

МОБАЛ „Д-Р СТЕФАН ЧЕРКЕЗОВ” АД – ГР. ВЕЛИКО ТЪРНОВО

ПОКАНА

за участие в процедура „договаряне без предварително обявление” с правно основание чл. 79, ал. 1, т. 1 от Закона за обществените поръчки (ЗОП) с предмет: „Доставка на лекарствени продукти и медицински изделия за перитонеално диализно лечение, необходими за дейността на Отделение за диализно лечение и нефрология (ОДЛН) при МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД - гр. Велико Търново” за срок от 24 месеца.

УВАЖАЕМИ ГОСПОЖИ И ГОСПОДА,

На основание чл. 18, ал.1, т.8, във връзка с чл.19, ал.1 и чл.79, ал.1, т.1 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), и Решение № 326 /06.10.2017г. на Изпълнителния директор на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД, за откриване на процедура на договаряне без предварително обявление с предмет: „Доставка на лекарствени продукти и медицински изделия за перитонеално диализно лечение, необходими за дейността на Отделение за диализно лечение и нефрология (ОДЛН) при МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД - гр. Велико Търново” ,

Ви отправяме покана за участие в процедура на договаряне без предварително обявление, по прекратената открита процедура с предмет „Доставка на лекарствени продукти и медицински изделия за перитонеално диализно лечение, необходими за дейността на Отделение за диализно лечение и нефрология (ОДЛН) при МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД - гр. Велико Търново”.

Процедурата се открива на горепосоченото правно основание поради правни предпоставки за това, а именно: На основание чл.107, т.2, б. а) от ЗОП е прекратена откритата процедура за обществена поръчка с посочения по-горе предмет с мотиви, че единствената подадена оферта за участие е неподходяща по смисъл на & 2 от ДД на ЗОП.

Възлагането на обществената поръчка за „Доставка на лекарствени продукти и медицински изделия за перитонеално диализно лечение, необходими за дейността на Отделение за диализно лечение и нефрология (ОДЛН) при МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД - гр. Велико Търново” чрез договаряне без предварително обявление е, както следва:

I. Предмет и обхват:

1. Предмет на обществената поръчка:

„Доставка на лекарствени продукти и медицински изделия за перитонеално диализно лечение, необходими за дейността на Отделение за диализно лечение и нефрология (ОДЛН) при МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД - гр. Велико Търново” за срок от 24 месеца.

2. Обхват:

Прогнозната стойност на поръчката без данък върху добавената стойност (ДДС), известна му към датата на решението за нейното откриване е в размер на **182 551.40 (сто осемдесет и две хиляди петстотин петдесет и един лев и четиридесет стотинки) лева.**

В предмета на обществената поръчка са включени следните лекарствени продукти и медицински изделия :

а). Лекарствени продукти за перитонеално диализно лечение:

- Торби x 2 литра с глюкозни разтвори с различни концентрации и необходимите аксесоари;
- Торби x 2 литра глюкозен полимер с необходимите аксесоари;
- Торби x 5 литра с глюкозни разтвори с различни концентрации и необходимите аксесоари.

б). Медицински изделия за перитонеално диализно лечение:

- APD система/касета с органайзер/ за машини с активна инфузия и дренаж съвместима с апарати "Home Choice" на Бакстер за APД;
- APD система/ дренажен сет X 15 литра съвместима с апарати "Home Choice" на Бакстер за APД;
- Трансфер сет;
- Клампи;
- Титаниев адаптор;
- Перитонеални катетри с два дакронови маншона и дължина 57 см.;
- Перитонеални катетри с два дакронови маншона и дължина 62 см.;
- Предпазни капачки ПД с йод-повидон.

Поканеният участник следва да подава оферта за всички продукти включени в предмета на обществената поръчка.

Възложителят изисква комплексно изпълнение на поръчката.

Предлаганите продукти трябва да са съобразени и да съответстват като технически и работни характеристики на изискванията на възложителя.

Участникът попълва техническата спецификация (Образец № 3) на предлаганите от тях продукти, в която посочват търговско наименование, производител и технически характеристики (количество в една разфасовка) за да може да се сравни дали характеристиките на съответните оферирани продукти съответстват със зададените на техническите характеристики на изискуемите продукти.

Количествата са посочени в техническата спецификация и 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 продукти за сметка на други, но в рамките на договорената стойност.

Техническа спецификация:

№ по ред	INN	Описание	Наименование	Мярка	Количество за 24 месеца
1	Hypertonic solutions	Anhydrous glucose, Sodium Chloride, Sodium Lactate, Calcium Chloride, Magnesium Chloride	Торби x 2 литра с глюкозни разтвори с различни концентрации и необходимите аксесоари	брой комплекти	7 000
2	Isotonic solutions	Icodextrin; Sodium-S-lactate; Sodium chlorid; Magnesium chloride; Calcium chloride	Торби x 2 литра глюкозен полимер с необходимите аксесоари	брой комплекти	3 000
3	Hypertonic solutions	Anhydrous glucose, Sodium Chloride, Sodium Lactate, Calcium Chloride, Magnesium Chloride	Торби x 5 литра с глюкозни разтвори с различни концентрации и необходимите аксесоари	брой комплекти	2 000
4		APD за възрастни	4.1. APD система/касета	брой	720

		с органайзер/ за машини с активна инфузия и дренаж съвместима с апарати "Home Choice" на Бакстер за АПД		
		4.2. APD система/ дренажен сет X 15 литра съвместима с апарати "Home Choice" на Бакстер за АПД	брой	720
5	Трансфер сет		брой	72
6	Клампи		брой	80
7	Титаниев адаптор		брой	10
8	Перитонеални катетри	8.1. С два дакронови маншона и дължина 57 см.	брой	10
		8.2. С два дакронови маншона и дължина 62 см.	брой	10
9	Предпазни капачки ПД с йод-повидон		брой	8500

II. Кодъ съгласно номенклатурата на класификатора на обществените поръчки: 85141211 .

III. Изисквания:

1. Изисквания към лекарствените продукти:

- Лекарствените продукти трябва да отговарят на изискванията на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ).

- Лекарствените продукти трябва да притежават валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004 г. на Европейския парламент и Съвета (чл. 23, ал. 1 от ЗЛПХМ) и одобрена кратка характеристика на продукта. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствените продукти 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.

- Лекарствените продукти трябва да бъдат включени в Позитивния лекарствен списък.

- Лекарствените продукти трябва да бъдат с държавно регулирана цена, съгласно чл. 258, ал. 1 на ЗЛПХМ. Единичната цена на лекарствените продукти следва да не надвишава референтната стойност от Позитивния лекарствен списък, актуален към датата на подаване на офертата – за верността на това обстоятелство, участниците представят декларация.

- Доставените лекарствени продукти трябва да имат остатъчен срок на годност **не по-малък от 60%** (шестдесет процента) към датата на всяка доставка. В случай на доставка на лекарствени 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.

- Офериранияте лекарствени продукти трябва да са съобразени и да съответстват напълно на техническите параметри, заложи в спецификацията от документацията за участие.

2. Изисквания към медицински изделия:

- Предлагащите медицински изделия трябва да са съобразени и да съответстват като технически и работни характеристики на изискванията на възложителя, съгласно техническа спецификация от документацията за участие.

- Предлагащите медицински изделия, трябва да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и да имат подадено заявление за регистрация до Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ).

- Предлагащите медицинските изделия трябва да имат нанесена „СЕ” маркировка, съгласно и в съответствие с правилата и изискванията, посочени в чл. 15 от ЗМИ.

- Предлагащите медицински изделия трябва да имат Инструкция за употреба на български език, а за медицинските изделия, за които не се изисква такава, съгласно чл. 16, ал. 1 от ЗМИ, следва да се представи макет на опаковката на медицинското изделие с графично изображение „СЕ” маркировка.

- Предлагащите изделия да имат нанесен партиден / сериен номер върху опаковките, когато е приложимо.

- Предлагащите медицински изделия трябва да отговарят на стандартите за качество, приложими към всеки един от тях.

- Медицинските изделия трябва да притежават Декларация за съответствие, съгласно чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговия упълномощен представител.

- Доставените консумативи за перитонеално диализно лечение трябва да имат остатъчен срок на годност **не по-малък от 60% (шестдесет процента)** от обявения от производителя към датата на всяка доставка. В случай на доставка на медицински изделия 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.

3. Специфични технически изисквания:

• Към медицинските изделия за APD:

- Системата да е разработена от материали с висока биосъвместимост.

- Системата да е сигурна и лесна за работа от пациенти.

• Към перитонеалните катетри:

- да са изработени от материал с висока степен на биосъвместимост.

- да бъдат рентгенопозитивни.

- да бъдат с охлювообразен връх.

- да имат два дакронови маншона, с различно разстояние между тях, съобразно с дебелината на коремната стена.

- да бъдат с различна дължина, подходяща за различни пациенти.

- да позволяват провеждане на лечението за дълъг срок - години.

• Към лекарствените продукти:

- Системата да е с две торби, сигурна и лесна за работа от пациента.

- Системата да е изработена от материали с висока биосъвместимост.

- Разтворът да позволява достигане на необходимата ултрафилтрация при различни болни.

4. Изисквания към участникът:

- Участникът трябва да е регистриран като търговец по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Участникът трябва да притежава валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАЛ в случаите, когато са търговци, или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен

орган на съответната държава. Такъв документ не се изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ.

- Участникът трябва да е регистриран като търговец 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 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 на ЗЛПХМ, а когато участниците са производители разрешение за производство по реда на ЗЛПХМ (случаите по чл. 196, ал. 1)

- Участникът в процедурата следва да притежава валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и Съвета на ЕС (чл. 23, ал. 1 от ЗЛПХМ) и одобрена кратка характеристика на продукта. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствения продукт през 2017 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

- Участникът трябва да представи Декларация (свободен текст), че количествата на оферирания лекарствен продукт са налични – в случаите по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ.

- Участникът трябва да притежава оторизационни писма или друг еквивалентен документ за представителство от производителя, или притежателя на разрешението за употреба, с изрично посочване на лекарствените продукти / медицински изделия, за които е оторизиран участника. В случай, че участникът представи оторизационно писмо от представителя на лицето по чл. 26 ал. 2 от ЗЛПХМ, е необходимо да представи документ за определянето му като представител – оригинал, придружен с официален превод на български език.

- Участникът трябва да притежава сертификати за качество *БДС ENISO 9001:20xx* и БДС EN ISO 13485:20xx /ISO 9001:20xx - за съответствие, според приложимите стандарти (съгласно Директива 93/42/ЕС) или други еквивалентни сертификати на системи за управление на качеството **на участника и на производителя.**

- Участникът следва да разполага 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 заверени копия на проспекти, каталози, спецификации от производителя или други документи, доказващи съответствието на изделията със спецификацията на възложителя.

IV. Общи условия за изпълнение на поръчката:

1. Срок и място за изпълнение на обществената поръчка:

1.1. Срок за изпълнение: 24 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 заложиени 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 от дата на подаване на заявката.

Доставката се извършва след подаване на писмена заявка от възложителя и за количества, точно определени в 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.

Изпълнителят е длъжен да достави стоката до крайния получател МОБАЛ "Д-р Стефан Черкезов" АД, за своя сметка и със собствен транспорт.

2. Начин на образуване на предлаганата цена:

2.1. Цената включва: цена за единица мярка за всеки продукт, определени в спецификацията на възложителя без включен данък добавена стойност (ДДС). Цената се представя до втория десетичен знак.

2.2. Участникът е длъжен да предложи цена за всички продукти, включени в предмета на поръчката.

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 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.

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.

V. РАЗГЛЕЖДАНЕ, ОЦЕНКА И КЛАСИРАНЕ НА ОФЕРТИТЕ

Условията и редът за провеждане на процедурата по договаряне без предварително обявление се определят с ППЗОП.

Критерият за оценка на офертите съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП е „най-ниска цена”, предложена от участника за целия предмет на поръчката.

Назначената от възложителя комисия провежда преговорите, като се придържа точно към първоначално определените условия и изисквания за изпълнение на поръчката, и съставя протокол, който се подписва от комисията и от участника.

След провеждане на преговорите, комисията изготвя доклад, който се подписва от всички членове на комисията и се предава на възложителя заедно с цялата документация.

В 10-дневен срок от утвърждаване на доклада, възложителя издава решение за определяне на изпълнител или за прекратяване на процедурата. Решението се изпраща до участника в тридневен срок от издаването му.

VI. УКАЗАНИЯ ЗА ПОДГОТОВКАТА НА ОФЕРТАТА . УСЛОВИЯ ЗА УЧАСТИЕ.

A. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1. Участникът представя оферта за целия обем на поръчката включващ 11 продукта в предмета на обществената поръчка „Доставка на лекарствени продукти и медицински изделия за перитонеално диализно лечение, необходими за дейността на Отделение за диализно лечение и нефрология (ОДЛН) при МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД - гр. Велико Търново, за срок от 24 месеца.

Възложителя не предвижда възможност за представяне на оферти за част от номенклатурните единици от поръчката. Всички документи, които са на чужд език, се представят и с превод на български език.

2. Не се допуска представянето на варианти.

3. Поканеният участник в процедурата на договаряне без предварително обявление е длъжен да заяви в офертата си дали при изпълнението на поръчката ще използва или не подизпълнители.

4. Офертата следва да отговаря на изискванията, посочени в настоящите указания, и да бъде оформена по приложените образци.

5. Офертата се представя на български език.

6. Офертата трябва да съдържа техническо и ценово предложение. Към офертата си участникът представя и информацията относно личното състояние критериите за подбор. При изготвяне на офертата участникът трябва да се придържа точно към обявените от възложителя условия.

7. 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.

7.1. 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.

7.2. В случаите по т. 7.1., 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.

8. Съгласно чл. 101, ал. 8-11 ЗОП, 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.

9. 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;

10. 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.

11. 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.

12. Документите, свързани с участието в процедурата, се представят от участника, или от упълномощен от него представител.

13. Документите 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 .

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.

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 настоящата покана 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. Участникът може да посочи в офертата си информация, която смята за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна. Когато участникът се позовава на конфиденциалност, съответната информация не се разкрива от възложителя.

Участникът не може да се позовава на конфиденциалност по отношение на предложенията от офертите им, които подлежат на оценка.

19. **Срок за представяне на офертата за участие в настоящата процедура е до 16.00 часа на 16.10.2017 г.,** в Деловодството на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД – гр. Велико Търново, на ул. „Ниш” № 1.

20. **Място и дата на договарянето:** Договарянето ще се проведе на 17.10.2017г. от 11.00 часа в Заседателната зала на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД – гр. Велико Търново, на ул. „Ниш” № 1, ет. 2.

Б. ОСНОВАНИЯ ЗА ЗАДЪЛЖИТЕЛНО ОТСТРАНЯВАНЕ:

1 Лично състояние 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 установен 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 участникът 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.

2. 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 условията за обществената поръчка;
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)

3. 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.

Участникът е длъжен да уведоми писмено възложителя в 3-дневен срок от настъпване на обстоятелство по чл. 54, ал. 1, чл. 101, ал. 11 ЗОП.

Когато за участникът 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.

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.

В. 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.

Г. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИКЪТ, 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

2.1. Участникът трябва да е регистриран като търговец по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Участникът трябва да притежава валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАЛ в случаите, когато са търговци, или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Такъв документ не се изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ.

Съответствието на участника с посочените изисквания се удостоверява с посочване на номер и дата на издаване на съответните разрешителни за търговия на едро с медицински изделия, съгласно ЗМИ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен са длъжни да предоставят информацията, или с посочване на информация, че участника е производител на оферираното/те от него изделие/я.

За доказване на съответствието с посочените изисквания се попълва част IV, Буква А т.1 от ЕЕДОП.

2.2. Участникът трябва да е регистриран като търговец по българското законодателство или по законодателство на държава-членка на Европейския съюз, или държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, и да има право да извършват търговия на едро с лекарствени продукти в съответствие с нормите на ЗЛПХМ. Участникът следва да притежава валидно 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

на

ЗЛПХМ;

Съответствието на участника с посочените изисквания се удостоверява с посочване на номер и дата на издаване на съответните разрешителни. За доказване на съответствието с посочените изисквания се попълва част IV, Буква А т.1 от ЕЕДОП.

**Възложителят може по всяко време да изиска представяне на документите по т.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 съответните документи.*

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

3.1. Участникът трябва да има опит за изпълнение на поръчката. През последните 3 години, считано от датата, на подаване на офертата, да е изпълнил поне 1/една/ доставка с предмет и обем идентичен или сходен с тази на предмета на поръчката.

* Под дейност, сходна с предмета на поръчката следва да се разбира доставка на лекарствени продукти и медицински изделия с технически характеристики, подобни на изискванията на възложителя в настоящата поръчка.

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. Участникът трябва да притежава валидна система за управление на качеството съответстваща на стандарт БДС EN ISO 9001:20xx или еквивалент, с предметен обхват доставка на лекарствени продукти и медицински изделия, 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 EN ISO 9001:20xx или еквивалент, с предметен обхват доставка на медицински изделия.

3.3. Производителите на предлаганите продукти трябва да притежават валидна система за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 13485:20xx /ISO 9001:20xx или еквивалентна система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на поръчката.

* За удостоверяване на възможностите по т.3.3 се попълва Част IV, Буква „В” т. 12 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:

- стандарт БДС EN ISO 13485:20xx /ISO 9001:20xx или еквивалент, с предметен обхват, съгласно предмета на поръчката.

3.4. За продуктите, представляващи медицински изделия, участникът следва да притежава Декларация за съответствие издадена от производителя и/или „СЕ” сертификат, според изискванията на Директива 93/42 на ЕС и ЗМИ, с изключение на изделията, за които това не е предвидено в ЗМИ.

За медицинските продукти, представляващи медицински изделия, участникът следва да представи Декларация за съответствие издадена от производителя и/или „СЕ” сертификат, според изискванията на Директива 93/42 на ЕС и ЗМИ и да са придружени с инструкция за употреба на български език, с изключение на изделията, за които това не е предвидено в ЗМИ.

3.5.Участникът следва да разполагат със складова база на територията на Република България и 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.3.5. за складова база и транспортни средства, осигуряващи правилното съхранение на продуктите при разпространението и транспортирането им.

3.6.Участникът в процедурата следва да притежава права за внос и продажба на предлаганите лекарствени продукти и медицински изделия. За удостоверяване на това обстоятелство, участникът представя оторизационно писмо издадено на негово име в оригинал или нотариално заверено копие от производителя на офериранияте лекарствени продукти и медицинско изделие, в случай, че е на чужд език следва да се представи в превод.

VII. ИЗИСКВАНИЯ ЗА ИЗГОТВЯНЕ И ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТАТА

1. Общи условия

Офертата се подава на български език, в писмена форма, на хартиен носител.

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 участникът трябва да се придържа точно към обявените от Възложителя изисквания и условия, описани в 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.

Участникът 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.

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

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 за участие и условията, описани в тях са задължителни за участникът. 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 настоящата процедура по ЗОП, изготвена в съответствие с Образец № 1, 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 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 № 3, ведно с приложенията към него.

(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, от дата на подаване на заявката.

- **наличието на остатъчен срок на годност на лекарствените продукти и медицински изделия**, 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:

- ✓ **Заверени копия на проспекти, каталози, спецификации** от производителя и други документи, доказващи съответствието на медицинските изделия с техническата спецификация на възложителя.
- ✓ **Оторизация** от производителя или официален представител на производителя за предлаганите продукти.

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 за целия срок на договора за обществена поръчка.

3.5. Ценово предложение

В отделен запечатан непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” се поставя на хартиен носител.

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

- единична цена за единица мярка за всеки продукт според посочената мярна единица, определени в спецификацията без включен данък върху добавената стойност (ДДС). Цената се представя до втория десетичен знак.

- общата стойност на всеки продукт без включен данък върху добавената стойност (ДДС).

- общата стойност на предмета на поръчката без включен данък върху добавената стойност (ДДС), както и общата стойност с включен ДДС.

Участникът е длъжен да предложи цена за всички номенклатурни единици, включени в предмета на поръчката.

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.

Към настоящата покана прилагам образците на документите, необходими за подготовка на Вашата оферта, както следва:

1. Оферта за участие – Образец № 1.
2. Административни сведения – Образец № 2.
3. Техническо предложение – Образец № 3.
4. Ценово предложение – Образец № 4.
5. ЕЕДОП – Образец № 5.
6. Декларация по чл. 66, ал.1 от ЗОП - Образец № 6.
7. Информация по чл. 101, ал.9 във връзка с §2, т.34 от ДР на ЗОП за съгласие за участие като подизпълнител – Образец № 7.
8. 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.

9. Декларация по чл.3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим - *Образец № 9.*
10. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор съгласно чл.39, ал.3, т.1, б. В от ППЗОП – *Образец № 10.*
11. Декларация за срок на валидност на офертата съгласно чл. 39, ал.3, т.1, б. г от ППЗОП - *Образец № 11.*
12. Декларация по чл.102, ал.1 от ЗОП - *Образец № 12.*
13. Проект на договор за обществена поръчка

**ИЗП.ДИРЕКТОР
НА МОБАЛ-АД:**

/Д-Р СТЕФАН ФИЛЕВ/

