



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ  
МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Пл. „Св. Неделя“ № 5, София 1000  
тел.: (+359 2) 9301 152  
факс: (+359 2) 981 1833

mail@mh.government.bg  
www.mh.government.bg

Изх. № 12-07-У / 27-3 2014 г.

П О К А Н А  
ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРА НА ДОГОВАРЯНЕ БЕЗ ОБЯВЛЕНИЕ

Министерството на здравеопазването, гр. София, пл. „Света Неделя“ № 5, тел. /02/ 9301 466, факс /02/9301 461, лице за контакт Евелина Василкова, e-mail [evasilkova@mh.government.bg](mailto:evasilkova@mh.government.bg), на основание чл. 92, във връзка с чл. 90, ал. 1, т. 1 от Закона за обществените поръчки и Решение № РД-11-172 от 27.03.2014 г., отправя покана за участие в процедура на договаряне без обявление с предмет: „Доставка на лекарствени продукти по прекратени позиции от обществена поръчка с предмет: „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2014 г.“, отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. до:

- „ЕЛЕКТРОНКОМЕРС“ ЕООД, със седалище и адрес на управление гр. София – 1138, ул. „Самоковско шосе“ № 1, тел./факс: +359(2)9753360;
- „ЕГИС БЪЛГАРИЯ“ ЕООД, със седалище и адрес на управление гр. София 1113, ул. „Александър Жендов“ №6, ет. 6, тел./факс: +359(2)9876040;
- „ДЖЕЙ КЕЙ МЕДИКЪЛ“ АД, със седалище и адрес на управление гр. София 1000, ж.к. „Света Троица“, бл. 313, вх. В, ет. 8, ап. 72, тел.+359(2) 889677592;
- „СТИНГ“ АД, със седалище и адрес на управление гр. Разград, бул. „България“, бл. „Витоша“ №1, вх. Г, ет. 4, ап. 37, тел./факс: +359(2)9703301;

**I. ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ**

1. Предмет на обществената поръчка - „Доставка на лекарствени продукти по прекратени позиции от обществена поръчка с предмет: „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2014 г.“, отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. по 4 обособени позиции:

Обособена позиция № 1: *Technetium [99mTc] medronic acid;*

Обособена позиция № 2: *Sodium Iodide [131 I] парентерална форма 740 MBq;*

Обособена позиция № 3: *Sodium Iodide [131 I] парентерална форма 1,85 GBq;*

Обособена позиция № 4: *Sodium Iodide [131 I] парентерална форма 3,7 GBq*

Количествата и спецификациите на лекарствените продукти отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. са подробно описани в *Приложение №1 Техническа спецификация.*

2. Вид на процедурата: договаряне без обявление

3. Код съгласно номенклатурата на класификатора на обществени поръчки: 33600000

4. Прогнозна стойност: 188 177,95 без ДДС или 225 813,54 лв. с ДДС.

Прогнозните стойности по отделните обособени позиции са:

*Обособена позиция № 1 - 35 218,33 без ДДС или 42 262,00 лв. с ДДС;*  
*Обособена позиция № 2 - 56 857,27 без ДДС или 68 228,72 лв. с ДДС.;*  
*Обособена позиция № 3 - 7 318,50 лв. без ДДС или 8 782,20 лв. с ДДС;*  
*Обособена позиция № 4 - 88 783,85 лв. без ДДС или 106 540,62 с ДДС;*

#### **5. Критерий за оценка на офертите**

Критерият за оценка на офертите е „най-ниска цена“, съгласно чл. 37, ал. 1, т. 1 от ЗОП.

#### **6. Срок за изпълнение на поръчката**

Срокът за изпълнение на поръчката е до **28.02.2015 г.**

#### **7. Срок и начин на доставка**

Всяка отделна доставка по договора, се извършва ежеседмично по утвърдена писмена заявка-разпределение от Министерството на здравеопазването, като началната доставка се изпълнява в срок до двайсет календарни дни от датата на сключване на договора. Министерството на здравеопазването разпределя необходимите количества в две утвърдени писмени заявки-разпределения, първата за шест месечен период - до 31.08.2014 г. и втората - до 28.02.2015 г., като количествата във втората заявка са съобразени с разполагаемите бюджетни средства. Заявката-разпределение се връчва лично срещу подпис на упълномощено лице от звеното за административно обслужване или се изпраща с препоръчано писмо с обратна разписка, по факс или по електронен път при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис.

#### **8. Място на изпълнение на поръчката:**

За място на доставяне на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори се определят крайните получатели, съгласно Приложение № 1 - Списък на крайните получатели на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори през 2014 г.

#### **9. Възможност за представяне на варианти в офертите**

Всеки участник в процедурата има право да представи само един вариант на оферта за една, няколко или всички обособени позиции.

#### **10. Възможност за подаване на оферти**

Участниците могат да подават предложения, по една, няколко или всички позиции.

**11. Правно основание за провеждане на процедурата:** Чл. 90, ал. 1, т. 1 от Закона за обществените поръчки.

## **II. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ И ПРОДУКТИТЕ**

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 условия и изисквания на чл. 47, ал. 1, ал. 2 и ал. 5 от ЗОП. Наличието на някое от обстоятелствата по чл. 47, ал. 1, ал. 2 и ал. 5 от ЗОП води до отстраняване на участника от процедурата.

### **A. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ**

2.2.1. Да притежават валидно Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти (важи за всички обособени позиции №1, 2, 3, 4 вкл.)

Това обстоятелство се доказва със: заверено копие на Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти.

2.2.2. Да притежават Лицензия за превоз на радиоактивни вещества от Агенцията за ядрено регулиране.

Това обстоятелство се доказва със: заверено копие на Лицензия за превоз на радиоактивни вещества от Агенцията за ядрено регулиране.

В случай, че участникът участва като обединение/или консорциум/, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, тогава участниците в обединението /или консорциума/ подписват документ - споразумение или договор, който следва да бъде представен от Участника в оригинал или с нотариално заверено копие.

Документът 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;
- Представляващият обединението/ консорциума е упълномощен да представи офертата от името и за сметка на обединението и да сключи договор с възложителя;
- 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.

Не се допускат промени в състава на обединението след подаването на офертата.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице документите се представят съобразно изискванията на чл. 56, ал. 3.

Възложителят, с оглед предоставената му правна възможност в чл. 25, ал. 3, т. 2 от ЗОП не поставя изискване за създаване на юридическо лице, в случай, че избраният за Изпълнител участник е обединение от физически и/или юридически лица.

## **Б. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ:**

2.2.3 Лекарствените продукти трябва да отговарят на изискванията на Закона за лекарствени продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) - 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/. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през 2014 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични (важи за всички обособени позиции №1, 2, 3 и 4 вкл.).

Това обстоятелство се доказва със: заверено копие на валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/ 2004 г. на Европейския парламент и Съвета /чл. 23, ал.1 на ЗЛПХМ/. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през 2014 г. това обстоятелство се доказва с декларация в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични;

2.2.4 Лекарствените продукти следва да бъдат включени в Позитивния лекарствен списък, актуален към датата на отваряне на офертата.

## **В. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ОБЕДИНЕНИЯТА И ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИТЕ**

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице документите за доказване на технически възможности за изпълнение на поръчката се представят само за участниците, чрез които обединението доказва съответствието си с критериите за подбор.

Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, документите за доказване на технически възможности за изпълнение на поръчката се представят за всеки от тях, а изискванията към тях се прилагат съобразно вида и дела на тяхното участие.

## **III. 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.

