21 |
| 3 | J05AR17 | Emtricitabine/Tenofovir alafenamide 200/10mg | перорална форма | tabl. | **14,107333** | **123 480** | B20.0,B20.1,B20.2,B20.3,B20.4,B20.5,B20.6,B20.7,B20.8,B20.9,B21.0,B21.2,B21.3,B21.7,B21.8,B21.9,B22.0,B22.1,B22.2,B22.7,B23.0,B23.1,B23.2,B23.8,B24,Z21 |
| 4 | J05AR17 | Emtricitabine/Tenofovir alafenamide200/25mg | перорална форма | tabl. | **14,107333** | **86 400** | B20.0,B20.1,B20.2,B20.3,B20.4,B20.5,B20.6,B20.7,B20.8,B20.9,B21.0,B21.2,B21.3,B21.7,B21.8,B21.9,B22.0,B22.1,B22.2,B22.7,B23.0,B23.1,B23.2,B23.8,B24,Z21 |
| ***Туберкулоза*** | 5 | J04AK01 | PYRAZINAMIDE | перорална форма | mg | **0,000354** | **245 700 000** | A15,A15.0,A15.1,A15.2,A15.3,A15.5,A15.6,A15.7,A15.8,A15.9,A16.0,A16.1,A16.2,A16.3,A16.4,A16.5,A16.7,A16.8,A16.9,A17.0,A17.1,A17.8,A17.9,A18.0,A18.1,A18.2,A18.3,A18.4,A18.5,A18.6,A18.7,A18.8,A19.0,A19.1,A19.2,A19.8,A19.9,B90.0,B90.1,B90.2,B90.8,B90.9 |

**2. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ЗА ВСИЧКИ ОБОСОБЕНИ ПОЗИЦИИ.**

**2.1.** Лекарствените продукти трябва да отговарят на изискванията на ЗЛПХМ – трябва да притежават валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (EO) № 726/2004 г. на Европейския парламент и Съвета (чл. 23, ал.1 на ЗЛПХМ). В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през 2018 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

**2.2.** Цената по договора е фиксирана и не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл. 116 от ЗОП.

**2.3.** В случай, че през времето на действие на договора стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от Позитивния лекарствен списък стане по-ниска от договорената, възложителят безусловно заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, 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. В случаите по предходното изречение, стойността се определя към момента на доставката (подписване на приемо-предавателен протокол).

**2.4.** Лекарствените продукти следва да бъдат включени в Приложение 3 на Позитивния лекарствен списък, актуално към датата на подаване на предложението.

**3.** **СРОК НА ГОДНОСТ НА ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ**

**3.1.** **Минимален срок на годност –** Срокът на годност на предлаганите лекарствени продукти следва да бъде не по-кратък от 60 (шестдесет) на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка, предоставена на крайните получатели (съответните лечебни заведения).

**3.2.** В случай на доставка на лекарствения продукт с по-кратък от договорения срок на годност, изпълнителятдължи неустойка, както следва:

 от 59,99% до 50% - 20 % върху стойността на доставката;

 от 49,99% до 40% - 30 % върху стойността на доставката;

 от 39,99% до 30% - 60 % върху стойността на доставката;

 от 29,99% до 20% - 75 % върху стойността на доставката;

 под 20% - 90 % върху стойността на доставката.

**3.3.** Доставката на лекарствен продукт с остатъчен срок на годност по-малък от 30 на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие навъзложителяза конкретно количество, определено от него*.* Без изрично писмено съгласие на възложителястоките няма да бъдат заплащани. Искането за писмено съгласие следва да постъпи в деловодството на възложителя в срок до 3 (три) дни от получаване на заявката-разпределение.

 **3.4** Възложителят може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното пристигане или приемане остатъчния срок на годност е по – малък от определения в т.3.1. минимален срок на годност.

 **3.5.** В случай на безплатно доставяне на някои от стоките по договора, съгласно договореното с изпълнителя, същите следва да отговарят на посочените от възложителя изисквания относно срок на годност и срок на доставка, в съответствие с т.3.1.