



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Министър на здравеопазването

Изх. № 26-00-466/07.03.16 г.

ДО
„СТИНГ” АД
гр. Разград 7200
бул. „България“ №48
блок Витоша 1, вх. Г, ет. 4, ап. 37
тел: 02/97031
факс: 02/9703301

П О К А Н А

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

Министерство на здравеопазването, гр. София, пл. „Света Неделя” № 5, тел. 02/9301 466, факс 02/9301 451, лице за контакт: Евелина Василкова, e-mail evasilkova@mh.government.bg, във връзка със сключено с Вас Рамково споразумение № РД-11-228 от 11.05.2015 г., Ви кани да подадете оферта за доставка на биопродукти с Международно непатентно наименование **Mycobacterium bovis BCG, Tuberculin purified Protein Derivative for human use, Diphtheria and tetanus vaccine (adsorbed, reduced antigen (s) content, Crimean Haemorrhagic Fever vaccine, inactivated, Immunoglobuline normal human for extravascular administration, Diphtheria antitoxin и Tetanus antitoxin**, съгласно следните условия и изисквания:

1. НАЧИН, СРОК И МЯСТО НА ИЗПЪЛНЕНИЕ

1.1. Срок и начин на доставка на биопродуктите - в сроковете, посочени в графика на доставките, но не по-късно от 10 работни дни след получаване на писмена заявка от дирекция „ППЗПБ” 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 лаборатория за контрол на лекарствени продукти в друга държава членка, 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.

1.6. Срок на договорите - до 31.12.2016 г.

2. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИКА

Участникът в процедурата следва да притежава разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти.

3. ГРАФИК НА ДОСТАВКИТЕ

Ваксина	АТС код	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозно количество до:	Прогнозни срокове на доставка и количества
Туберкулоза	J07AN01	Mycobacterium bovis BCG	парентерална	комплект	330 000	март 2016 – 82 500 май 2016 – 82 500 юли 2016 – 82 500 ноември 2016 – 82 500
ППД туберкулин	V04CF01	Tuberculin purified Protein Derivative for human use	парентерална	комплект	400 000	март 2016 - 100 000 май 2016 - 100 000 юли 2016 - 100 000 ноември 2016 - 100 000
Тетанус и дифтерия	J07AM51	Diphtheria and tetanus vaccine (adsorbed, reduced antigen (s) content)	парентерална	комплект	450 000	май 2016 - 112 000 август 2016 - 112 000 октомври 2016 - 112 000 декември 2016 - 114 000
Кримска хеморагична треска	J07BX00	Crimean Haemorrhagic Fever vaccine, inactivated	парентерална	комплект	1 000	декември 2016 – 1 000
Човешки нормален имуноглобулин, неспецифичен	J06BA01	Immunoglobulin e normal human for extravascular administration	парентерална	комплект	1 500	декември 2016 - 1 500
Серум противодифтериен	J06AA01	Diphtheria antitoxin	парентерална	комплект	50	декември 2016 - 50
Серум противотетаничен	J06AA02	Tetanus antitoxin	парентерална	комплект	150	декември 2016 - 150

4. НАЧИН НА ОБРАЗУВАНЕ НА ПРЕДЛАГАНАТА ЦЕНА

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.

Следва да се оферира и цена за комплект, включваща офериранията цена за една доза ваксина и стойността на техническите средства за нейното прилагане съгласно т.5.1.6.от Техническите изисквания.

Офериранияте цени за доза и комплект не трябва да надвишават цените оферирани в открита процедура по обществена поръчка с предмет: „Доставка на ваксини за задължителни и целеви имунизации и реимунизации, биопродукти за извършване на постекспозиционна профилактика за съответните години през срока на действие на сключени рамкови споразумения“.

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 в лева до краен получател без и с ДДС, като цифрите се изписват и с думи, а при несъответствие се зачита изписаната с думи цена; обща стойност на офертата в лева без и с ДДС, като при несъответствие между единичната и общата цена се зачита единичната.

Единичната цена за доза и комплект за всяка отделна обособена позиция, следва да не надвишава посочената единична цена в ценовото предложение, неразделна част от съответното Рамково споразумение. Цената за опаковка следва да се предложи до втори знак след десетичната запетая.

5. ТЕХНИЧЕСКИ ИЗИСКВАНИЯ

5.1. Общи изисквания

5.1.1. 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:

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

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

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

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

5.1.2. 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.

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

5.1.4. 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 2016 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

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

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

5.1.7. 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.).

6. РАЗМЕР НА ГАРАНЦИЯТА ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

Гаранцията за изпълнение на договора е в размер на 3 % (три процента) от стойността на договора без ДДС и се представя в момента на сключването му като се освобождава след неговото приключване, ако не са налице основания за задържането ѝ.

7. КРИТЕРИИ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТИТЕ

Най-ниска предложена цена съгласно чл. 37, ал. 1, т. 1. от ЗОП.

8. СРОК НА ВАЛИДНОСТ НА ОФЕРТИТЕ

Срокът на валидност на офертите трябва да бъде не по-малък от 90 календарни дни, считано от датата, посочена в поканата като краен срок за получаване на офертите.

9. ДРУГИ ИЗИСКВАНИЯ

Офертата следва да потвърждава условията на офертата, представена в откритата процедура за сключване на рамково споразумение или да предоставя по-благоприятни за възложителя условия. Предложената цена в офертата по конкурентната процедура не може да бъде по-неблагоприятна за Възложителя от представената ценова оферта към откритата процедура за сключване на рамково споразумение.

10. СЪДЪРЖАНИЕ НА ОФЕРТАТА

10.1. Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 47, ал. 9 от ЗОП.

10.2. 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 2016 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

10.3. Валидно разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти.

10.4. Декларация от участника, че ще осигури цялото количество в определените в графика на доставките срокове.

11. СРОК И МЯСТО ЗА ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТАТА

11.1. Срок за подаване на офертите: до 10 (десет) дни, считано от датата на получаването на поканата.

11.2. Офертата се подава в деловодството на Министерство на здравеопазването, пл. „Света Неделя“ № 5 в срок до 17.30 часа на десетия ден, считано от датата на получаването на поканата.

11.3. Офертите ще бъдат отворени публично в 10.00 ч. в деня, следващ деня в който изтича срока за подаване на офертите, в сградата на Министерство на здравеопазването, пл. „Света Неделя“ №5 в присъствието на упълномощен представител на кандидата.

Д-Р ПЕТЪР МОСКОВ

министър на здравеопазването

