

ОДОБРЯВАМ:


ВЪЗЛОЖИТЕЛ:
Д-Р ПЕТЪР МОСКОВ
МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

ДОКУМЕНТАЦИЯ

**ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ПО РЕДА НА
ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ**

С ПРЕДМЕТ:

**„СКЛЮЧВАНЕ НА РАМКОВО СПОРАЗУМЕНИЕ ЗА ДОСТАВКА НА ВАКСИНИ ЗА
ЗАДЪЛЖИТЕЛНИ И ЦЕЛЕВИ ИМУНИЗАЦИИ И РЕИМУНИЗАЦИИ,
БИОПРОДУКТИ ЗА ИЗВЪРШВАНЕ НА ПОСТЕКСПОЗИЦИОННА
ПРОФИЛАКТИКА ЗА СЪОТВЕТНИТЕ ГОДИНИ ПРЕЗ СРОКА НА ДЕЙСТВИЕ НА
СПОРАЗУМЕНИЕТО“**

София, 2014 г.



У К А З А Н И Я

КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

ЗА

**РЕДА И УСЛОВИЯТА ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА
ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:**

„Сключване на рамково споразумение за доставка на ваксини за задължителни и целеви имунизации и реимунизации, биопродукти за извършване на постекспозиционна профилактика за съответните години през срока на действие на споразумението“ по обособени позиции

София, 2014 г.



УВАЖАЕМИ ГОСПОЖИ И ГОСПОДА,

Министерство на здравеопазването, на основание Решение №/.....2014 г. за откриване на процедурата, в качеството му на Възложител, отправя покана към всички заинтересовани лица за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Сключване на рамково споразумение за доставка на ваксини за задължителни и целеви имунизации и реимунизации, биопродукти за извършване на постекспозиционна профилактика за съответните години през срока на действие на споразумението“.**

На основание чл. 64, ал. 3 от ЗОП, от датата на публикуването на обявлението за обществената поръчка, на всички заинтересовани лица се предоставя пълен достъп по електронен път до документацията за участие в процедурата на следния интернет адрес на Министерството на здравеопазването (посочен и в обявлението за откриване на процедурата): <http://www.mh.government.bg>, Рубрика „Обществени поръчки - профил на купувача”, а именно: <http://www.mh.government.bg/Articles.aspx?lang=bg-BG&pageid=432&home=true&categoryid=1004&articleid=7404>

Документацията за участие може да се заявява предварително и на тел. 02 9301 461.

Документацията може да се получи всеки работен ден от 9,00 часа до 17,30 часа и на адрес: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя” № 5, ст. 211 или да се изпрати на посочен от лицето точен адрес за негова сметка.

Участниците в процедурата следва да прегледат и да се съобразят с всички указания, образци, условия и изисквания, посочени в Документацията.

Офертите на участниците ще се приемат на адреса на Министерство на здравеопазването: гр. София, пл. „Света Неделя” № 5, всеки работен ден от 09:00 ч. до 17:30 ч. до датата, посочена в раздел IV.3.4. „Срок за получаване на оферти или на искания за участие” от обявлението за поръчка.

Офертите ще бъдат разгледани, оценени и класирани от комисия, която ще започне своята работа в деня и часа, посочени в раздел IV.3.8. “Условия за отваряне на офертите” от обявлението за поръчка, в сградата на министерството на здравеопазването, на адрес: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя” № 5.

Отварянето на офертите е публично и на него могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване и други лица при спазване на установения режим за достъп до сградата, в която се извършва отварянето.

Председателят на назначената от Възложителя комисия ще обяви датата, часа и мястото на отваряне на ценовите оферти на участниците предварително, при съблюдаване изискванията на Закона за обществените поръчки, вкл. чрез обявяване на посочения в настоящата документация интернет адрес на Министерство на здравеопазването: <http://www.mh.government.bg>, Рубрика „Обществени поръчки - профил на купувача”, а именно: <http://www.mh.government.bg/Articles.aspx?lang=bg-BG&pageid=432&home=true&categoryid=1004&articleid=7404>

За резултатите от оценяването на офертите участниците се уведомяват съгласно ЗОП. Решенията на възложителя във връзка с процедурата са писмени и се изпращат на участниците в нормативно установения срок.

За допълнителна информация и въпроси можете да се обръщате към:

Ралица Калинова

Главен експерт в дирекция „ОП“

Тел.: 02/9301350

Адрес: гр.София -1000, пл. „Света Неделя” № 5

СЪДЪРЖАНИЕ

ЧАСТ I

1. Решение за откриване на обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки
2. Обявление за обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

ЧАСТ II

ГЛАВА I. УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

Раздел I. Обща информация и общи изисквания към документацията

Раздел II. Пълно описание на предмета на поръчката

Раздел III. Изисквания към участниците

Раздел IV. Условия и размер на Гаранцията за участие и Гаранцията за изпълнение

Раздел V. Комуникация между възложителя и участниците

ГЛАВА II. ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

ГЛАВА III. КРИТЕРИЙ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТАТА ПО ЧЛ. 37, АЛ. 1, Т. 1 ОТ ЗОП

ГЛАВА IV. ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

ОБРАЗЕЦ № 1 – Оферта

ОБРАЗЕЦ № 2 – Декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП

ОБРАЗЕЦ № 3 – Декларация за участието или неучастието на подизпълнители по чл. 56, ал. 1, т. 8 от Закона за обществените поръчки

ОБРАЗЕЦ № 4 – Декларация за съгласие за участие като подизпълнител

ОБРАЗЕЦ № 5 – Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 47, ал. 1, т. 1, (без б. „е“), т. 2 и т. 3 и т. 4 и ал. 5, т. 1 и т. 2 от ЗОП от подизпълнителите.

ОБРАЗЕЦ № 6 – Декларация за липса на обстоятелство по чл. 8, ал. 8, т. 2 от ЗОП

ОБРАЗЕЦ № 7 – Декларация по чл. 56, ал. 1, т. 12 от Закона за обществените поръчки за приемане на условията в проекта на договора.

ОБРАЗЕЦ № 8 – Декларация за липса на свързаност с друг участник в съответствие с чл. 55, ал. 7 от ЗОП

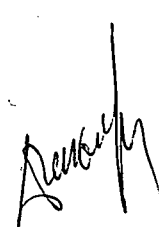
ОБРАЗЕЦ № 9 – Декларация по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици

ОБРАЗЕЦ № 10 – Техническо предложение по чл. 56, ал. 1, т. 7 от ЗОП

ОБРАЗЕЦ № 11 – Ценово предложение, съгласно чл. 56, ал. 1, т. 10 от ЗОП

ОБРАЗЕЦ № 12 – Проект на рамково споразумение

ОБРАЗЕЦ № 13 – Проект на договор



ЧАСТ I

1. Решение за откриване на обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки.
2. Обявление за обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки



ЧАСТ II

ГЛАВА I

УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

РАЗДЕЛ I

А. ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ

1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛ

Министерството на здравеопазването е юридическо лице и има право на собственост и самостоятелен бюджет. Орган на изпълнителната власт в министерството е министърът. Министърът на здравеопазването е Възложител по смисъла на чл. 7, т. 1 от ЗОП.

1.2. ПРАВНО ОСНОВАНИЕ ЗА ОТКРИВАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

Възложителят обявява настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл. 16, ал. 1, ал. 4 и ал. 8, във връзка с Глава пета и Глава седма „а“ от Закона за обществените поръчки.

1.3. МОТИВИ ЗА ИЗБОР НА ПРОЦЕДУРА ПО ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

Прогнозната стойност на обществената поръчка, предмет на настоящата процедура, е **32 603 093,79 лв. без ДДС** или **39 123 712,55 лв. с ДДС**.

Съгласно разпоредбата на чл. 14, ал. 1, т. 2 от ЗОП, когато планираната за провеждане поръчка за доставки е равна или по-висока от 66 000 лева без включен ДДС, Възложителят провежда някоя от предвидените в ЗОП процедури.

Б. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ДОКУМЕНТАЦИЯТА. МЯСТО И СРОК ЗА ПОДАВАНЕ НА ОФЕРТИ.

Представянето на оферта задължава участника да приеме напълно всички изисквания и условия, посочени в тази документация, при спазване изискванията на ЗОП. Поставянето от страна на участника на условия и изисквания, които не отговарят на обявените в документацията, води до отстраняване на този участник от участие в процедурата.

До изтичане на срока за подаване на офертите, всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си.

Офертата се изготвя и представя на български език. Когато участникът в процедурата е чуждестранно физическо или юридическо лице, офертата се подава на български език.

Офертата се подписва от представляващия участника или от надлежно упълномощено/и лице/а, като в офертата се прилага пълномощното от представляващия участника, съгласно и указаното по-долу в настоящата документация (с изключение на изискуемите документи, които обективират лично изявление на конкретно лице/а - представляващ/и участника, и не могат да се подпишат и представят от пълномощника).

Когато за някои от посочените документи е определено, че може да се представят чрез «заверено от участника копие», за такъв документ се счита този, при който върху копието на документа представляващият участника е поставил гриф «Вярно с оригинала», собственоръчен подпис със син цвят под заверката и свеж печат в приложимите случаи.

Представените образци в документацията за участие и условията, описани в тях, са задължителни за участниците.

Срокът на валидност на офертите трябва да бъде съобразен с определения срок в обявлението за обществената поръчка – 90 календарни дни, считано от датата,

посочена като краен срок за получаване на офертите, и представлява времето, през което участниците са обвързани с условията на представените от тях оферти. Възложителят кани участниците да удължат срока на валидност на офертите, когато той е изтекъл. Участник, който след покана и в определения в нея срок не удължи срока на валидност на офертата си, се отстранява от участие.

Място и срок за подаване на оферти

Желаещите да участват в процедурата за възлагане на обществената поръчка подават лично или чрез упълномощено лице офертите си в деловодството на Министерството на здравеопазването, на адрес: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя” № 5, партерен етаж, всеки работен ден от 09:00 ч. до 17:30 ч. до датата, посочена в обявлението за обществената поръчка.

Ако участникът изпраща офертата чрез препоръчана поща или куриерска служба, разходите са за негова сметка. В този случай той следва да изпрати офертата така, че да обезпечи нейното пристигане на посочения от Възложителя адрес преди изтичане на срока за подаване на офертите. Рискът от забава или загубване на офертата е за участника. Възложителят не се ангажира да съдейства за пристигането на офертата на адреса и в срока определен от него. Участникът не може да иска от Възложителя съдействия като: митническо освобождаване на пратка; получаване чрез поискване от пощенски клон; взаимодействия с куриери или други.

Офертите се подават в запечатан, непрозрачен, с ненарушена цялост плик и с надпис:

До Министерство на здравеопазването, гр. София– 1000, пл. „Света Неделя” № 5
Оферта за участие в обществена поръчка, с предмет: „Сключване на рамково споразумение за доставка на ваксини за задължителни и целеви имунизации и реимунизации, биопродукти за извършване на постекспозиционна профилактика за съответните години през срока на действие на споразумението“.

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

Следното предписание: **„Да не се отваря преди разглеждане от страна на Комисията за оценяване и класиране”.**

До изтичане на срока за получаване на оферти всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си. Оттеглянето на офертата прекратява по-нататъшното участие на участника в процедурата. Допълнението и промяната на офертата трябва да отговарят на изискванията и условията за представяне на първоначалната оферта, като върху плика бъде отбелязан и текст „Допълнение/Промяна на оферта/с входящ номер..... за участие в открита процедура по реда на ЗОП с предмет: **„Сключване на рамково споразумение за доставка на ваксини за задължителни и целеви имунизации и реимунизации, биопродукти за извършване на постекспозиционна профилактика за съответните години през срока на действие на споразумението“.**

Приемане на оферти / връщане на оферти:

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

Оферти, които са представени след крайния срок за получаване или в незапечатан, прозрачен или скъсан плик, се връщат на подателя незабавно. Тези обстоятелства се отбелязват в регистъра по предходния параграф.

Получените оферти се съхраняват в деловодството на Министерството на здравеопазването до деня, определен за отваряне на офертите.



РАЗДЕЛ II
ПЪЛНО ОПИСАНИЕ НА ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА

Обект на настоящата обществена поръчка е „доставка” по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 1 от ЗОП.

Предметът на възлагане на настоящата поръчка е: „Сключване на рамково споразумение за доставка на ваксини за задължителни и целеви имунизации и реимунизации, биопродукти за извършване на постекспозиционна профилактика за съответните години през срока на действие на споразумението“ по 18 обособени позиции, както следва:

Ваксина	АТС код	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозно количество до:	Срокове на доставка и прогнозни количества
1. Хепатит тип Б, педиатрична	J07BC01	Hepatitis B vaccine (rDNA) / Hepatitis B antigen purified	парентерална	комплект	80 000	март 2015 - 20 000 май 2015 - 20 000 септември 2015 - 20 000 декември 2015 - 20 000
2. Туберкулоза	J07AN01	Mycobacterium bovis BCG	парентерална	комплект	360 000	февруари 2015 - 100 000 април 2015 - 80 000 юли 2015 - 100 000 ноември 2015 - 80 000
3. Дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит, хемофилус инфлуенце тип Б	J07CA06	Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular component), Poliomyelitis (inactivated) and Haemophilus type b conjugate vaccine (adsorbed)	парентерална	комплект	90 000	февруари 2015 - 30 000 април 2015 - 20 000 август 2015 - 20 000 ноември 2015 - 20 000
4. Дифтерия, тетанус, коклюш, хепатит Б, полиомиелит, хемофилус инфлуенце тип Б	J07CA	Diphtheria (D), tetanus (T), pertussis (acellular component) (Pa), hepatitis B (rDNA) (HBV), poliomyelitis (inactivated) (IPV) and Haemophilus type b (Hib) conjugate vaccine (adsorbed)	парентерална	комплект	210 000	февруари 2015 - 50 000 април 2015 - 60 000 юли 2015 - 50 000 ноември 2015 - 50 000
5. Пневмококи	J07AL	Pneumococcal saccharide conjugated vaccine, adsorbed / Pneumococcal polysaccharide conjugate vaccine	парентерална	комплект	280 000	март 2015 - 70 000 април 2015 - 70 000 август 2015 - 70 000 декември 2015 - 70 000
6. ППД туберкулин	V04CF01	Tuberculin purified Protein Derivative for human use	парентерална	комплект	380 000	март 2015 - 100 000 април 2015 - 90 000 юли 2015 - 100 000 ноември 2015 - 90 000
7. Морбили, паротит, рубеола	J07BD52	Measles, mumps and rubella vaccine, live	парентерална	комплект	138 000	март 2015 - 35 000 април 2015 - 35 000 август 2015 - 35 000 ноември 2015 - 33 000
8. Дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит	J07CA02	Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular) and Poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed)	парентерална	комплект	100 000	февруари 2015 - 25 000 април 2015 - 25 000 юли 2015 - 25 000 ноември 2015 - 25 000
9. Тетанус и дифтерия	J07AM51	Diphtheria and tetanus vaccine (adsorbed, reduced antigen (s) content)	парентерална	комплект	500 000	март 2015 - 150 000 юни 2015 - 150 000 септември 2015 - 100 000 декември 2015 - 100 000

10. Бяс	J07BG01	Rabies vaccine for human use prepared in cell cultures (inactivated)	парентерална	комплект	15 000	февруари 2015 - 5 000 юни 2015 - 5 000 октомври 2015 - 5 000
11. Кримска хеморагична треска	J07BX00	Crimean Haemorrhagic Fever vaccine, inactivated	парентерална	комплект	1600	юни 2015 - 800 ноември 2015 - 800
12. Коремн тиф	J07AP03	Typhoid polysaccharide vaccine	парентерална	комплект	1 000	август 2015 - 1000
13. Човешки специфичен имуноглобулин срещу Кримска хеморагична треска	J06BA00	Immunoglobuline Human Anti-Crimean Haemorrhagic Fever	парентерална	комплект	150	юни 2015 - 150
14. Човешки нормален имуноглобулин, неспецифичен	J06BA01	Immunoglobuline normal human for extravascular administration	парентерална	комплект	1 500	април 2015 - 500 септември 2015 - 1 000
15. Серум противо-антраксен	J06AA	Anthrax antitoxin	парентерална	комплект	50	декември 2015 - 50
16. Серум противо-дифтериев	J06AA01	Diphtheria antitoxin	парентерална	комплект	50	декември 2015 - 50
17. Серум противо-тетаничен	J06AA02	Tetanus antitoxin	парентерална	комплект	150	декември 2015 - 150
18. Серум противо-ботулинов	J06AA04	Clostridium botulinum type A, type B and type E serum	парентерална	комплект	150	декември 2015 - 150

Общи условия на рамковото споразумение:

Процедурата се открива на основание чл.16, ал. 8 от ЗОП и ще се проведе по правилата на открита процедура.

Рамково споразумение е споразумението, сключено между един или повече възложители и един или повече потенциални изпълнители на обществени поръчки, чиято цел е да се определят предварително условията на договорите, които страните възнамеряват да сключат за определен период не по-дълъг от 4 години, включително относно цените, и при възможност – предвидените количества.

Рамково споразумение може да се сключи с по-малко от трима потенциални изпълнители на обществени поръчки само ако не е налице достатъчен брой кандидати или участници, които отговарят на критериите за подбор, или достатъчен брой оферти, които отговарят на предварително обявените условия на възложителя.

С рамковото споразумение се определя редът за сключване на договорите за обществени поръчки, включително сроковете за получаване на оферти и за класиране на офертите.

В случаите на сключване на договор въз основа на рамково споразумение страните нямат право да променят съществено условията, определени в рамковото споразумение.

Рамковото споразумение не може да бъде сключвано или прилагано, ако предотвратява, ограничава или нарушава конкуренцията.

1. Целта на настоящата открита процедура е сключването на рамково споразумение за възлагане на договори за обществени поръчки за доставка на биопродукти за обезпечаване на Имунизационния календар на страната за срока на действие на рамковото споразумение.
2. Всички условия, при които ще бъде сключено рамковото споразумение, са посочени в обявлението и настоящата документация, а условията и редът за прилагане на рамковото споразумение е съгласно разпоредбите, записани в проекта на рамковото споразумение към настоящата документация при спазване разпоредбите на ЗОП.
3. След провеждане на процедурата с участниците, определени за изпълнители, ще бъде сключено рамково споразумение, а не договор за възлагане на обществена поръчка. Договори за изпълнение на обществени поръчки ще бъдат сключени въз основа на сключеното рамково споразумение и при спазване на реда и условията, предвидени в него.
4. Индивидуалните поръчки, базирани на рамковото споразумение, се възлагат след отправяне на покана до всички страни по рамковото споразумение, при условията на чл. 93б, ал. 3 от ЗОП, в съответствие със заложените изисквания в рамковото споразумение, с изключение на първоначалния договор, който се сключва при условията на чл.93в от ЗОП за количествата, посочени в Глава II „Техническа спецификация“ на цените, предложени от изпълнителя в ценовото предложение за срок до 31.12.2015 година. В отправената покана възложителят изисква от потенциалните изпълнители да представят оферти и конкретно ценово предложение в съответствие с изискванията, посочени в поканата. Всеки конкретен договор се сключва в съответствие с условията, заложи в рамковото споразумение и представената оферта.
5. Възложителят не е задължен да използва сключеното рамково споразумение. Възлагането на последващи конкретни договори при условията на рамковото споразумение е по преценка на възложителя. Изпълнителят, страна по рамковото споразумение, не може да задължава възложителя да заявява услугите, които са предмет на рамковото споразумение.
6. Страни по рамковото споразумение са възложителят и потенциалните изпълнители за всяка обособена позиция.
7. Срокът на рамковото споразумение е до 48 месеца, считано от датата на сключване на споразумението.
8. Конкретното количество биопродукти ще се определя при сключването на всеки конкретен договор за обществена поръчка в съответствие с нуждите от биопродукти за обезпечаване на Имунизационния календар на страната за съответната година.
9. При откриване на последваща конкурентна процедура въз основа на сключеното рамково споразумение потенциалният изпълнител по рамковото споразумение не може да предлага по-висока цена от заявената в първоначалната оферта.
10. При сключване на конкретните договори, участникът, определен за изпълнител представя гаранция за изпълнение на същия, която се освобождава до 60 дни след неговото изпълнение, ако не са на лице основания за задържането ѝ. Гаранцията е в размер на 3 % (три процента) от стойността на договора без включен ДДС. Гаранцията се представя в една от формите, съгласно чл.60 от Закона за обществените поръчки.

РАЗДЕЛ III

ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ

- 1.1. В процедурата за възлагане на обществената поръчка могат да участват български или чуждестранни физически или юридически лица, включително техни обединения, които отговарят на изискванията, регламентирани от Закона за обществени поръчки и обявените от Възложителя изисквания в настоящата документация и обявлението за обществената поръчка.
- 1.2. Всеки участник може да представи само една оферта. Всички документи, които са на чужд език, се представят и с превод на български език.
- 1.3. Участникът в процедурата може да представи оферта за една, няколко или всички обособени позиции.
- 1.4. Не се допуска представянето на варианти.

1.5. Едно и също физическо или юридическо лице участник в процедурата може да участва само в едно обединение.

1.6. Всеки участник в процедурата за възлагане на обществената поръчка е длъжен да заяви в офертата си дали при изпълнението на поръчката ще използва или не подизпълнители.

1.7. Лице, което участва в обединение или е дало съгласието си и фигурира като подизпълнител в офертата на друг участник, не може да представя самостоятелно оферта.

Съгласно чл. 56, ал. 2 от ЗОП с офертата си участниците може без ограничения да предлагат ползването на подизпълнители.

1.8. Не може да участва във възлагането на обществената поръчка лице, съответно Възложителят ще отстрани от участие в процедурата всеки участник, при който е налице някое от следните обстоятелства:

а) осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран за:

- престъпление против финансовата, данъчната или осигурителната система, включително изпиране на пари, по чл. 253 - 260 от Наказателния кодекс;
- подкуп по чл. 301 - 307 от Наказателния кодекс;
- участие в организирана престъпна група по чл. 321 и 321а от Наказателния кодекс;
- престъпление против собствеността по чл. 194 - 217 от Наказателния кодекс;
- престъпление против стопанството по чл. 219 - 252 от Наказателния кодекс;

б) обявен в несъстоятелност;

в) е в производство по ликвидация или се намира в подобна процедура съгласно националните закони и подзаконови актове;

г) има задължения по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от ДОПК към държавата и към община, установени с влязъл в сила акт на компетентен орган, освен ако е допуснато разсрочване или отсрочване на задълженията, или има задължения за данъци или вноски за социалното осигуряване съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен;

д) е в открито производство по несъстоятелност, или е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон, а в случай че участникът е чуждестранно лице – се намира в подобна процедура съгласно националните закони и подзаконови актове, включително когато неговата дейност е под разпореждане на съда, или участникът е преустановил дейността си;

е) е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 313 от Наказателния кодекс във връзка с провеждане на процедури за възлагане на обществени поръчки;

ж) при които лицата, посочени в чл. 47, ал. 4 от ЗОП, са свързани лица по смисъла на § 1, т. 23а от допълнителните разпоредби на Закона за обществените поръчки с Възложителя или със служители, на ръководна длъжност в неговата организация;

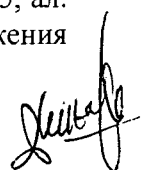
з) които са сключили договор с лице по чл. 21 или чл. 22 от Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси.

/С оглед спазването на изискванията на Закона за обществените поръчки (чл. 47, ал. 9), при подаване на офертата за участие, участниците удостоверяват липсата на обстоятелствата по чл. 47, ал. 1, т. 1 (без б. "е"), т. 2, 3 и 4, ал. 2, т. 1 и 5 и ал. 5, т. 1 и 2 от закона с една декларация, която се попълва, подписва и подпечатва, съгласно приложения образец./

и) които са свързани лица с друг участник или кандидат в съответствие с чл. 55, ал. 7 от ЗОП;

й) 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, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, а именно: е дружество, регистрирано в юрисдикции с преференциален данъчен режим или свързано с него лице.

/С оглед спазването на изискванията на Закона за обществените поръчки, при подаване на офертата за участие, участниците удостоверяват липсата на обстоятелствата по чл. 55, ал. 7 от закона с декларация, която се попълва, подписва и подпечатва, съгласно приложения образец.



За обстоятелствата по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите, и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, участниците представят декларация по образец от настоящата документация./

В случай, че участникът участва като обединение/консорциум, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, тогава участниците в обединението/консорциума подписват документ (договор), който следва да бъде представен от Участника в заверено копие. Договорът трябва да съдържа клаузи, които гарантират, че:

Всички членове на обединението/ консорциума са отговорни заедно и поотделно за изпълнението на договора;

Е определен представляващият обединението/ консорциума, който е упълномощен да задължава, да получава указания за и от името на всеки член на обединението/ консорциума. Допуска се повече от едно лице да представляват обединението заедно и поотделно;

Срокът на обединението е най-малко за времето, за което поръчката ще бъде изпълнена;

Всички членове на обединението/ консорциума са задължени да останат в него за целия период на изпълнение на договора;

Разпределение на дейностите от предмета на възлаганата поръчка между участниците в обединението, както и ресурсите, с които ще участва всеки един от участниците в обединението.

Представляващият обединението/ консорциума е упълномощен да представи офертата от името и за сметка на обединението и да сключи договор с възложителя*

**Когато в договора не е посочено лицето, което представлява участниците в обединението, се представя и документ, подписан от лицата в обединението, в който се посочва представляващият.*

Не се допускат промени в състава на обединението след изтичане на срока за подаване на офертите.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, декларацията по чл. 47 ал. 9 от ЗОП се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението.

Декларацията по чл. 55, ал. 7 от ЗОП се представя за обединението – участник в процедурата.

Декларацията по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението.

Възложителят, не поставя изискване за създаване на юридическо лице, в случай, че избраният за Изпълнител участник е обединение от физически и/или юридически лица.

Когато участникът предвижда участието на подизпълнители при изпълнение на поръчката, изискванията по Закона за обществените поръчки, посочени в чл. 47, ал. 1, т. 1, (без б. „е“), т. 2, т. 3 и т. 4 и ал. 5, т. 1 и т. 2 от ЗОП, се прилагат и за подизпълнителите. В този случай, при условията на чл. 47, ал. 8 от ЗОП, декларацията за липса на обстоятелства съгласно чл. 47, ал. 1, т. 1, (без б. „е“), т. 2, т. 3 и т. 4 и ал. 5, т. 1 и т. 2 от ЗОП се представя за всеки един от подизпълнителите /по образец към настоящата документация/.

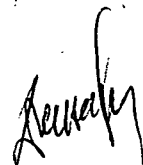
Участниците са длъжни в процеса на провеждане на процедурата да уведомяват Възложителя за всички настъпили промени в декларираните обстоятелства по 47, ал. 1, 2 и 5, т. 1 и т. 2 от ЗОП в 7-дневен срок от настъпването им.

2. ОБЩИ И СПЕЦИФИЧНИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ.

A. Общи изисквания

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

Възложителят няма изисквания за икономическо и финансово състояние на участниците.



2.2. Минимални изисквания за технически възможности и квалификация на участниците съгласно ЗОП:

2.2.1. Участниците в обществената поръчка трябва да притежават разрешение за производство, издадено по реда на 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 лекарства, или разрешение за внос – издадени по реда на ЗЛПХМ.

Това обстоятелство се доказва с представяне на заверено копие на разрешение за производство, издадено по реда на ЗЛПХМ (в случаите по чл. 196, ал. 1 от ЗЛПХМ) или заверено копие на разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти или заверено копие на удостоверение за регистрация за търговия на едро с лекарства, или заверено копие на разрешение за внос – издадени по реда на ЗЛПХМ.

СЪДЪРЖАНИЕ НА ОФЕРТАТА:

Всяка оферта трябва да съдържа три отделни запечатани, непрозрачни и надписани плика, поставени в един общ запечатан, непрозрачен и надписан плик, както следва:

Плик №1 с надпис: „Документи за подбор”.

В него се поставят документите, изискани от Възложителя, съгласно чл. 56, ал. 1, т. 1 - 6, т. 8 и т. 12 - 14 от ЗОП, отнасящи се до критериите за подбор на участниците, съобразно указанията на Възложителя.

Плик № 2 с надпис: „Предложение за изпълнение на поръчката”.

В него се поставят документите по чл. 56, ал. 1, т. 7 от ЗОП, свързани с изпълнението на поръчката, съобразно посочените в глава II Техническа спецификация, изисквания за изпълнение на поръчката, вкл. посочване на срок за изпълнение на поръчката.

Плик № 3 с надпис: „Предлагана цена”.

Когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, пликове №№ 2 и 3 се представят по отделно за всяка от позициите.

Когато документи и информация, съдържащи се в плик № 1, са еднакви за две /или повече в приложимите случаи/ обособени позиции, по които участникът подава оферта, същите се поставят само в плик № 1 по позицията с най-малък пореден номер, като това обстоятелство се отбелязва в списъка на документите, съдържащ се в пликовете на останалите позиции.

3.1. НЕОБХОДИМИ ДОКУМЕНТИ

3.1.1. Съдържание на плик № 1 с надпис „Документи за подбор“:

3.1.1.1. Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника. В списъка участникът следва да опише всички представени от него документи (задължителни и други по преценка на участника), включително документи относно лицата, представляващи участника, и относно подизпълнителите, ако такива се предвиждат. Списъкът на документите следва да се постави в началото на документите. Всеки лист, съдържащ се в плика, следва да бъде номериран и подреден съгласно списъка.

3.1.1.2. Оферта, попълнен образец № 1 от настоящата документация.

3.1.1.3. Представяне на участника - посочване на 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 кандидатът или участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата;

3.1.1.4. Декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП, попълнен образец № 2 от настоящата документация.

3.1.1.5. При участници обединения - копие на договора за обединение, а когато в договора не е посочено лицето, което представлява участниците в обединението - и документ, подписан от лицата в обединението, в който се посочва представляващият. Документът се представя в случай, че участникът е неперсонифицирано обединение.

3.1.1.6. Декларация за липса на свързаност с друг участник в съответствие с чл. 55, ал. 7 от ЗОП, попълнен образец № 8 от настоящата документация.

3.1.1.7. Пълномощно на лицето, упълномощено да представлява участника в процедурата и да подписва офертата или документи, част от офертата (представя се оригинал или заверено копие на пълномощното; пълномощното се представя, когато участникът не се представлява от лицата, които имат право на това, съгласно документите му за регистрация).

3.1.1.8. Документи за доказване на техническите възможности и квалификацията на участника, съгласно чл.51 от ЗОП:

- заверено от участника копие на разрешение за производство, издадено по реда на 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 лекарства или разрешение за внос – издадено по реда на ЗЛПХМ.

3.1.1.9. Декларация по чл. 56, ал. 1, т. 8 от ЗОП за използване/неизползване на подизпълнители, с посочване на вида на работите, които ще извършват и дела на тяхното участие, попълнен образец № 3 от настоящата документация.

Съгласно чл. 56, ал. 2 от ЗОП с офертата си участниците може без ограничения да предлагат ползването на подизпълнители.

3.1.1.9.1. Декларация за съгласие за участие като подизпълнител, попълнен образец № 4 от настоящата документация.

Забележка: Декларацията се попълва от всеки подизпълнител поотделно.

3.1.1.9.2. Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 47, ал. 1, т. 1, (без б. „е“), т. 2 и т. 3 и т. 4 и ал. 5, т. 1 и т. 2 от ЗОП от подизпълнителите, попълнен образец № 5 от настоящата документация.

3.1.1.10. Документ за внесена гаранция за участие – оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума.

3.1.1.11. Декларация по чл. 56, ал. 1, т. 12 от ЗОП за приемане на условията в проекта на договора, попълнен образец № 7 от настоящата документация.

3.1.1.12. Декларация по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, попълнен образец № 9 от настоящата документация.

3.1.1.13. Декларация за липса на обстоятелство по чл. 8, ал. 8, т. 2 от ЗОП, попълнен образец № 6 от настоящата документация.

Документите в плик № 1 се представят в оригинал или заверено от участника копие /освен ако изрично не е указано друго в настоящата документация/. Всички документи представени на чужд език, се представят и в превод на български език. Всички декларации се представят в оригинал и се подписват по реда и от лицата, посочени в настоящите указания.

Когато участникът в процедура е чуждестранно физическо или юридическо лице или техни обединения, офертата се подава на български език, документът по чл. 56, ал. 1, т. 1 от ЗОП се представя в официален превод /, а документите по чл. 56, ал. 1, т. 4, и 5 от ЗОП, които са на чужд език, се представят и в превод.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице:

- документите по чл. 56, ал. 1, т. 1, букви "а" и "б" от ЗОП се представят за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението.

- документите по чл. 56, ал. 1, т. 1, буква "в" и т. 4 и 5 от ЗОП се представят за участниците, чрез които обединението доказва съответствието си с критериите за подбор по чл. 25, ал. 2, т. 6 от ЗОП.

3.1.2. Съдържание на плик № 2 с надпис „Предложение за изпълнение на поръчката”. Представят се толкова пликове № 2 с надпис „Предложение за изпълнение на

поръчката по обособена позиция.....”, за колкото обособени позиции участникът представя оферта, съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП.

3.1.2.1. Техническо предложение, съгласно чл. 56, ал. 1, т. 7 от ЗОП – трябва да бъде изготвено съобразно образеца от настоящата документация, при съблюдаване на пълното описание на обекта на поръчката и Техническата спецификация, изискванията към офертата и условията за изпълнение на поръчката – документи и образци, поставени в ПЛИК №2, съгласно настоящата документация, попълва се образец № 10 от настоящата документация.

3.1.2.2. Срок за изпълнение на поръчката – посочва се в Техническото предложение, съгласно посочения в документацията срок.

3.1.2.3. Заверено копие на валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и Съвета на ЕС (чл. 23, ал. 1 от ЗЛПХМ). В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през 2015 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

3.1.2.4. Декларация, че доставените биопродукти ще бъдат с остатъчен срок на годност не по-малък от 45 % /четиридесет и пет/ от обявеният от производителя към датата на всяка доставка;

3.1.2.5. Декларация, че биопродукта е включен в Приложение № 3 на Позитивния лекарствен списък.

3.1.2.6. Декларация, че биопродуктите ще бъдат окомплектовани с необходимите технически средства за тяхното приложение (игли, спринцовки/предварително напълнени спринцовки).

3.1.2.7. Декларация, че при доставяне в склада биопродуктите ще бъдат окомплектовани с температурни монитори, удостоверяващи спазването на хладилната верига при транспорта и съхранението до доставката съгласно указанията на производителя (съгл. чл. 10 на Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.8. Декларация, че схемата на приложение на биопродуктите за задължителни имунизации и реимунизации ще съответства на Имунизационния календар на Република България (съгл. т. 1 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.9. Декларация, че ваксините за имунизации до 6 навършени месеци след раждането срещу заболяванията, включени в Имунизационния календар ще са без живачно-съдържащ консервант или такъв в количество под 2 микрограма за доза (съгл. т. 2 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.10. Декларация, че биопродуктът за извършване на имунизация срещу дифтерия, тетанус, коклюш до 7 навършени години ще бъде с пълна имуногенност на дифтерийната компонента (съгл. т. 3 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

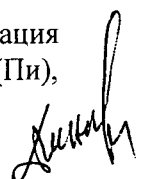
3.1.2.11. Декларация, че биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизации против хепатит тип Б ще бъде рекомбинантна хепатит Б ваксина, независимо дали хепатит Б антигенът се съдържа в моновалентна или в комбинирана ваксина (съгл. т. 4 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.12. Декларация, че биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация против дифтерия, тетанус, коклюш ще бъде ваксина, съдържаща ацелуларна коклюшна компонента и дифтерийна компонента с пълна имуногенност (ДТКа), независимо от типа на комбинираната ваксина, която се прилага (съгл. т. 5 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.13. Декларация, че биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизации против туберкулоза ще бъде жива лиофилизирана ваксина шам *Mycobacterium bovis* (съгл. т. 6 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.14. Декларация, че биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация срещу пневмококови инфекции ще бъде пневмококова конюгирана ваксина (съгл. т. 7 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.15. Декларация, че биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация против полиомиелит ще бъде инактивирана полиомиелитна ваксина (Пи),



независимо от типа на комбинираната ваксина, която се прилага (съгл. т. 8 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.16. Декларация, че биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация против хемофилус инфлуенце тип Б инфекции ще бъде конюгирана хемофилус инфлуенце тип Б ваксина (ХИБ), независимо от типа на комбинираната ваксина, която се прилага (съгл. т. 9 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.17. Декларация, че биопродуктът за извършване на задължителна планова реимунизация против тетанус и дифтерия ще бъде адсорбирана ваксина с намалено антигенно съдържание на дифтерийната компонента (Тд) (съгл. т. 10 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.18. Декларация, че биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизации против морбили, паротит и рубеола ще бъде комбинирана ваксина морбили-паротит-рубеола с паротитен ваксинален щам Jeryl Lynn или негов вариант (съгл. т. 11 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.19. Декларация, че биопродуктът за извършване на задължителна планова реимунизация против дифтерия, тетанус, коклюш и полиомиелит ще бъде комбинирана ваксина; съдържаща ацелуларна коклюшна компонента, дифтерийна компонента с пълна имуногенност и инактивирана полиомиелитна компонента (ДТКаПи) (съгл. т. 12 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.20. Декларация, че биопродуктът за извършване на целева имунизация и реимунизации против бяс ще бъде клетъчно-културелна инактивирана противобясна ваксина (съгл. т. 1 от Приложение № 5 към чл. 9, ал. 4 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.21. Декларация, че биопродуктът за извършване на целева имунизация и реимунизации против Кримска-Конго хеморагична треска ще бъде инактивирана ваксина против Кримска-Конго хеморагична треска (съгл. т. 2 от Приложение № 5 към чл. 9, ал. 4 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.22. Декларация, че биопродуктът за извършване на целева имунизация и реимунизации против коремн тиф трябва ще бъде полизахаридна коремнотифна ваксина (съгл. т. 3 от Приложение № 5 към чл. 9, ал. 4 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

3.1.2.23. Декларация с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат /Наредбата/, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от допълнителните разпоредби на Наредбата, от участника за всяка позиция, за която той кандидатства;

3.1.2.24. Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител.

3.1.2.25. Официален документ, издаден от Изпълнителната Агенция по лекарствата от който да е видно, че няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии през последните две години

3.1.2.26. Декларация от участника, в която се посочва конкретният обществен фонд на съответната държава.

3.1.3. Съдържание на плик № 3 с надпис „Предлагана цена“. Представят се толкова пликове № 3 с надпис „Предлагана цена по обособена позиция.....“, за колкото обособени позиции участникът представя оферта, съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП.

В третия запечатан, непрозрачен плик № 3 участникът следва да представи задължително ценовото си предложение съгласно чл. 56, ал. 1, т. 10 от ЗОП, попълнен образец № 11 от настоящата документация.

Единичната цена за доза и комплект, следва да се посочи до съответния знак след десетичната запетая, съгласно посочените единични цени в техническата

спецификация, за съответната обособена позиция. Цената за опаковка следва да се предложи до втори знак след десетичната запетая.

При оферирание на цената за доза следва последната да не надвишава стойността по чл. 55 от Наредба за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.

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, от датата на влизане в сила на конкретното решение на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти.

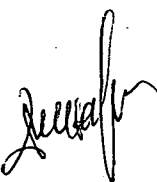
Ценовото предложение трябва да съдържа единична цена за доза и цена за комплект за всяка отделна обособена позиция в лева без ДДС и с ДДС.

Цената по договора е фиксирана, не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл. 43, ал. 2 от ЗОП. В случай, че през времето на действие на договора стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от Позитивния лекарствен списък стане по-ниска от договорената, възложителят безусловно заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното решение на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти.

Извън плика с надпис „Предлагана цена” не трябва да е посочена никаква информация относно цената.

Участници, които по какъвто и да е начин са включили някъде в офертата си извън плика „Предлагана цена” елементи, свързани с предлаганата цена /или части от нея/, ще бъдат отстранени от участие в процедурата.

Забележка: При подаване на офертата участникът може да посочи коя част от нея има конфиденциален характер и да изиска от Възложителя да не я разкрива /с изрично писмено изявление в този смисъл, представено с офертата/. Възложителят няма право да разкрива информация, предоставена му от участник и посочена от същия като конфиденциална по отношение на технически или търговски тайни, с изключение на случаите по чл. 44 от ЗОП и публичните действия на комисията, съгласно чл. 68 и 69а, ал. 3 от ЗОП.



РАЗДЕЛ IV
УСЛОВИЯ И РАЗМЕР НА ГАРАНЦИЯТА ЗА УЧАСТИЕ И ГАРАНЦИЯТА ЗА
ИЗПЪЛНЕНИЕ

1. Гаранция за участие

Гаранцията се представя в една от следните форми:

- а) депозит на парична сума по сметка на Възложителя;
- б) банкова гаранция в полза на Възложителя.

Участникът сам избира формата на гаранцията за участие.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, всеки от участниците в обединението може да бъде наредител по банковата гаранция, съответно вносител на сумата по гаранцията.

При избор на гаранция за участие – парична сума, то тя следва да се внесе по банков път по следната сметка:

БНБ ЦЕНТРАЛНО УПРАВЛЕНИЕ

Банков код (BIC): BNBG BGSD;

Банкова сметка (IBAN): BG21 BNBG 9661 3300 1293 01

Ако участникът избере да представи гаранцията за участие под формата на „парична сума“, платена по банков път, документът, удостоверяващ платената гаранция, следва да бъде представен като заверено от участника копие. Ако участникът е превел парите по електронен път (електронно банкиране), той следва да завери съответния документ с неговия подпис и печат /когато има такъв/. В гаранцията за участие следва да бъде посочен предметът на поръчката и обособената/ите позиция/и, за която/ито участникът кандидатства.

Гаранцията за участие е в размер до 1% /един процент/ от стойността на обособените позиции и е както следва:

Ваксина	Гаранция за участие, в лв.
1. Доставка на ваксина срещу хепатит тип Б, педиатрична	10 326,00
2. Доставка на ваксина срещу туберкулоза	496,00
3. Доставка на ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит, хемофилус инфлуенце тип Б	29 430,00
4. Доставка на ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш, хепатит Б, полиомиелит, хемофилус инфлуенце тип Б	100 940,00
5. Доставка на ваксина срещу пневмококи	132 160,00
6. Доставка на ваксина срещу ППД туберкулин	1 383,00
7. Доставка на ваксина срещу морбили, паротит, рубеола	21 861,00
8. Доставка на ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит	20 208,00
9. Доставка на ваксина срещу тетанус и дифтерия	5 829,00
10. Доставка на ваксина срещу бяс	2 616,00
11. Доставка на ваксина срещу кримска хеморагична треска	315,00
12. Доставка на ваксина срещу коремен тиф	175,00

13. Доставка на човешки специфичен имуноглобулин срещу Кримска хеморагична треска	101,00
14. Доставка на човешки нормален имуноглобулин, неспецифичен	78,00
15. Доставка на серум противоантраксен	9,00
16. Доставка на серум противодифтериен	10,00
17. Доставка на серум противотетаничен	43,00
18. Доставка на серум противоботулинов	46,00

Срокът на валидност на гаранцията за участие следва да е не по-кратък от срокът на валидност на офертата.

В случай, че гаранцията за участие се представя под формата на банкова гаранция, документът се представя в оригинал.

Задържането, усвояването и освобождаването на гаранцията за участие става при условията и по реда на чл. 61 и чл. 62 от ЗОП.

2. Гаранция за изпълнение

Гаранцията за изпълнение на договора е в размер на **3 % (три процента)** от стойността на договора за изпълнение на обществената поръчка без ДДС.

Гаранцията за изпълнение може да се представи под формата на парична сума или под формата на банкова гаранция. Участникът сам избира формата на гаранцията за изпълнение.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, всеки от участниците в обединението може да бъде наредител по банковата гаранция, съответно вносител на сумата по гаранцията.

Участникът, определен за изпълнител на обществената поръчка, представя банковата гаранция или платежния документ за внесената парична гаранция за изпълнение на договора при неговото сключване.

Гаранцията за изпълнение под формата на „парична сума“ трябва да бъде внесена по следната сметка на Възложителя:

БНБ ЦЕНТРАЛНО УПРАВЛЕНИЕ

Банков код (BIC): BNBG BGSD;

Банкова сметка (IBAN): BG21 BNBG 9661 3300 1293 01

Ако участникът, определен за изпълнител, избере да представи гаранцията за изпълнение под формата на «парична сума», платена по банков път, документът, удостоверяващ платената гаранция, следва да бъде представен като заверено от участника копие. В случай че участникът е превел парите по електронен път (електронно банкиране), той следва да завери съответния документ с подпис и печат.

Когато участникът избере гаранцията за изпълнение да бъде банкова, тогава в нея трябва да бъде изрично записано, че тя е безусловна и неотменима и че е със срок на валидност поне 60 (шестдесет) календарни дни след датата на изпълнение на договора. При представяне на гаранция в платежното нареждане или в банковата гаранция изрично се посочва договорът, за който се представя гаранцията.

Когато участник в процедурата е обединение от правни субекти, което не е юридическо лице, в документа за внесена гаранция или банковата гаранция следва да е отразено, че тя се внася от цялото обединение и ползва всички участници в обединението, а не само идентификация на единия от тях.

РАЗДЕЛ V КОМУНИКАЦИЯ МЕЖДУ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ И УЧАСТНИЦИТЕ

Всички комуникации и действия на Възложителя и на участниците, свързани с настоящата открита процедура, са в писмен вид.

Участникът може да представя своите писма и уведомления в деловодството на Министерството на здравеопазването, адрес: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя” № 5, партерен етаж, всеки работен ден; по пощата, по факс; по електронен път при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис; чрез препоръчано писмо с обратна разписка или куриерска служба.

Решенията на Възложителя, за които той е длъжен да уведоми участниците, се изпращат по факс или по електронен път, или се връчват лично срещу подпис, или се изпращат с препоръчано писмо с обратна разписка, или чрез комбинация от тези средства по избор на Възложителя.

За получено се счита това уведомление по време на откритата процедура, което е достигнало до адресата на посочения от него адрес. Когато адресатът е сменил своя адрес и не е информирал своевременно за това ответната страна или адресатът не желае да приеме уведомлението, за получено се счита това уведомление, което е достигнало до адреса, известен на изпращача.

При предоставяне на изискванията по поръчката на участниците и при сключването на договора за обществена поръчка Възложителят може да посочи коя част от информацията, която им предоставя, има конфиденциален характер. Участниците и техните подизпълнители нямат право да разкриват тази информация.

При подаване на офертата си участникът също може да посочи коя част от нея има конфиденциален характер и да изисква от Възложителя да не я разкрива. Възложителят няма право да разкрива информация, предоставена му от участниците, посочена от тях като конфиденциална по отношение на технически или търговски тайни, с изключение на следните случаи:

- при изпълнение на задължението от Възложителя да изпрати информация за сключения договор до Агенцията по обществени поръчки;
- когато при писмено искане от участник, Възложителят изпълни законното си задължение да му осигури достъп до протокола или предостави копие от протокола. В този случай Възложителят ще положи грижа и може да откаже достъп до информация, съдържаща се в протокола, когато предоставянето ѝ противоречи на нормативен акт или предотвратява, ограничава или нарушава конкуренцията.
- при осъществяване на публичните действия на комисията за разглеждане и оценка на офертите, съгласно чл. 68 и чл. 69а, ал. 3 от ЗОП.

Обменът и съхраняването на информация в хода на провеждане на процедурата за възлагане на обществена поръчка се извършват по начин, който гарантира целостта, достоверността и поверителността на информацията.

Участникът също може да представи някои от документите в офертата си освен в писмен вид и на електронен носител по реда и условията на ЗЕДЕП и съгласно ЗОП.

При различие в съдържанието на документи, представени в писмен вид и на електронен носител, за валидно се счита записаното в писмен вид.



ГЛАВА II ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

1. НАЧИН, СРОК И МЯСТО НА ИЗПЪЛНЕНИЕ

1.1. Срок и начин на доставка на биопродуктите – в сроковете, посочени в спецификацията, но не по-късно от 10 работни дни след получаване на писмена заявка от дирекция „Обществено здраве“ в МЗ за необходимите количества.

1.2. Изпълнителят е длъжен в срок до 48 часа преди извършването на всяка доставка, да уведоми писмено или по факс МЗ за извършване на предстоящата доставка.

1.3. Място на изпълнение на поръчката – склада на НЦЗПБ за съхранение биопродукти, осигурявани от МЗ, гр. София, бул. „Столетов“ № 44а.

1.4. Документи за плащане:

- доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС – оригинал и два броя заверени копия;

- приемателно-предавателни протоколи, по образец на МЗ (Приложение № 1);

- писмени заявки, изготвени от МЗ;

- сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от ИАЛ или сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от официална контролна лекарствена лаборатория в друга държава от Европейското икономическо пространство и в Конфедерация Швейцария, придружен с уведомление от ИАЛ за пускане на партидата на пазара в страната.

1.5. Приемането на стоките се извършва след подписване на приемателно-предавателен протокол по образец на МЗ, което задължително става след представяне на сертификатите за освобождаване на партидите, включени в доставката, в съответствие с чл. 69 от ЗЛПХМ.

2. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

Участниците в обществената поръчка трябва да притежават разрешение за производство, издадено по реда на 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 лекарства, или разрешение за внос – издадени по реда на ЗЛПХМ.

2. ГРАФИК НА ДОСТАВКИТЕ

Ваксина	АТС код	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозно количество до:	Срокове на доставка и прогнозни количества
1. Хепатит тип Б, педиатрична	J07BC01	Hepatitis B vaccine (rDNA) / Hepatitis B antigen purified	парентерална	комплект	80 000	март 2015 - 20 000 май 2015 - 20 000 септември 2015 - 20 000 декември 2015 - 20 000
2. Туберкулоза	J07AN01	Mycobacterium bovis BCG	парентерална	комплект	360 000	февруари 2015 - 100 000 април 2015 - 80 000 юли 2015 - 100 000 ноември 2015 - 80 000
3. Дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит, хемофилус инфлуенце тип Б	J07CA06	Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular component), Poliomyelitis (inactivated) and Haemophilus type b conjugate vaccine (adsorbed)	парентерална	комплект	90 000	февруари 2015 - 30 000 април 2015 - 20 000 август 2015 - 20 000 ноември 2015 - 20 000
4. Дифтерия, тетанус, коклюш, хепатит Б, полиомиелит, хемофилус инфлуенце тип Б	J07CA	Diphtheria (D), tetanus (T), pertussis (acellular, component) (Pa), hepatitis B (rDNA) (HBV), poliomyelitis (inactivated) (IPV) and Haemophilus type b (Hib) conjugate vaccine	парентерална	комплект	210 000	февруари 2015 - 50 000 април 2015 - 60 000 юли 2015 - 50 000 ноември 2015 - 50 000

		(adsorbed)				
5. Пневмококи	J07AL	Pneumococcal saccharide conjugated vaccine, adsorbed / Pneumococcal polysaccharide conjugate vaccine	парентерална	комплект	280 000	март 2015 - 70 000 април 2015 - 70 000 август 2015 - 70 000 декември 2015 - 70 000
6. ППД туберкулин	V04CF01	Tuberculin purified Protein Derivative for human use	парентерална	комплект	380 000	март 2015 - 100 000 април 2015 - 90 000 юли 2015 - 100 000 ноември 2015 - 90 000
7. Морбили, паротит, рубеола	J07BD52	Measles, mumps and rubella vaccine, live	парентерална	комплект	138 000	март 2015 - 35 000 април 2015 - 35 000 август 2015 - 35 000 ноември 2015 - 33 000
8. Дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит	J07CA02	Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular) and Poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed)	парентерална	комплект	100 000	февруари 2015 - 25 000 април 2015 - 25 000 юли 2015 - 25 000 ноември 2015 - 25 000
9. Тетанус и дифтерия	J07AM51	Diphtheria and tetanus vaccine (adsorbed, reduced antigen (s) content)	парентерална	комплект	500 000	март 2015 - 150 000 юни 2015 - 150 000 септември 2015 - 100 000 декември 2015 - 100 000
10. Бяс	J07BG01	Rabies vaccine for human use prepared in cell cultures (inactivated)	парентерална	комплект	15 000	февруари 2015 - 5 000 юни 2015 - 5 000 октомври 2015 - 5 000
11. Кримска хеморагична треска	J07BX00	Crimean Haemorrhagic Fever vaccine, inactivated	парентерална	комплект	1600	юни 2015 - 800 ноември 2015 - 800
12. Коремн тиф	J07AP03	Typhoid polysaccharide vaccine	парентерална	комплект	1 000	август 2015 - 1000
13. Човешки специфичен имуноглобулин срещу Кримска хеморагична треска	J06BA00	Immunoglobuline Human Anti-Crimean Haemorrhagic Fever	парентерална	комплект	150	юни 2015 - 150
14. Човешки нормален имуноглобулин, неспецифичен	J06BA01	Immunoglobuline normal human for extravascular administration	парентерална	комплект	1 500	април 2015 - 500 септември 2015 - 1 000
15. Серум противо-антраксен	J06AA	Anthrax antitoxin	парентерална	комплект	50	декември 2015 - 50
16. Серум противо-дифтериен	J06AA01	Diphtheria antitoxin	парентерална	комплект	50	декември 2015 - 50
17. Серум противо-тетаничен	J06AA02	Tetanus antitoxin	парентерална	комплект	150	декември 2015 - 150

18. Серум противоботулинов	J06AA04	Clostridium botulinum type A, type B and type E serum	парентерална	комплект	150	декември 2015 - 150
----------------------------	---------	---	--------------	----------	-----	---------------------

4. ТЕХНИЧЕСКИ ИЗИСКВАНИЯ

4.1. Общи изисквания

4.1.1. Остатъчният срок на годност на биопродуктите към датата на доставка следва да бъде не по-малък от 45 (четиридесет и пет) на сто от обявения от производителя.

В случай на доставка на биопродукт с по – кратък от договорения срок на годност, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка, както следва:

4.1.1.1. При срок на годност между 44,99% и 40% - неустойка в размер на 3% от стойността на доставката;

4.1.1.2. При срок на годност между 39,99% и 35% - неустойка в размер на 5% от стойността на доставката;

4.1.1.3. При срок на годност между 34,99% и 30% - неустойка в размер на 10% от стойността на доставката;

4.1.1.4. При срок на годност между 29,99% и 25% - неустойка в размер на 30% от стойността на доставката.

4.1.2. Доставката на биопродукт с остатъчен срок на годност по-малък от 30 (тридесет) на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за конкретно количество, определено от него. Искането за писмено съгласие следва да постъпи в деловодството на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в срок до 5 (пет) дни от получаване на заявката-разпределение.

4.1.3. Доставка със срок на годност под 25% не се допуска и не се заплаща от МЗ.

4.1.4. Биопродуктите трябва да имат валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и Съвета на ЕС (чл. 23, ал. 1 от ЗЛПХМ). В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през 2015 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

4.1.5. Биопродуктите трябва да бъдат включени в приложение № 3 на Позитивния лекарствен списък.

4.1.6. Биопродуктите трябва да бъдат окомплектовани с необходимите технически средства за тяхното приложение (игли, спринцовки/предварително напълнени спринцовки)

4.1.7. При доставяне в склада биопродуктите трябва да бъдат окомплектовани с температурни монитори, удостоверяващи спазването на хладилната верига при транспорта и съхранението до доставката съгласно указанията на производителя (съгл. чл. 10 на Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2. Специфични изисквания:

4.2.1. Схемата на приложение на биопродуктите за задължителни имунизации и реимунизации трябва да съответства на Имунизационния календар на Република България (съгл. т. 1 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2.2. Ваксините за имунизации до 6 навършени месеци след раждането срещу заболяванията, включени в Имунизационния календар са без живачно-съдържащ консервант или такъв в количество под 2 микрограма за доза (съгл. т. 2 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2.3. Биопродуктът за извършване на имунизация срещу дифтерия, тетанус, коклюш до 7 навършени години трябва да бъде с пълна имуногенност на дифтерийната компонента (съгл. т. 3 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2.4. Биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизации против хепатит тип Б трябва да бъде рекомбинантна хепатит Б ваксина, независимо дали хепатит Б антигенът се съдържа в моновалентна или в комбинирана ваксина (съгл. т. 4 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2.5. Биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация против дифтерия, тетанус, коклюш трябва да бъде ваксина, съдържаща ацелуларна коклюшна компонента и дифтерийна компонента с пълна имуногенност (ДТКа), независимо от типа на комбинираната ваксина, която се прилага (съгл. т. 5 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2.6. Биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация против туберкулоза трябва да бъде жива лиофилизирана ваксина щам *Mycobacterium bovis* (съгл. т. 6 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2.7. Биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация срещу пневмококови инфекции трябва да бъде пневмококова конюгирана ваксина (съгл. т. 7 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2.8. Биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация против полиомиелит трябва да бъде инактивирана полиомиелитна ваксина (Пи), независимо от типа на комбинираната ваксина, която се прилага (съгл. т. 8 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2.9. Биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация против хемофилус инфлуенце тип Б инфекции трябва да бъде конюгирана хемофилус инфлуенце тип Б ваксина (ХИБ), независимо от типа на комбинираната ваксина, която се прилага (съгл. т. 9 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2.10. Биопродуктът за извършване на задължителна планова реимунизация против тетанус и дифтерия трябва да бъде адсорбирана ваксина с намалено антигенно съдържание на дифтерийната компонента (Тд) (съгл. т. 10 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2.11. Биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация против морбили, паротит и рубеола трябва да бъде комбинирана ваксина морбили-паротит-рубеола с паротитен ваксинален щам Jeryl Lynn или негов вариант (съгл. т. 11 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2.12. Биопродуктът за извършване на задължителна планова реимунизация против дифтерия, тетанус, коклюш и полиомиелит е комбинирана ваксина, съдържаща ацелуларна коклюшна компонента, дифтерийна компонента с пълна имуногенност и инактивирана полиомиелитна компонента (ДТКаПи) (съгл. т. 12 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2.13. Биопродуктът за извършване на целева имунизация и реимунизация против бяс трябва да бъде клетъчно-културелна инактивирана противобясна ваксина (съгл. т. 1 от Приложение № 5 към чл. 9, ал. 4 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2.14. Биопродуктът за извършване на целева имунизация и реимунизация против Кримска-Конго хеморагична треска трябва да бъде инактивирана ваксина против Кримска-Конго хеморагична треска (съгл. т. 2 от Приложение № 5 към чл. 9, ал. 4 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.2.15. Биопродуктът за извършване на целева имунизация и реимунизация против коремнотиф трябва да бъде полизахаридна коремнотифна ваксина (съгл. т. 3 от Приложение № 5 към чл. 9, ал. 4 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

4.3. Изисквания към медицинските изделия:

4.3.1. Да са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ и за определяне на стойността, до която те се заплащат;

Това обстоятелство се доказва с декларация, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат /Наредбата/, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от допълнителните разпоредби на Наредбата, от участника за всяка позиция, за която той кандидатства;

4.3.2. Да отговорят на изискванията на Закона за медицинските изделия;



Това обстоятелство се доказва с декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител.

4.3.3. Да няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии през последните две години съгласно предоставена от ИАЛ информация;

Това обстоятелство се доказва с официален документ, издаден от Изпълнителната Агенция по лекарствата от който да е видно, че няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии през последните две години;

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

Това обстоятелство се доказва с декларация от участника, в която се посочва конкретният обществен фонд на съответната държава.

5. СРОК НА ВАЛИДНОСТ НА ОФЕРТИТЕ

Срокът на валидност на офертите трябва да бъде съобразен с определения срок в обявлението за обществената поръчка – 90 календарни дни, считано от датата, посочена като краен срок за получаване на офертите

6. КОЛИЧЕСТВЕНО-СТОЙНОСТНА СПЕЦИФИКАЦИЯ

Ваксина	АТС код	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма	Мярка	количество в дози до	Единична цена за доза с ДДС.	Обща прогнозна стойност в лв. с ДДС
1. Хепатит тип Б, педиатрична	J07BC01	Hepatitis B vaccine (rDNA) / Hepatitis B antigen purified	парентерална	доза	80 000	15,49	1 239 200,00
2. Туберкулоза	J07AN01	Mycobacterium bovis BCG	парентерална	доза	360 000	0,16535	59 526,00
3. Дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит, хемофилус инфлуенце тип Б	J07CA06	Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular component), Poliomyelitis (inactivated) and Haemophilus type b conjugate vaccine (adsorbed)	парентерална	доза	90 000	39,24	3 531 600,00
4. Дифтерия, тетанус, коклюш, хепатит Б, полиомиелит, хемофилус инфлуенце тип Б	J07CA	Diphtheria (D), tetanus (T), pertussis (acellular component) (Pa), hepatitis B (rDNA) (HBV), poliomyelitis (inactivated) (IPV) and Haemophilus type b (Hib) conjugate vaccine (adsorbed).	парентерална	доза	210 000	57,68	12 112 800,00
5. Пневмококи	J07AL	Pneumococcal saccharide conjugated vaccine, adsorbed / Pneumococcal polysaccharide conjugate vaccine	парентерална	доза	280 000	56,64	15.859 200,00

6. ППД туберкулин	V04CF01	Tuberculini purified Protein Derivative for human use	парентерална	доза	380 000	0,4368	165 984,00
7. Морбили, паротит, рубеола	J07BD52	Measles, mumps and rubella vaccine, live	парентерална	доза	138 000	19,01	2 623 380,00
8. Дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит	J07CA02	Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular) and Poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed)	парентерална	доза	100 000	24,25	2 425 000,00
9. Тетанус и дифтерия	J07AM51	Diphtheria and tetanus vaccine (adsorbed, reduced antigen (s) content)	парентерална	доза	500 000	1,399	699 500,00
10. Бяс	J07BG01	Rabies vaccine for human use prepared in cell cultures (inactivated)	парентерална	доза	15 000	20,93	313 950,00
11. Кримска хеморагична треска	J07BX00	Crimean Haemorrhagic Fever vaccine, inactivated	парентерална	доза	1600	23,64	37 824,00
12. Кореман тиф	J07AP03	Typhoid polysaccharide vaccine	парентерална	доза	1 000	21,00	21 000,00
13. Човешки специфичен имуноглобулин срещу Кримска хеморагична треска	J06BA00	Immunoglobuline Human Anti-Crimean Haemorrhagic Fever	парентерална	доза	150	81,00	12 150,00
14. Човешки нормален имуноглобулин, неспецифичен	J06BA01	Immunoglobuline normal human for extravascular administration	парентерална	доза	1 500	6,24	9 360,00
15. Серум противантраксен	J06AA	Anthrax antitoxin	парентерална	доза	50	22,838	1 141,90
16 Серум противодифтериен	J06AA01	Diphtheria antitoxin	парентерална	доза	50	26,083	1 304,15
17. Серум противотетаничен	J06AA02	Tetanus antitoxin	парентерална	доза	150	34,56	5 184,00
18. Серум противоботулинов	J06AA04	Clostridium botulinum type A, type B and type E serum	парентерална	доза	150	37,39	5 608,50

Общата прогнозна стойност на поръчката е в размер на **39 123 712,55 лв. с ДДС.**

Всички количества, посочени в спецификацията, са „количества до“, т.е. Възложителят 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.

8. СРОК НА РАМКОВОТО СПОРАЗУМЕНИЕ – 4 години.

ГЛАВА III

КРИТЕРИЙ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТАТА

За всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на Закона за обществените поръчки и изискванията на Възложителя, посочени в настоящата документация, назначената комисия извършва класация, въз основа на критерия по чл. 37, ал. 1, т. 1 от ЗОП – „най-ниска цена“ (с ДДС), като класирането се извършва на база предложена единична цена за комплект.

Съгласувал:

Адам Персенски – зам. министър на здравеопазването

Д-р Димитър Димитров – директор на дирекция „ОЗ“

Антон Господинов- и.д.директор на дирекция „ОП“

Мария Беломорова - директор на дирекция „БС“

Изготвил:

Ралица Калинова – главен експерт в дирекция „ОП“

