

**РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ**  
**МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО**

---

**ОДОБРЯВАМ:**

**МИНИСТЪР**

**Д-Р СТЕФАН КОНСТАНТИНОВ**



**ДОКУМЕНТАЦИЯ**

**за участие в процедура за сключване на рамково споразумение**

Настоящата документация се издава на основание чл. 28 от Закона за обществените поръчки, във връзка с Решение № РД-17-10.17.127.12.2010 г. на министъра на здравеопазването за откриване на процедура за сключване на рамково споразумение за доставка на биопродукти за обезпечаване на Имунизационния календар на страната за съответните години през срока на действие на споразумението и обявление, изпратено 28.12.2010 г. за обнародване в електронната страница на Държавен вестник и до Агенцията по обществени поръчки.

**Съдържание:**

1. Решение № РД 17-10.17.127.12.....2010 г. на министъра на здравеопазването за откриване на процедура за възлагане на обществена поръчка;
2. Обявление за участие в обществена поръчка;
3. Предмет на поръчката /количествена спецификация и общи условия/  
- Приложение № 1;
4. Технически условия и изисквания към биопродуктите – Приложение № 2;
5. Образец на оферта с указания за подготовката ѝ – Приложение № 3;
6. Проект на рамково споразумение – Приложение № 4;
7. Проект на договор – Приложение № 5
8. Типови образци на декларации и документи.

При изготвяне на офертата участникът следва да се придържа точно към обявените от възложителя срокове и условия, посочени в решението, обявлението и настоящата документация.

ЧРЕЗ ГЛ. СЕКРЕТАР

22.12.10

При изготвяне на офертата участникът следва да се придържа точно към обявените от възложителя срокове и условия, посочени в решението, обявлението и настоящата документация.

Разходите, свързани с изготвянето и подаването на офертите са за сметка на участника. Възложителят не участва в тези разходи независимо от начина на провеждане и изхода на процедурата.

Офертата се изготвя съгласно приложения в настоящата документация образец – Приложение № 3. При приемането ѝ в деловодството на Министерство на здравеопазването върху плика се отбелязват поредния номер, датата и часът на завеждането /получаването/. Посочените данни се регистрират в деловодството на Министерство на здравеопазването, за което на приносителя се издава документ, след което офертата се представя от участника в дирекция “Обществени поръчки”, етаж 2, стая № 211 за вписване в Регистъра на МЗ за участие в процедури за възлагане на обществени поръчки.

Офертата се подава в срока, посочен в обявлението за обществената поръчка. В случаите, когато същата е получена след посочения срок и час или външно тя не отговаря на посочения образец /представена е в незапечатан или скъсан плик/, съответните длъжностни лица отбелязват това обстоятелство в Регистъра на МЗ за участие в процедури за възлагане на обществени поръчки и офертата не се приема, като се връща незабавно на участника.

Крайният срок за закупуване на документацията за участие в процедурата е 17:00 ч. на 28.01.2011г.

Крайният срок за подаването на оферти за участие в процедурата е 17:00 ч. на 07.02.2011 г.

Комисията, назначена със Заповед на министъра на здравеопазването в съответствие със Закона за обществените поръчки, разглежда офертите от 10:30 ч. на 08.02.2011 г.

При отваряне на офертите могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване и на юридически лица с нестопанска цел.

Комисията, назначена със заповед на министъра на здравеопазването, в съответствие със Закона за обществените поръчки, разглежда подадените оферти в часа, датата и мястото, посочени в обявлението и извършва действията, предвидени в чл. 68 и следващите от ЗОП.

За всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на Закона за обществените поръчки и условията на настоящата документация, назначената Комисия извършва оценка, въз основа на критерия **“най-ниска предложена единична цена” /без ДДС/**, като сравнява ценовите оферти на участниците за всеки отделен комплект.

Комисията класира допуснатите до разглеждане оферти по възходящ ред, въз основа на предложената от тях единична цена за комплект, като

участникът, предложил най-ниска цена, се определя за изпълнител на обществената поръчка. В случаите на чл. 71, ал. 5 от ЗОП комисията провежда публично жребий за определяне на изпълнител между класираните на първо място оферти.

След приключване на работата на комисията по разглеждане и оценка на офертите, възложителят обявява с решение класирането на участниците и участникът, определен за изпълнител на обществената поръчка. Участниците се уведомяват писмено за резултата от проведената процедура, като им се връчва (изпраща) копие от решението.

Стойността на настоящата документация е 30 /тридесет/ лева с включен ДДС. Посочената сума се заплаща в посочения в обявлението срок в касата на Министерството на здравеопазването срещу редовно издаден платежен документ или се превежда по банкова сметка на Министерство на здравеопазването – БНБ Централно управление, IBAN: BG83 BNBG 9661 3000 1293 01, BIC код на БНБ – BNBG BGSD. Платежният документът следва да бъде поставен в офертата за участие в процедурата като доказателство, че документация е закупена по надлежен ред.

**ПРЕДМЕТ НА ПОРЪЧКАТА**

**1.** Предметът на поръчката включва доставка на биопродукти за обезпечаване на Имунизационния календар на страната за съответните години през срока на действие на рамковото споразумение. Първоначалните договори, ще бъдат сключени за биопродукти и количества, съгласно приложената спецификация:

**2. Краен получател:** Министерство на здравеопазването.

**3. Общи условия за изпълнение на поръчката:**

**3.1. Срок на доставка** – съгласно сроковете, определени в спецификацията по т.1, но не по-късно от 10 календарни дни след получаване на писмена заявка от дирекция „Обществено здраве“ към Министерството на здравеопазването за необходимите количества. За дата на доставянето се счита датата на приемателно-предавателния протокол по образец на МЗ, подписан от упълномощено от Министерство на здравеопазването лице. Приемателно - предавателният протокол се подписва само след представяне сертификатите за освобождаване на партидите, включени в доставката, в съответствие с чл. 69 от ЗЛПХМ.

**3.2. Място и начин на изпълнение на доставките** – складът на Министерство на здравеопазването – гр. София, бул. “Столетов” № 44а.

**3.3. Условия и начин на плащане:**

а) условия на плащане – плащането се извършва в лева, след представяне на:

- писмена заявка, издадена от Министерство на здравеопазването;
- доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС - оригинал и 2 броя заверени копия;
- приемателно – предавателен протокол по образец на МЗ;
- аналитичен сертификат за освобождаване на всяка партида и опъковъчен лист или разрешения за продажба на партидите, издадени от ИАЛ;

б) начин на плащане – плащането се извършва по банкова сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, като стойността на всяка доставка се заплаща в срок до 60 дни след представяне на документите по **т.3.3, буква „а“**.

**3.4. 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 /глава пета от ЗОП/.

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 2011 г.

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.

Рамковото споразумение ще бъде сключено с **по трима изпълнители за всяка обособена позиция**, при условие че са налице достатъчен брой оферти, които отговарят на предварително обявените условия на възложителя.

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. 93в, ал.2 от ЗОП, в съответствие със заложените изисквания в рамковото споразумение, с изключение на първоначалния договор, който се сключва при условията на чл.93б от ЗОП за количествата, посочени в Приложение № 1 на цените, предложени от изпълнителя в ценовото предложение за срок до 31.12.2011 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 каледнар 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 30 дни след неговото изпълнение. 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:

- оригинал на безусловна и неотменяема банкова гаранция, издадена от българска или чуждестранна банка. Банковата гаранция, издадени от чуждестранни банки, следва да са авизирани чрез българска банка, потвърждаваща автентичността на съобщението.

- парична сума, преведена по банкова сметка на Министерство на здравеопазването IBAN сметка BG83 BNBG 9661 3000 1293 01 BIC BNBG BGSD БНБ – ЦЕНТРАЛНО УПРАВЛЕНИЕ

**3.5. В случай, че участникът**, избран за изпълнител на обществената поръчка **е обединение** на физическо и/или юридически лица, при подписване на рамковото споразумение следва да представи документ, удостоверяващ регистрацията на юридическо лице.

## ТЕХНИЧЕСКИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ

### **I. Изисквания към биопродуктите:**

**1.** Биопродуктите трябва да имат валидно разрешение за употреба в страната в съответствие с чл. 51 на ЗЛПХМ или Регламент /ЕО/ № 726/2004 на Европейския парламент и Съвета на ЕС.

Биопродуктите трябва да бъдат включени в приложение № 4 на Позитивния лекарствен списък.

**2.** Други изисквания:

**2.1.** Схемата на приложение на закупуваните биопродукти 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.).

**2.2.** Всички биопродукти трябва да бъдат окомплектовани с необходимите технически средства за тяхното приложение (капкомери, игли, спринцовки, включително предварително напълнени спринцовки).

**2.3.** При оферирание на цената на доза следва последната да не надвишава стойността по чл. 20 от Наредба за условията, правилата и критериите за включване, промени и/или изключване на лекарствени продукти от Позитивния лекарствен списък (ПЛС) и условията и редът за работа на Комисията по Позитивния лекарствен списък. Във връзка с точка 2.2, в офертата си участника следва да оферира и цена за комплект, включваща оферираната цена на доза и стойността на необходимите технически средства за нейното прилагане.

**2.4.** При доставяне в склада на МЗ вносните биопродукти 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.).

**2.5.** Биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация срещу морбили, паротит и рубеола е комбинирана ваксина морбили-паротит-рубеола, съдържаща паротитен ваксинален щам Jeryl Lynn или негов вариант (съгл. т. 8 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

**2.6.** До 6 навършени месеци след раждането за имунизация срещу заболяванията, включени в Имунизационния календар, се прилагат ваксини 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.).

**2.7.** Биопродуктът за извършване на имунизация и реимунизация срещу полиомиелит е инактивирана полиомиелитна ваксина (съгл. т. 4 и 9 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).



**2.8.** Биопродуктът за извършване на задължителна планова реимунизация против дифтерия, тетанус, коклюш и полиомиелит трябва да бъде комбинирана ваксина дифтерия-тетанус-коклюш с безклетъчна компонента-инактивирана полиомиелитна компонента (съгл. т. 9 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

**2.9.** Биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация срещу дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит, хемофилус инфлуенце тип В е комбинирана петкомпонентна ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш с ацелуларна компонента, инактивирана полиомиелитна ваксина, конюгирана хемофилус инфлуенце тип В ваксина (съгл. т. 4 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

**2.10.** Биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация срещу пневмококови инфекции трябва да бъде пневмококова конюгирана ваксина (съгл. т. 6 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

**2.11.** Биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация против хепатит тип В трябва да бъде рекомбинантна хепатит В ваксина (съгл. т. 3 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

**2.12.** Биопродуктът за извършване на задължителна планова имунизация и реимунизация против туберкулоза трябва да бъде жива лиофилизирана ваксина щам *Mycobacterium bovis* (съгл. т. 5 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

**2.13.** Биопродуктът за извършване на задължителни планови реимунизации против дифтерия и тетанус трябва да бъде комбинирана ваксина дифтерия-тетанус (съгл. т. 7 от Приложение № 3 към чл. 9, ал. 2 от Наредба № 15/12.05.2005 г.).

**3.** Остатъчният срок на годност на биопродуктите към датите на доставка трябва да бъде не по-малък от 60 %.

**4.** При доставка на биопродукт с остатъчен срок на годност под 60 % същият се приема само след писмено съгласие от страна на МЗ за конкретно количество, определено от МЗ и при изплащане на следните неустойки:

**4.1.** При срок на годност между 60 и 55 % - неустойка в размер на 5 % от стойността на доставката;

**4.2.** При срок на годност между 54,99 и 50 % - неустойка в размер на 7,5 % от стойността на доставката;

**4.3.** При срок на годност между 49,99 и 45 % - неустойка в размер на 10 % от стойността на доставката;

**4.4.** При срок на годност между 44,99 и 35 % - неустойка в размер на 50 % от стойността на доставката.

**4.5.** Доставка със срок на годност под 35 % не се допуска и не се заплаща от МЗ.

## **II. 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.

## УКАЗАНИЯ ЗА ИЗГОТВЯНЕ НА ОФЕРТАТА

### /ОБРАЗЕЦ/

Всеки участник в процедурата има право да представи само един вариант на оферта, както за целия предмет на поръчката, така и само за отделни обособени позиции.

Представената оферта трябва да бъде със срок на валидност не по-малък от 90 /деветдесет/ календарни дни от крайния срок за получаване на офертите.

Офертата за участие в процедурата се изготвя, предава и приема в съответствие с изискванията на Закона за обществените поръчки. Офертата се подписва от законния представител на лицето, което я подава или от изрично упълномощено от него лице.

Офертата за участие в процедурата следва да бъде изготвена на български език.

Всички документи, които придружават офертата се представят в оригинал или като ксерокопия с нотариална заверка или заверка на участника, в зависимост от вида на документа и от указаното по-долу, в превод на български език. Документите и данните се подписват само от законните представители на участника, съгласно съдебната му регистрация или от изрично упълномощени за това лица, като в този случай се представя пълномощно в оригинал или копие с нотариална заверка. **Всички документи трябва да са с дата на издаване, предшестваща подаването на офертата не повече от 6 месеца или да са в срока на тяхната валидност.**

Офертата следва да бъде функционално разпределена в **три отделни запечатани, непрозрачни и надписани плика**. Трите плика на офертата се поставят в друг непрозрачен плик, върху който се отбелязва името и адреса на възложителя, предмета на обществената поръчка и името и адреса за кореспонденция, тел., факс и e-mail на оферента **и позициите, за които подава оферта**. Всеки един от пликовете следва да има съдържание, посочено по долу:

#### **Плик № 1 с надпис “ДОКУМЕНТИ ЗА ПОДБОР”**

В плика се поставят следните документи:

1. Документи относно търговско-правния статут на участника:

1.1. Оригинал или нотариално заверено копие на удостоверение за актуално състояние, издадено от компетентен орган в страната на участника. Когато

участникът е регистриран или пререгистриран в единния електронен търговски регистър към Агенцията по вписванията не се изисква удостоверение за актуално състояние, а се посочва ЕИК.

1.2. Оригинал или нотариално заверено копие на документи, удостоверяващи представителната власт на лицето, от което изхожда предложението, в случай, че това не е законния представител на участника.

1.3. Заверени от участника копия на документи за регистрация – идентификационен код БУЛСТАТ (в случай, че участникът не е вписан в единния електронен търговски регистър към Агенцията по вписванията) и ДДС идентификационен номер (в предвидените от закона случаи).

1.4. Декларация за отсъствието на обстоятелства по чл.47, ал.1 и ал.2 от ЗОП  
Декларация за отсъствието на обстоятелствата по чл.47, ал.5 от ЗОП (образец №1).

1.5. 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 – издадени по реда на ЗЛПХМ.

## 2. Гаранция за участие в процедурата:

Гаранцията за участие в процедурата е разпределена по обособени позиции, както следва:

Ваксина	АТС код	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма	Мярка	Количество до	Срок за доставка и количества	Гаранция за участие в лева
1. Хепатит тип Б, педиатрична	J07BC01	Hepatitis B vaccine (rDNA) / Hepatitis B antigen purified	suspension for injection /парентерално/	dose	251 900	февруари 2011 - 62 970 май 2011 - 62 970 август 2011 - 62 970 ноември 2011 - 62 990	29 241
2. Туберкулоза	J07AN01	Mycobacterium bovis BCG	powder and solvent for suspension for injection /парентерално/	dose	288 640	февруари 2011 - 72 160 май 2011 - 72 160 август 2011 - 72 160 ноември 2011 - 72 160	751
3. Дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит, хемофилус инфлуенце тип Б	J07CA06	Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular component), Poliomyelitis (inactivated) and Haemophilus type b conjugate vaccine (adsorbed)	powder and suspension for suspension for injection /парентерално/	dose	336 100	февруари 2011 - 84 100 април 2011 - 84 100 юли 2011 - 84 100 октомври 2011 - 83 800	94 108

4. Пневмококки	J07AL	Pneumococcal saccharide conjugated vaccine, adsorbed / Pneumococcal polysaccharide conjugate vaccine	suspension for injection /парентерално/	dose	336 100	февруари 2011 - 84 100 април 2011 - 84 100 юли 2011 - 84 100 октомври 2011 - 83 800	164 520
5. ППД туберкулин	V04CF01	Tuberculin purified Protein Derivative for human use	solution for injection /парентерално/	dose	447 260	март 2011 - 111 800 юни 2011 - 111 800 август 2011 - 111 800 ноември 2011 - 111 860	2 177
6. Морбили, паротит, рубеола	J07BD52	Measles, mumps and rubella vaccine, live	powder and solvent for suspension for injection /парентерално/	dose	143 000	април 2011 - 48 000 юли 2011 - 48 000 ноември 2011 - 47 000	29 851
7. Дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит	J07CA02	Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular) and Poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed)	suspension for injection /парентерално/	dose	83 600	март 2011 - 20 900 май 2011 - 20 900 август 2011 - 20 900 октомври 2011 - 20 900	22 822
8. Тетанус и дифтерия	J07AM51	Diphtheria and tetanus vaccine (adsorbed, reduced antigen (s) content)	suspension for injection /парентерално/	dose	600 000	април 2011 - 200 000 юни 2011 - 200 000 октомври 2011 - 200 000	7 550
9. Тривалентна жива полиомиелитна ваксина	J07BF02	Poliomyelitis vaccine, (live, attenuated)	oral drops suspension /перорално/	dose	100 000	декември 2011 - 100 000	666
10. Бяс	J07BG01	Rabies vaccine for human use prepared in cell cultures (inactivated)	powder and solvent for suspension for injection /парентерално/	dose	15 000	април 2011 - 5 000 юли 2011 - 5 000 октомври 2011 - 5 000	2 407
11. Кримска хеморагична треска	J07BX00	Crimean Haemorrhagic Fever vaccine, inactivated	suspension for injection /парентерално/	dose	2 000	април 2011 - 1 000 юли 2011 - 1 000	357
12. Човешки и специфичен имуноглобулин срещу Кримска хеморагична треска	J06BA00	Immunoglobuline Human Anti-Crimean Haemorrhagic Fever	solution for injection /парентерално/	dose	150	юни 2011 - 60 ноември 2011 - 70	102
13. Човешки нормален имуноглобулин, неспецифичен	J06BA01	Immunoglobuline normal human for extravascular administration	solution for injection /парентерално/	dose	2 000	юни 2011 - 1 000 октомври 2011 - 1 000	107

14. Серум противоантраксен	J06AA	Anthrax antitoxin	solution for injection /парентерално/	dose	50	февруари 2011 - 50	9
15. Серум противодифтериен	J06AA01	Diphtheria antitoxin	solution for injection /парентерално/	dose	50	март 2011 - 50	11
16. Серум противотетаничен	J06AA02	Tetanus antitoxin	solution for injection /парентерално/	dose	150	април 2011 - 150	43
17. Серум противоботулинов	J06AA04	Clostridium botulinum type A, type B and type E serum	solution for injection /парентерално/	dose	150	март 2011 - 75 октомври 2011 - 75	47

Възложителят има право да задържи гаранцията за участие в следните случаи:

1. Ако участникът оттегли офертата си след изтичането на срока за получаване на офертите;
2. Ако участникът обжалва решението за определяне на изпълнител - до решаване на спора;
3. Ако участникът е определен за изпълнител, но не изпълни задължението си да сключи рамково споразумение.

Гаранциите за участие на отстранените участници се освобождават от възложителя в срок 5 работни дни след изтичане на срока за обжалване на решението на възложителя за определяне на изпълнител.

Гаранциите за участие на класираните участници се освобождават в срок 5 работни дни при условията на чл. 62, ал. 1, т. 2 от ЗОП.

При прекратяване на процедурата за възлагане на обществена поръчка, гаранциите на всички участници се освобождават в срок пет работни дни след изтичане на срока за обжалване на решението за прекратяване.

Възложителят освобождава гаранциите без да дължи лихви за периода, през който средствата законно са престоили при него.

Гаранциите за участие се представят в една от формите, съгласно чл.60 от Закона за обществените поръчки:

- оригинал на безусловна и неотменяема банкова гаранция, издадена от българска или чуждестранна банка, в полза на Министерство на здравеопазването, със срок на валидност 90 /деветдесет/ календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите. Банковите гаранции, издадени от чуждестранни банки, следва да са авизирани чрез българска банка, потвърждаваща автентичността на съобщението.

- парична сума, преведена по банкова сметка на Министерство на здравеопазването – БНБ Централно управление IBAN: BG83 BNBG 9661 3000 1293 01, BIC код на БНБ – BNBG BGSD – платежно нареждане в оригинал или копие.

### **3. Доказателства за икономическото и финансово състояние:**

3.1. Заверени от участника копия на последния му годишен счетоводен баланс и отчета за приходи и разходи, заверени от експерт счетоводител, в случаите предвидени в Закона за счетоводството. В случаите на новорегистрирани търговски дружества и в случаите, когато участникът не е юридическо лице, такива документи не се изискват.

### **4. Доказателства за техническите възможности за изпълнение на поръчката:**

4.1 Заверено от участника 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/ и одобрена кратка характеристика на продукта. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на биопродукта през 2011 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за биопродукта са налични;

5. В случай, че при изпълнението на поръчката ще участва подизпълнител е необходимо да бъде изрично заявено това обстоятелство, както и вида на работите, които ще извършва и делът на неговото участие. За съответния подизпълнител следва да бъдат представени документите по чл. 56, ал. 1, т. 1, 3, 4 и 5 от Закона за обществените поръчки.

6. В случаите, когато участникът е обединение, което не е юридическо лице /гражданско дружество/ за всеки един от участниците в обединението следва да бъдат представени документите чл. 56, ал. 1, т. 1, 3, 4 и 5 от Закона за обществените поръчки, както и документ, удостоверяващ предприети действия за регистрация на юридическо лице.

7. Точен адрес, лице, e-mail и телефон за контакти и банкови реквизити на участника (*образец №2*).

8. Документ, удостоверяващ закупуването на документация за участие в обществената поръчка.

9. Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника (прилага се в началото на офертата, преди всички документи).

**Плик № 2 с надпис „ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА”**

В плика се поставя документите, свързани с изпълнението на поръчката:

1. Техническо предложение на участника относно общите условия и техническите изисквания за изпълнение на поръчката:

- предмет на офертата (биопродукт) и офертирано количество;
- срок на валидност на офертата, който не може да бъде по – кратък от 90 календарни дни от крайния срок за получаване на оферти;
- срок за изпълнение на поръчката;
- срок и начин за плащане;
- срок на годност на предлаганите биопродукти;
- декларация от участника за съответствие и спазване на техническите изисквания към биопродуктите.
- декларация от притежателя на разрешението за употреба на предлагания биопродукт, че ще осигури цялото количество, предложени от участника и в определените в спецификацията срокове. В случай, че притежател на разрешението за употреба е чуждестранно лице, декларацията се представя в оригинал или нотариално заверено копие в държавата по седалище на лицето, в превод на български език от фирма, сключила договор с Министерство на външните работи за извършване на официални преводи (Списъкът на фирмите, с които Министерство на външните работи е сключило договори е публикуван в електронния сайт на МВнР). За удостоверяване на подписа под декларацията, следва да се представи актуално извлечение от Търговския регистър на съда, в който е регистриран притежателя на разрешението за употреба, от което да е видна представителната власт на лицето, подписало декларацията, в превод на български език. В случай, че притежателят на разрешението за употреба е българско юридическо лице, което е регистрирано или пререгистрирано в единния електронен търговски регистър към Агенцията по вписванията не се изисква удостоверение за актуално състояние, а се посочва ЕИК.

Предложението се подписва от законния представител на участника или от изрично упълномощено от него лице.

### **Плик № 3 с надпис “ПРЕДЛАГАНА ЦЕНА”**

Финансовата оферта на участника съдържа:

1. Единична цена за всеки предлаган биопродукт в лева, до втори знак след десетичната запетая, до краен получател **с** и **без** включени данъци, такси



и митнически сборове. Цифрите се изписват и с думи, като при несъответствие се взема предвид изписаната с думи цена.

2. Обща стойност на офертата в лева **с** и **без** включени данъци, такси и митнически сборове. При несъответствие между единичната и общата цена се взема предвид единичната.

3. Предлаганата цена не следва да превишава регистрираната пределна цена на производител плюс максимално допустимата надценка за търговия на едро.

4. Цената на доза следва да не надвишава стойността по чл. 20 от Наредба за условията, правилата и критериите за включване, промени и/или изключване на лекарствени продукти от Позитивния лекарствен списък и условията и редът за работа на Комисията по Позитивния лекарствен списък. Във връзка с точка 2.2 от Приложение № 2 „Технически условия и изисквания”, участника следва да офертира и цена за комплект, включваща офертираната цена на доза и стойността на необходимите технически средства за нейното прилагане.

5. Предлаганата цена за биопродукт следва да включва стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до краен получател, при срок на годност не по-малък **от 60 на сто** от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

6. Валидност на ценовата оферта в календарни дни. Оферта с по-малък срок на валидност от обявения в обявлението ще бъде отхвърлена, като несъответстваща на изискванията.

Офертата се подписва от законния представител на лицето, което я подава или от изрично упълномощено от него лице.