

*МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД - гр. В. Търново  
гр. В. Търново 5000, ул. „Ниш“ №1, тел: 062/640922, [www.mobaltarnovo.com](http://www.mobaltarnovo.com)*

# ДОКУМЕНТАЦИЯ

ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА  
ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:

**„Доставка на лекарствени продукти, необходими  
за дейността на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов”  
АД – гр. Велико Търново за срок от 12 месеца“**

2017г.

ОДОБРЯВАМ:  
Д-Р СТЕФАН ФИЛЕВ  
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР



**ДОКУМЕНТАЦИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА  
ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА**

Настоящата документация се издава на основание чл. 31 от Закона за обществените поръчки, във връзка с Решение № 157/31.05.2017г., на Изпълнителния директор на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД, за откриване на открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на лекарствени продукти, необходими за дейността на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД - гр. Велико Търново за срок от 12 месеца“ по общо 651 номенклатурни единици, разделени в 15 (петнадесет) обособени групи и Обявление за възлагане на обществената поръчка, изпратено на 31.05.2017г. до Агенцията по обществени поръчки за вписване в Регистъра на обществените поръчки.

**Съдържание:**

1. Решение № 157/31.05.2017 г. за откриване на открита процедура за възлагане на обществена поръчка.
2. Обявление за обществена поръчка.
3. Обща част
4. Пълно описание на предмета на поръчката и Техническа спецификация- Приложение № 1 и Приложение № 1А.
5. Критерий за оценка на офертите и класиране на офертите - Приложение № 2.
6. Указания за подготовка на оферта - Приложение № 3.
7. Оферта за участие - *Образец № 1.*
8. Административни сведения - *Образец № 2.*
9. Техническо предложение - *Образец № 3.*
10. Техническа спецификация - *Образец № 3А.*
11. Ценово предложение - *Образец № 4.*
12. ЕЕДОП - *Образец № 5.*
13. Декларация по чл. 66, ал.1 от ЗОП - *Образец № 6.*
14. Информация по чл. 101, ал.9 във връзка с §2, т.34 от ДР на ЗОП за съгласие за участие като подизпълнител - *Образец № 7.*
15. Декларация за липса на свързаност с друг участник по чл. 101, ал.11 във връзка с §2, т.45 от ДР на ЗОП за съгласие за участие като подизпълнител - *Образец № 8.*
16. Декларация по чл.3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим - *Образец № 9.*
17. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор съгласно чл.39, ал.3, т.1, б. В от ППЗОП - *Образец № 10.*
18. Декларация за срок на валидност на офертата съгласно чл. 39, ал.3, т.1, б. Г от ППЗОП - *Образец № 11.*
19. Декларация по чл.102, ал.1 от ЗОП - *Образец № 12.*
20. Проект на договор за обществена поръчка



## ОБЩА ЧАСТ

### I. Подготовка на офертата

1. При изготвяне на офертата участникът трябва да се придържа точно към условията, обявени от възложителя в документацията.

2. Участникът трябва да проучи всички указания, образци, условия /спецификации и др./ в документацията. Невъзможността да предостави цялата информация, изисквана в документацията или представянето на оферта, неотговаряща на документацията, при всички случаи е риск за участника и може да доведе до отстраняването му.

3. Офертата следва да отговаря на изискванията, посочени в обявлението за откриване на процедурата, настоящите указания, и да бъде оформена по приложенияте към документацията образци.

4. Офертата се представя на български език.

5. Всяко оферта трябва да съдържа техническо и ценово предложение. Към офертата си участниците представят и информацията относно личното състояние критериите за подбор. При изготвяне на офертата всеки участник трябва да се придържа точно към обявените от възложителя условия.

6. При подаване на оферта участникът декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В него се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя, и се посочват националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

6.1. Когато изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата.

6.2. В случаите по т.6.1., когато се подава повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.

7. Съгласно чл. 101, ал. 8-11 ЗОП, всеки участник в процедура за възлагане на обществена поръчка има право да представи само една оферта. Лице, което участва в обединение или е дало съгласие да бъде подизпълнител на друг участник, не може да подава самостоятелно оферта. В процедура за възлагане на обществена поръчка едно физическо или юридическо лице може да участва само в едно обединение. Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни участници в една и съща процедура.

*Забележка: Съгласно разпоредбата на § 2, т. 45 от Допълнителните разпоредби на ЗОП, по смисъла на закона „свързани лица“ са тези по смисъла на §1, т.13 и 14 от допълнителните разпоредби на Закона за публичното предлагане на ценни книжа, а именно :*

- а) лицата, едното от които контролира другото лице или негово дъщерно дружество;*
- б) лицата, чиято дейност се контролира от трето лице;*
- в) лицата, които съвместно контролират трето лице;*



г) съпрузите, родителите по права линия без ограничения, родителите по съребрена линия до четвърта степен включително и родителите по сватовство до четвърта степен включително.

„Контрол“ е налице, когато едно лице:

а) притежава включително чрез дъщерно дружество или по силата на споразумение с друго лице, над 50 на сто от броя на гласовете в общото събрание на едно дружество или друго юридическо лице; или

б) може да определя пряко или непряко повече от половината от членовете на управителния или контролния орган на едно юридическо лице; или

в) може по друг начин да упражнява решаващо влияние върху вземането на решения във връзка с дейността на юридическото лице.

8. В процедурата за възлагане на обществена поръчка могат да участват български или чуждестранни физически или юридически лица или техни обединения, както и всяко друго образувание, което има право да изпълнява доставки съгласно законодателството на държавата, в която то е установено.

9. В случай, че участникът участва като обединение, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, съответствието с критериите за подбор се доказва от обединението участник, а не от всяко от лицата, включени в него, с изключение на съответна регистрация, представяне на сертификат или друго условие, необходимо за изпълнение на поръчката, съгласно изискванията на нормативен или административен акт и съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединението.

Възложителят не поставя каквито и да е изисквания относно правната форма, под която обединението ще участва в процедурата за възлагане на поръчката.

Когато участникът е обединение, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, се представя учредителния акт, споразумение и/или друг приложим документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, както и следната информация във връзка с конкретната обществена поръчка:

9.1. правата и задълженията на участниците в обединението;

9.2. дейностите, които ще изпълнява всеки член на обединението;

9.3. уговаряне на солидарна отговорност между участниците в обединението.

Когато участникът е обединение, което не е юридическо лице, следва да бъде определен и посочен партньор, който да представлява обединението за целите на настоящата обществена поръчка.

В случай че обединението е регистрирано по БУЛСТАТ преди датата на подаване на офертата за настоящата обществена поръчка, се посочва БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата. В случай, че обединението не е регистрирано по БУЛСТАТ, при възлагане изпълнението на дейностите, предмет на настоящата обществена поръчка, участникът следва да извърши регистрацията по БУЛСТАТ, след уведомяването му за извършеното класиране и преди подписване на договора за възлагане на поръчката.



10. На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да се позовава на капацитета на трети лица по отношение на критериите, свързани с техническите способности и професионална компетентност. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът се позовава на техния капацитет, както и за тях трябва да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 ЗОП). В случай че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения;

11. На основание чл. 66, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като следва да удостовери това в офертата си, както и дела от поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл. 66, ал. 2 от ЗОП подизпълнителите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл. 67, ал. 2 ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя.

12. Всеки участник има право да представи само една оферта по обекта на процедурата.

13. До участие се допуска всяко българско и чуждестранно физическо или юридическо лице, което е регистрирано като търговец по Търговския закон или по националното си законодателство, както и техни обединения.

14. Участниците - при поискване от страна на възложителя, са длъжни да представят необходимата информация относно правно-организационната форма, под която осъществяват дейността си, както и списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат.

15. Офертата (вкл. Ценовото предложение), всички документи, съдържащи се в нея, се подписват от лицето, което представлява участника, съгласно документа за регистрация, респ. удостоверението за актуална съдебна регистрация (документ за самоличност - за физическите лица), или от надлежно упълномощено лице или лица, като в офертата се прилага нотариално заверено изрично пълномощно на упълномощеното (-ите) лице (-а), изготвено за целите на настоящата процедура и отразяващо данните за същата.

16. Документите, свързани с участието в процедурата, се представят от участника, или от упълномощен от него представител - лично или чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка, на адреса, посочен от възложителя.

17. Документите по т.16 се представят в запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

- наименованието на участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
- адрес за кореспонденция, телефон и по възможност - факс и електронен адрес;
- наименованието на поръчката и обособените позиции и номенклатурни единици, за които се подават документите.



Опаковката включва документите по чл. 39, ал. 2 и ал. 3, т. 1 от ППЗОП, опис на представените документи, както и отделен запечатан непрозрачен плик с надпис "Предлагани ценови параметри", който съдържа ценовото предложение по чл. 39, ал. 3, т. 2 от ППЗОП.

За получените оферти за участие при възложителя се води регистър, в който се отбелязват:

- подател на офертата за участие;
- номер, дата и час на получаване;
- причините за връщане на офертата, когато е приложимо.

18. При получаване на офертата върху опаковката се отбелязват поредният номер, датата и часът на получаването, за което на приносителя се издава документ.

19. Не се приемат оферти, които са представени след изтичане на крайния срок за получаване или са в незапечатана опаковка или в опаковка с нарушена цялост.

20. Когато към момента на изтичане на крайния срок за получаване на оферти пред мястото, определено за тяхното подаване, все още има чакащи лица, те се включват в списък, който се подписва от представител на възложителя и от присъстващите лица. Офертите на лицата от списъка се завеждат в регистъра. Не се допуска приемане на оферти от лица, които не са включени в списъка.

21. Получените офертите се предават на председателя на комисията, за което се съставя протокол с данните по регистъра. Протоколът се подписва от предаващото лице и от председателя на комисията.

## **II. Документацията за участие. Разяснения, във връзка с подготвяне на офертата. Подаване на офертата**

1. Възложителят предоставя неограничен, пълен, безплатен и пряк достъп чрез електронни средства до документацията за обществената поръчка от датата на публикуване на обявлението в "Официален вестник" на Европейския съюз. На всички заинтересовани лица се предоставя неограничен, пълен, безплатен и пряк достъп по електронен път до документацията за участие в процедурата на следния интернет адрес на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД: <http://mobaltarnovo.nit.bg.>, рублика обществени поръчки.

2. Лицата могат да поискат писмено от възложителя разяснения по решението, обявлението, документацията за обществената поръчка и описателния документ до 10 дни преди изтичане на срока за получаване на офертите.

3. Възложителят предоставя разясненията в 4-дневен срок от получаване на искането, но не по-късно от 6 дни преди срока за получаване на офертите. В разясненията не се посочва лицето, направило запитването.

4. Възложителят не предоставя разяснения, ако искането е постъпило след срока по т.2.

5. Разясненията се предоставят чрез публикуване на профила на купувача.

6. Възложителят може, по собствена инициатива или по искане на заинтересовано лице, еднократно да направи промени в обявлението, с което се оповестява откриването на процедурата, в документацията за обществената поръчка и в описателния документ.

7. Заинтересованите лица могат да правят предложения за промени в документите по т.6 в 10-дневен срок от публикуването на обявлението в РОП, с което се оповестява откриването на процедурата.



8. Възложителят изпраща за публикуване в РОП обявлението за изменение или допълнителна информация и решението, с което то се одобрява, в 14-дневен срок от публикуването в РОП на обявлението, с което се оповестява откриването на процедурата.

9. След изтичането на сроковете по т.8 възложителят може да публикува многократно обявления за изменение или допълнителна информация за промени в условията на процедурата само когато удължава обявените срокове.

10. Възложителят удължава сроковете за получаване на оферти, когато:  
- в случаите по т.6 са внесени съществени изменения в условията по обявената поръчка, които налагат промяна в офертите на участниците;

- са поискани своевременно разяснения по условията на процедурата и те не могат да бъдат представени в срока по т.3 .

Удължаването на срока трябва да е съобразено с времето, необходимо на лицата да се запознаят и да отразят разясненията или промените при изготвяне на офертите.

11. Не се изисква удължаване на сроковете, когато разясненията не налагат съществени промени в офертите или когато те са предоставени в случаите по чл. 33, ал. 3 от ЗОП.

12. Възложителят може да удължи обявените срокове в процедурата, когато в първоначално определения срок няма постъпили оферти.

13. С публикуването на обявлението за изменение или допълнителна информация се смята, че всички заинтересовани лица са уведомени.

14. Офертата се представя съгласно изискванията на чл. 47 от ППЗОП.

15. Офертата се представя в писмен вид, на хартиен носител.

16. Офертата следва да бъде представена до крайния срок, посочен от възложителя, на адреса, посочен в обявлението за откриване на процедурата в запечатана непрозрачна опаковка.

17. Всички документи, които придружават офертата се представят в оригинал или когато са ксерокопия, се заверяват с гриф "Вярно с оригинала", подпис на лицето, представляващо участникът и печат. Документите и данните се подписват само от законните представители на участник, съгласно съдебната му регистрация или от изрично упълномощени за това лица, като в този случай се представя пълномощно. **Всички документи трябва да са в срока на тяхната валидност.**

18. Участниците могат да посочват в офертите си информация, която смятат за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна. Когато участниците са се позовали на конфиденциалност, съответната информация не се разкрива от възложителя.

Участниците не могат да се позовават на конфиденциалност по отношение на предложенията от офертите им, които подлежат на оценка.

19. **Крайният срок за подаването на оферти за участие в откритата процедура е до 16.00 часа на 05.07.2017 г., в Деловодството на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД - гр. Велико Търново, на ул. „Ниш“ № 1.**

20. Комисията, назначена със Заповед на Изпълнителния директор, **разглежда офертите на 06.07.2017 г. от 10.00 часа** в Заседателната зала на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД - гр. Велико Търново, на ул. „Ниш“ № 1, ет. 2.

21. Получените оферти се отварят на публично заседание, на което могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване.



22. Мястото, датата и часа на отваряне на ценовите предложения ще бъдат публикувани в профила на купувача - <http://mobaltarnovo.nit.bg>

### III. ПРОВЕЖДАНЕ НА ОТКРИТАТА ПРОЦЕДУРА

1. Възложителят провежда откритата процедура, когато има получена поне една оферта до крайния срок за представяне на офертите, определен в обявлението по процедурата.
2. Възложителят може да удължи обявените срокове в процедурата, на основание чл.100, ал.7 и ал.12 от ЗОП.
3. Възложителят назначава комисия за разглеждане и оценка на офертите. Комисията се състои от нечетен брой членове. По отношение на членовете на комисията не трябва да е налице конфликт на интереси с участниците.
4. Членовете на комисията представят на възложителя декларация по чл. 103, ал. 2 ЗОП след получаване на списъка с участниците и на всеки етап от процедурата, когато настъпи промяна в декларираните данни.
5. Възложителят е длъжен да отстрани член на комисията, за когото установи, че е налице конфликт на интереси с участник.
6. Членовете на комисията са длъжни да пазят в тайна обстоятелствата, които са узнали във връзка със своята работа в комисията.
7. Комисията и всеки от членовете ѝ са независими при изразяване на становища и вземане на решения, като в действията си се ръководят единствено от закона. Всеки член на комисия е длъжен незабавно да докладва на възложителя случаите, при които е поставен под натиск да вземе нерегламентирано решение в полза на участник.
8. При промяна в датата, часа или мястото за отваряне на офертите участниците се уведомяват чрез профила на купувача най-малко 48 часа преди новоопределения час.
9. Комисията по чл. 103, ал. 1 ЗОП започва работа след получаване на представените оферти и протокола по чл. 48, ал. 6 ППЗОП.
10. Комисията отваря по реда на тяхното постъпване запечатаните непрозрачни опаковки и оповестява тяхното съдържание и проверява за наличието на отделен запечатан плик с надпис "Предлагани ценови параметри".
11. Най-малко трима от членовете на комисията подписват техническото предложение и плика с надпис "Предлагани ценови параметри".
12. Комисията предлага по един от присъстващите представители на другите участници да подпише техническото предложение и плика с надпис "Предлагани ценови параметри".
13. След извършването на действията по предходните т. 10 - т. 12 приключва публичната част от заседанието на комисията.
14. Комисията разглежда документите по чл. 39, ал. 2 от ППЗОП за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, поставени от възложителя, и изпраща протокола на всички участници в деня на публикуването му в профила на купувача.
15. Когато установи липса, непълнота или несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или несъответствие с изискванията към личното състояние или критериите за подбор, комисията ги посочва в протокола и изпраща протокола на всички участници в деня на публикуването му в профила на купувача.



16. В срок до 5 работни дни от получаването на протокола по т.15 участниците, по отношение на които е констатирано несъответствие или липса на информация, могат да представят на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнена информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти или заявления за участие.

17. Възможността по т.16 се прилага и за подизпълнителите и третите лица, посочени от участника. Участникът може да замени подизпълнител или трето лице, когато е установено, че подизпълнителят или третото лице не отговарят на условията на възложителя, когато това не води до промяна на техническото предложение.

18. Когато промените се отнасят до обстоятелства, различни от посочените по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП, новият ЕЕДОП може да бъде подписан от едно от лицата, които могат самостоятелно да представляват участника.

19. След изтичането на срока по т.16, комисията пристъпва към разглеждане на допълнително представените документи относно съответствието на участниците с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

20. На всеки етап от процедурата комисията може при необходимост да иска разяснения за данни, заявени от участниците, и/или да проверява заявените данни, включително чрез изискване на информация от други органи и лица.

21. Комисията не разглежда техническите предложения на участниците, за които е установено, че не отговарят на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор. Комисията разглежда допуснатите оферти и проверява за тяхното съответствие с предварително обявените условия.

22. Ценовото предложение на участник, чиято оферта не отговаря на изискванията на възложителя, не се отваря.

23. Когато част от показателите за оценка обхващат параметри от техническото предложение, комисията отваря ценовото предложение, след като е извършила оценяване на офертите по другите показатели.

24. Не по-късно от два работни дни преди датата на отваряне на ценовите предложения комисията обявява най-малко чрез съобщение в профила на купувача датата, часа и мястото на отварянето. На отварянето могат да присъстват лицата по чл. 54, ал. 2 от ППЗОП. Комисията обявява резултатите от оценяването на офертите по другите показатели, отваря ценовите предложения и ги оповестява.

25. Комисията класира участниците по степента на съответствие на офертите с предварително обявените от възложителя условия.

26. Когато предлаганата цена се предлага в две или повече оферти се прилага чл.58, ал.3 от ППЗОП.

27. Комисията провежда публично жребий за определяне на изпълнител между класираните на първо място оферти, ако участниците не могат да бъдат класирани в съответствие с чл.58, ал.2 от ППЗОП.

28. Комисията изготвя доклад за резултатите от работата си които съдържа информация по чл.60, ал.1 от ППЗОП.

29. Към доклада се прилагат всички документи, изготвени в хода на работа на комисията, като протоколи, оценителни таблици, мотивите за особените мнения и др. Докладът на комисията се подписва от всички членове и се предава на възложителя заедно с цялата документация. Копие от доклада се



предоставя и на наблюдателите, когато такива са участвали в работата на комисията.

30. Когато предложение в офертата на участник, свързано с цена или разходи, което подлежи на оценяване, е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на предложенията на останалите участници по същия показател за оценка, възложителят изисква подробна писмена обосновка за начина на неговото образуване, която се представя в 5-дневен срок от получаване на искането.

31. Обосновката може да се отнася до:

- икономическите особености на производствения процес или на предоставяните услуги;
- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите;
- оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на доставките или услугите;
- спазването на задълженията по чл. 115 от ЗОП.
- възможността участникът да получи държавна помощ.

32. Получената обосновка се оценява по отношение на нейната пълнота и обективност относно обстоятелствата по чл.72, ал. 2 от ЗОП, на които се позовава участникът. При необходимост от участника може да бъде изисквана уточняваща информация. Обосновката може да не бъде приета и участникът да бъде отстранен само когато представените доказателства не са достатъчни, за да обосноват предложената цена или разходи.

33. Не се приема оферта, когато се установи, че предложените в нея цена или разходи са с повече от 20 на сто по-благоприятни от средните стойности на съответните предложения в останалите оферти, защото не са спазени норми и правила, свързани с опазване на околната среда, социалното и трудовото право, приложими колективни споразумения и/или разпоредби на международното екологично, социално и трудово право, които са изброени в приложение № 10 към ЗОП.

34. Не се приема оферта, когато се установи, че предложените в нея цена или разходи са с повече от 20 на сто по-благоприятни от средната стойност на съответните предложения в останалите оферти поради получена държавна помощ, когато участникът не може да докаже в предвидения срок, че помощта е съвместима с вътрешния пазар по смисъла на чл. 107 от ДФЕС.

35. Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник когато за него е налице , някое от следните обстоятелства:

**А) Лично състояние на участниците на основание чл.54 от ЗОП**

1. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление по чл. 108а, чл. 159а - 159г, чл. 172, чл. 192а, чл. 194 - 217, чл. 219 - 252, чл. 253 - 260, чл. 301 - 307, чл. 321, 321а и чл. 352 - 353е от Наказателния кодекс;
2. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление, аналогично на тези по т. 1, в друга държава членка или трета страна;
3. има задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс и лихвите по тях, към държавата или към общината по седалището на възложителя и на кандидата или участника, или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, освен ако е допуснато разсрочване, отсрочване или



обезпечение на задълженията или задължението е по акт, който не е влязъл в сила;

4. е налице неравнопоставеност в случаите по чл. 44, ал. 5 от ЗОП;

5. е установено, че:

а) е представил документ с невярно съдържание, свързан с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;

б) не е предоставил изискваща се информация, свързана с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;

6. е установено с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение, че при изпълнение на договор за обществена поръчка е нарушил чл. 118, чл. 128, чл. 245 и чл. 301 - 305 от Кодекса на труда или аналогични задължения,

установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен;

7. е налице конфликт на интереси, който не може да бъде отстранен;

Основанията по т. 1, 2 и 7 се отнасят за лицата, които представляват участника, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

**За удостоверяване на липсата на основания за отстраняване участниците следва да попълнят Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП), както следва:**

За обстоятелства по т. 1 и 2 (чл.54, ал.1, т.1 и т.2 от ЗОП) се попълва част III, Раздел „А“ от ЕЕДОП;

За обстоятелства по т. 3 (чл.54, ал.1, т.3 от ЗОП) се попълва част III, Раздел „Б“ от ЕЕДОП;

За обстоятелства по т.4 (чл.54, ал.1, т.4 от ЗОП) се попълва част III, Раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелства по т.5 (чл.54, ал.1, т.5 от ЗОП) се попълва част III, Раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелства по т.6 (чл.54, ал.1, т. 6 от ЗОП) се попълва част III, Раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелства по т.7 (чл.54, ал.1, т.7 от ЗОП) се попълва част III, Раздел „В“ от ЕЕДОП;

**Забележка:Основанията по чл.54, ал.1,т.1, т.2 и т.7 от ЗОП се отнасят за:**

а). лицата, които представляват участника;

б). лицата, които са членове на управителни и надзорни органи на участника ;

в). други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

Когато изискванията по чл.54, ал.1, т.1, т.2 и т.7 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. В последната хипотеза -при подаване на повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.

**Б) Други основания за отстраняване от участие на основание чл.107 от ЗОП**

1. Участник, който не отговаря на поставените критерии за подбор или не изпълни друго условие, посочено в обявлението за обществена поръчка или в документацията;
2. Участник, който е представил оферта, която не отговаря на
  - а) предварително обявените условия на поръчката;
  - б) правила и изисквания, свързани със социалното и трудовото право, приложими колективни споразумения и/или разпоредби на международното екологично, социално и трудово право, които са изброени в приложение № 10 от ЗОП;
3. Участник, който не е представил в срок обосновката по чл. 72, ал. 1 или чиято оферта не е приета съгласно чл. 72, ал. 3 - 5 от ЗОП;
4. Участници, които са свързани лица. (За удостоверяване на това обстоятелство участникът следва да попълни част III. Раздел „Г“ от ЕЕДОП)

#### **В) Основания за отстраняване, свързани с националното законодателство**

1. Участник, за когото са налице обстоятелства 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. За удостоверяване на това обстоятелство участникът следва да попълни част III., Раздел „Г“ от ЕЕДОП.

36. Участниците са длъжни да уведомят писмено възложителя в 3-дневен срок от настъпване на обстоятелство по чл. 54, ал. 1, чл. 101, ал. 11 ЗОП.

37. Съгласно чл.106 от ЗОП, в 10-дневен срок от утвърждаване на доклада възложителят издава решение за определяне на изпълнител или за прекратяване на процедурата.

38. Процедурата завършва с решение за определяне на изпълнител по договор за обществена поръчка, класиране на участниците и/или прекратяване на процедурата.

39. Възложителят определя за изпълнител на поръчката участник, за когото са изпълнени следните условия:

- не са налице основанията за отстраняване от процедурата, освен в случаите по чл. 54, ал. 3 от ЗОП, и отговаря на критериите за подбор.

- офертата на участника е получила най-висока оценка при прилагане на предварително обявените от възложителя условия и избрания критерий за възлагане.

40. Възложителят прекратява процедурата с мотивирано решение, когато:

- не е подадена нито една оферта за участие ;
- всички оферти не отговарят на условията за представяне, включително за форма, начин и срок, или са неподходящи;
- първият и вторият класиран участник откаже да сключи договор;
- са установени нарушения при откриването и провеждането й, които не могат да бъдат отстранени, без това да промени условията, при които е обявена процедурата;
- поради неизпълнение на някое от условията по чл. 112, ал. 1 от ЗОП не се сключва договор за обществена поръчка;
- всички оферти, които отговарят на предварително обявените от възложителя условия, надвишават финансовия ресурс, който той може да осигури;
- отпадне необходимостта от провеждане на процедурата или от възлагане на договора в резултат на съществена промяна в обстоятелствата или при



невъзможност да се осигури финансиране за изпълнението на поръчката по причини, които възложителят не е могъл да предвиди;

- са необходими съществени промени в условията на обявената поръчка, които биха променили кръга на заинтересованите лица.

41. Възложителят може да прекрати процедурата с мотивирано решение, когато:

1. е подадена само една оферта;

2. има само една подходяща оферта;

3. участникът, класиран на първо място:

а) откаже да сключи договор;

б) не изпълни някое от условията по чл. 112, ал. 1 от ЗОП, или

в) не докаже, че не са налице основания за отстраняване от процедура.

42. Критерият за оценка на офертите е съгласно чл.70, ал. 2, т.1 от ЗОП , а именно „най - ниска цена“ .

43. Възложителят изпраща решенията по чл. 22, ал. 1, т. 6 и т.8 от ЗОП в тридневен срок от издаването му. Решенията се изпращат на адрес, посочен от участника или по факс.

44. .Възложителят публикува в профила на купувача документите посочени в чл.42, ал.2 от ЗОП в сроковете посочени в чл.24, ал. 1 от ППЗОП.

#### **IV. ОБЖАЛВАНЕ:**

1. На обжалване по реда на Глава двадесет и седма от ЗОП подлежи всяко решение на възложителя по процедура за възлагане на обществена поръчка. Решението на възложителя се обжалва пред Комисията за защита на конкуренцията, относно тяхната законосъобразност, включително за наличие на дискриминационни икономически, финансови, технически или квалификационни изисквания в обявлението, документацията или във всеки друг документ, свързан с процедурата. На обжалване подлежат и действия или бездействия на възложителя, с които се възпрепятства достъпът или участието на лица в процедурата.

2. Жалба може да се подава в 10-дневен срок от:

2.1. изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП- срещу решението за откриване на процедурата и/или решението за одобряване на обявлението за изменение или допълнителна информация;

2.2. получаването на решението за определяне на изпълнител или за прекратяване на процедурата.

Жалбата може да се подава от всяко заинтересовано лице или заинтересован участник.

**Забележка:** Съгласно § 2, т.13 и т. 14 от Допълнителните разпоредби на ЗОП:

- "Заинтересовано лице" е всяко лице, което има или е имало интерес от получаването на определена обществена поръчка и на което е нанесена или може да бъде нанесена вреда от твърдяното нарушение.

- "Заинтересован участник" е участник, който не е отстранен окончателно от процедура. Отстраняването е окончателно, когато участникът е уведомен за решението, с което е отстранен, и това решение е влязло в сила. Заинтересован участник е и участник, който е класиран, но не е избран за изпълнител.

3. Жалба срещу решение, действие или бездействие на възложителя, с изключение на тази срещу решението за определяне на изпълнител, не спира процедурата за възлагане на обществена поръчка, освен когато е поискана



временна мярка "спиране на процедурата". Искане за налагане на временна мярка се прави едновременно с подаването на жалбата. Когато с жалбата е поискана временната мярка, процедурата за възлагане на обществена поръчка спира до влизане в сила на определението, с което се отхвърля искането за временна мярка, или решението по жалбата, ако е наложена временната мярка.

Жалба срещу решението за определяне на изпълнител спира процедурата за възлагане на обществена поръчка до окончателното решаване на спора, освен когато е допуснато предварително изпълнение.

Жалбата се подава до Комисията за защита на конкуренцията с копие и до възложителя, чието решение, действие или бездействие се обжалва.

Председателят на Комисията за защита на конкуренцията образува производство с разпореждане в тридневен срок от постъпване на жалбата или от отстраняване на нередовностите по нея. В разпореждането се определя член на комисията, който наблюдава проучването по жалбата и при необходимост дава указания. За образуваното производство се уведомява възложителят.

Когато в жалбата е направено искане за налагане на временна мярка, Комисията за защита на конкуренцията се произнася по него в закрито заседание с мотивирано определение в 7-дневен срок от образуването на производството.

Комисията за защита на конкуренцията може да не наложи временна мярка, когато отрицателните последици за всички интереси, които могат да се увредят, превишават ползата от нейното налагане. Произнасянето по временната мярка не обвързва Комисията за защита на конкуренцията при решаване на спора по същество, както и не засяга останалите искания на жалбоподателя.

Когато се обжалва решението за определяне на изпълнител, възложителят може в срока за представяне на становището по чл. 200, ал. 2 от ЗОП да поиска от Комисията за защита на конкуренцията допускане на предварително изпълнение на решението. Възложителят мотивира искането си и прилага доказателства в подкрепа на твърденията си.

Комисията за защита на конкуренцията допуска предварително изпълнение на решението за определяне на изпълнител по изключение, когато това се налага, за да се осигури животът или здравето на гражданите, да се защитят особено важни държавни или обществени интереси, включително такива, свързани с отбраната и сигурността, или ако от закъснението на изпълнението може да последва значителна или труднопоправима вреда.

## **V. СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА**

1. Възложителят сключва договор за изпълнение на обекта на поръчката по процедурата с участника, определен за изпълнител в резултат на проведената открита процедура по реда на ЗОП.

2. Възложителят сключва договора в едномесечен срок след влизането в сила на решението за определяне на изпълнител или на определението, с което е допуснато предварително изпълнение на това решение, но не преди изтичане на 14-дневен срок от уведомяването на заинтересованите участници за решението за определяне на изпълнител.

Възложителят може да сключи договор за обществена поръчка преди изтичането на 14-дневния срок от уведомяването на заинтересованите участници за решението за определяне на изпълнител в случа, че определеният за изпълнител е единственият заинтересован участник.



3. Възложителят няма право да сключи договор с определения изпълнител преди влизането в сила на всички решения по процедурата, освен когато е допуснато предварително изпълнение.

4. Договорът трябва да съответства на проекта на договор, приложен в документацията, допълнен с всички предложения от офертата на участника, въз основа на които последният е определен за изпълнител на поръчката. Промени в проекта на договор се допускат по изключение, когато е изпълнено условието по чл. 116, ал. 1, т. 5 от ЗОП и са наложени от обстоятелства, настъпили по време или след провеждане на процедурата.

5. Договора за обществени поръчки може да бъде изменян само в случаите по чл. 116 от ЗОП.

6. Договори са унищожавани, когато са сключени преди влизането в сила на акт на възложителя, издаден във връзка с процедурата, и се установи нарушение, което е засегнало възможността на:

- а) заинтересовано лице да подаде оферта;
- б) заинтересован участник да вземе участие при определяне на изпълнител.

7. За доказване на липсата на основания за отстраняване участникът, избран за изпълнител, представя:

- а) за обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП - свидетелство за съдимост;
- б) за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП - удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на възложителя и на участника;
- в) за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда".

*Когато в удостоверението по б."в" се съдържа информация за влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение за нарушение по чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП, участникът представя декларация, че нарушението не е извършено при изпълнение на договор за обществена поръчка.*

8. Когато участникът, избран за изпълнител, е чуждестранно лице, той представя съответния документ по чл. 58, ал. 1 от ЗОП, издаден от компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен. В този случай, когато в съответната държава не се издават документи за посочените обстоятелства или когато документите не включват всички обстоятелства, участникът представя декларация, ако такава декларация има правно значение съгласно законодателството на съответната държава.

8.1. Когато декларацията няма правно значение, участникът представя официално заявление, направено пред компетентен орган в съответната държава.

9. Преди сключването на договор за обществена поръчка, възложителят ще изисква от участника, определен за изпълнител, да предостави актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор. Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

10. Условието и реда за прекратяване на договора за обществени поръчки е съгласно приложения проект на договор.

11. Възложителят изисква от определения изпълнител да представи гаранция, която да обезпечи изпълнението на договора. Гаранцията за изпълнение следва да е в размер на 5 (пет)% от стойността на договора за обществена поръчка без ДДС.

12. Гаранциите се предоставят в една от следните форми:

а). парична сума;

б). банкова гаранция;

в). застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя.

Гаранцията по б „а“ и „б“ може да се предостави от името на изпълнителя за сметка на трето лице - гарант.

13. Участникът, определен за изпълнител, избира сам формата на гаранцията за изпълнение .

14. Когато избраният изпълнител е обединение, което не е юридическо лице, всеки от съдружниците в него може да е наредител по банковата гаранция, съответно вносител на сумата по гаранцията или титуляр на застраховката.

15. Условиата и сроковете за задържане или освобождаване на гаранцията за изпълнение се уреждат в договора за обществена поръчка.



**ПЪЛНО ОПИСАНИЕ ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА  
И  
ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ**

**I. Предмет и обхват на поръчката:** „Доставка на лекарствени продукти, необходими за дейността на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД - гр. Велико Търново за срок от 12 месеца“.

Спецификацията на лекарствените продукти е разделена на 651 номенклатурни единици, разпределени в 15 (петнадесет) обособени групи.

В предмета на поръчката са включени следните обособени групи:

*Обособена група № 1* Лекарствени продукти за лечение на нервна система - включва от 1 до 82 номенклатурна единица.

*Обособена група № 2* Лекарствени продукти за лечение на храносмилателна система - включва от 83 до 153 номенклатурна единица.

*Обособена група № 3* Лекарствени продукти, необходими при лечение на кръвоносна система - включва от 154 до 204 номенклатурна единица

*Обособена група № 4* Плазмени заместители и инфузионни разтвори - включва от 205 до 280 номенклатурна единица

*Обособена група № 5* Лекарствени продукти за лечение на сърдечно съдова система - включва от 281 до 374 номенклатурна единица

*Обособена група № 6* Дерматологични средства - включва от 375 до 391 номенклатурна единица

*Обособена група № 7* Хормонални препарати - включва от 392 до 419 номенклатурна единица

*Обособена група № 8* Антиинфекциозни препарати за системно приложение - включва от 420 до 514 номенклатурна единица

*Обособена група № 9* Антигинеопластични лекарствени продукти - включва от 515 до 519 номенклатурна единица

*Обособена група № 10* Лекарствени продукти за лечение на мускулно-скелетна система - включва от 520 до 537 номенклатурна единица

*Обособена група № 11* Лекарствени продукти за дихателна система - включва от 538 до 566 номенклатурна единица

*Обособена група № 12* Офталмологични препарати - включва от 567 до 608 номенклатурна единица

*Обособена група № 13* Антидоти - включва от 609 до 616 номенклатурна единица

*Обособена група № 14* Диагностични лекарствени средства - включва от 617 до 641 номенклатурна единица

*Обособена група № 15* Храни - включва от 642 до 651 номенклатурна единица

Пълното описание на предмета на поръчката по вид и количества за всяка една номенклатурна единица е направено в Техническа спецификация (Приложение № 1А) от документацията за участие.

Участниците могат да подават оферта за една, няколко или всички номенклатурни единици в обособените групи. Всяка обособена група включва отделни номенклатурни единици, като може да се участва поотделно за всяка една от тях.

Количествата посочени в техническата спецификация са прогнозни и не задължават възложителя да ги закупи в пълния им обем, а съобразно необходимостта, и с оглед броя пациенти в лечебното заведение.

Възложителя си запазва правото да заявява допълнителни количества от определени номенклатури за сметка на други, но в рамките на договорената стойност.

## **II. Правно основание и прогнозна стойност на поръчката:**

МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД е публичен възложител по смисъла на чл.5, ал.2, т.16 от ЗОП, който избира открита процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл.18, ал.1, т.1, чл.19, ал.1, във връзка с чл.73 и следващите от ЗОП.

За изчисляване на прогнозната стойност на обществената поръчка, при спазване на чл.21, ал.1, ал.2 и ал.8 от ЗОП, възложителя е определил прогнозната стойност на база на действителните количества по предмета на поръчката през предходните 12 месеца, коригирани с евентуални промени в количествата и стойността.

Прогнозната стойност на поръчката без данък върху добавената стойност (ДДС), известна му към датата на решението за нейното откриване е в размер до **5 116 354,38** (пет милиона сто и шестнадесет хиляди триста петдесет и четири лева и тридесет и осем стотинки) лева, а по обособени групи е както следва:

*Обособена група № 1* Лекарствени продукти за лечение на нервна система - 399 998,52 лева без ДДС.

*Обособена група № 2* Лекарствени продукти за лечение на храносмилателна система - 554 544,56 лева без ДДС.

*Обособена група № 3* Лекарствени продукти, необходими при лечение на кръвоносна система - 813 938,22 лева без ДДС.

*Обособена група № 4* Плазмени заместители и инфузионни разтвори - 820 219,32 лева без ДДС.

*Обособена група № 5* Лекарствени продукти за лечение на сърдечно съдова система - 132 799,85 лева без ДДС.

*Обособена група № 6* Дерматологични средства - 47 705,70 лева без ДДС.

*Обособена група № 7* Хормонални препарати - 258 621,86 лева без ДДС.

*Обособена група № 8* Антиинфекциозни препарати за системно приложение - 1 225 222,55 лева без ДДС.

*Обособена група № 9* Антинеопластични лекарствени продукти - 19 621,60 лева без ДДС.

*Обособена група № 10* Лекарствени продукти за лечение на мускулно-скелетна система - 99 222,50 лева без ДДС.

*Обособена група № 11* Лекарствени продукти за дихателна система 51 899,30 лева без ДДС.

*Обособена група № 12* Офталмологични препарати - 12 948,20 лева без ДДС.

*Обособена група № 13* Антидоти - 1 176,95 лева без ДДС.



**Обособена група № 14** Диагностични лекарствени средства – 668 226,00 лева без ДДС.

**Обособена група № 15** Храни – 10 209,25 лева без ДДС.

Настоящата процедура попада в хипотезата на разпоредбата на чл.20, ал.1, т.1, буква „б“ от ЗОП, когато планираната за провеждане поръчка за доставка и услуга е равна или по-висока от 264033 лв. и с цел осигуряване на максимална публичност и достъпност, се обявява като откритая процедура.

Финансирането за изпълнение на поръчката ще се осъществява със собствени средства на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД.

**III. Код съгласно номенклатурата на класификатора на обществените поръчки: 33600000.**

#### **IV. Изисквания:**

##### **1. Общи изисквания към участниците:**

- Изпълнението на доставките на лекарствените продукти се извършва по периодични заявки на възложителя.
- Всеки участник може да участва за една, няколко или всички номенклатурни единици от обособените групи.
- Участниците трябва да притежават разрешение за производство или за търговия на едро с лекарствени продукти или удостоверение за регистрация за търговия на едро с лекарствени продукти, или разрешение за внос, издадено по реда на ЗЛПХМ.
- Участниците трябва да притежават лицензия, издадена по реда на ЗКНВП, когато участват за доставка на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от Приложения 2 и 3 на ЗКНВП.
- Лекарствените продукти, с които участникът участва, трябва да бъдат придружени с кратка характеристика на български език и съдържаща информация по чл. 34, ал. 1 от ЗЛПХМ.
- Участниците в обществената поръчка следва да представят декларация от тяхно име за осигуряване на необходимите количества лекарствени продукти за целия срок на договора.
- Участникът трябва да представи оторизационни писма или други еквивалентни документи за представителство на свое име, издадено от производителя или официалния представител на производителя, действащ на територията на Република България, валидно за срока за изпълнение на договора.
- Участниците следва да разполагат със складова база на територията на Република България и с транспортни средства, позволяващи своевременното изпълнение на доставките при заявка от възложителя.

##### **2. Специфични изисквания:**

- Участникът, който участва и е определен за изпълнител по номенклатурна единица № 3 - **Sevofluran**, се задължава да предостави безвъзмездно изпарители за предлаганите анестетици, съвместими с наличната апаратура в лечебното заведение.

#### **V. Общи условия за изпълнение на поръчката:**

##### **1. Срок и място за изпълнение на обществената поръчка:**

1.1. Срок за изпълнение: 12 месеца от датата на сключване на договора за възлагане изпълнението на обществената поръчка.

**Опции.** Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. Условието, при които влиза в сила опцията са заложи в проекта на договор и са следните: а/ Възложителят с отправяне на възлагателно писмо до изпълнителя възлага изпълнението на поръчката за допълнителен срок. б/ Срокът на договора може да бъде удължен до 3 месеца. в/ Включването на клаузата за опция и удължаването на срока може да се извърши само преди изтичане на срока на действие на договора. г/ В случай на включване на клаузата за опцията, Изпълнителят се задължава да удължи срока на банковата гаранция за добро изпълнение или да внесе по сметката на Възложителя нова гаранция за изпълнение на договора, съобразена с удължения срок на договора и очакваното прогнозно количество, което може да бъде заявено.

1.2. Срок на доставка – съгласно предложението на участника, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от дата на подаване на заявката.

1.3. Място за изпълнение на обществената поръчка: – Болнична аптека на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново, на ул. „Ниш“ № 1.

## **2. Начин на образуване на предлаганата цена:**

2.1. Цената включва: цена за единица мярка за всеки продукт (флакон, брой, ампула, таблетка и др.), определени в спецификацията на възложителя без включен данък добавена стойност (ДДС). Цената се представя до четвъртия десетичен знак.

2.2. Участникът следва да посочи общата стойност на всяка номенклатурна единица, за която участва без включен данък върху добавената стойност (ДДС), както и общата стойност с включен ДДС. Общата стойност на всяка номенклатура се представя до втория десетичен знак.

2.3. Предложената цена следва да бъде окончателна, като цената не може да бъде променяна за срока на действие на договора, освен при условията на чл. 116 от ЗОП.

2.4. Предложената цена на лекарствените продукти следва да включва всички разходи до краен получател: стойността на продукта, транспорт, опаковка, застраховка при срок на годност не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка и др.

2.5. В случай, че през времето на действие на договора държавната регулирана цена на договорените лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък по чл. 262, ал. 4 от ЗЛПХМ, стане по-ниска от договорената, възложителят безусловно заплаща лекарствените продукти по по-ниската цена, считано от датата на влизане в сила на конкретното решение по цените на лекарствените продукти.

## **3. Условия и начин на плащане:**

3.1. Условия на плащане – плащането се извършва в български лева, след представяне на:

- доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС - оригинал;
- документи, доказващи произхода на стоките – опаковъчен лист и други доказващи произхода документи;
- приемателно - предавателни протоколи;



- писмени заявки.

3.2. Начин на плащане - плащането се извършва по банкова сметка на изпълнителя. Плащането е отложено, в срок от 60 (шестдесет) дни от датата на издаване на фактура.

**4. Сключване на договор-** Договорите се сключват в български лева, с определените за изпълнители участници, след изтичане на сроковете за обжалване на решението за класиране, посочени в чл. 197, ал.1, т.7 и при условията на чл.112 от Закона за обществените поръчки.

**7. Представяне на документи при сключването на договора -** При подписване на договора, участникът, определен за изпълнител е длъжен да представи документи за удостоверяване липсата на обстоятелства по чл. 54, ал. 1 и в съответствие с изискванията на чл. 112, ал.1 от ЗОП.

**ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ****I. Изисквания към медицинските изделия и консумативи:**

1. Лекарствените продукти трябва да отговарят на изискванията на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) - трябва да притежават валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004г. 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 съответната година за която се провежда обществената поръчка, участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата на лекарствените продукти са налични.
2. Лекарствените продукти следва да бъдат с държавно регулирана цена, съгласно чл. 258, ал. 1 от ЗЛПХМ.
3. Лекарствените продукти следва да бъдат включени в Позитивния лекарствен списък, актуален към датата на отваряне на постъпилите оферти.
4. Оферираните лекарствени продукти по номенклатурни единици трябва да отговарят на данните от образеца на техническото и ценово предложение от документацията за участие.
5. Остатъчният срок на годност на лекарствените продукти към датите на доставка трябва да бъде не по-малък от 60% от обявения от производителя срок на годност.
6. В случай на доставка на лекарствените продукти с по-кратък от договорения срок на годност, изпълнителят дължи неустойка, както следва:
  - 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;
  - 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;
  - 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;
  - 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;
  - под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката.
7. Лекарствените продукти, с които участникът участва трябва да бъдат придружени с кратка характеристика на български език и съдържаща информация по чл. 34, ал. 1 от ЗЛПХМ.
8. Опаковката на лекарствените продукти трябва да отговаря на изискванията на Глава VI „Опаковки и листовки на лекарствени продукти“ от ЗЛПХМ.
9. Възложителя си запазва правото да заявява допълнителни количества от определени позиции за сметка на други, но в рамките на договорената стойност.

**II. Техническа спецификация:**

Участниците попълват техническата спецификация (Образец № 3А) на предлаганите от тях лекарствени продукти, в която посочват търговско наименование, производител и наличието на оторизация от производителя - с „ДА/НЕ“ (страница №), за да може да се сравни дали характеристиките на



съответните оферирани продукти съответстват със зададените на техническите характеристики на изискуемите лекарствени продукти от възложителя.

Техническата спецификация на лекарствените продукти, включени в предмета на обществената поръчка е както следва:

№	АТС код	Генерично название на лекарствените продукти	Описание количество активно вещество	Мярка /табл., фл., амп., сак, бр., банка/	Прогнозно Количество 12 месеца
		<b>1. ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА НЕРВНА СИСТЕМА</b>			
1	N01AB06	Isofluranum	fl 100ml	флакон	10
2	N01AB06	Isofluranum	fl 250 ml	флакон	10
3	N01AB08	Sevofluran с безвъзмездно предоставяне на изпарители със затв. С-ма на пълнене без адаптор	fl.250 ml	флакон	500
4	N01AF03	Thiopentalum Natrium	fl.1g	флакон	2000
5	N01AH01	Fentanyl citras	0,05(mg/ml),2 ml	ампула	1500
6	N01AH01	Fentanyl citras	amp. 0,05 mg/ml 5 ml.	ампула	2600
7	N01AH03	Sufentanil	amp. 0,05 mg/ml10ml	ампула	500
8	N01AH03	Sufentanil	amp. 0,25 mg/ml5ml	ампула	500
9	N01AH06	Remifentanilum	amp.5mg/10ml	ампула	1400
10	N01AX03	Ketaminum	fl. 500 mg. 10 ml.	флакон	220
11	N01AX07	Etomidat	amp. 2 mg/ml 10 ml	ампула	80
12	N01AX10	Propofolum	10 mg/ml - 20 ml.	ампула	3600
13	N01AX10	Propofolum	10 mg/ml - 50 ml.	флакон	300
14	N01AX10	Propofolum lipid emulsion	amp. 10 mg/ml 20 ml	ампула	1500
15	N01BB01	Bupivacaini hydrochloridum	5 mg/ml - 4 ml	ампула	200
16	N01BB01	Bupivacaini hydrochloridum heavy	5 mg/ml - 4 ml	ампула	700
17	N01BB02	Lidocainum	amp. 20 mg/ml 2 ml.	ампула	2200
18	N01BB02	Lidocainum	amp. 20 mg/ml 10 ml.	ампула	5000
19	N01BB02	Lidocainum	spray 10% 38 g.	флакон	30
20	N01BB09	Ropivacaine	amp.5 mg/ml 10ml	ампула	500
21	N01BB09	Ropivacaine	amp. 7.5mg/ml 10 ml	ампула	100
22	N01BB10	Levobupivacain hydrochlolid	amp. 5 mg/ ml. 10ml	ампула	500
23	N01BB10	Levobupivacain hydrochlolid	amp. 7,5 mg/ml.10ml	ампула	100
24	N01BB52	Zidocain hydrochlorid; Chlohexidin hydrochlorid	gel 12,5	брой	3000
25	N02AA01	Morphini hydrochloridum	amp. 10 mg/ml 1 ml.	ампула	200
26	N02AA01	Morphini hydrochloridum	amp. 20 mg/ml 1 ml.	ампула	600
27	N02AA05	Oxycodone hydrochloride	tabl. 10 mg.	таблетка	4000
28	N02AA05	Oxycodone hydrochloride	tabl. 20 mg.	таблетка	1000



29	N02AA55	Oxycodone /Naloxon	tabl. 10 mg./5mg	таблетка	2000
30	N02AA55	Oxycodone /Naloxon	tabl. 20 mg./10mg	таблетка	2000
31	N02AB02	Pethidini hydrochloridum	amp.50 mg/ 2ml 2 ml	ампула	2000
32	N02AX02	Tramadoli hydrochloridum	amp.50 mg/ ml 2ml	ампула	2000
33	N02AX02	Tramadoli hydrochloridum/Paracetamol	tabl. 37.5mg/325mg	таблетка	3000
34	N02BA01	Acidum acetylsalicylicum	tabl. 500 mg.	таблетка	2000
35	N02BA01	Acidum acetylsalicylicum	tabl. 100 mg.	таблетка	6000
36	N02BB02	Metamizolum	amp.500 mg/ml 2 ml.	ампула	60000
37	N02BB02	Metamizolum	tabl. 500 mg.	таблетка	2000
38	N02BB02	Metamizolum	sol.500mg/ml 20ml	флакон	100
39	N02BE01	Paracetamolum	syr. 120 mg./5 ml	флакон	300
40	N02BE01	Paracetamolum	supp.150 mg.	брой	200
41	N02BE01	Paracetamolum	tabl. 500 mg.	таблетка	5000
42	N02BE01	Paracetamolum	10 mg/ml 100ml	флакон	6000
43	N03AA02	Phenobarbitalum natrium	amp. 200mg - 2 ml	ампула	500
44	N03AB02	Phenytoinum	tabl. 100 mg.	таблетка	1000
45	N03AE01	Clonazepamum	tabl. 0,5 mg	таблетка	600
46	N03AF01	Carbamazepinum	tabl. 200 mg.	таблетка	5000
47	N03AF02	Oxcarbazepin	tabl.300 mg	таблетка	1000
48	N03AG01	Acidum valproicum	амп.500mg/5ml	ампула	1000
49	N03AG01	Acidum valproicum chrono	tabl.300 mg.	таблетка	2000
50	N03AG01	Acidum valproicum chrono	sir.	флакон	20
51	N03AG01	Natrii valproas	amp. 400 mg.+soh	ампула	2500
52	N03AX12	Gabapentin	caps. 300 mg	таблетка	4000
53	N04BA02	Co beneldopa	tabl. 250 mg.	таблетка	500
54	N04BA02	Co beneldopa	tabl. disp 125 mg.	таблетка	500
55	N04BA02	Co beneldopa HBS	caps 125 mg.	таблетка	500
56	N04BB01	Amantadin	tabl. 100 mg.	таблетка	1000
57	N04BB01	Amantadin	fl. 200mg./ 500 ml	флакон	1000
58	N05AA01	Chlorpromazini hydrochloridum	amp.5mg/ml 5 ml.	ампула	1000
59	N05AA01	Chlorpromazini hydrochloridum	amp10mg/ml 5 ml.	ампула	1000
60	N05AD01	Haloperidoli decanoas	amp. 5 mg./ml - 1 ml.	ампула	600
61	N05BA01	Diazepamum	5 mg/ml - 2 ml	ампула	3500
62	N05BA01	Diazepamum	tabl. 10 mg.	таблетка	1000
63	N05BA01	Diazepamum	tabl. 5 mg.	таблетка	1000
64	N05CD08	Midazolami maleas	amp. 5 mg. 5 ml.	ампула	3000
65	N05CD08	Midazolami maleas	amp. 15 mg. 3 ml.	ампула	3000
66	N05CM11	Natrium bromatum	amp. 100 mg/ml 5 ml.	ампула	3500
67	N06BX03	Pyracetamum	fl. 12mg./ 60 ml	флакон	1000
68	N06BX03	Pyracetam	amp. 3 g./ 15 ml	ампула	16000
69	N06BX03	Pyracetamum	tabl. 400 mg.	таблетка	3000
70	N06BX03	Pyracetamum	caps. 400 mg.	таблетка	3000
71	N06BX06	Citicoline	amp. 1000 mg/4ml	ампула	12000
72	N06BX06	Citicoline	amp. 500mg/4ml	ампула	5000
73	N06BX18	Vinpocetinum	amp. 10 mg. - 2 ml.	ампула	10000



74	N06BX18	Vinpocetinum	tabl. 5mg	таблетка	1000
75	N07AA01	Neostigmini methylsulfas	amp. 500 mcg/ml 1 ml.	ампула	1500
76	N07AA02	Pyridostigmini bromidum	dr. 60 mg.	таблетка	1000
77	N07AA04	Galantamini bromidum	amp. 5 mg/ml - 1 ml.	ампула	2000
78	N07AA04	Galantamini bromidum	amp.10 mg/ml - 1 ml.	ампула	3000
79	N07AA04	Galantamini hydrobromidum	tabl. 10 mg.	таблетка	1000
80	N07CA01	Betahistine	tabl. 8 mg	таблетка	50
81	N07CA03	Flunarizini hydrochloridum	caps. 5 mg.	таблетка	1000
82		Vertigoheel	tabl.	таблетка	1000
		<b>2. ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ХРАНОСМИЛАТЕЛНА СИСТЕМА</b>			
83	A02BA02	Ranitidinum hydrochloricum	tabl.150 mg.	таблетка	6000
84	A02BA02	Ranitidinum hydrochloricum	amp.50mg. 2ml	ампула	5000
85	A02BA03	Famotidinum	tabl. 40 mg	таблетка	1000
86	A02BA03	Famotidinum	amp.20mg.	ампула	40000
87	A02BA04	Nizatidinum	amp.25 mg/ml - 4 ml	ампула	500
88	A02BC01	Omeprazolom	caps. 20 mg.	таблетка	20000
89	A02BC01	Omeprazolom	amp. 40mg	ампула	7000
90	A02BC02	Pantoprazole	tabl.40mg	таблетка	1000
91	A02BC02	Pantoprazole	fl.40mg	флакон	1000
92	A02BC03	Lansoprazole	caps. 30 mg	таблетка	1000
93	A02BC05	Ezomeprazolom	amp. 40 mg. 2 ml.	ампула	10000
94	A03AA04	Mebeberine	caps. 200 mg.	таблетка	1000
95	A03AB06	Otilonium bromidum	tabl. 40 mg	таблетка	1000
96	A03AD01	Papaverini hydrochloridum	amp. 20 mg - 1 ml.	ампула	14000
97	A03AD01	Papaverini hydrochloridum	tabl. 50 mg.	таблетка	1000
98	A03AD02	Drotaverini hydrochloridum	amp. 40 mg. 2 ml.	ампула	18000
99	A03AD02	Drotaverini hydrochloridum	tabl. 40 mg	таблетка	1000
100	A03BA01	Atropini sulfas	amp. 1 mg/ 1 ml.	ампула	4000
101	A03BB01	Butylscopolamin	amp. 20mg./ 1 ml.	ампула	15000
102	A03BB01	Butylscopolamin	tabl. 10 mg.	таблетка	1000
103	A03DC00	Metamizolum; Fenpirerinibromidum; Pitofenomi hydrochloridum	amp. 2 ml.	ампула	9000
104	A03DC00	Metamizolum; Fenpirerinibromidum; Pitofenomi hydrochloridum	tabl.	таблетка	1000
105	A03FA01	Metoclopramidi hydrochloridum	5 mg./ml. - 2 ml.	ампула	12000
106	A04AA01	Ondansetron	amp.8mg	ампула	100
107	A04AA04	Dolasetron	amp.100mg/5ml	ампула	100
108	A05AA02	Ursodeoxycholic acid	caps.250mg	таблетка	2000
109	A05BA00	L ornithine-L-aspartate	gran.3gr.	брой	6000
110	A05BA00	L ornithine-L-aspartate	amp. 5g/10ml	ампула	2000
111	A05BA03	Silymarinim	tabl.90 mg.	таблетка	10000
112	A05BA03	Silymarinim	tabl.22.5mg	таблетка	5000
113	A06AB02	Bisacodylum	tabl. 5 mg.	таблетка	1000



114	A06AD04	Magnesii sulfas	amp.200mg/10ml	ампула	8000
115	A06AD11	Lactulose	fl. 200ml	флакон	100
116	A06AD11	Lactulose	sashe 15ml	брой	400
117	A06AD11	Lactulose	fl 500ml	брой	50
118	A07BA01	Carbo activatus	tabl.	таблетка	4000
119	A07BA01	Carbo activatus	pulv.	опаковка	200
120	A07BC05	Smecticum dioactadricum	pulv. 3 g.	брой	1000
121	A07DA03	Loperamidi hydrochloridum	caps. 2mg	таблетка	4000
122	A07EC01	Sulfasalazinum	tabl. 500mg	таблетка	500
123	A07EC02	Mesalazin	tabl. 250 mg	таблетка	2000
124	A07EC02	'Mesalazin	tabl. 500 mg	таблетка	6000
125	A07EC02	'Mesalazin	supp 500mg	брой	1000
126	A07FA01	Sacchazomyces boulardi	caps.250mg	таблетка	12000
127	A07Xa04	Racecadotril	pulv. 30 mg	брой	1000
128	A09AA02	Multyensimes (lipase, protease)	caps.25000 U	таблетка	6000
129	A09AA02	Multyensimes (lipase, protease)	tabl.10000U	таблетка	6000
130	A10AB01	Insulinum - Човешки инсулин с бързо действие	100IU/ml '3 ml.	брой	800
131	A10AC01	Insulinum - Човешки инсулин с бавно настъпващо действие	100IU/ml 3 ml.	брой	100
132	A10BB002	Metformin	tabl.850 mg	таблетка	1000
133	A10BB009	Gliclazidum	tabl. 30mg	таблетка	1000
134	A10BB01	Glibenclamidum	tabl. 5mg	таблетка	1000
135	A11CC07	Paracalcitol	amp.0.5mg/ml	ампула	500
136	A11DA01	Thiamini hydrochloridum	amp.80mg./ 2 ml.	ампула	1000
137	A11DB00	Benfotiamin,Pyridoxine hydrochloride,Ciancobalamin	dr.	таблетка	100
138	A11DB00	Benfotiamin,Pyridoxine hydrochloride,Ciancobalamin	amp. 2 ml.	ампула	4000
139	A11DB00	Thyamin hydrochloride Pyridoxin hydrochloride	amp.1 ml.	ампула	3000
140	A11EA00	Vitamin B complex	amp. 2 ml.	ампула	1000
141	A11GA01	Acidum ascorbinicum	amp.500 mg - 5 ml.	ампула	15000
142	A11GA01	Acidum ascorbinicum	dr. 100 mg	таблетка	1000
143	A11HA02	Pyridoxini hydrochloridum	amp.100 mg./ 2 ml.	ампула	3000
144	A12AA03	Calcii gluconas	amp. 8,94mg/ml 10 ml.	ампула	20000
145	A12BA01	Kalii chloridum	amp.14,9% 10 ml.	ампула	9000
146	A12CC30	Magnesii lactat+Vitamin B6	tabl.	таблетка	1000
147	A16AA02	Ademetionine	amp. 500mg+solv	ампула	8000
148	A16AA02	Ademetionine	tabl. 500 mg.	таблетка	5000
149	A16AX01	Thioctic acid	amp. 600mg	ампула	6000
150	A16AX01	Thioctic acid	tabl.600 mg	таблетка	1000
151	A16AX01	Thioctic acid	fl 600mg/50ml	флакон	5000
152		Simethicone	emul. oral40mg/ml30ml	флакон	20
153		Plantaginis ovatae seminis hemicellulosae	pulv.	брой	500



		3. ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ, НЕОБХОДИМИ ПРИ ЛЕЧЕНИЕ НА КРЪВОНОСНА СИСТЕМА			
154	B01AA07	Acenocumarolum	tabl. 4 mg.	таблетка	1500
155	B01AB01	Heparinum	fl.25000 IU, 5 ml.	флакон	10000
156	B01AB01	Heparinum	fl.25000 IU, 5 ml.s.c.&i.v.	флакон	10000
157	B01AB02	Antithrombin	fl	флакон	3
158	B01AB04	Dalteparin sodium	sp.5000UI	брой	500
159	B01AB04	Dalteparin sodium	sp.7500UI	брой	500
160	B01AB04	Dalteparin sodium	sp.10000UI	брой	500
161	B01AB05	Enoxaparin	sp.0,4 ml.	брой	15000
162	B01AB05	Enoxaparin	sp0,6 ml.	брой	8000
163	B01AB05	Enoxaparin	sp.0,8 ml.	брой	1000
164	B01AB06	Nadroparin	sp.0,4 ml.	брой	30000
165	B01AB06	Nadroparin	sp.0,6 ml.	брой	15000
166	B01AB12	Bemiparin	sp.2500 IU	брой	6000
167	B01AB12	Bemiparin	sp.3500 IU	брой	12000
168	B01AC04	Tirofiban	fl.0,25mg/ml 50ml	флакон	5
169	B01AC07	Dipyridamolum	tabl. 25 mg.	таблетка	1000
170	B01AC11	Clopidogrel	tabl.75mg.	таблетка	5000
171	B01AC11	Clopidogrel	tabl.300mg.	таблетка	5000
172	B01AC16	Eptifibatide	fl.2mg/ml 10ml	флакон	200
173	B01AC16	Eptifibatide	fl0.75mg/ml 100ml	флакон	100
174	B01AC24	Ticagrelor	tabl. 90 mg	таблетка	1000
175	B01AC30	Clopidogrel/ Ac.acetylsalicylicum	tabl.75mg/100mg	таблетка	1000
176	B01AD02	Alteplase	amp.50mg+50ml solv	ампула	30
177	B01AD07	Retepase	fl.10IU / 10ml	флакон	5
178	B01AD11	Tenecteplase	fl10000 IU	флакон	2
179	B01AE07	Dabigartan etexilat	tabl. 110 mg	таблетка	1000
180	B01AE07	Dabigartan etexilat	tabl. 150 mg	таблетка	500
181	B01AF02	Apixaban	tabl 5 mg	таблетка	1000
182	B01AF02	Apixaban	tabl2. 5 mg	таблетка	1000
183	B01AX05	Fondaparinux	sp.2,5mg./0.5ml.ing.	брой	2000
184	B01AX06	Rivaroxaban	tabl 10 mg	таблетка	500
185	B02AA03	Ac.aminomethylbenzoicum	amp.50mg/5ml	ампула	1000
186	B02BA01	Phytomenadionum	amp. 10mg/ml 1 ml	ампула	4000
187	B02BA01	Phytomenadionum	oral.gtt.20mg/ml 5ml	флакон	25
188	B02BA02	Menadioni natrii bisulfas	amp. 10 mg. - 1 ml.	ампула	500
189	B02BB01	Human fibriogen	fl.1g	флакон	10
190	B02BC01	Ascorbat gelatin sponge	8,5 x 4 x 1	брой	200
191	B02BD01	Prothrombin complex human	fl.500IU	флакон	10
192	B02BD01	Prothrombin complex human	fl.600IU	флакон	20
193	B02BD04	Novo seven	powd.inj.2 mg	флакон	10
194	B02BX01	Etamsylatum	amp. 250 mg./2 ml.	ампула	20000
195	B03AA07	Ferrous sulfat	tabl.325mg	таблетка	500
196	B03AB05	Maltofer	sol.50mg/ml 30 ml	флакон	50

197	B03AC01	Ferric oxid polymaltose complex	fl.50mg/ ml 10ml	флакон	50
198	B03AC01	Ferric oxid polymaltose complex	fl.50mg/ ml 2ml	флакон	10
199	B03AC02	Saccharated Iron Oxid	amp 20mg/ ml 5 ml	ампула	5000
200	B03AC06	Iron (III) hydroxidextran complex	amp. 50mg/ml 2 ml	ампула	500
201	B03AE00	Fegluconat+Mn gluconat+ Copper gluconat	amp. 10 ml	ампула	100
202	B03BA01	Цуанкобаламинум	amp. 500 mcg 1 ml	ампула	8000
203	B03BA01	Цуанкобаламинум	amp.1000 mcg 1 ml	ампула	2000
204	B03BB01	Acidum folicum	tabl. 400 mcg.	таблетка	1000
		<b>4.ПЛАЗМЕНИ ЗАМЕСТИТЕЛИ И ИНФУЗИОННИ РАЗТВОРИ</b>			
205	B05AA00	Albuminum	fl.20% 100 ml.	флакон	500
206	B05AA00	Albuminum	fl.20% 50 ml	флакон	200
207	B05AA00	Albuminum	amp20% 2ml	ампула	100
208	B05AA06	Succinated gelatin 4 %	fl.500 ml	флакон	1000
209	B05AA06	Succinated gelatin 4 % с балансиран електр. Състав	fl.500 ml	флакон	1000
210	B05AA07	Hydroxyethylstarch	fl.10% 500 ml.	флакон	1000
211	B05AA07	HES 6%+Ringer	fl.500ml	флакон	200
212	B05B56	Ser. Glucosae	sol.250ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	500
213	B05B56	Ser. Glucosae	sol.500ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	22000
214	B05B56	Ser. Glucosae	sol.500ml.,екофлакон	флакон	5000
215	B05B56	Ser. Glucosae	sol.1000ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	1000
216	B05BA01	Aminoacids	flak. 500 ml. 10%	флакон	3000
217	B05BA01	Aminoacids	flak.100 ml. 10%	флакон	80
218	B05BA01	Aminoacids N Heppa	fl 500ml 10%	флакон	20
219	B05BA01	Aminoacids Nephro	fl 500ml 10%	флакон	20
220	B05BA01	Aminoacids Alanil glutamat	fl.200mg/ ml 100ml	флакон	30
221	B05BA02	Fatemulsion	10% 500 ml	банка	20
222	B05BA02	Fatemulsion	20% 500 ml	банка	20
223	B05BA10	Amino acids + Glucosae	sac 1000 ml	сак	100
224	B05BA10	Amino acids 8,5 % + Glucosae 30%	2000 ml	сак	300
225	B05BA10	Lipid emulsion15%+Amino acids 6.3%+E + Glucosae 18.75% + Oleum olivarum	1000 ml	сак	500
226	B05BA10	Lipid emulsion15%+Amino acids 6.3%+E + Glucosae 18.75% + Oleum olivarum	2000 ml	сак	500
227	B05BA10	Lipid emulsion20%+Amino acids 8.2%+E + Glucosae 28.75% + Oleum olivarum	2000 ml	сак	500
228	B05BA10	Lipid emulsion20%+Amino acids 11.1%+E + Glucosae 35% + Oleum olivarum	2000 ml	сак	600
229	B05BA10	Lipid emulsion20%+Amino acids 14.2%+E + Glucosae 27.5% + Oleum olivarum	2000 ml	сак	300



230	B05BA10	Glucosa 150 g + Amino acid 51 g + Lipidi 60g	1540 ml	сак	500
231	B05BA10	Glucosa 97 g + Amino acid 34 g + Lipidi 51g	1440 ml	сак	300
232	B05BA10	Glucosa 250g + Amino acid 100g + Lipidi 75g	1970ml	сак	300
233	B05BA10	Glucosa 270 g + Amino acid 105.1g + Lipidi 75g	1875 ml	сак	300
234	B05BA10	Glucosa 180 g + Amino acid 72g + Lipidi 50g	1250 ml	сак	300
235	B05BA10	Glucosa 221 g + Amino acid 72g + Lipidi 50g	1875 ml	сак	300
236	B05BA10	Glucosa 80g + Amino acid 40g + Lipidi 50g	1250 ml	сак	300
237	B05BB01	Hartmann	sol.500 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	7000
238	B05BB01	Hartmann	sol.500 ml., екофлаконт		3000
239	B05BB01	Hartmann	sol.1000ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	1000
240	B05BB01	Sodium choride; Potassium choride; Magnesium choride hexahydrate; Sodium acetate trihydrate; Sodium Gluconate	'sol.500ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	30000
241	B05BB01	Sodium choride3.4g; Potassium choride0.15g; Magnesium choride hexahydrate0.1g;Calcium chlorid dichidrate 0.185g Sodium acetate trihydrate1.635g; L-Malic acid0.335g	sol.500 ml., екофлаконт	флаконт	10000
242	B05BB01	Sodium choride; Potassium choride; Magnesium choride hexahydrate; Sodium acetate trihydrate; Sodium Gluconate	sol.1000ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	1000
243	B05BB01	Ringer	sol.500 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	6000
244	B05BB01	Ringer	sol.500 ml. екофлаконт	флаконт	1000
245	B05BB01	Ringer	sol.1000ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	1000
246	B05BC01	Mannitolum	10% 250 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	500
247	B05BC01	Mannitolum	10% 500 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	12000
248	B05BC01	Mannitolum	15% 500 ml.,екофлаконт	флаконт	2000
249	B05CX01	Glucosa	5% 250 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	1000
250	B05CX01	Glucosa	5% 500 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	6000
251	B05CX01	Glucosa	5% 500 ml.,екофлаконт	флаконт	6000

252	B05CX01	Glucosa	5% 1000 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	500
253	B05CX01	Glucosa	10% 250 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	500
254	B05CX01	Glucosa	10% 500 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	4000
255	B05CX01	Glucosa	10% 500 ml.,екофлаконт	флаконт	4000
256	B05CX01	Glucosa	25% 10ml	ампула	500
257	B05CX01	Glucosa	40% 10ml.,инф.	ампула	1500
258	B05XA02	Natrii hydrogencarbonas	8,4% - 20 ml.,инф.	ампула	8000
259	B05XA03	Natrii chloridum	0,9% 10 ml.,инф.	ампула	5000
260	B05XA03	Natrii chloridum	0,9% 100 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	60000
261	B05XA03	Natrii chloridum	0,9% 100 ml.,екофрактонт	флаконт	20000
262	B05XA03	Natrii chloridum	0,9% 250ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	2000
263	B05XA03	Natrii chloridum	0,9% 500 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	32000
264	B05XA03	Natrii chloridum	0,9% 500 ml.,екофлаконт	флаконт	5000
265	B05XA03	Natrii chloridum	0.9% 500ml ecotainer	флаконт	1000
266	B05XA03	Natrii chloridum	0,9% 500 ml.стъклтени банки	флаконт	9000
267	B05XA03	Natrii chloridum	0,9% 1000 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	20000
268	B05XA03	Natrii chloridum	0,9% 1000 ml.,екофлаконт	флаконт	6000
269	B05XA03	Natrii chloridum	0.9% 1000ml ecotainer	флаконт	1000
270	B05XA03	Natrii chloridum	0.9% 5000ml	сак	1000
271	B05XA03	Natrii chloridum	10% 10 ml.,инф.	ампула	1000
272	B05XA03	Natrii chloridum	0,9% 3000 ml. Сак	сак	200
273	B05XC00	Vitamin comb	fl.inj./ inf.	ампула	100
274	B05XX00	Fe,Zn,Cu,Ch,Mn,Mo,Se,J,F	amp.10 ml.	ампула	100
275		Aqua redestillata	amp. 10ml	ампула	500
276		Aqua redestillata	500 ml	флаконт	2000
277		Aqua redestillata	500 ml ecotainer	флаконт	500
278		Aqua redestillata	1000 ml ecotainer	флаконт	3000
279		Aqua redestillata	500 ml стъктло	флаконт	500
280		Mannitolum -Sorbitolum	3% 3000ml	сак	100
		<b>5. ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА СЪРДЕЧНО СЪДОВА СИСТЕМА</b>			
281	C01AA02	Digoxinum	tabl. 0,25 mg.	таблтетка	2000



282	C01AA02	Digoxinum	amp 0.25mg/ml 2ml	ампула	3000
283	C01AA08	β Methyldigoxinum	tabl. 100 µg.	таблетка	100
284	C01BA01	Chinidini sulfas	tabl. 200 mg.	таблетка	500
285	C01BC03	Propafenoni hydrochloridum	tabl. 150 mg	таблетка	4000
286	C01BC03	Propafenoni hydrochloridum	амп.70mg/20ml	ампула	300
287	C01BC03	Propafenoni hydrochloridum	амп.35mg/10ml	ампула	300
288	C01BD01	Amiodaroni hydrochloridum	tabl. 200 mg	таблетка	3000
289	C01BD01	Amiodaroni hydrochloridum	amp.150 mg/3 ml	ампула	3000
290	C01CA01	Etilefrini hydrochloridum	amp. 10 mg. - 1 ml.	ампула	300
291	C01CA04	Dopamini hydrochloridum	amp. 200 mg.	ампула	3800
292	C01CA07	Dobutamini hydrochloridum	amp. 250 mg 50 ml	ампула	900
293	C01CX08	Levosimendan	fl 2,5 mg/ml 5 ml	флакон	5
294	C01DA02	Gliceril trinitrat	tabl. 500 mcg.	таблетка	500
295	C01DA02	Gliceril trinitrat	fl. 50 mg. 50 ml.	флакон	2500
296	C01DA02	Gliceril trinitrat	sp 0,4 mg/ dose	флакон	30
297	C01DA08	Isosorbidi dinitras	tabl. 20 mg.	таблетка	5000
298	C01DA08	Isosorbidi dinitras	aer.dos. 15ml	флакон	50
299	C01DA14	Isosorbidi mononitrates	tabl. 40 mg.	таблетка	1000
300	C01EA1	Alprostadil	amp.20mcg.	ампула	200
301	C01EB10C02AC01	Adenosine	amp.3mg/ml 2ml	ампула	20
302	C01EB16	Ibuprofen	amp.5mg/ml2ml	ампула	5
303	C02AB	Methyldopa	tabl. 250 mg.	таблетка	1000
304	C02AC01	Clonidinum hydrochloridum	amp. 0,15 mg/ml 1 ml.	ампула	13000
305	C02AC01	Clonidinum hydrochloridum	tabl. 0,15 mg.	таблетка	7000
306	C02AC05	Moxonidine	tabl. 0,4 mg	таблетка	500
307	C02AC06	Rilmenidine	tabl. 1mg	таблетка	500
308	C02CA01	'Prazosini hydrochloridum	tabl. 2mg	таблетка	5000
309	C02CA04	Doxazosin	tabl. 2mg	таблетка	1000
310	C02DD01	Natrii nitrosoferricyanidum	amp. 30 mg. + solv.	ампула	100
311	C02DX12	Molsidominum	tabl. 2mg	таблетка	500
312	C02DX15	Trimetazidinum	tabl.35mg	таблетка	500
313	C02DX17	Ivabradin	tabl. 5 mg	таблетка	500
314	C03AA03	Hydrochlorothiazidum	tabl.25 mg	таблетка	1000
315	C03AA04	Chlortalidonum	tabl. 100 mg.	таблетка	500
316	C03BA11	IndapamidumSR	1,5 mg	таблетка	1000
317	C03CA01	Furosemidum	amp. 20 mg. - 2 ml.	ампула	20000
318	C03CA01	Furosemidum	tabl. 40 mg.	таблетка	2500
319	C03CA04	Torasemid	amp.10mg-2ml	ампула	10000
320	C03CA04	Torasemid	tabl. 200 mg	таблетка	1000
321	C03CA04	Torasemid	tabl. 10 mg	таблетка	1000
322	C03DA01	Spirolactonum	tabl. 0.25 mg	таблетка	20000
323	C03DA04	Eplerenone	tabl.25 mg	таблетка	1000
324	C03DA04	Eplerenone	tabl.50 mg	таблетка	1000
325	C04AD02	Nicergolinum	amp. 4mg + solv	ампула	1000
326	C04AD03	Pentoxifyllinum	amp. 100 mg. - 5 ml.	ампула	13000
327	C04AD03	Pentoxifyllinum	tabl. 400 mg.	таблетка	2000



328	C04AD03	Pentoxifyllinum	tabl.600 mg.	таблетка	10000
329	C05CA03	Diosmin	tabl. 500 mg.	таблетка	3000
330	C05CA03	Diosmin	tabl. 600 mg.	таблетка	3000
331	C07AA05	Propranololi hydrochloridum	tabl.40 mg.	таблетка	1000
332	C07AA07	Sotaloli hydrochloridum	tabl.160 mg	таблетка	500
333	C07AB02	Metoprololi tartras	tabl. 50 mg.	таблетка	1000
334	C07AB02	Metoprololi tartras	tabl. 100 mg.	таблетка	1000
335	C07AB02	Metoprololi amp.i.v.	amp. 1mg/ml 5 ml		1000
336	C07AB03	Atenololum	tabl. 50 mg.	таблетка	1000
337	C07AB12	Nebivolol	tabl. 5mg	таблетка	1000
338	C07AG02	Carvedilol	tabl.6,25 mg	таблетка	1000
339	C07AG02	Carvedilol	tabl.12,5 mg	таблетка	1000
340	C08CA01	Amlodipini besilas	tabl. 5 mg.	таблетка	2000
341	C08CA02	Felodipin	tabl.10 mg.	таблетка	1000
342	C08CA05	Nifedipinum	tabl.10 mg.	таблетка	1000
343	C08CA06	Nimodipin	fl. 10mg/50ml	флаконт	300
344	C08CA06	Nimodipin	tabl. 30 mg	таблетка	1000
345	C08CA13	Lercanidipin	tabl.10mg	таблетка	1000
346	C08DA01	Verapamili hydrochloridum	tabl. 240 mg.	таблетка	1500
347	C08DA01	Verapamili hydrochloridum	amp. 5 mg./ 2 ml	ампула	1500
348	C08DB01	Diltiazemi hydrochloridum	tabl. 60 mg.	таблетка	500
349	C09AA01	Captoprilum	tabl.25 mg.	таблетка	500
350	C09AA02	Enalaprii maleas	tabl.10 mg.	таблетка	500
351	C09AA02	Enalaprii maleas	tabl.20 mg.	таблетка	500
352	C09AA02	Eprosartan mesilat	tabl.600 mg	таблетка	500
353	C09AA03	Lisinoprilum	tabl.10mg	таблетка	500
354	C09AA03	Valsatran	tabl.160 mg	таблетка	500
355	C09AA04	Perindoprilum	tabl.5 mg	таблетка	500
356	C09AA04	Perindoprilum	tabl.10 mg	таблетка	500
357	C09AA05	Ramipril	tabl.10 mg	таблетка	500
358	C09AA06	Quinapril hydrochloridum	tabl.10 mg.	таблетка	500
359	C09AA07	Benazepril	tabl. 20 mg.	таблетка	500
360	C09AA07	Telmisartan	tabl.80 mg	таблетка	500
361	C09AA09	Fosinopril sodium	tabl.10mg	таблетка	500
362	C09AA10	Trandolapril	tabl.2 mg	таблетка	500
363	C09AA13	Moexipril hydrochlorid	tabl.15 mg	таблетка	500
364	C09AA15	Zofenopril	tabl.7.5 mg	таблетка	2500
365	C09AA15	Zofenopril	tabl. 30 mg	таблетка	2500
366	C10AA01	Simvastatin	tabl.20mg	таблетка	500
367	C10AA02	Lovastatinum	tabl.20mg	таблетка	500
368	C10AA03	Pravastatin	tabl.20mg	таблетка	500
369	C10AA04	Fluvastatinum	tabl.80mg	таблетка	500
370	C10AA05	Atorvastatin	tabl.40mg	таблетка	500
371	C10AA07	Rosuvastatin	tabl. 10 mg.	таблетка	500
372	C10AA07	Rosuvastatin	tabl. 5 mg.	таблетка	500
373	C10AB08	Ciprofibrat	tabl.100mg	таблетка	500
374	C10BA04	Fenofibrat/Simvastatin	tabl. 145/20mg	таблетка	500



		<b>6. ДЕРМАТОЛОГИЧНИ СРЕДСТВА</b>			
375	D03AA00	Retinoli palmitas; Codiver oil; Bals. Peruv. Ergocalciferolum	ung 18 g	брой	1000
376	D06BA02	Sulfadiazinum argenticum	50g, 1%	брой	500
377	D07CC01	Betamethazon dipropionant + Clotrimazole + Gentamycin	ung.	брой	50
378	D07CC01	Betamethazon dipropionant + Clotrimazole + Gentamycin	crem	брой	50
379	D08AA01	Ethacridini lactas	0,1% sol x 1000 g	брой	600
380	D08AA01	Ethacridini lactas	ung 1%	брой	200
381	D08AE02	Polyvidonum cum iodo	sol 100 ml.	брой	2500
382	D08AE02	Polyvidonum cum iodo	sol 1000 ml.	брой	300
383	D08AE02	Povidone iodine 7.5g/100g	sol 1000 ml.	брой	500
384	D08AE02	Polyvidonum cum iodo	ung x 90 g	брой	200
385	D08AE02	Polyvidonum cum iodo	ung.250g	брой	1200
386	D08AG03	Tinctura Jodi	1000 g. 5%	брой	100
387	D08AX08	Spiritus Aethylicus 70%	1000 ml	брой	2200
388	D08AX08	Spiritus Aethylicus 90%	1000 ml	брой	750
389		Препарат за въшки	sol.	флакон	50
390		Препарат за краста	sol.	флакон	50
391		Vaselineum	ung.	брой	200
		<b>7. ХОРМОНАЛНИ ПРЕПАРАТИ</b>			
392	G02AB01	Methylergometrini maleas	'tabl. 0,125 mg.	таблетка	1000
393	G02AB01	Methylergometrini maleas	amp. 200 µg. - 1 ml.	ампула	3000
394	G02AD02	Dinoprostone	vag.tabl. 3 mg	таблетка	100
395	G02AD04	Carboprost	amp. 0.25 mg	ампула	50
396	G02CB01	Bromocriptin	tabl. 2,5mg	таблетка	500
397	G02CA01	Hexoprenalin sulfate	amp. 0.5mg/ml	ампула	100
398	G03DA04	Progesteron	tabl. 100 mg.	таблетка	2000
399	G03DB01	Dydrogesteron	tabl.10mg	таблетка	1000
400	G03XB01	Mifepristone	tabl.200mg	таблетка	100
401	G04AB06	Nitroxolinum	tabl. 50 mg.	таблетка	1000
402	H01BA02	Desmopressin	tabl.0.2 mg	таблетка	1200
403	H01BA04	Terlipresin	amp. 0,2 mg.	ампула	5000
404	H01BB02	Oxytocinum	amp. 5IU/1 ml.	ампула	3200
405	H01CB01	Somatostatin	fl. 0,25 mg	флакон	400
406	H01CB01	Somatostatin	fl. 3 mg	флакон	1000
407	H01CB02	Octreotid	amp.0.1mg/ml 1ml	ампула	1500
408	H02AA02	Fludrocortison	tabl. 0.1mg.	таблетка	500
409	H02AB01	Betamethasone	ampula	ампула	50
410	H02AB02	Dexamethasonum	amp. 4 mg./ml. - 1 ml.	ампула	20000
411	H02AB02	Dexamethasonum	amp. 4 mg./ml. - 2 ml.	ампула	5000
412	H02AB04	Methylprednisolonum	amp. 6,31 mg.	ампула	10000
413	H02AB04	Methylprednisolonum	amp. 15,78 mg.	ампула	10000
414	H02AB04	Methylprednisolonum	amp. 40 mg.	ампула	22000



415	H02AB04	Methylprednisolonum	amp. 250 mg.	ампула	800
416	H02AB06	Prednisolonum	tabl. 5 mg.	таблетка	200
417	H03AA01	Levothyroxinum	tabl.25 mcg.	таблетка	100
418	H03BA02	Propylthiouracil	tabl. 50 mg	таблетка	200
419	H03BB02	Thiamazolum	tabl. 5 mg	таблетка	100
		<b>8.АНТИИНФЕКЦИОЗНИ ПРЕПАРАТИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ</b>			
420	J01AA02	Doxycyclini hydrochloridum	caps. 100 mg.	таблетка	1000
421	J01AA05	Metacyclin Hydrochloridum	caps. 300 mg.	таблетка	1000
422	J01AA07	Tetracyclini hydrochloridum	caps. 250 mg.	таблетка	1000
423	J01AA12	Tygecyline	amp. 50 mg/5 ml	ампула	800
424	J01BA01	Chloramphenicoli palmitas	caps. 250 mg.	таблетка	7000
425	J01CA04	Amoxicillin	caps. 500 mg	таблетка	500
426	J01CA04	Amoxicillinum trihydratum	gr. 250 mg ./ 5 ml	флакон	100
427	J01CA09	Azlocillinum Natricum	fl. 1 g.	флакон	1000
428	J01CA09	Azlocillinum Natricum	fl. 2 g.	флакон	1000
429	J01CA12	Piperacillinum Natricum	fl. 1 g.	флакон	1000
430	J01CA12	Piperacillinum Natricum	fl. 2 g.	флакон	4000
431	J01CE01	Benzylpenicillinum Natricum	fl.1 млн.	флакон	10000
432	J01CE01	Benzylpenicillinum Natricum	fl.5 млн.	флакон	5000
433	J01CE08	Benzathin - Benzilpenicillin	fl.2,4 млн.	флакон	200
434	J01CH01	Ampicillini trihydras	caps. 500 mg.	таблетка	1000
435	J01CH01	Ampicillini trihydras	fl. 1g	флакон	3000
436	J01CH01	Ampicillini trihydras	fl. 2g	флакон	2000
437	J01CR01	Ampicilinum;Sulbactamum;	fl. 1,5 g.	флакон	12000
438	J01CR01	Ampicilinum;Sulbactamum;	fl. 3 g.	флакон	3000
439	J01CR02	Amoxicillin + Ac.clavuranicum	fl. 1,2 g.	флакон	1500
440	J01CR05	Piperacillin + Tazobactam	fl. 4,5 g.	флакон	1000
441	J01DA01	Cefalexinum	tabl. 500 mg	таблетка	100
442	J01DA04	Cefazolinum Natricum	fl. 1 g.	флакон	1000
443	J01DA04	Cefazolinum Natricum	fl. 2 g.	флакон	8000
444	J01DA06	Cefuroximum	fl.1,5 g.	флакон	5000
445	J01DA06	Cefuroximum	fl.750 mg.	флакон	1000
446	J01DA08	Cefaclor	caps. 250 mg.	таблетка	100
447	J01DA10	Cefotaximum Natricum	fl. 1 g.	флакон	1000
448	J01DA11	Ceftazidimum Natricum	fl. 1g.	флакон	6000
449	J01DA13	Ceftriaxonum Natricum	fl. 1 g.	флакон	22000
450	J01DA13	Ceftriaxonum Natricum	fl. 2 g.	флакон	30000
451	J01DA24	Cefepime hydrochloridum	fl. 1 g.	флакон	5000
452	J01DA32	Cefoperazonum Natricum	fl. 1 g.	флакон	4000
453	J01DA32	Cefoperazonum Natricum	fl. 2 g.	флакон	10000
454	J01DD62	Cefoperazon + Sulbactam	fl. 2g	флакон	15000
455	J01DH02	Meropenem trihydrate	fl. 1 g.	флакон	3000
456	J01DH03	Ertapenem	fl. 1g.	флакон	20
457	J01DH51	Imipenemum; Cilastatinum	fl. 500 mg.	флакон	600



458	J01EE01	Sulfamethoxazolun + Trimethoprimum	amp.240mg/80mg 5ml	ампула	500
459	J01EE01	Sulfamethoxazolun + Trimethoprimum	tabl. 480mg	таблетка	1000
460	J01EE01	Sulfamethoxazolun + Trimethoprimum	sir.100ml	флакон	300
461	J01FA03	Midecamycinum	tabl.400mg	таблетка	500
462	J01FA09	Clarithomycin	sir 125 mg/5ml	флакон	100
463	J01FA09	Clarithomycin	sir 250 mg/5ml	флакон	40
464	J01FA09	Clarithomycin	tabl. 250 mg	таблетка	500
465	J01FA09	Clarithomycin	fl. 500 mg	флакон	200
466	J01FA10	Azithromycinum	fl. 500 mg.	флакон	500
467	J01FA10	Azithromycinum	sir.200 mg/5ml	флакон	50
468	J01FF01	Clindamycini hydrochloridum	tabl. 300 mg	таблетка	500
469	J01FF01	'Clindamycini hydrochloridum	amp. 300 mg.	ампула	600
470	J01FF01	'Clindamycini hydrochloridum	amp. 600 mg..	ампула	1000
471	J01FF02	Lincomycini hydrochloridum	fl. 600 mg	флакон	2000
472	J01FG02	Sinercid	fl. 500 mg.	флакон	50
473	J01GB03	Gentamycini sulfas	amp. 10 mg.	ампула	100
474	J01GB03	Gentamycini sulfas	amp. 80 mg.	ампула	8000
475	J01GB06	Amikacini sulfas	amp. 250 mg. 2 ml.	ампула	3000
476	J01GB06	Amikacini sulfas	amp. 500 mg. 2 ml.	ампула	5000
477	J01GB06	Amikacini sulfas	fl.250 mg./100 ml	флакон	1000
478	J01GB06	Amikacini sulfas	fl. 500 mg./100 ml	флакон	4000
479	J01GB06	Amikacini sulfas	fl1000 mg./100 ml	флакон	1000
480	J01MA02	Ciprofloxacinum	tabl. 250 mg.	таблетка	3000
481	J01MA02	Ciprofloxacinum	tabl. 500 mg.	таблетка	3000
482	J01MA02	Ciprofloxacinum	amp. 100 mg. / 10 ml.	ампула	5000
483	J01MA02	Ciprofloxacinum	fl.200mg 100ml	флакон	3500
484	J01MA06	Norfloxacin	tabl.400mg	таблетка	10000
485	J01MA12	Levofloxacin	fl. 500 mg./100 ml	флакон	5000
486	J01MA14	Moxifloxacin	fl. 400 mg./250 ml.	флакон	1000
487	J01XA01	Vancomycinum	fl. 500mg	флакон	1000
488	J01XA01	Vancomycinum	fl. 1 g.	флакон	3000
489	J01XB01	Colistin	fl.1 млн.ЕД	флакон	500
490	J01XB01	Colistin	fl.2 млн.ЕД	флакон	2000
491	J01XD01	Metronidazolium	fl.500mg/100ml	флакон	25000
492	J01XX04	Teicoplanin	fl.400 mg	флакон	450
493	J01XX08	Linesolid	fl.600 mg/300ml.	флакон	500
494	J01XX09	Daptomycin	fl.350 mg.	флакон	50
495	J01XX09	Daptomycin	fl.500 mg.	флакон	50
496	J02AC01	Fluconazolium	fl. 2 mg./ ml - 100 ml.	флакон	2500
497	J02AC01	Fluconazolium	caps.100 mg.	таблетка	5000
498	J02AC01	Fluconazolium	'caps.150 mg.	таблетка	6000
499	J02AC01	Fluconazolium	caps. 200 mg.	таблетка	100
500	J02AC02	Itraconazolium	caps. 100 mg.	таблетка	50
501	J02AC02	Itraconazolium	oral.sol 10mg/ ml 150 ml	флакон	50



502	J02AC03	Voriconazole	fl.200mg	флакон	50
503	J02AC03	Voriconazole	tabl. 50 mg	таблетка	20
504	J02AX06	Anidulafungin	fl.100 mg	флакон	20
505	J05AB01	Aciclovirum	tabl. 400 mg.	таблетка	2500
506	J05AB01	Aciclovirum	fl. 250 mg.	флакон	400
507	J06AA03	Snake venom antisetum	amp. 100 AE	ампула	30
508	J06AA05	Botulinum antiserum	amp. 1500IU	ампула	5
509	J06BA02	Immunoglobulino, normal human for intravascular administator	amp. 5% - 5 ml.	ампула	1500
510	J06BA02	Immunoglobulino, normal human for intravascular administator	100mg/ml 50 ml	флакон	20
511	J06BA02	Immunoglobulino, normal human for intravascular administator	100mg/ml 100 ml	флакон	20
512	J06BB01	Anti -D(rh)immunoglobulin	150mg/1ml	ампула	200
513	J07AA01	Tetanus antiserum	amp. 1500 IU	ампула	30
514	J07AM01	Tetanus toxoid	amp. 0,5 ml.	ампула	4000
		<b>9. АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ</b>			
515	L01AA01	Cyclophosphamid	tabl. 50 mg	таблетка	500
516	L01AA01	Cyclophosphamid	fl. 500 mg.	флакон	500
517	L01CA01	Vinblastin	fl.1mg/ml 10 ml	флакон	500
518	L01CA02	Vincristin	fl.1mg/1ml	флакон	500
519	L04AX01	Azathioprinum	tabl. 50 mg	таблетка	500
		<b>10. ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА МУСКУЛНО-СКЕЛЕТНА СИСТЕМА</b>			
520	M01AB05	Diclofenacum Natrium	amp. 25 mg/ml 3 ml	ампула	9000
521	M01AB05	Diclofenacum Natrium	tabl. 100 mg.	таблетка	500
522	M01AB55	Diclofenac/Orphenadrin citrat	fl.75mg/30mg 250ml	флакон	300
523	M01AC06	Meloxicam	amp. 15 mg./1,5 ml	ампула	13000
524	M01AE03	Ketoprofenum	i.m 100 mg	флакон	6000
525	M01AE03	Ketoprofenum	fl.i.v 100 mg.	флакон	5000
526	M01AE03	Ibuprofeen	susp.100mg/5ml	флакон	300
527	M01AH04	Parecoxib	fl. 40 mg	флакон	200
528	M01DE17	Dexketoprofen	amp. 50mg/2ml	ампула	12000
529	M03AB01	Suxamethonii chloridum	amp50 mg. / 5 ml.	ампула	5000
530	M03AB01	Suxamethonii chloridum	amp100 mg. / 5 ml.	ампула	5000
531	M03AC01	Pancuronii bromidum	4 mg. - 2 ml.	ампула	200
532	M03AC04	Atracurii besilas	amp. 25 mg./ 5 ml	ампула	2000
533	M03AC04	Atracurii besilas	amp. 50 mg. - 5 ml.	ампула	4000
534	M03AC06	Pipecuronii bromidum	amp. sicc. 4 mg.	ампула	500
535	M03AC09	Rocuronium bromidum	amp. 50 mg	ампула	500
536	M03BX01	Baclofen	tabl. 25mg	таблетка	1000
537	M03BX04	Tolperisoni hydrochloridum	dr. 150 mg.	таблетка	2000
		<b>11. ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ДИХАТЕЛНА СИСТЕМА</b>			
538	R01AA07	Xylometazolinum	0,05% - 10 ml.	флакон	50



539	R01AA07	Xylometazolinum	0,1% - 10 ml.	флакон	50
540	R03AC02	Salbutamoli sulfas	5 ml/ml - 20 ml.	флакон	200
541	R03AC02	Salbutamoli sulfas	100 mcg/dose - 10 ml.	флакон	600
542	R03CA01	Epinephrin	amp. 1 ml/ml	ампула	3000
543	R03CA02	Ephedrinum hydrochloridum	amp. 50mg/1ml	ампула	3000
544	R03DA05	Aminophyllinum	amp. 240 mg. 10 ml.	ампула	6000
545	R03DA05	Aminophyllinum	tabl. 100 mg.	таблетка	500
546	R05CB02	Bromhexini hydrochloridum	amp. 2 mg./ml. - 2 ml.	ампула	1000
547	R05CB02	Bromhexini hydrochloridum	sir. 4mg/5ml 125ml	флакон	300
548	R05CB02	Bromhexini hydrochloridum	dr. 8 mg	таблетка	1000
549	R05FA02	Glaucini bromidum. Ol. Ocimi basilici; Ac. Citricum	sir. 125 ml.	флакон	1200
550	R05CB06	Ambroholi chloridum	sol.15mg/5ml 100 ml.	флакон	2500
551	R05CB01	Acetylcysteinum	tabl. 200 mg.	таблетка	1000
552	R05CB03	Carbocystein	sir 2% 125 ml	флакон	1200
553	R05CB05	Mesna	amp.600mg/3ml	ампула	200
554	R05CB09	Dextromethorphan	sir. 5mg/5ml	флакон	500
555	R05AB03	Dimetinden maleas	tabl.2,5 mg	таблетка	500
556	R06AA52	Diphenhydramin hydrochl.,Amm. Chloride	sir.9.96mg+99.6/5ml	флакон	100
557	R06AC03	Chlorpyraminum	amp. 20 mg./ 2 ml.	ампула	5000
558	R06AD02	Promethazine	amp. 50 mg. / 2 ml.	ампула	1500
559	R06AE09	Levocetirizine	.5mg/ml	флакон	150
560	R06AX13	Loratadin	tabl. 10 mg.	таблетка	2000
561	R06AX17	Ketotifen	sir.0.2mg/ml	флакон	100
562	R06AX26	Fexofenadin hydrochlorid	tabl. 120 mg.	таблетка	500
563	R06AX26	Fexofenadin hydrochlorid	tabl. 180 mg.	таблетка	500
564	R06AX27	Desloratadin	tabl. 5 mg	таблетка	500
565	R06AX27	Desloratadin	sir2.5mg/5ml	флакон	100
566	R07AA02	Natural phospholipids	amp.	ампула	32
		<b>12. ОФТАЛМОЛОГИЧНИ ПРЕПАРАТИ</b>			
567	S01AA00	Ciprofloxacin	gtt 0,3%/ 5ml	флакон	50
568	S01AA11	Gentamycini sulfas	ung. opht	брой	50
569	S01AA11	Tobramycin	ung. opht	брой	50
570	S01AA17	Erythromycin	ung. opht	брой	50
571	S01AB03	Sulfadicramide	ung 15%/ 5 g	брой	50
572	S01AX	Ac.boricum + Septonex bromidum + Na tetraboras	gtt	флакон	50
573	S01AX11	Ofloxacin	coll.3mg/ml 10ml	флакон	50
574	S01AX11	Ofloxacin	ung. opht	брой	50
575	S01AX19	Levofloxacin	ung. opht	брой	50
576	S01BA01	Dexamethason	gtt 0,1 %	флакон	50
577	S01BA07	Fluorometholone acetate	gtt 1mg/ml 5 ml	флакон	20
578	S01BC01	Indometacin	gtt 0.1% 5ml	флакон	50
579	S01BC09	Pranoprofenum	collyr 0.1% 5ml	флакон	50
580	S01CA01	Tobramycin + Dexamethason	coll 5ml	флакон	50



581	S01CA01	Tobramycin + Dexamethason	ung	флакон	50
582	S01CA01	Spersadex compositum	gtt 5 ml	флакон	50
583	S01EC03	Dorzolamid hydrochlorid	gtt 2% 5ml	флакон	30
584	S01EC04	Brinzolamidum	collyr 10mg/ml	флакон	30
585	S01ED01	Timololi maleas	gtt 0,25%/ 5 ml.	флакон	40
586	S01ED02	Betaxolol	0,25%/ 5 ml	флакон	50
587	S01ED51	Pilocarpin+Timolol	gtt 20mg/5mg 5 ml	флакон	20
588	S01ED51	Pilocarpin+Timolol	gtt 40mg/5mg 5 ml	флакон	30
589	S01ED51	Dorzolamid hydrochlorid+ Timolol	gtt 20/5 mg 5 ml	флакон	50
590	S01EE01	Latanoprost	gtt 50 mg/ml 2.5ml	флакон	30
591	S01EE03	Bimatoprost	gtt 0.3 mg/ml 3 ml	флакон	30
592	S01EE04	Travoprost	gtt 40mcg/ml 2.5 ml	флакон	30
593	S01FA04	Cyclopentolat hydrochlorid	gtt 10 mcg/ml 15 ml	флакон	100
594	S01FA06	Tropicamid	collyr 1% - 10 ml.	флакон	150
595	S01GA02	Tetryzolin combination	collyr 0.5mg/ml	флакон	20
596	S01GA05	Phenylephrine hudrochlorid	collyr 2,5 %	флакон	50
597	S01GX07	Azelastin	collyr 0.05% 6ml	флакон	20
598	S01HA02	Oxybuprocain hydrochlorid	gtt 0,4% 10 ml	флакон	50
599	S01HA04	Proxymetacaine	coll. 0,5%/ 15 ml	флакон	100
600	S01HD04	Proparacaine hydrochlorid	collyr 0,5 %	флакон	10
601	S01HD04	Proparacaine hydrochlorid	ung. opht	брой	10
602	S01JA01	Flurescein sodium	amp.5ml	ампула	20
603	S01XA00	Solcoseryl	gel eye 5g	брой	10
604	S01XA12	Dexpanthenol	ung. opht	брой	50
605	S01XA20	Ophtalmogel	liq 70 ml.	флакон	100
606	S02AA01	Chloramphemicolum	ung. opht	брой	50
607	S04AX	Solcoseryl	amp.42mg/ml 2ml	ампула	20
608		Auroblu	1mg/1ml.	ампула	50
		<b>13. АНТИДОТИ</b>			
609	V03AB00	Penicillaminum	tabl. 250 mg.	таблетка	100
610	V03AB03	Natrii calcii edetas	amp. 20% - 10 ml.	ампула	50
611	V03AB13	Obidoxim	amp.250 mg. 1 ml.	ампула	20
612	V03AB14	Protaminsulfat	amp. 1%	ампула	200
613	V03AB15	Naloxoni chloridum	amp0.4mg/ 1 ml.	ампула	50
614	V03AB25	Flumazenilum	amp.0,1mg/ml-5ml	ампула	50
615	V03AC01	Deferoxamini mesitas	amp. sicc. 500 mg.	ампула	50
616	V03AE01	Polystyrene sulfonat	pulvis	pulvis	20
		<b>14. ДИАГНОСТИЧНИ ЛЕКАРСТВЕНИ СРЕДСТВА</b>			
617	V08AA	Sodium amidotrizoate	amp.20ml	ампула	600
618	V08AA03	Iodamid	amp. 41% 10 ml.	ампула	100
619	V08AB02	Iohexolum 350	fl.50 ml	флакон	100
620	V08AB02	Iohexolum 350	fl.100 ml	флакон	100
621	V08AB02	Iohexolum 300	fl.50 ml	флакон	100
622	V08AB04	Iopamidolum 300	fl.50 ml	флакон	100
623	V08AB04	Iopamidolum 300	fl.100 ml	флакон	100



624	V08AB04	Iopamidolum 370	fl.50 ml	флаконт	1200
625	V08AB04	Iopamidolum 370	fl.100 ml	флаконт	4000
626	V08AB05	Iopromidum 300	fl. 50 ml.	флаконт	50
627	V08AB05	Iopromidum 300	fl.100 ml	флаконт	50
628	V08AB05	Iopromidum 370	fl. 50 ml	флаконт	1000
629	V08AB05	Iopromidum 370	fl.100 ml	флаконт	1000
630	V08AB07	Ioversol 300	fl.50 ml	флаконт	100
631	V08AB07	Ioversol 350	fl.50 ml	флаконт	100
632	V08AB07	Ioversol 350	fl.100 ml	флаконт	100
633	V08AB09	Iodixanol 320	fl.50ml	флаконт	1000
634	V08AB09	Iodixanol 320	fl.100ml	флаконт	4000
635	V08AB09	Iomeprol 350	fl.50 ml	флаконт	50
636	V08AB09	Iomeprol 350	fl.100ml	флаконт	50
637	V08AB09	Iomeprol 400	fl.50ml	флаконт	50
638	V08AB09	Iomeprol 400	fl.100ml	флаконт	50
639	V08BA01	Barii sulfas	опаковки	флаконт	2000
640	V08CA03	Gadodiamid	fl. 0.5mmol/ml	флаконт	50
641	V08CA03	Gadodiamid	fl .1mmol/ml	флаконт	50
		<b>15.ХРАНИ</b>			
642		ХРАНИ ЗА ЕНТЕРАЛНО ХРАНЕНЕ	fl.200ml	флаконт	50
643		ХРАНИ ЗА ЕНТЕРАЛНО ХРАНЕНЕ	fl.250ml	флаконт	50
644		ХРАНИ ЗА ЕНТЕРАЛНО ХРАНЕНЕ	fl.500ml	флаконт	100
645		ХРАНИ ЗА ЕНТЕРАЛНО ХРАНЕНЕ висококалоричен с рибено масло	fl.500ml	флаконт	100
646		ХРАНИ ЗА ЕНТЕРАЛНО ХРАНЕНЕ нормакалоричен с рибено масло	fl200ml	флаконт	100
647		ХРАНИ ЗА ЕНТЕРАЛНО ХРАНЕНЕ нормакалоричен с рибено масло	fl.500ml	флаконт	100
648		Хуманизирани млека за доносени	за 1 кг.	килограм	300
649		Хуманизирани млека за недоносени	за 1 кг.	килограм	250
650		Хуманизирани млека при алергия към протеина на кравето мляко	за 1 кг.	килограм	20
651		Хуманизирани млека при стомашно чревни заболявания	за 1 кг.	килограм	25

**КРИТЕРИЙ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТИТЕ  
И  
КЛАСИРАНЕ НА УЧАСТНИЦИТЕ**

1. Критерият за оценка на офертите съгласно чл.70, ал.2, т.1 от ЗОП е „най-ниска цена“, предложена от всеки участник за номенклатурна единица включени в обособените групи.

2. 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 цена“.

3. При оценяването, извършвано от назначената от възложителя комисия се сравняват ценовите оферти с предложената цена от участниците за всяка от номенклатурните единици, включени в обекта на обществената поръчка.

4. Офертите на допуснатите участници се класират по низходящ ред, въз основа на предложената цена за всяка от номенклатурните единици, като участникът предложил най-ниска цена се определя за изпълнител на обществената поръчка.

5. В случай на офериране на еднакви цени за съответна номенклатурна единица от двама или повече участници в процедурата, класирането се извършва чрез жребий , изтеглен в присъствието на участниците в процедурата и членовете на комисията .

В случай, че участник/участниците в процедурата не се явят за изтеглянето на жребий в определения час, тегленето се извършва в посочения час от член на комисията в присъствието на всички членове, което се описва в протокола.



## УКАЗАНИЯ ЗА ПОДГОТОВКАТА НА ОФЕРТАТА I УСЛОВИЯ ЗА УЧАСТИЕ

### A. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1. В процедурата за възлагане на обществената поръчка могат да участват български или чуждестранни физически или юридически лица, включително техни обединения, както и всяко друго образувание, съгласно чл.10, ал.1 от ЗОП, които отговарят на изискванията, регламентирани от Закона за обществени поръчки и обявените от Възложителя изисквания в настоящата документация и обявлението за обществената поръчка. Клон на чуждестранно лице може да е самостоятелен участник в процедурата, ако може самостоятелно да подава оферти и да сключва договори, съгласно законодателството на държавата, в която е установен.

2. Всеки участник може да представи само една оферта за една, за по-вече или за всички обособени позиции. Възложителя предвижда възможност за представяне на оферти за част от номенклатурните единици от всяка обособена позиция. Всички документи, които са на чужд език, се представят и с превод на български език.

3. Не се допуска представянето на варианти.

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

5. 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.

6. Лице, което участва в обединение или е дало съгласие да бъде подизпълнител на друг участник, не може да подава самостоятелно оферта.

7. В процедура за възлагане на обществена поръчка едно физическо или юридическо лице може да участва само в едно обединение.

8. Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни участници в една и съща процедура.

9. *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 основанията по чл.54, ал.1 от ЗОП.

10. Точка 9 се прилага и когато участник в процедурата е обединение от физически и/или юридически лица и за член на обединението е налице някое от основанията за отстраняване.

11. Основанията за отстраняване се прилагат до изтичане на следните срокове:

- пет години от влизането в сила на присъдата - по отношение на обстоятелства по чл. 54, ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОП, освен ако в присъдата е посочен друг срок;
- три години от датата на настъпване на обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 5, буква "а" и т. 6 от ЗОП, освен ако в акта, с който е установено обстоятелството, е посочен друг срок.

12. Основанията за отстраняване се прилагат и за лицата, за които 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. 101, ал.9-11 от закона с декларация, която се попълва, подписва и печата, съгласно приложените образци. 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 информация (декларира) с попълване в ЕЕДОП част III буква „Г“ и по образец от настоящата документация./*

13. При подаване на оферта участникът декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В него се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя, и се посочват националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

14. Участниците могат да използват капацитета на трети лица, като докажат, че разполагат с техните ресурси. За целта се представя документ за поетите от третите лица задължения. Третите лица трябва да отговорят на критериите за подбор, за доказването на които участникът се позовава на тях и по отношение на тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата.

Когато участникът е посочил, че ще използва капацитета на трети лица за доказване на съответствието с критериите за подбор или че ще използва подизпълнители, за всяко от тези лица се представя отделен ЕЕДОП, който съдържа информацията по чл.67, ал. 1 от ЗОП..

15. В случай, че участникът участва като обединение, които не са юридически лица, Възложителя поставя условие обединението да определи партньор, който да го представлява за целите на обществената поръчка и уговаряне на солидарна отговорност на членовете на обединението за изпълнението на договора. Участниците не са ограничени относно вида на документа, който ще представят в изпълнение на доставките. Документа може да бъде заверено копие, но от него да е видно: 1) правното основание за създаване на обединението; 2) правата и задълженията на участниците в обединението, включително определения партньор, който да представлява обединението за целите на настоящата поръчка; 3) клауза за солидарна отговорност на членовете на обединението за изпълнение на договора за обществена поръчка; 4) дейности, които ще изпълнява всеки член на обединението.

*Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, декларацията по чл.54, ал.1 от ЗОП се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението.*

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.

16. Участниците могат да използват подизпълнители, като посочат информация за подизпълнителите и дела от поръчката, които те ще изпълняват. В



този случай се представя доказателство за поетите от подизпълнителите задължения. Подизпълнителите трябва да отговарят на критериите за подбор, съобразно вида и дела от предмета на поръчката, който ще изпълняват и по отношение на тях трябва да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Подизпълнителите представят ЕЕДОП, който съдържа информацията по чл.67, ал. 1 от ЗОП..

17. Когато за участник е налице някое от основанията по чл. 54, ал. 1 от ЗОП и преди подаването на офертата той е предприел мерки за доказване на надеждност по чл. 56 от ЗОП, тези мерки се описват в ЕЕДОП.

Като доказателства за надеждността на участника се представят следните документи:

- по отношение на обстоятелството по чл. 56, ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОП - документ за извършено плащане или споразумение, или друг документ, от който да е видно, че задълженията са обезпечени или че страните са договорили тяхното отсрочване или разсрочване, заедно с погасителен план и/или с посочени дати за окончателно изплащане на дължимите задължения или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение;

- по отношение на обстоятелството по чл. 56, ал. 1, т. 3 от ЗОП - документ от съответния компетентен орган за потвърждение на описаните обстоятелства.

18. Възложителят има право да прецени предприетите от участника мерки, като отчита тежестта и конкретните обстоятелства, свързани с престъплението или нарушението.

В случай че предприетите от участника мерки са достатъчни, за да се гарантира неговата надеждност, възложителят не го отстранява от процедурата.

Мотивите за приемане или отхвърляне на предприетите мерки и представените доказателства се посочват в решението за класиране или прекратяване на процедурата, в зависимост от вида и етапа, на който се намира процедурата.

Участник, който с влязла в сила присъда или друг акт, съгласно законодателството на държавата, в която е произнесена присъдата или е издаден актът, е лишен от правото да участва в процедури за обществени поръчки или концесии, няма право да използва предвидената в чл.56, ал.1 от ЗОП възможност за времето, определено с присъдата или акта.

19. Участниците са длъжни да уведомят писмено възложителя в 3-дневен срок от настъпване на обстоятелство по чл. 54, ал. 1, чл. 101, ал. 11 от ЗОП.

20. Участниците могат да участват в процедурата чрез законните си представители или чрез изрично упълномощено лица. Един пълномощник не може да представлява повече от един участник. Пълномощното следва да посочва кои документ е оправомощен да подписва полномощникът, ако такива пълномощия се предвиждат.

## **21. Доказване липсата на основания за отстраняване**

*За доказване на липсата на основания за отстраняване участникът, избран за изпълнител, представя:*

1. за обстоятелствата по чл.54, ал.1, т.1 от ЗОП - свидетелство за съдимост;

2. за обстоятелството по чл.54, ал.1, т.3 от ЗОП - удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на възложителя и на участника;

3. за обстоятелството по чл.54, ал.1, т.6 от ЗОП – удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда";

4. за обстоятелствата по чл.54, ал.1, т.4-5 и т.7 от ЗОП – декларация.

\*Когато в удостоверението по т. 3 се съдържа информация за влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение за нарушение по чл. 54, ал. 1, т. 6, участникът представя декларация, че нарушението не е извършено при изпълнение на договор за обществена поръчка.

\*Когато участникът, избран за изпълнител, е чуждестранно лице, той представя съответния документ по т.1-3, издаден от компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен.

\*Когато в съответната държава не се издават документи за посочените обстоятелства или когато документите не включват всички обстоятелства, участникът представя декларация, ако такава декларация има правно значение съгласно законодателството на съответната държава. Когато декларацията няма правно значение, участникът представя официално заявление, направено пред компетентен орган в съответната държава.

\*Документите се представят и за членовете на обединението, за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

\*Възложителят няма право да изисква представянето на документите за доказване на липсата на основания, когато обстоятелствата в тях са достъпни чрез публичен безплатен регистър или информацията или достъпът до нея се предоставя от компетентния орган на възложителя по служебен път.

## **Б. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ, СВЪРЗАНИ С КРИТЕРИИТЕ ЗА ПОДБОР**

### **1. Минимални изисквания за икономическо и финансово състояние на участниците съгласно ЗОП:**

Възложителят няма изисквания за икономическо и финансово състояние на участниците.

### **2. Годност/правоспособност/ за упражняване на професионална дейност**

Възложителят няма изисквания за икономическо и финансово състояние на участниците.

### **2. Годност/правоспособност/ за упражняване на професионална дейност**

**2.1.** Участниците трябва да са регистрирани като търговци по българското законодателство или по законодателство на държава-членка на Европейския съюз, или държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, и да имат право да извършват търговия на едро с лекарствени продукти в съответствие с нормите на ЗЛПХМ. Участниците следва да притежават валидно Разрешително за производство, издадено по реда на ЗЛПХМ(в случаите по чл.196, ал.1 от ЗЛПХМ) или Разрешение за търговия на едро и/или внос на лекарствени продукти, издадено от ИАЛ или регулаторен орган на друга държава-



членка, по реда на Глава девета Търговия на едро с лекарствени продукти от ЗЛПХМ.

Съответствието с това условие се доказва с попълване на съответната графа на образеца на ЕЕДОП /част IV, Буква А т.1 от ЕЕДОП/ и с посочване на органа, издал документа, обхват, дата на издаване, срок на валидност и посочване на националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

\*Възложителят може по всяко време да изиска от участниците представяне на документите по т.2.1., чрез който се доказва посочената в ЕЕДОП информация, когато това е необходимо за законосъобразно провеждане на процедурата.

\*На етап сключване на договор, участникът, избран за изпълнител, следва да представи заверено от участника копие от:

- Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти; или
- Удостоверение за регистрация за търговия на едро на територията на Р. България на лицата, притежаващи разрешение за тази дейност, издадено от регулаторен орган на съответната държава членка; или
- Разрешение за внос; или
- Разрешение за производство, издадени по реда на ЗЛПХМ.

**2.2.** Участникът трябва да има валидна лицензия, издадена по реда на ЗКНВП, когато участникът участва за доставка на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от списъците по чл. 3 ал. 2, т. 2 и 3 на ЗКНВП.

Съответствието с това условие се доказва с попълване на съответната графа на образеца на ЕЕДОП /част IV, Буква А т.1 от ЕЕДОП/ и с посочване на органа, издал документа, обхват, дата на издаване, срок на валидност и посочване на националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

\*Възложителят може по всяко време да изиска от участниците представяне на документите по т.2.2., чрез който се доказва посочената в ЕЕДОП информация, когато това е необходимо за законосъобразно провеждане на процедурата.

\*На етап сключване на договор, участникът, избран за изпълнител, следва да представи заверено от участника копие на валидна лицензия, издадена по реда на чл.32 от ЗКНВП.

На основание чл. 47, ал. 10 от ППЗОП Възложителят допуска представяне на едно заявление /един ЕЕДОП за всички обособени позиции.

### **3. Минимални изисквания за технически възможности и квалификация на участниците съгласно ЗОП:**

3.1. Участникът следва да е изпълнил поне една дейност, която да е идентична или сходна с предмета на обществената поръчка и обема, съответно при участие за една, няколко или всички номенклатурни единици, изпълнена през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на сумите, датите и получателите.



\* Под дейност, сходна с предмета на поръчката следва да се разбира доставка на лекарствени продукти.

Участникът предоставя (декларира) в Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) информация за обстоятелствата по т.3.1 за доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с доказателство за извършената доставка (референции, публични регистри, удостоверения и др. по преценка на участниците).

3.2. Участниците трябва да притежават валидна система за управление на качеството съответстваща на стандарт БДС ENISO 9001:20xx или еквивалент, с предметен обхват доставка на лекарствени продукти, издаден на името на участника от акредитирана институция или агенция за управление на качеството или други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството.

За удостоверяване на възможностите по т.3.2 се попълва Част IV, Буква „Г“ от ЕЕДОП.

\*Документите за горното обстоятелство, които се представят от участника, определен за изпълнител преди сключване на договора или при поискване в хода на процедурата- случаите на чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП са БДС ENISO 9001:20xx или еквивалент, с предметен обхват доставка на лекарствени продукти.

3.3. Участниците следва да разполагат със складова база на територията на Република България и с транспортни средства, позволяващи своевременното изпълнение на доставките при заявка от възложителя.

Участникът следва да представи (декларира) в част IV., буква „В“, т.9 от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) информация за обстоятелствата по т.3.3. за складова база и транспортни средства, осигуряващи правилното съхранение на лекарствените средства при разпространението и транспортирането им.

3.4. Участникът в процедурата следва да притежава права за внос и продажба на предлаганите лекарствените продукти. За удостоверяване на това обстоятелство, участникът представя оторизационно писмо издадено на негово име в оригинал или нотариално заверено копие от производителя на офертираното медицинско изделие, в случай, че е на чужд език следва да се представи в превод. Към оторизационното писмо задължително се представя списък на лекарствените продукти, за които се отнася.

## II. ИЗИСКВАНИЯ ЗА ИЗГОТВЯНЕ И ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТАТА

### 1. Общи условия

Офертата се подава на български език, в писмена форма, на хартиен носител, като към предложението за изпълнение на поръчката (техническа спецификация по образец 3А) и ценовото предложение се прилагат и копия в електронен вид, позволяващ копиране на данните за целите на работата на комисията при оценяване.

На два магнитни носители трябва да се съдържа по-отделно техническа спецификация и ценово предложение съгласно приложения Образец № 3А и Образец № 4 без да се изтриват номенклатурните единици за които не се участва.



Срокът на валидност на офертата в настоящата обществена поръчка е не по-малко от 180 (сто и осемдесет) календарни дни, считано от датата на крайния срок за подаване на офертите.

При изготвяне на офертите участниците трябва да се придържат точно към обявените от Възложителя изисквания и условия, подробно описани в документацията на настоящата обществена поръчка.

Документите, свързани с участието в процедурата, се представят от участника, или от упълномощен от него представител - лично или чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка, на адреса, посочен от възложителя.

Всеки участник има право да представи само една оферта, като не се допуска предлагането на варианти в офертата.

Документите се представят в запечатана непрозрачна опаковка съгласно чл.47, ал. 2 и ал.3 от ЗОП, върху която се посочват:

- наименованието на участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
- адрес за кореспонденция, телефон и по възможност - факс и електронен адрес;
- наименованието на поръчката, за които се подават документите и обособената позиция с номерата на номенклатурните единици.

Офертата трябва да съдържа техническо и ценово предложение. Към офертата си участниците представят и информация относно личното състояние и критериите за подбор.

**\* Когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция/група/, в опаковката за всяка от позициите се представят поотделно комплектовани документи по чл. 39, ал. 3, т. 1 от ППЗОП /документите от 3.4.1 до 3.4.5 описани в раздел В)Офертата съдържа/, и отделни непрозрачни пликове с надпис "Предлагани ценови параметри" с посочване на обособените позиции и номенклатурните единици, за които се отнасят.**

Всички документи, изискани от Възложителя и представени с офертата на участника, трябва да са подписани и подпечатани на посочените за целта места, от лицето/лицата представляващо/и участника.

Всички документи, за които възложителят е допуснал възможност за представяне под формата на копия и за тях възложителят не е поставил изискване за нотариална заверка, трябва да са заверени на всяка попълнена страница с гриф „Вярно с оригинала“ и подпис на лицето/та, представляващ/и участника и печат.

Всички документи, трябва да са в срока на тяхната валидност.

В случай, че документите са подписани от упълномощено лице, се изисква да бъде представено и изрично нотариално заверено пълномощно.

Представените образци в документацията за участие и условията, описани в тях са задължителни за участниците. Ако офертата не е представена по представените образци, възложителят има право да отстрани участника от процедура, поради несъответствие на офертата с изискванията на документацията за участие.

## **2. Съдържание на опаковката**

Опаковката включва :

2.1. Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) за кандидата в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя, а когато е приложимо - ЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката;

2.2. Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност, когато е приложимо;

2.3. Документите по чл. 37, ал. 4 от ППЗОП, когато е приложимо.

2.4. Техническо предложение, съдържащо:

а) документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;

б) предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя;

в) декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

г) декларация за срока на валидност на офертата;

д) друга информация и/или документи, изискани от възложителя;

2.5. Опис на представените документи;

2.6. Отделен запечатан непрозрачен плик с надпис „*Предлагани ценови параметри*“, който съдържа ценовото предложение по чл.39, ал.3, т.2 от ППЗОП

### **3. Необходими документи**

**3.1. Опис на представените документи по чл.47, ал.3 от ППЗОП, подписан от участника.** В описва 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. Описът на документите следва да се постави в началото на документите. Всеки лист, съдържащ се в опаковката, задължително следва да бъде номериран и подреден съгласно описва;

**3.1.2. Оферта за участие в открита процедура по ЗОП,** изготвена в съответствие с Образец № 1 към документацията, в оригинал, подписана и подпечатана от участника или от изрично упълномощен негов представител с нотариално заверено пълномощно. Когато участник в процедурата е обединение, офертата се подава от името на обединението, като се подписва от представляващия обединението.

**3.1.3. Административни сведения за участника,** изготвен съгласно Образец № 2 към документацията, в оригинал, подписан и подпечатан от участника.

Когато участникът предвижда използването на подизпълнители, Образец № 2 се представя от всеки от тях.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, Образец № 2 се представя както от обединението като цяло, така и от всяко физическо и/или юридическо лице включено в него, като за неприложимите данни следва да посочва с текст „*неприложимо*“.

*А). Документи по допустимост*

**3.2. Заявление за участие, включващо.**

**3.2.1. Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) - Образец № 5**

*ЕЕДОП е формуляр, в който има самостоятелни указания за попълване, чрез описване на данните и обстоятелствата, които подлежат на записване по*



образец на Агенцията за обществени поръчки и е неразделна част от настоящата документация.

С ЕЕДОП участникът декларира липсата на основания за отстраняване и съответствие с критериите за подбор. В него се посочват националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които са длъжни да представят информация, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен.

Когато изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. В последната хипотеза при подаване на повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.

Когато участникът е посочил, че ще използва капацитета на трети лица за доказване на съответствието с критериите за подбор или че ще използва подизпълнители, за всяко от тези лица се представя отделен ЕЕДОП.

Представя се отделен ЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката.

**Забележка:** Попълва се съгласно приложените указания.

**3.2.2. Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност (ако е приложимо)**- Всички участници, за които са налице обстоятелства по чл.54, ал.1 от ЗОП, имат право да представят доказателства за взетите мерки за надеждност, които ще се преценяват от Възложителя по реда и при условията на чл.56 от ЗОП.

**3.2.3. Декларация (Образец № 9 ) за липсата на забраните 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.**

**3.2.4. В случай, че е приложима:**Участник- обединение, което не е юридическо лице, следва да представи копие от документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, както и следната информация във връзка с конкретната обществена поръчка:1)правата и задълженията на участниците в обединението; 2) разпределението на отговорностите между членовете на обединението; 3) дейностите, които ще изпълнява всеки член на обединението съгласно чл.37, ал.4 от ППЗОП.

**3.2.5. При ангажиране на подизпълнители-** участникът трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителите задължения, съгласно чл.66, ал.1 от ЗОП. Представя се декларация по Образец № 6

**3.2.6. Декларация за липса на свързаност с друг участник** в съответствие с чл. 101, ал.11 от ЗОП, както и за липса на обстоятелство по чл. 101, ал. 9 във връзка с § 2, т. 34 от ДР на ЗОП - Образец № 7 и Образец № 8 .

**Б). Документи свързани с критерии за подбор**

**3.3. Доказателства за технически възможности и/или квалификация на участника.**Представят се документите съгласно т.3. от раздел Б - „Изисквания към участниците, свързани с критериите за подбор“ от настоящите указания.



**В). Офертата съдържа:**

**3.4. Техническо предложение, което включва:**

**3.4.1.** Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;

**3.4.2.** Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация и изискванията на възложителя, съгласно приложения Образец № 3А, ведно с приложенията към него. Предложението за изпълнение на поръчката трябва да бъде придружено и с копие в електронен вид на техническата спецификация Образец № 3А.

*(Техническото предложение – Образец №3, касае общите условия за изпълнението на поръчката.*

**В техническото предложение участникът посочва:**

- **срок на изпълнение** на доставката, който се посочва в часове, като същия не може да бъде по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от дата на подаване на заявката.

- **наличието на остатъчен срок на годност на лекарствените продукти**, който към датата на доставка следва да е не по-малко от 60% от обявения от производителя срок на годност.

- **срок на валидност на офертата** - в техническото си предложение участникът заявява, че срока на валидност на офертата е в съответствие с изискването на възложителя - **180 календарни дни**, считано от крайния срок за получаване на оферти.

- **начин на плащане** - участникът декларира съгласие за начина на плащане, заложен от възложителя в проекта на договора - отложено плащане в срок от 60 дни от датата на представяне на фактура).

- Към техническото предложение Образец № 3, участникът следва да представи:

✓ **Оторизация** от производителя или официален представител на производителя за предлаганите лекарствени продукти. Освен документа, притежаването на оторизация се отбелязва в предложението за изпълнение на поръчката-техническа спецификация /Образец № 3 А/.

Техническата спецификация се изготвя съгласно приложения Образец № 3А при съблюдаване на пълното описание на лекарствените продукти в Техническата спецификация .

**3.4.3.** Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор-Образец № 10;

**3.4.4.** Декларация за срока на валидност на офертата- Образец № 11;

**3.4.5.** друга информация и/или документи, изискани от възложителя:

а). Копие на документ за регистрация по ЗДДС, ако е приложимо или декларация, че участникът не е регистриран по ЗДДС.

б) Декларация за конфиденциалност (Образец № 12) - в случай, че участникът в офертата си посочва информация, която смята за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна, може да я опише в посочения образец и тази информация не се разкрива от Възложителя. Участниците не могат да се позовават на конфиденциалност по отношение на предложенията от офертите им, които подлежат на оценка. Декларация се подава по преценка на самия участник. Ако не е налице конфиденциална информация по смисъла на чл.102 ЗОП, подробно посочена по-горе, декларация образец № 12 не се прилага.



в). Декларация за осигуряване на необходимите количества лекарствени продукти за целия срок на договора за обществена поръчка. В случай че лекарствения продукт се намира в процедура за подновяване на разрешението за употреба или че разрешението за употреба изтича през 2017 - 2018 г., участникът декларира в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ, че количествата от лекарствения продукт са налични.

### **3.5. Ценово предложение**

Ценовото предложение за съответната обособена позиция, за която се участва се поставя в отделен запечатан плик с надпис *„Предлагани ценови параметри“* на хартиен носител и трябва да бъде представен и в отделен плик обобщена информация в електронен вид (магнитен носител) на Образец № 4.

Ценово предложение на участника е съгласно приложения образци (Образец № 4). В него участникът посочва:

- **единична цена** в български лева, без включен данък върху добавената стойност (ДДС) за всяка позиция/номенклатурна единица, т.е. цена за единица мярка (флакон, брой, ампула, таблетка и др.) на всеки продукт, посочен в техническата спецификация на възложителя. Цената се представя до **четвъртия десетичен знак**.

- **общата стойност на всяка позиция/номенклатурна единица**, за която участва без включен данък върху добавената стойност (ДДС), както и общата стойност с включен ДДС. Общата стойност на всяка позиция се представя до **втория десетичен знак**.

Ценовото предложение се подписва от законния представител на лицето, което я подава или от изрично упълномощено от него лице, и се представя на хартиен носител, попълнен съгласно представения образец.

Извън плика с надпис *„Предлагани ценови параметри“* не трябва да е посочена никаква информация, относно цената. Неспазването на това изискване, ще води до отстраняване на участника.