



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ  
Министър на здравеопазването

Изх. № 26-00-769/07.03.16 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

„АЛВОГЕН ФАРМА БЪЛГАРИЯ” ЕООД  
гр. София 1680  
бул. „България“ №86 А  
кв. „Манастирски ливади“  
тел: 02/4477784  
факс: 02/4417139

„ГЛАКСОСМИТКЛАЙН“ ЕООД  
гр. София 1784  
бул. „Цариградско шосе“ №115 Г, ет. 9  
тел: 02/9531034  
факс: 02/9505605

## 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](mailto:evasilkova@mh.government.bg), във връзка със сключено с Вас Рамково споразумение № РД-11-231 от 11.05.2015 г., Ви кани да подадете оферта за доставка на биопродукти с Международно непатентно наименование **Hepatitis B vaccine (rDNA) / Hepatitis B antigen purified**, 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

Участниците в процедурата следва да притежават 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
Хепатит тип В, педиатрична	J07BC01	Hepatitis B vaccine (rDNA) / Hepatitis B antigen purified	парентерална	комплект	121 000	март 2016 - 30 000 май 2016 - 30 000 септември 2016 - 30 000 ноември 2016 - 31 000

## 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 откритата 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

