

*МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД - гр. В. Търново
гр. В. Търново 5000, ул. „Ниш“ №1, тел: 062/640922, 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 „**

2019г.

ОДОБРЯВАМ:

Д-Р СТЕФАН ФИЛИЧЕВ -
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 № 324/09.12.2019г., 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 646 номенклатурни единици, разделени в 15 (петнадесет) обособени групи и Обявление за възлагане на обществената поръчка, изпратено на 09.12.2019г. до Агенцията по обществени поръчки за вписване в Регистъра на обществените поръчки.

Съдържание:

1. Решение № 324/09.12.2019 г. за откриване на открита процедура за възлагане на обществена поръчка.
2. Обявление за обществена поръчка.
3. Техническа спецификация- Приложение № 1.
4. Критерий за оценка и класиране на офертите - Приложение № 2.
5. Указания за подготовка на оферта - Приложение № 3.
6. Образци на документи
 - 6.1. Оферта за участие - *Образец № 1.*
 - 6.2. Техническо предложение - *Образец № 3.*
 - 6.3. Ценово предложение - *Образец № 4.*
 - 6.4. ЕЕДОП - *електронен образец в два варианта.*
 - 6.5. Декларация по чл. 59, ал. 1, т. 3 от Закона за мерките срещу изпирането на пари (ЗМИП) - *Образец № 5.*
7. Проект на договор за обществена поръчка

ОБЩА ЧАСТ

МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД е публичен възложител по смисъла на чл.5, ал.2, т.16 от ЗОП, който е лице представляващо лечебното заведение- търговско дружество по чл.36-37 от Закона за лечебните заведения, собственост на държавата и общините, на които повече от 50 на сто от приходите са от държавния бюджет и от бюджета на Националната здравноосигурителна каса.

Възложителят обявява настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл.19, ал.1 и чл.18, ал.1, т.1 от ЗОП.

Настоящата процедура попада в хипотезата на разпоредбата на чл.20, ал.1, б. Б от ЗОП, когато планираната за провеждане поръчка за доставка и услуга е на стойност по – голяма или равна на 280 000 лв. без начислен ДДС и с цел осигуряване на максимална публичност и достъпност, се обявява като открита процедура.

Прогнозната стойност на поръчката без данък върху добавената стойност (ДДС), известна му към датата на решението за нейното откриване е в размер до **4 684 579,92 (четири милиона шестстотин осемдесет и четири хиляди петстотин седемдесет и девет лева и деветдесет и две стотинки) лева**. Прогнозната стойност на всяка обособена позиция включва прогнозната стойност за лекарствените продукти за срок от 12 месеца. Прогнозните стойности за лекарствените продукти за отделните обособени групи са посочени в Техническа спецификация за изпълнение на обществената поръчка и в Раздел II.2.14) на Обявлението.

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 действителната обща стойност от същия вид, които са възложени през предходните 12 месеца, коригирани с евентуални промени в стойността и количеството на лекарствените продукти.

Основната цел на настоящата процедура е да осигури ефективност при разходването на публични средства при придобиването на доставки от избрания от възложителя изпълнител, посредством договор за обществена поръчка, предназначена за нуждите на публичния възложител.

Предметът на поръчката е: **„Доставка на лекарствени продукти, необходими за дейността на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново за срок от 12 месеца“** по общо 646 номенклатурни единици, разделени в 15 (петнадесет) обособени групи.

Всяка обособена група е описана в Техническа спецификация (Приложение № 1) от документацията за участие.

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

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

Условия и начин на плащане: Плащането се извършва отложено, в български лева, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

Крайният срок за подаването на оферти за участие в откритата процедура е до 16.00 часа на 08.01.2020 г., в Деловодството на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново, на ул. „Ниш“ № 1.

Комисията, назначена със Заповед на Изпълнителния директор, **разглежда офертите на 09.01.2020 г. от 10.00 часа** в Заседателната зала на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново, на ул. „Ниш“ № 1, ет. 2. 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. Мястото, датата и часа на отваряне на ценовите предложения ще бъдат публикувани в профила на купувача – <http://mobaltarnovo.nit.bg>

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.

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.

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.

Във връзка със задължението на Възложителя за идентифициране на действителните собственици на юридическите лица или други правни образувания по Закона за мерките срещу изпирането на пари, на етап сключване на договор, изборният за изпълнител участник следва да представи в оригинал и Декларация по чл. 59, ал. 1, т. 3 от Закона за мерките срещу изпирането на пари – Образец № 5 от документацията.

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

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

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

3. Срокът за изпълнение на обществената поръчка е 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.

4. Обхват на обществената поръчка:

Спецификацията на медицинските консумативи е разделена на **646** 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 78** номенклатурна единица.

Обособена група № 2 Лекарствени продукти за лечение на храносмилателна система – включва от **79 до 149** номенклатурна единица.

Обособена група № 3 Лекарствени продукти, необходими при лечение на кръвоносна система – включва от **150 до 193** номенклатурна единица

Обособена група № 4 Плазмени заместители и инфузионни разтвори – включва от **194 до 279** номенклатурна единица

Обособена група № 5 Лекарствени продукти за лечение на сърдечно съдова система – включва от **280 до 378** номенклатурна единица

Обособена група № 6 Дерматологични средства – включва от **379 до 395** номенклатурна единица

Обособена група № 7 Хормонални препарати – включва от **396 до 421** номенклатурна единица

Обособена група № 8 Антиинфекциозни препарати за системно приложение – включва от **422 до 515** номенклатурна единица

Обособена група № 9 Антинеопластични лекарствени продукти – включва от **516 до 520** номенклатурна единица

Обособена група № 10 Лекарствени продукти за лечение на мускулно-скелетна система – включва от **521 до 538** номенклатурна единица

Обособена група № 11 Лекарствени продукти за дихателна система – включва от **539** до **563** номенклатурна единица

Обособена група № 12 Офталмологични препарати – включва от **564** до **603** номенклатурна единица

Обособена група № 13 Антидоти – включва от **604** до **611** номенклатурна единица

Обособена група № 14 Диагностични лекарствени средства – включва от **612** до **636** номенклатурна единица

Обособена група № 15 Храни – включва от **637** до **646** номенклатурна единица

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

Прогнозните количества по обособени групи и номенклатурни единици са както следва:

№	АТС код	Генерично название на лекарствените продукти	Описание количество активно вещество	Мярка /табл., фл., амп., сак, бр., банка/	Прогнозно Количеств о 12 месеца
		1. ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА НЕРВНА СИСТЕМА			
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	1000
5	N01AH01	Fentanyl citras	0,05(mg/ml),2 ml	ампула	1500
6	N01AH01	Fentanyl citras	amp. 0,05 mg/ml 5 ml.	ампула	3000
7	N01AH06	Remifentanilum	amp.5mg/10ml	ампула	1400
8	N01AX03	Ketaminum	fl. 500 mg. 10 ml.	флакон	300
9	N01AX07	Etomidat	amp. 2 mg/ml 10 ml	ампула	80
10	N01AX10	Propofolum	10 mg/ml - 20 ml.	ампула	3600
11	N01AX10	Propofolum	10 mg/ml - 50 ml.	флакон	300
12	N01AX10	Propofolum lipid emulsion	amp. 10 mg/ml 20 ml	ампула	1500
13	N01BB01	Bupivacaini hydrochloridum	5 mg/ml - 4 ml	ампула	200
14	N01BB01	Bupivacaini hydrochloridum heavy	5 mg/ml - 4 ml	ампула	1000
15	N01BB02	Lidocainum	amp. 20 mg/ml 2 ml.	ампула	3000
16	N01BB02	Lidocainum	amp. 20 mg/ml 10	ампула	5500

			ml.		
17	N01BB02	Lidocainum	spray 10% 38 g.	флакон	30
18	N01BB09	Ropivacaine	amp.5 mg/ml 10ml	ампула	600
19	N01BB09	Ropivacaine	amp. 7.5mg/ml 10 ml	ампула	100
20	N01BB52	Zidocain hydrochlorid; Chlohexidin hydrochlorid	gel 12,5	брой	3500
21	N02AA01	Morphini hydrochloridum	amp. 10 mg/ml 1 ml.	ампула	200
22	N02AA01	Morphini hydrochloridum	amp. 20 mg/ml 1 ml.	ампула	700
23	N02AA05	Oxycodone hydrochloride	tabl. 10 mg.	таблетка	3500
24	N02AA05	Oxycodone hydrochloride	tabl. 20 mg.	таблетка	1000
25	N02AA55	Oxycodone /Naloxon	tabl. 10 mg./5mg	таблетка	2000
26	N02AA55	Oxycodone /Naloxon	tabl. 20 mg./10mg	таблетка	500
27	N02AB02	Pethidini hydrochloridum	amp.50 mg/ 2ml 2 ml	ампула	3000
28	N02AX02	Tramadoli hydrochloridum	amp.50 mg/ ml 2ml	ампула	2300
29	N02AX02	Tramadoli hydrochloridum/Paracetamol	tabl. 37.5mg/325mg	таблетка	1000
30	N02BA01	Acidum acetylsalicylicum	tabl. 500 mg.	таблетка	2000
31	N02BA01	Acidum acetylsalicylicum	tabl. 100 mg.	таблетка	6000
32	N02BB02	Metamizolum	amp.500 mg/ml 2 ml.	ампула	50000
33	N02BB02	Metamizolum	tabl. 500 mg.	таблетка	2000
34	N02BB02	Metamizolum	sol.500mg/ml 20ml	флакон	100
35	N02BE01	Paracetamololum	syr. 120 mg./5 ml	флакон	400
36	N02BE01	Paracetamololum	supp.150 mg.	брой	200
37	N02BE01	Paracetamololum	tabl. 500 mg.	таблетка	5000
38	N02BE01	Paracetamololum	10 mg/ml 100ml	флакон	5500
39	N02BE01	Paracetamololum	10 mg/ml 50ml	флакон	1000
40	N02BE01	Paracetamololum	10 mg/ml 10ml	ампула	100
41	N03AA02	Phenobarbitalum natrium	amp. 200mg - 2 ml	ампула	500
42	N03AB02	Phenytoinum	tabl. 100 mg.	таблетка	1000
43	N03AE01	Clonazepamum	tabl. 0,5 mg	таблетка	600
44	N03AF01	Carbamazepinum	tabl. 200 mg.	таблетка	5000
45	N03AF02	Oxcarbazepin	tabl.300 mg	таблетка	1000
46	N03AG01	Acidum valproicum	амп.500mg/5ml	ампула	1000
47	N03AG01	Acidum valproicum chrono	tabl.300 mg.	таблетка	2000
48	N03AG01	Acidum valproicum chrono	sir.	флакон	20
49	N03AG01	Natrii valproas	amp. 400 mg.+soh	ампула	2500
50	N03AX12	Gabapentin	caps. 300 mg	таблетка	2000
51	N04BA02	Co beneldopa	tabl. 250 mg.	таблетка	500
52	N04BA02	Co beneldopa	tabl. disp 125 mg.	таблетка	500
53	N04BB01	Amantadin	tabl. 100 mg.	таблетка	500
54	N04BB01	Amantadin	fl. 200mg/ 500 ml	флакон	700
55	N05AA01	Chlorpromazini hydrochloridum	amp.5mg/ml 5 ml.	ампула	1000
56	N05AA01	Chlorpromazini hydrochloridum	amp10mg/ml 5 ml.	ампула	1000
57	N05AD01	Haloperidoli decanoas	amp. 5 mg./ml - 1 ml.	ампула	700
58	N05BA01	Diazepamum	5 mg/ml - 2 ml	ампула	3000

59	N05BA01	Diazepamum	tabl. 10 mg.	таблетка	1000
60	N05BA01	Diazepamum	tabl. 5 mg.	таблетка	1000
61	N05CD08	Midazolami maleas	amp. 5 mg. 5 ml.	ампула	3000
62	N05CD08	Midazolami maleas	amp. 15 mg. 3 ml.	ампула	4500
63	N05CM11	Natrium bromatum	amp. 100 mg/ml 5 ml.	ампула	3000
64	N06BX03	Pyracetamum	fl. 12mg./ 60 ml	флаконт	1000
65	N06BX03	Pyracetam	amp. 3 g./ 15 ml	ампула	18000
66	N06BX03	Pyracetamum	tabl. 800 mg.	таблетка	3000
67	N06BX03	Pyracetamum	tabl. 1200 mg.	таблетка	3000
68	N06BX06	Citicoline	amp. 1000 mg/4ml	ампула	10000
69	N06BX06	Citicoline	amp. 500mg/4ml	ампула	5000
70	N06BX18	Vinpocetinum	amp. 10 mg. - 2 ml.	ампула	8000
71	N06BX18	Vinpocetinum	tabl. 5mg	таблетка	1000
72	N07AA02	Pyridostigmini bromidum	dr. 60 mg.	таблетка	1000
73	N07AA04	Galantamini bromidum	amp. 5 mg/ml - 1 ml.	ампула	2000
74	N07AA04	Galantamini bromidum	amp.10 mg/ml - 1 ml.	ампула	2500
75	N07AA04	Galantamini hydrobromidum	tabl. 10 mg.	таблетка	1000
76	N07CA01	Betahistine	tabl. 8 mg	таблетка	500
77	N07CA03	Flunarizini hydrochloridum	caps. 5 mg.	таблетка	1000
78		Vertigoheel	tabl.	таблетка	1000
		2. ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ХРАНОСМИЛАТЕЛНА СИСТЕМА			
79	A02BA02	Ranitidinum hydrochloricum	tabl.150 mg.	таблетка	2000
80	A02BA02	Ranitidinum hydrochloricum	amp.50mg. 2ml	ампула	2000
81	A02BA03	Famotidinum	tabl. 40 mg	таблетка	1000
82	A02BA03	Famotidinum	amp.20mg.	ампула	25000
83	A02BC01	Omeprazolum	caps. 20 mg.	таблетка	18000
84	A02BC01	Omeprazolum	amp. 40mg	ампула	20000
85	A02BC02	Pantoprazole	tabl.40mg	таблетка	1000
86	A02BC02	Pantoprazole	fl.40mg	флаконт	8000
87	A02BC03	Lansoprazole	caps. 30 mg	таблетка	1000
88	A02BC05	Ezomeprazolum	amp. 40 mg. 2 ml.	ампула	10000
89	A03AA04	Mebeberine	caps. 200 mg.	таблетка	1000
90	A03AB06	Otilonium bromidum	tabl. 40 mg	таблетка	1000
91	A03AD01	Papaverini hydrochloridum	amp. 20 mg - 1 ml.	ампула	8000
92	A03AD01	Papaverini hydrochloridum	tabl. 50 mg.	таблетка	1000
93	A03AD02	Drotaverini hydrochloridum	amp. 40 mg. 2 ml.	ампула	23000
94	A03AD02	Drotaverini hydrochloridum	tabl. 40 mg	таблетка	1000
95	A03BA01	Atropini sulfas	amp. 1 mg/ 1 ml.	ампула	20000
96	A03BB01	Butylscopolamin	amp. 20mg./ 1 ml.	ампула	15000
97	A03BB01	Butylscopolamin	tabl. 10 mg.	таблетка	2000
98	A03DA02	Metamizolum; Fenpirerinibromidum; Pitofenomi hydrochloridum	amp. 2 ml.	ампула	8000

99	A03DA02	Metamizolum; Fenpirerinibromidum; Pitofenomi hydrochloridum	tabl.	таблетка	1000
100	A03FA01	Metoclopramidi hydrochloridum	5 mg./ml. - 2 ml.	ампула	9000
101	A04AA01	Ondansetron	amp.8mg	ампула	100
102	A05AA02	Ursodeoxycholic acid	caps.250mg	таблетка	2000
103	A05BA00	L ornithine-L-aspartate	gran.3gr.	брой	4000
104	A05BA00	L ornithine-L-aspartate	amp. 5g/10ml	ампула	2000
105	A05BA03	Silymarinim	tabl.90 mg.	таблетка	5000
106	A05BA03	Silymarinim	tabl.22.5mg	таблетка	5000
107	A06AB02	Bisacodylum	tabl. 5 mg.	таблетка	1000
108	A12CC02	Magnesii sulfas	amp.200mg/10ml	ампула	8000
109	A12CC02	Magnesii sulfas	amp.400mg/10ml	ампула	4000
110	A06AD11	Lactulose	fl. 200ml	флаконт	100
111	A06AD11	Lactulose	sashe 15ml	брой	400
112	A06AD11	Lactulose	fl 500ml	брой	50
113	A07BA01	Carbo activatus	tabl.	таблетка	2000
114	A07BA01	Carbo activatus	pulv.	опаковка	200
115	A07BC05	Smecticum dioactadricum	pulv. 3 g.	брой	1000
116	A07DA03	Loperamidi hydrochloridum	caps. 2mg	таблетка	3000
117	A07EC01	Sulfasalazinum	tabl. 500mg	таблетка	1000
118	A07EC02	Mesalazin	tabl. 250 mg	таблетка	2000
119	A07EC02	'Mesalazin	tabl. 500 mg	таблетка	6500
120	A07EC02	'Mesalazin	supp 500mg	брой	1000
121	A07FA01	Sacchazomyces boulardi	caps.250mg	таблетка	12000
122	A07XA04	Racecadotril	pulv. 30 mg	брой	1000
123	A09AA02	Multyensimes (lipase, protease)	caps.25000 U	таблетка	6000
124	A09AA02	Multyensimes (lipase, protease)	tabl.10000U	таблетка	6000
125	A10AB01	Insulinum - Човешки инсулин с бързо действие	100IU/ml '3 ml.	брой	600
126	A10AC01	Insulinum - Човешки инсулин с бавно настъпващо действие	100IU/ml 3 ml.	брой	100
127	A10BA02	Metformin	tabl.850 mg	таблетка	1000
128	A10BB09	Gliclazidum	tabl. 30mg	таблетка	1000
129	A11CC07	Paracalcitol	amp.0.5mg/ml	ампула	100
130	A11DA01	Thiamini hydrochloridum	amp.80mg./ 2 ml.	ампула	1000
131	A11DB00	Benfotiamin,Pyridoxine hydrochloride,Ciancobalamin	dr.	таблетка	1000
132	A11DB00	Benfotiamin,Pyridoxine hydrochloride,Ciancobalamin	amp. 2 ml.	ампула	4000
133	A11DB00	Thyamin hydrochloride Pyridoxin hydrochloride	amp.1 ml.	ампула	1000
134	A11EA00	Vitamin B complex	amp. 2 ml.	ампула	1500
135	A11GA01	Acidum ascorbinicum	amp.500 mg - 5 ml.	ампула	16000
136	A11GA01	Acidum ascorbinicum	dr. 100 mg	таблетка	1000
137	A11HA02	Pyridoxini hydrochloridum	amp.100 mg./ 2 ml.	ампула	3000
138	A12AA03	Calcii gluconas	amp. 8,94mg/ml 10 ml.	ампула	20000

139	A12AA03	Calcii gluconas	amp.9.55mg/ml 10 ml.	ампула	5000
140	B05XA01	Kalii chloridum	amp.14,9% 10 ml.	ампула	6000
141	B05XA01	Kalii chloridum	amp.15% 10 ml.	ампула	5000
142	A12CC30	Magnesii lactat+Vitamin B6	tabl.	таблетка	1000
143	A16AA02	Ademetionine	amp. 500mg+solv	ампула	9000
144	A16AA02	Ademetionine	tabl. 500 mg.	таблетка	5000
145	A16AX01	Thioctic acid	amp. 600mg	ампула	2000
146	A16AX01	Thioctic acid	tabl.600 mg	таблетка	1000
147	A16AX01	Thioctic acid	fl 600mg/50ml	флакон	5000
148		Simethicone	emul. oral40mg/ml30ml	флакон	20
149		Plantaginis ovatae seminis hemicellulosae	pulv.	брой	500
		3. ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ, НЕОБХОДИМИ ПРИ ЛЕЧЕНИЕ НА КРЪВНОСНА СИСТЕМА			
150	B01AA07	Acenocumarolum	tabl. 4 mg.	таблетка	1000
151	B01AB01	Heparinum	fl.5000 IU/ml, 5 ml.	флакон	5000
152	B01AB01	Heparin - Natrium	fl.25000 IU, 5 ml.s.c.&i.v.	флакон	5000
153	B01AB02	Antithrombin	fl 500 IU	флакон	5
154	B01AB05	Enoxaparin	sp.0,4 ml. 4000 IU	брой	15000
155	B01AB05	Enoxaparin	sp 0,6 ml. 6000 IU	брой	8000
156	B01AB05	Enoxaparin	sp.0,8 ml. 8000 IU	брой	1000
157	B01AB06	Nadroparin	sp.0,4 ml. 3800 IU	брой	32000
158	B01AB06	Nadroparin	sp.0,6 ml. 5700 IU	брой	14000
159	B01AB12	Bemiparin	sp.3500 IU	брой	5000
160	B01AC17	Tirofiban	fl.0,25mg/ml 50ml	флакон	5
161	B01AC07	Dipyridamolum	tabl. 25 mg.	таблетка	1000
162	B01AC04	Clopidogrel	tabl.75mg.	таблетка	5000
163	B01AC04	Clopidogrel	tabl.300mg.	таблетка	5000
164	B01AC16	Eptifibatide	fl.2mg/ml 10ml	флакон	150
165	B01AC16	Eptifibatide	fl0.75mg/ml 100ml	флакон	100
166	B01AC24	Ticagrelor	tabl. 90 mg	таблетка	1000
167	B01AC30	Clopidogrel/ Ac.acetylsalicylicum	tabl.75mg/100mg	таблетка	1000
168	B01AD02	Alteplase	amp.50mg+50ml solv	ампула	100
169	B01AD07	Reteplase	fl.10IU /10ml	флакон	5
170	B01AD11	Tenecteplase	fl10000 IU	флакон	2
171	B01AE07	Dabigartan etexilat	tabl. 110 mg	таблетка	1000
172	B01AE07	Dabigartan etexilat	tabl. 150 mg	таблетка	1000
173	B01AF01	Rivaroxaban	tabl 15 mg	таблетка	1000
174	B01AF01	Rivaroxaban	tabl 20 mg	таблетка	1000
175	B01AF02	Apixaban	tabl 5 mg	таблетка	1000
176	B01AF02	Apixaban	tabl2. 5 mg	таблетка	1000
177	B01AX05	Fondaparinux	sp.2,5mg./0.5ml.ing.	брой	1000

178	B02AA03	Ac.aminomethylbenzoicum	amp.50mg/5ml	ампула	1000
179	B02BA01	Phytomenadionum	amp. 10mg/ml 1 ml	ампула	4000
180	B02BA01	Phytomenadionum	oral.gtt.20mg/ml 5ml	флакон	25
181	B02BB01	Human fibrigen	fl.1g	флакон	10
182	B02BD01	Prothrombin complex human	fl.500IU	флакон	30
183	B02BD01	Prothrombin complex human	fl.600IU	флакон	40
184	B02BD08	Novo seven	powd.inj.2 mg	флакон	5
185	B02BX01	Etamsylatum	amp. 250 mg./2 ml.	ампула	15000
186	B03AB05	Maltofer	sol.50mg/ml 30 ml	флакон	50
187	B03AC01	Ferric oxid polymaltose complex	fl.50mg/ml 10ml	флакон	45
188	B03AC02	Saccharated Iron Oxid	amp 20mg/ml 5 ml	ампула	5000
189	B03AC06	Iron (III) hydroxidextran complex	amp. 50mg/ml 2 ml	ампула	500
190	B03AE00	Fegluconat+Mn gluconat+ Copper gluconat	amp. 10 ml	ампула	100
191	B03BA01	Цянокобаламинум	amp. 500 mcg 1 ml	ампула	5000
192	B03BA01	Цянокобаламинум	amp.1000 mcg 1 ml	ампула	4000
193	B03BB01	Acidum folicum	tabl. 400 mcg.	таблетка	1000
		4.ПЛАЗМЕНИ ЗАМЕСТИТЕЛИ И ИНФУЗИОННИ РАЗТВОРИ			
194	B05AA01	Albuminum	fl.20% 100 ml.	флакон	500
195	B05AA01	Albuminum	fl.20% 50 ml	флакон	200
196	B05AA01	Albuminum	amp20% 2ml	ампула	100
197	B05AA06	Succinated gelatin 4 %	fl.500 ml	флакон	2000
198	B05AA06	Succinated gelatin 4 % с балансиран електр. Състав	fl.500 ml	флакон	1000
199	B05AA07	Hydroxyethylstarch	fl.10% 500 ml.	флакон	1000
200	B05AA07	HES 6%+Ringer	fl.500ml	флакон	200
201	B05B56	Ser. Glucosae	sol.250ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	500
202	B05B56	Ser. Glucosae	sol.500ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	15000
203	B05B56	Ser. Glucosae	sol.500ml. полиетилен	флакон	15000
204	B05B56	Ser. Glucosae	sol.500ml. полипропилен	флакон	10000
205	B05B56	Ser. Glucosae	sol.1000ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	1000
206	B05BA01	Aminoacids	flak. 500 мл. 10%	флакон	2000
207	B05BA01	Aminoacids	flak.100 ml. 10%	флакон	50
208	B05BA01	Aminoacids N Неппа	fl 500ml 10%	флакон	20
209	B05BA01	Aminoacids Nephro	fl 500ml 10%	флакон	20
210	B05XB02	Aminoacids Alanil glutamat	fl.200mg/ml 100ml	флакон	150
211	B05BA02	Fatemulsion	10% 500 ml	банка	50
212	B05BA02	Fatemulsion	20% 500 ml	банка	50
213	B05BA10	Amino acids + Glucosae	sac 1000 ml	сак	100
214	B05BA10	Amino acids 8,5 % + Glucosae 30%	2000 ml	сак	300

215	B05BA10	Lipid emulsion15%+Amino acids 6.3%+E + Glucosae 18.75% + Oleum olivarium	1000 ml	сак	100
216	B05BA10	Lipid emulsion15%+Amino acids 6.3%+E + Glucosae 18.75% + Oleum olivarium	2000 ml	сак	150
217	B05BA10	Lipid emulsion20%+Amino acids 8.2%+E + Glucosae 28.75% + Oleum olivarium	2000 ml	сак	500
218	B05BA10	Lipid emulsion20%+Amino acids 11.1%+E + Glucosae 35% + Oleum olivarium	2000 ml	сак	400
219	B05BA10	Lipid emulsion20%+Amino acids 14.2%+E + Glucosae 27.5% + Oleum olivarium	2000 ml	сак	300
220	B05BA10	Glucosa 150 g + Amino acid 51 g + Lipidi 60g	1540 ml	сак	650
221	B05BA10	Glucosa 97 g + Amino acid 34 g + Lipidi 51g	1440 ml	сак	150
222	B05BA10	Glucosa 250g +Amino acid 100g+Lipidi75g	1970ml	сак	100
223	B05BA10	Glucosa270 g + Amino acid 105.1g + Lipidi75g	1875 ml	сак	320
224	B05BA10	Glucosa 180 g + Amino acid 72g + Lipidi 50g	1250 ml	сак	100
225	B05BA10	Glucosa 221 g + Amino acid 72g + Lipidi 50g	1875 ml	сак	150
226	B05BA10	Glucosa 80g + Amino acid 40g + Lipidi 50g	1250 ml	сак	300
227	B05BB01	Hartmann	sol.500 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	2500
228	B05BB01	Hartmann	sol.500 ml., полиетилен	флакон	3000
229	B05BB01	Hartmann	sol.500 ml.,полипропилен	флакон	1000
230	B05BB01	Hartmann	sol.1000ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	1000
231	B05BB01	Sodium choride; Potassium choride; Magnesium choride hexahydrate; Sodium acetate trihydrate; Sodium Gluconate	'sol.500ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	15000
232	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., екофлакон	флакон	15000
233	B05BB01	Sodium acetatetrihydrate 4.63g,Sodium chloride 6.02g,Potassium chloride 0.30g,Mg chloride hexahydrate 0.30g,електролити	sol.1000 ml.сак, екофлакон	сак	1000

234	B05BB01	Sodium choride; Potassium choride; Magnesium choride hexahydrate; Sodium acetate trihydrate; Sodium Gluconate	sol.1000ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	1000
235	B05BB01	Ringer	sol.500 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	5000
236	B05BB01	Ringer	sol.500 ml. полиетилен	флакон	2000
237	B05BB01	Ringer	sol.500 ml. полипропилен	флакон	2000
238	B05BB01	Ringer	sol.1000ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	1000
239	B05BC01	Mannitolum	10% 250 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	500
240	B05BC01	Mannitolum	10% 500 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	8000
241	B05BC01	Mannitolum	10% 500 ml полиетилен	флакон	3000
242	B05BC01	Mannitolum	10% 500 ml полипропилен	флакон	3000
243	B05BC01	Mannitolum	15% 500 ml,екофлакон	флакон	2000
244	B05CX01	Glucosa	5% 250 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	1000
245	B05CX01	Glucosa	5% 500 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	4000
246	B05CX01	Glucosa	5% 500 ml.,полиетилен	флакон	3000
247	B05CX01	Glucosa	5% 500 ml.,полипропилен	флакон	3000
248	B05CX01	Glucosa	5% 1000 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	500
249	B05CX01	Glucosa	10% 250 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	500
250	B05CX01	Glucosa	10% 500 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	2000
251	B05CX01	Glucosa	10% 500 ml.,полипропилен	флакон	2000
252	B05CX01	Glucosa	10% 500 ml.,полиетилен	флакон	1000
253	B05CX01	Glucosa	25% 10ml	ампула	500
254	B05CX01	Glucosa	40% 10ml.,инф.	ампула	1200
255	B05XA02	Natrii hydrogencarbonas	8,4% - 20 ml.,инф.	ампула	8000
256	B05BB01	Natrii chloridum	0,9% 10 ml.,инф.	ампула	1000
257	B05BB01	Natrii chloridum	0,9% 100 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	20000

258	B05BB01	Natrii chloridum	0,9% 100 ml,полиетилен	флакон	20000
259	B05BB01	Natrii chloridum	0,9% 100 ml,полипропилен	флакон	10000
260	B05BB01	Natrii chloridum	0,9% 250ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	4000
261	B05BB01	Natrii chloridum	0,9% 500 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	15000
262	B05BB01	Natrii chloridum	0,9% 500 ml.,полиетилен	флакон	15000
263	B05BB01	Natrii chloridum	0,9% 500 ml.,полипропилен	флакон	15000
264	B05BB01	Natrii chloridum	0.9%500ml ecotainer	флакон	2000
265	B05BB01	Natrii chloridum	0,9% 500 ml.стъклени банки	флакон	7000
266	B05BB01	Natrii chloridum	0,9% 1000 ml.,двупътен полиолефинов сак	сак	10000
267	B05BB01	Natrii chloridum	0,9% 1000 ml.,екофлакон	флакон	6000
268	B05BB01	Natrii chloridum	0.9%1000ml ecotainer	флакон	1500
269	B05BB01	Natrii chloridum	0.9%5000ml	сак	1000
270	B05BB01	Natrii chloridum	10% 10 ml.,инф.	ампула	500
271	B05BB01	Natrii chloridum	0,9%3000 ml. сак	сак	200
272	B05XC00	Vitamin comb	fl.inj./inf.	ампула	20
273	B05XX00	Fe,Zn,Cu,Ch,Mn,Mo,Se,J,F	amp.10 ml.	ампула	50
274	V07AB00	Aqua redestillata	amp. 10ml	ампула	300
275		Aqua redestillata	500 ml	флакон	1000
276		Aqua redestillata	500 ml ecotainer	флакон	500
277		Aqua redestillata	1000 ml ecotainer	флакон	2500
278		Aqua redestillata	500 ml стъкло	флакон	500
279		Mannitolum -Sorbitolum	3% 3000ml	сак	100
		5. ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА СЪРДЕЧНО СЪДОВА СИСТЕМА			
280	C01AA05	Digoxinum	tabl. 0,25 mg.	таблетка	2000
281	C01AA05	Digoxinum	amp 0.25mg/ml 2ml	ампула	2500
282	C01BA01	Chinidini sulfas	tabl. 200 mg.	таблетка	500
283	C01BC03	Propafenoni hydrochloridum	tabl. 150 mg	таблетка	4000
284	C01BC03	Propafenoni hydrochloridum	tabl. 300 mg	таблетка	2000
285	C01BC03	Propafenoni hydrochloridum	амп.70mg/20ml	ампула	300
286	C01BC03	Propafenoni hydrochloridum	амп.35mg/10ml	ампула	500
287	C01BD01	Amiodaroni hydrochloridum	tabl. 200 mg	таблетка	3500
288	C01BD01	Amiodaroni hydrochloridum	amp.150 mg/3 ml	ампула	3000
289	C01CA01	Etilefrini hydrochloridum	amp. 10 mg. - 1 ml.	ампула	500
290	C01CA04	Dopamini hydrochloridum	amp. 200 mg.	ампула	3800

291	C01CA07	Dobutamini hydrochloridum	amp. 250 mg 50 ml	ампула	700
292	C01CA24	Epinephrin	amp. 1 mg/ml - 1 ml.	ампула	2000
293	C01CX08	Levosimendan	fl 2,5 mg/ml 5 ml	флаконт	5
294	C01DA02	Gliceril trinitrat	tabl. 500 mcg.	таблетка	1000
295	C01DA02	Gliceril trinitrat	fl. 50 mg. 50 ml.	флаконт	2000
296	C01DA02	Gliceril trinitrat	sp 0,4 mg/ dose	флаконт	30
297	C01DA08	Isosorbidi dinitras	tabl. 20 mg.	таблетка	2500
298	C01DA08	Isosorbidi dinitras	aer.dos. 15ml	флаконт	30
299	C01DA14	Isosorbidi mononitrates	tabl. 40 mg.	таблетка	1000
300	C01EA01	Alprostadil	amp.20mcg.	ампула	200
301	C01EB10	Adenosine	amp.3mg/ml 2ml	ампула	20
302	C02AB	Methyldopa	tabl. 250 mg.	таблетка	1000
303	C02AC01	Clonidinum hydrochloridum	amp. 0,15 mg/ml 1 ml.	ампула	8000
304	C02AC01	Clonidinum hydrochloridum	tabl. 0,15 mg.	таблетка	7000
305	C02AC05	Moxonidine	tabl. 0,4 mg	таблетка	1000
306	C02AC06	Rilmenidine	tabl. 1mg	таблетка	1000
307	C02CA01	Prazosini hydrochloridum	tabl. 2mg	таблетка	2000
308	C02CA04	Doxazosin	tabl. 2mg	таблетка	1000
309	C02DD01	Natrii nitrosoferricyanidum	amp. 30 mg. + solv.	ампула	100
310	C02DX12	Molsidominum	tabl. 2mg	таблетка	1000
311	C01EB15	Trimetazidinum	tabl.35mg	таблетка	1000
312	C01EB17	Ivabradin	tabl. 5 mg	таблетка	1000
313	C03AA03	Hydrochlorothiazidum	tabl.25 mg	таблетка	1000
314	C03AA04	Chlortalidonum	tabl. 100 mg.	таблетка	1000
315	C03BA11	IndapamidumSR	1,5 mg	таблетка	1000
316	C03CA01	Furosemidum	amp. 20 mg. - 2 ml.	ампула	40000
317	C03CA01	Furosemidum	tabl. 40 mg.	таблетка	2000
318	C03CA04	Torasemid	amp.10mg-2ml	ампула	10000
319	C03CA04	Torasemid	tabl. 200 mg	таблетка	1000
320	C03CA04	Torasemid	tabl. 10 mg	таблетка	1000
321	C03DA01	Spironolactonum	tabl. 0.25 mg	таблетка	12000
322	C03DA04	Eplerenone	tabl.25 mg	таблетка	1000
323	C03DA04	Eplerenone	tabl.50 mg	таблетка	1000
324	C04AE02	Nicergolinum	amp. 4mg + solv	ампула	1000
325	C04AE02	Nicergolinum	tabl.10 mg	таблетка	1000
326	C04AD03	Pentoxifyllinum	amp. 100 mg. - 5 ml.	ампула	9000
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	1000
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	ампула	80
336	C07AB03	Atenololum	tabl. 50 mg.	таблетка	1000
337	C07AB07	Bisoprolol	tabl. 5 mg.	таблетка	1000
338	C07AB12	Nebivolol	tabl. 5mg	таблетка	1000
339	C07AG02	Carvedilol	tabl.6,25 mg	таблетка	1000
340	C07AG02	Carvedilol	tabl.12,5 mg	таблетка	1000
341	C08CA01	Amlodipini besilas	tabl. 5 mg.	таблетка	2000
342	C08CA02	Felodipin	tabl.10 mg.	таблетка	1000
343	C08CA05	Nifedipinum	tabl.10 mg.	таблетка	1000
344	C08CA06	Nimodipin	fl. 10mg/50ml	флаконт	300
345	C08CA06	Nimodipin	tabl. 30 mg	таблетка	1000
346	C08CA13	Lercanidipin	tabl.10mg	таблетка	1000
347	C08DA01	Verapamili hydrochloridum	tabl. 240 mg.	таблетка	1500
348	C08DA01	Verapamili hydrochloridum	amp. 5 mg./ 2 ml	ампула	2000
349	C08DB01	Diltiazemi hydrochloridum	tabl. 60 mg.	таблетка	1000
350	C09AA01	Captoprilum	tabl.25 mg.	таблетка	1000
351	C09AA02	Enalapрили maleas	tabl.10 mg.	таблетка	1000
352	C09AA02	Enalapрили maleas	tabl.20 mg.	таблетка	1000
353	C09CA02	Eprosartan mesilat	tabl.600 mg	таблетка	1000
354	C09AA03	Lisinoprilum	tabl.10mg	таблетка	1000
355	C09CA03	Valsatran	tabl.160 mg	таблетка	1000
356	C09CA04	Irbesartan 150 mg	tabl.150 mg	таблетка	1000
357	C09AA04	Perindoprilum	tabl.5 mg	таблетка	1000
358	C09AA04	Perindoprilum	tabl.10 mg	таблетка	1000
359	C09AA05	Ramipril	tabl.10 mg	таблетка	1000
360	C09AA06	Quinapril hydrochloridum	tabl.10 mg.	таблетка	1000
361	C09AA07	Benazepril	tabl. 20 mg.	таблетка	1000
362	C09CA07	Telmisartan	tabl.80 mg	таблетка	1000
363	C09CA06	Candesartan	tabl.16 mg	таблетка	1000
364	C09AA09	Fosinopril sodium	tabl.10mg	таблетка	1000
365	C09AA10	Trandolapril	tabl.2 mg	таблетка	1000
366	C09AA13	Moexipril hydrochlorid	tabl.15 mg	таблетка	1000
367	C09AA15	Zofenopril	tabl.7.5 mg	таблетка	2000
368	C09AA15	Zofenopril	tabl. 30 mg	таблетка	2000
369	C10AA01	Simvastatin	tabl.20mg	таблетка	1000
370	C10AA02	Lovastatinum	tabl.20mg	таблетка	1000
371	C10AA03	Pravastatin	tabl.20mg	таблетка	1000
372	C10AA04	Fluvastatinum	tabl.80mg	таблетка	1000
373	C10AB05	Fenofibrat	tabl.160mg	таблетка	1000
374	C10BA05	Atorvastatin	tabl.40mg	таблетка	1000
375	C10AA07	Rosuvastatin	tabl. 10 mg.	таблетка	1000
376	C10AA07	Rosuvastatin	tabl. 5 mg.	таблетка	1000
377	C10AB08	Ciprofibrat	tabl.100mg	таблетка	1000
378	C10BA04	Fenofibrat/Simvastatin	tabl. 145/20mg	таблетка	1000
		6. ДЕРМАТОЛОГИЧНИ СРЕДСТВА			

379	D03AA00	Retinoli palmitas; Codiver oil; Bals. Peruv. Ergocalciferolum	ung 18 g	брой	1000
380	D06BA02	Sulfadiazinum argenticum	50g, 1%	брой	1000
381	D07CC01	Betamethazon dipropionant + Clotrimazole + Gentamycin	ung.	брой	50
382	D07CC01	Betamethazon dipropionant + Clotrimazole + Gentamycin	crem	брой	50
383	D08AA01	Ethacridini lactas	0,1% sol x 1000 g	брой	500
384	D08AA01	Ethacridini lactas	ung 1%	брой	100
385	D08AE02	Polyvidonum cum iodo 10%	sol 100 ml.	брой	500
386	D08AE02	Polyvidonum cum iodo 10%	sol 1000 ml.	брой	1000
387	D08AE02	Povidone iodine 7.5g/100g, iodin 10%	sol 1000 ml.	брой	1000
388	D08AE02	Polyvidonum cum iodo	ung x 90 g	брой	200
389	D08AE02	Polyvidonum cum iodo	ung.250g	брой	1000
390	D08AG03	Tinctura Jodi	1000 g. 5%	брой	60
391	D08AX08	Spiritus Aethylicus 70%	1000 ml	брой	3000
392	D08AX08	Spiritus Aethylicus 95%	1000 ml	брой	750
393		Препарат за възпки	sol.	флаконт	50
394		Препарат за краста	sol.	флаконт	50
395		Vaselinum	ung.	брой	200
		7. ХОРМОНАЛНИ ПРЕПАРАТИ			
396	G02AB01	Methylergometrini maleas	'tabl. 0,125 mg.	таблетка	200
397	G02AB01	Methylergometrini maleas	amp. 200 µg. - 1 ml.	ампула	2000
398	G02AD02	Dinoprostone	vag.tabl. 3 mg	таблетка	50
399	G02AD04	Carboprost	amp. 0.25 mg	ампула	50
400	G02CB01	Bromocriptin	tabl. 2,5mg	таблетка	100
401	G02CA01	Hexoprenalin sulfate	amp. 0.5mg/ml	ампула	150
402	G03DA04	Progesteron	tabl. 100 mg.	таблетка	2000
403	G03DB01	Dydrogesteron	tabl.10mg	таблетка	1000
404	G03XB01	Mifepristone	tabl.200mg	таблетка	100
405	H01BA02	Desmopressin	tabl.0.2 mg	таблетка	600
406	H01BA04	Terlipresin	amp. 0,2 mg.	ампула	3200
407	H01BB02	Oxytocinum	amp. 5IU/1 ml.	ампула	3200
408	H01CB01	Somatostatin	fl. 3 mg	флаконт	500
409	H01CB02	Octreotid	amp.0.1mg/ml 1ml	ампула	1300
410	H02AA02	Fludrocortison	tabl. 0.1mg.	таблетка	500
411	H02AB01	Betamethasone	ampula	ампула	50
412	H02AB02	Dexamethasonum	amp. 4 mg./ml. - 1 ml.	ампула	12000
413	H02AB02	Dexamethasonum	amp. 4 mg./ml. - 2 ml.	ампула	5000
414	H02AB04	Methylprednisolonum	amp. 6,31 mg.	ампула	8000
415	H02AB04	Methylprednisolonum	amp. 15,78 mg.	ампула	10000
416	H02AB04	Methylprednisolonum	amp. 40 mg.	ампула	22000
417	H02AB04	Methylprednisolonum	amp. 250 mg.	ампула	350
418	H02AB06	Prednisolonum	tabl. 5 mg.	таблетка	200

419	H03AA01	Levothyroxinum	tabl.25 mcg.	таблетка	100
420	H03BA02	Propylthiouracil	tabl. 50 mg	таблетка	200
421	H03BB02	Thiamazolum	tabl. 5 mg	таблетка	100
		8.АНТИИНФЕКЦИОЗНИ ПРЕПАРАТИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ			
422	J01AA02	Doxycyclini hydrochloridum	caps. 100 mg.	таблетка	1000
423	J01AA05	Metacyclin Hydrochloridum	caps. 300 mg.	таблетка	1000
424	J01AA07	Tetracyclini hydrochloridum	caps. 250 mg.	таблетка	1000
425	J01AA12	Tygecycline	amp. 50 mg/5 ml	ампула	300
426	J01BA01	Chloramphenicoli palmitas	caps. 250 mg.	таблетка	4000
427	J01CA04	Amoxicillin	caps. 500 mg	таблетка	500
428	J01CA04	Amoxicillinum trihydratum	gr. 250 mg ./ 5 ml	флакон	100
429	J01CA09	Azlocillinum Natricum	fl. 1 g.	флакон	1000
430	J01CA09	Azlocillinum Natricum	fl. 2 g.	флакон	1000
431	J01CA12	Piperacillinum Natricum	fl. 1 g.	флакон	1000
432	J01CA12	Piperacillinum Natricum	fl. 2 g.	флакон	4000
433	J01CE01	Benzylpenicillinum Natricum	fl.1 млн.	флакон	10000
434	J01CE01	Benzylpenicillinum Natricum	fl.5 млн.	флакон	5000
435	J01CH01	Ampicillini trihydras	caps. 500 mg.	таблетка	1000
436	J01CH01	Ampicillini trihydras	fl. 1g	флакон	1000
437	J01CH01	Ampicillini trihydras	fl. 2g	флакон	2000
438	J01CR01	Ampicilinum;Sulbactamum;	fl. 1,5 g.	флакон	12000
439	J01CR01	Ampicilinum;Sulbactamum;	fl. 3 g.	флакон	3000
440	J01CR02	Amoxicillin + Ac.clavuranicum	fl. 1,2 g.	флакон	1500
441	J01CR05	Piperacillin + Tazobactam	fl. 4,5 g.	флакон	1000
442	J01DA01	Cefalexinum	tabl. 500 mg	таблетка	100
443	J01DB04	Cefazolinum Natricum	fl. 1 g.	флакон	1000
444	J01DB04	Cefazolinum Natricum	fl. 2 g.	флакон	1500
445	J01DC02	Cefuroximum	fl.1,5 g.	флакон	2000
446	J01DC02	Cefuroximum	fl.750 mg.	флакон	1000
447	J01DA08	Cefaclor	caps. 250 mg.	таблетка	100
448	J01DD01	Cefotaximum Natricum	fl. 1 g.	флакон	1000
449	J01DD02	Ceftazidimum Natricum	fl. 1g.	флакон	4000
450	J01DD04	Ceftriaxonum Natricum	fl. 1 g.	флакон	10000
451	J01DD04	Ceftriaxonum Natricum	fl. 2 g.	флакон	35000
452	J01DE01	Cefepime hydrochloridum	fl. 1 g.	флакон	6000
453	J01DE01	Cefepime hydrochloridum	fl. 2 g.	флакон	2000
454	J01DD12	Cefoperazonum Natricum	fl. 1 g.	флакон	4000
455	J01DD12	Cefoperazonum Natricum	fl. 2 g.	флакон	10000
456	J01DD62	Cefoperazon + Sulbactam	fl. 2g	флакон	12000
457	J01DH02	Meropenem trihydrate	fl. 1 g.	флакон	3500
458	J01DH03	Ertapenem	fl. 1g.	флакон	20
459	J01DH51	Imipenemum; Cilastatinum	fl. 500 mg.	флакон	600

460	J01EE01	Sulfamethoxazolun + Trimethoprimum	amp.240mg/80mg 5ml	ампула	500
461	J01EE01	Sulfamethoxazolun + Trimethoprimum	tabl. 480mg	таблетка	1000
462	J01EE01	Sulfamethoxazolun + Trimethoprimum	sir.100ml	флакон	300
463	J01FA03	Midecamycinum	tabl.400mg	таблетка	500
464	J01FA09	Clarithomycin	sir 125 mg/5ml	флакон	100
465	J01FA09	Clarithomycin	sir 250 mg/5ml	флакон	40
466	J01FA09	Clarithomycin	tabl. 250 mg	таблетка	500
467	J01FA09	Clarithomycin	fl. 500 mg	флакон	50
468	J01FA10	Azithromycinum	fl. 500 mg.	флакон	500
469	J01FA10	Azithromycinum	sir.200 mg/5ml	флакон	50
470	J01FF01	Clindamycini hydrochloridum	tabl. 300 mg	таблетка	500
471	J01FF01	'Clindamycini hydrochloridum	amp. 600 mg..	ампула	1000
472	J01FF02	Lincomycini hydrochloridum	fl. 600 mg	флакон	2000
473	J01FG02	Sinerid	fl. 500 mg.	флакон	50
474	J01GB03	Gentamycini sulfas	amp. 10 mg.	ампула	100
475	J01GB03	Gentamycini sulfas	amp. 80 mg.	ампула	8000
476	J01GB06	Amikacini sulfas	amp. 250 mg. 2 ml.	ампула	4500
477	J01GB06	Amikacini sulfas	amp. 500 mg. 2 ml.	ампула	5000
478	J01GB06	Amikacini sulfas	fl.250 mg./100 ml	флакон	1000
479	J01GB06	Amikacini sulfas	fl. 500 mg./100 ml	флакон	2000
480	J01GB06	Amikacini sulfas	fl1000 mg./100 ml	флакон	1000
481	J01MA02	Ciprofloxacinum	tabl. 250 mg.	таблетка	3000
482	J01MA02	Ciprofloxacinum	tabl. 500 mg.	таблетка	3000
483	J01MA02	Ciprofloxacinum	amp. 100 mg. / 10 ml.	ампула	5000
484	J01MA02	Ciprofloxacinum	fl.200mg 100ml	флакон	3500
485	J01MA06	Norfloxacin	tabl.400mg	таблетка	5000
486	J01MA12	Levofloxacin	fl. 500 mg./100 ml	флакон	5000
487	J01MA14	Moxifloxacin	fl. 400 mg./250 ml.	флакон	1000
488	J01XA01	Vancomycinum	fl. 500mg	флакон	1000
489	J01XA01	Vancomycinum	fl. 1 g.	флакон	3000
490	J01XB01	Colistin	fl.1 млн.ЕД	флакон	3000
491	J01XB01	Colistin	fl.2 млн.ЕД	флакон	2000
492	J01XD01	Metronidazolium	fl.500mg/100ml	флакон	25000
493	J01XA02	Teicoplanin	fl.400 mg	флакон	200
494	J01XX08	Linesolid	fl.600 mg/300ml.	флакон	200
495	J02AC01	Fluconazolium	fl. 2 mg./ml - 100 ml.	флакон	3000
496	J02AC01	Fluconazolium	caps.100 mg.	таблетка	5000
497	J02AC01	Fluconazolium	'caps.150 mg.	таблетка	6000
498	J02AC01	Fluconazolium	caps. 200 mg.	таблетка	100
499	J02AC02	Itraconazolium	caps. 100 mg.	таблетка	50
500	J02AC02	Itraconazolium	oral.sol 10mg/ml 150 ml	флакон	50
501	J02AC03	Voriconasole	fl.200mg	флакон	50
502	J02AC03	Voriconasole	tabl. 50 mg	таблетка	20
503	J02AX06	Anidulafungin	fl.100 mg	флакон	20

504	J05AB01	Aciclovirum	tabl. 400 mg.	таблетка	2500
505	J05AB01	Aciclovirum	fl. 250 mg.	флаконт	600
506	J05AH02	Tamiflu	caps.75mg	капсула	3000
507	J06AA03	Snake venom antiserum	amp. 100 AE	ампула	30
508	J06AA05	Botulinum antiserum	amp. 1500IU	ампула	5
509	J06BA02	Immunoglobulino, normal human for intravascular administator	amp. 5% 50mg/ml - 5 ml.	ампула	1500
510	J06BA02	Immunoglobulino, normal human for intravascular administator	100mg/ml 50 ml	флаконт	20
511	J06BA02	Immunoglobulino, normal human for intravascular administator	100mg/ml 100 ml	флаконт	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
515	J07BC01	Hepatitis B,purified antigen	amp.20mcg/1ml	ампула	150
		9. АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ			
516	L01AA01	Cyclophosphamid	tabl. 50 mg	таблетка	500
517	L01AA01	Cyclophosphamid	fl. 500 mg.	флаконт	500
518	L01CA01	Vinblastin	fl.1mg/ml 10 ml	флаконт	500
519	L01CA02	Vincristin	fl.1mg/1ml	флаконт	500
520	L04AX01	Azathioprinum	tabl. 50 mg	таблетка	500
		10. ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА МУСКУЛНО-СКЕЛЕТНА СИСТЕМА			
521	M01AB05	Diclofenacum Natrium	amp. 25 mg/ml 3 ml	ампула	4000
522	M01AB05	Diclofenacum Natrium	tabl. 100 mg.	таблетка	1000
523	M01AB55	Diclofenac/Orphenadrin citrat	fl.75mg/30mg 250ml	флаконт	100
524	M01AC06	Meloxicam	amp. 15 mg./1,5 ml	ампула	10000
525	M01AE03	Ketoprofenum	i.m 100 mg	флаконт	3000
526	M01AE03	Ketoprofenum	fl.i.v 100 mg.	флаконт	3000
527	M01AE03	Ibuprofeen	susp.100mg/5ml	флаконт	800
528	M01AH04	Parecoxib	fl. 40 mg	флаконт	200
529	M01DE17	Dexketoprofen	amp. 50mg/2ml	ампула	12000
530	M03AB01	Suxamethonii chloridum	amp50 mg. / 5 ml.	ампула	5000
531	M03AB01	Suxamethonii chloridum	amp100 mg. / 5 ml.	ампула	5000
532	M03AC01	Pancuronii bromidum	4 mg. - 2 ml.	ампула	200
533	M03AC04	Atracurii besilas	amp. 25 mg./ 5 ml	ампула	2000
534	M03AC04	Atracurii besilas	amp. 50 mg. - 5 ml.	ампула	4000
535	M03AC06	Pipecuronii bromidum	amp. sicc. 4 mg.	ампула	800
536	M03AC09	Rocuronium bromidum	amp. 50 mg	ампула	500
537	M03BX01	Baclofen	tabl. 25mg	таблетка	1000
538	M03BX04	Tolperisoni hydrochloridum	dr. 150 mg.	таблетка	1000
		11. ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ДИХАТЕЛНА СИСТЕМА			

539	R01AA07	Xylometazolinum	0,05% - 10 ml.	флакон	100
540	R01AA07	Xylometazolinum	0,1% - 10 ml.	флакон	100
541	R03AC02	Salbutamoli sulfas	5 ml/ml - 20 ml.	флакон	200
542	R03AC02	Salbutamoli sulfas	100 mcg/dose - 10 ml.	флакон	1000
543	R03CA01	Epinephrin	amp. 1 ml/ml	ампула	3000
544	R03CA02	Ephedrinum hydrochloridum	amp. 50mg/1ml	ампула	3000
545	R03DA05	Aminophyllinum	amp. 240 mg. 10 ml.	ампула	8000
546	R05CB02	Bromhexini hydrochloridum	amp. 2 mg./ml. - 2 ml.	ампула	37000
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	R05CB09	Dextromethorphan	sir. 5mg/5ml	флакон	200
554	R05AB03	Dimetinden maleas	tabl.2,5 mg	таблетка	200
555	R06AA52	Diphenhydramin hydrochl.,Amm. Chloride	sir.9.96mg+99.6/5ml	флакон	100
556	R06AC03	Chlorpyraminum	amp. 20 mg./ 2 ml.	ампула	6000
557	R06AD02	Promethazine	amp. 50 mg. / 2 ml.	ампула	2000
558	R06AE09	Levocetirizine	.5mg/ml	флакон	50
559	R06AX13	Loratadin	tabl. 10 mg.	таблетка	2000
560	R06AX17	Ketotifen	sir.0.2mg/ml	флакон	100
561	R06AX27	Desloratadin	tabl. 5 mg	таблетка	500
562	R06AX27	Desloratadin	sir2.5mg/5ml	флакон	100
563	R07AA02	Natural phospholipids	amp.80mg/ml 1.5ml	ампула	80
		12. ОФТАЛМОЛОГИЧНИ ПРЕПАРАТИ			
564	S01AA00	Ciprofloxacin	gtt 0,3%/ 5ml	флакон	50
565	S01AA11	Gentamycini sulfas	ung. opht	брой	60
566	S01AA11	Tobramycin	ung. opht	брой	50
567	S01AX	Ac.boricum + Septonex bromidum + Na tetraboras	gtt	флакон	50
568	S01AX11	Ofloxacin	coll.3mg/ml 10ml	флакон	50
569	S01AX11	Ofloxacin	ung. opht	брой	50
570	S01AX19	Levofloxacin	ung. opht	брой	160
571	S01BA01	Dexamethason	gtt 0,1 %	флакон	50
572	S01BA07	Fluorometholone acetate	gtt 1mg/ml 5 ml	флакон	20
573	S01BC01	Indometacin	gtt 0.1% 5ml	флакон	50
574	S01BC09	Pranoprofenum	collyr 0.1% 5ml	флакон	50
575	S01CA01	Tobramycin + Dexamethason	coll 5ml	флакон	50
576	S01CA01	Tobramycin + Dexamethason	ung	флакон	50
577	S01CA01	Spersadex compositum	gtt 5 ml	флакон	50
578	S01EC03	Dorzolamid hydrochlorid	gtt 2% 5ml	флакон	30

579	S01EC04	Brinzolamidum	collyr 10mg/ml	флакoн	30
580	S01ED01	Timololi maleas	gtt 0,25%/ 5 ml.	флакoн	40
581	S01ED02	Betaxolol	0,25%/ 5 ml	флакoн	50
582	S01ED51	Pilocarpin+Timolol	gtt 20mg/5mg 5 ml	флакoн	20
583	S01ED51	Pilocarpin+Timolol	gtt 40mg/5mg 5 ml	флакoн	30
584	S01ED51	Dorzolamid hydrochlorid+ Timolol	gtt 20/5 mg 5 ml	флакoн	50
585	S01EE01	Latanoprost	gtt 50 mg/ ml 2.5ml	флакoн	30
586	S01EE03	Bimatoprost	gtt 0.3 mg/ml 3 ml	флакoн	30
587	S01EE04	Travoprost	gtt 40mcg/ml 2.5 ml	флакoн	30
588	S01FA04	Cyclopentolat hydrochlorid	gtt 10 mcg/ml 15 ml	флакoн	50
589	S01FA06	Tropicamid	collyr 1% - 10 ml.	флакoн	200
590	S01GA02	Tetryzolin combination	collyr 0.5mg/ml	флакoн	20
591	S01GA05	Phenylephrine hudrochlorid	collyr 2,5 %	флакoн	50
592	S01GX07	Azelastin	collyr 0.05% 6ml	флакoн	20
593	S01HA02	Oxybuprocain hydrochlorid	gtt 0,4% 10 ml	флакoн	50
594	S01HA04	Proxymetacaine	coll. 0,5%/ 15 ml	флакoн	100
595	S01HD04	Proparacaine hydrochlorid	collyr 0,5 %	флакoн	10
596	S01HD04	Proparacaine hydrochlorid	ung. opht	брой	10
597	S01JA01	Flurescein sodium	amp.5ml	ампула	20
598	S01XA00	Solcoseryl	gel eye 5g	брой	10
599	S01XA12	Dexpanthenol	ung. opht	брой	50
600	S01XA20	Ophtalmogel	liq 70 ml.	флакoн	100
601	S02AA01	Chloramphemicolum	ung. opht	брой	50
602	S04AX	Solcoseryl	amp.42mg/ml 2ml	ампула	20
603		Auroblu	1mg/1ml.	ампула	50
		13. АНТИДОТИ			
604	M01CC01	Penicillaminum	tabl. 250 mg.	таблетка	100
605	V03AB03	Natrii calcii edetas	amp. 20% - 10 ml.	ампула	50
606	V03AB13	Obidoxim	amp.250 mg. 1 ml.	ампула	20
607	V03AB14	Protaminsulfat	amp. 1%	ампула	200
608	V03AB15	Naloxoni chloridum	amp0.4mg/ 1 ml.	ампула	70
609	V03AB25	Flumazenilum	amp.0,1mg/ml-5ml	ампула	50
610	V03AC01	Deferoxamini mesitas	amp. sicc. 500 mg.	ампула	60
611	V03AE01	Polystyrene sulfonat	pulvis	pulvis	20
		14. ДИАГНОСТИЧНИ ЛЕКАРСТВЕНИ СРЕДСТВА			
612	V08AA	Sodium amidotrizoate	amp.20ml	ампула	200
613	V08AA03	Iodamid	amp. 41% 10 ml.	ампула	100
614	V08AB02	Iohexolum 350	fl.50 ml	флакoн	100
615	V08AB02	Iohexolum 350	fl.100 ml	флакoн	100
616	V08AB02	Iohexolum 300	fl.50 ml	флакoн	100
617	V08AB04	Iopamidolum 300	fl.50 ml	флакoн	100
618	V08AB04	Iopamidolum 300	fl.100 ml	флакoн	100
619	V08AB04	Iopamidolum 370	fl.50 ml	флакoн	200
620	V08AB04	Iopamidolum 370	fl.100 ml	флакoн	4000

621	V08AB05	Iopromidum 300	fl. 50 ml.	флакон	50
622	V08AB05	Iopromidum 300	fl.100 ml	флакон	50
623	V08AB05	Iopromidum 370	fl. 50 ml	флакон	1000
624	V08AB05	Iopromidum 370	fl.100 ml	флакон	1000
625	V08AB07	Ioversol 300	fl.50 ml	флакон	100
626	V08AB07	Ioversol 350	fl.50 ml	флакон	100
627	V08AB07	Ioversol 350	fl.100 ml	флакон	100
628	V08AB09	Iodixanol 320	fl.50ml	флакон	1000
629	V08AB09	Iodixanol 320	fl.100ml	флакон	2000
630	V08AB09	Iomeprol 350	fl.50 ml	флакон	50
631	V08AB09	Iomeprol 350	fl.100ml	флакон	50
632	V08AB09	Iomeprol 400	fl.50ml	флакон	50
633	V08AB09	Iomeprol 400	fl.100ml	флакон	50
634	V08BA01	Barii sulfas	опаковки	флакон	500
635	V08CA03	Gadodiamid	fl. 0.5mmol/ml	флакон	50
636	V08CA03	Gadodiamid	fl .1mmol/ml	флакон	50
		15.ХРАНИ			
637		ХРАНИ ЗА ЕНТЕРАЛНО ХРАНЕНЕ	fl.200ml	флакон	50
638		ХРАНИ ЗА ЕНТЕРАЛНО ХРАНЕНЕ	fl.250ml	флакон	50
639		ХРАНИ ЗА ЕНТЕРАЛНО ХРАНЕНЕ	fl.500ml	флакон	100
640		ХРАНИ ЗА ЕНТЕРАЛНО ХРАНЕНЕ висококалоричен с рибено масло	fl.500ml	флакон	100
641		ХРАНИ ЗА ЕНТЕРАЛНО ХРАНЕНЕ нормокалоричен с рибено масло	fl200ml	флакон	100
642		ХРАНИ ЗА ЕНТЕРАЛНО ХРАНЕНЕ нормокалоричен с рибено масло	fl.500ml	флакон	100
643		Хуманизирани млека за доносени	за 1 кг.	килогра м	300
644		Хуманизирани млека за недоносени	за 1 кг.	килогра м	300
645		Хуманизирани млека при алергия към протеина на кравето мляко	за 1 кг.	килогра м	40
646		Хуманизирани млека при стомашно чревни заболявания	за 1 кг.	килогра м	40

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.

5. Изисквания към предмета на поръчката:

- 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 притежават 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.

- **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.

6. Изисквания към участниците:

- ✓ 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.
- ✓ За лекарствените продукти, които са включени в Приложение № 2 на ПЛС. - Предложената цена за опаковка не може да бъде по-висока от посочената в приложението *„стойност на опаковка, предложена на база референтна стойност“* (съгласно чл. 55 от *„Наредба за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти“*, изм. и доп. ДВ. Бр. 8 от 24 януари 2017 г.), актуална към крайния срок на подаване на офертите. Предложената цена за опаковка не може да бъде по-висока от стойността, която НЗОК заплаща за същата опаковка, актуална към крайния срок за подаване на офертите.
- ✓ За лекарствените продукти, които не са включени в Приложение № 2 на ПЛС. - Предложената цена за опаковка не може да бъде по-висока от посочените в Регистъра на утвърдените пределни цени на лекарствените продукти по чл.

261а, ал. 2 от ЗЛПХМ, утвърден от Комисията по цени и реимбурсиране към НСЦРЛП.

- ✓ Оферираните лекарствени продукти по номенклатурни единици трябва да отговарят на данните от образца на техническото и ценово предложение от документацията за участие.
- ✓ 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.
- ✓ 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.
- ✓ Лекарствените продукти, с които участникът участва трябва да притежават кратка характеристика на български език и съдържаща информация по чл. 34, ал. 1 от ЗЛПХМ.
- ✓ Опаковката на лекарствените продукти трябва да отговаря на изискванията на Глава VI „Опаковки и листовки на лекарствени продукти“ от ЗЛПХМ.
- ✓ Възложителя си запазва правото да заявява допълнителни количества от определени позиции за сметка на други, но в рамките на договорената стойност.

7. Прогнозната стойност на поръчката без данък върху добавената стойност (ДДС), известна му към датата на решението за нейното откриване е в размер до **4 684 579,92 (четири милиона шестстотин осемдесет и четири хиляди петстотин седемдесет и девет лева и деветдесет и две стотинки) лева, а по обособени групи е както следва:**

Обособена група № 1 Лекарствени продукти за лечение на нервна система – 372 417,87 лева без ДДС.

Обособена група № 2 Лекарствени продукти за лечение на храносмилателна система – 572 471,15 лева без ДДС.

Обособена група № 3 Лекарствени продукти, необходими при лечение на кръвоносна система – 698 570,46 лева без ДДС.

Обособена група № 4 Плазмени заместители и инфузионни разтвори – 727 685,73 лева без ДДС.

Обособена група № 5 Лекарствени продукти за лечение на сърдечно съдова система – 146 819,50 лева без ДДС.

Обособена група № 6 Дерматологични средства - 56 948,90 лева без ДДС.

Обособена група № 7 Хормонални препарати – 180 555,91 лева без ДДС.

Обособена група № 8 Антиинфекциозни препарати за системно приложение – 1 175 168,90 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 – 84 340,35 лева без ДДС.

Обособена група № 11 Лекарствени продукти за дихателна система – 99 933,60 лева без ДДС.

Обособена група № 12 Офталмологични препарати – 12 937,80 лева без ДДС.

Обособена група № 13 Антидоти – 1 240,15 лева без ДДС.

Обособена група № 14 Диагностични лекарствени средства – 524 094,00 лева без ДДС.

Обособена група № 15 Храни – 11 774,00 лева без ДДС.

8. Гаранция за изпълнение

Възложителя 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.

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.

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

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.

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

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.
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 от двама или повече участници в процедурата, класирането се извършва чрез жребий, изтеглен в присъствието на участниците в процедурата и членовете на комисията .

УКАЗАНИЯ ЗА ПОДГОТОВКАТА НА ОФЕРТАТА

I. УСЛОВИЯ ЗА УЧАСТИЕ

A. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ И ЛИЧНО СЪСТОЯНИЕ НА УЧАСТНИЦИТЕ

В процедурата за възлагане на обществена поръчка може да участва всеки участник, който отговаря на предварително обявените условия.

Участник в процедурата за възлагане на обществена поръчка може да бъде всяко българско или чуждестранно физическо или юридическо лице или техни обединения, както и всяко друго образувание, което има право да изпълнява услугата съгласно законодателството на държавата, в която то е установено. „Законодателството на държавата, в която участникът е установен“ се определя съгласно § 2, т. 15 от Допълнителните разпоредби (ДР) на ЗОП.

Възложителят няма условие за създаване на юридическо лице, когато участникът, определен за изпълнител, е обединение на физически и/или юридически лица.

Участник не може да бъде отстранен от процедурата за възлагане на обществена поръчка на основание на неговия статут или на правната му форма, когато той или участниците в обединението имат право да предоставят съответната услуга, в държавата членка, в която са установени.

В процедурата не могат да участват свързани лица по чл. 101, ал. 11 от ЗОП, във връзка с § 2, т. 45 от ДР на ЗОП и във връзка с чл. 101, ал. 13 от ЗОП.

В процедурата не могат да участват пряко и/или косвено дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим и контролираните от тях лица, съгласно чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици (ЗИФОДРЮПДРКЛТДС).

В процедурата не могат да участват лица, за които са налице обстоятелства по чл. 69 от Закона за противодействие на корупцията и за отнемане на незаконно придобитото имущество (ЗПКОНПИ).

При подаване на оферта за участие горепосочените обстоятелства се декларират в част III, раздел Г: Специфични национални основания за изключване от еЕЕДОП (електронен Единен европейски документ за обществени поръчки).

Участниците са длъжни в процеса на провеждане на процедурата да уведомяват писмено възложителя за всички настъпили промени в обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т.т. 1-7 и чл. 101, ал. 11 от ЗОП, чл. 3, т. 8 и чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРКЛТДС и чл. 69 от ЗПКОНПИ в 3-дневен срок от настъпването им.

1. Изисквания към участниците по отношение на личното им състояние.

Прилагане на основанията за отстраняване

Изисквания към участниците по чл. 54, ал. 1 от ЗОП относно личното състояние - основания за задължително отстраняване.

Нормативно установените изисквания на чл. 54, ал. 1 от ЗОП относно личното състояние на участниците са абсолютно задължителни, и Възложителят отстранява от участие в процедурата участник, когато:

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 ДОПК 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;

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, нарушение на [чл. 61, ал. 1](#), [чл. 62, ал. 1](#) или [3](#), [чл. 63, ал. 1](#) или [2](#), [чл. 118](#), [чл. 128](#), [чл. 228](#), [ал. 3](#), [чл. 245](#) и [чл. 301 – 305 от Кодекса на труда](#) или чл. 13, ал. 1 от ЗТМТМ 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.

Когато участникът е обединение от физически и/или юридически лица, изискванията по чл. 54, ал.1, т.1÷7 от ЗОП се прилагат за всеки член на обединението;

Когато участникът е посочил, че ще използва подизпълнители, изискванията по чл.54, ал.1, т.1÷7 от ЗОП се прилагат за всеки от тях;

2. Мерки за доказване на надеждност

1. На основание чл. 56 от ЗОП участник, за когото са налице основания за отстраняване по чл. 54, ал. 1 от ЗОП, има право да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надеждност, въпреки наличието на съответното основание за отстраняване. За тази цел кандидатът или участникът може да докаже, че:

1.1. е погасил задълженията си по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП, включително начислените лихви и/или глоби или че те са разсрочени, отсрочени или обезпечени;

1.2. е платил или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение за всички вреди, настъпили в резултат от извършеното от него престъпление или нарушение;

1.3. е изяснил изчерпателно фактите и обстоятелствата, като активно е съдействал на компетентните органи, и е изпълнил конкретни предписания, технически, организационни и кадрови мерки, чрез които да се предотвратят нови престъпления или нарушения.

1.4. е платил изцяло дължимото вземане по [чл. 128](#), [чл. 228, ал. 3](#) или [чл. 245 от](#)

Кодекса на труда.

Възложителят преценява предприетите от кандидата или участника мерки, като отчита тежестта и конкретните обстоятелства, свързани с престъплението или нарушението.

В случай че предприетите от кандидата или 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.

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, за времето, определено с присъдата или акта, няма право да използва възможността да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надеждност.

2. На основание чл. 45, ал. 1 от ППЗОП когато за участник е налице някое от основанията за отстраняване 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 еЕЕДОП.

Като доказателства за надеждността на кандидата или участника се представят следните документи:

2.1. по отношение на обстоятелствата 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;

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

3. 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 и по [чл. 56, ал. 1, т. 4](#) от ЗОП – удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда";
4. за обстоятелствата по чл.55, ал.1, т.1 от ЗОП – удостоверение, издадено от Агенцията по вписванията.

*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 от ЗОП, 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.1-4, 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.

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

4 . Деклариране на лично състояние .

4.1. При подаване на оферта за участие участниците декларират липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП), по образец на Европейската комисия.

4.2. 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 т. 1.

При участие на обединения, които не са юридически лица, съответствието с критериите за подбор се доказва съгласно чл. 59, ал. 6 от ЗОП.

Кандидатите или участниците могат за конкретната поръчка да се позоват на капацитета на трети лица съгласно чл. 65 от ЗОП.

5. ИНФОРМАЦИЯ ЗА УЧАСТНИКА

5.1. В част II, раздел "А" на ЕЕДОП, участниците посочват - единен идентификационен код по чл. 23 от Закона за търговския регистър, 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;

5.2. Когато участник в обществена поръчка е обединение, което не е юридическо лице в част II, раздел "А" на ЕЕДОП се посочва правната форма на участника (обединение/ консорциум/друга), като в този случай се подава и отделен ЕЕДОП за всеки един участник в обединението, при съобразяване на следното:

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

5.2.2. Когато участникът е обединение, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице се представя копие от документ за създаване на обединението, както и следната информация във връзка с конкретната обществена поръчка:

5.2.2.1. правата и задълженията на участниците в обединението;

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

5.2.2.3. разпределението на отговорността между участниците в обединението.

5.2.3. 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.

5.2.4. 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 не е регистрирано 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 настоящата обществена поръчка;

5.3. В част II, раздел "Б" на ЕЕДОП, името/ната и адреса/ите на лицето/ата, упълномощено/и да представляват участника за целите на процедура за възлагане на обществена поръчка.

5.4. Деклариране на липсата на основания за отстраняване съгласно чл. 54 от ЗОП, чл. 101, ал. 11 от ЗОП, чл. 69 от Закона за противодействие на корупцията и за отнемане на незаконно придобитото имущество (ЗПКОНПИ) и чл. 3, т.8 от ЗИФОДРЮПДРКЛТДС.

Участникът представя информация (декларира) липсата на обстоятелствата по т.5.4. с попълване в ЕЕДОП, както следва:

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

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

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

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

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

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

За обстоятелствата по (чл. 55, ал. 1, ал. 1, т. 1, т. 3 – 5 ЗОП) се попълва част III, раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелствата по (чл. 54, ал. 1 от ЗОП по отношение на: престъпление по чл. 254а – 255а и/или чл. 256 – 260 от Наказателен кодекс; чл. 194 – 208 и чл. 213а – 217 от Наказателен кодекс; чл. 219 – 252 от Наказателен кодекс; чл. 101, ал. 11 от ЗОП, чл. 69 от ЗПКОНПИ; чл. 3, т.8 от ЗИФОДРЮПДРКЛТДС; чл. 61, ал. 1, чл. 62, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2, чл. 118, чл. 128, чл. 228, ал. 3, чл. 245 и чл. 301 - 305 от Кодекса на труда

или чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност или аналогични задължения) се попълва в част III., раздел „Г“ от ЕЕДОП.

Забележка: съгласно ППЗОП:

Чл. 40.(Изм. - ДВ, бр. 17 от 2019 г., в сила от 01.03.2019 г.) (1) Лицата по чл. 54, ал. 2 от ЗОП са, както следва:

- 1. при събирателно дружество - лицата по чл. 84, ал. 1 и чл. 89, ал. 1 от Търговския закон;*
- 2. при командитно дружество - неограничено отговорните съдружници по чл. 105 от Търговския закон;*
- 3. при дружество с ограничена отговорност - лицата по чл. 141, ал. 2 от Търговския закон, а при еднолично дружество с ограничена отговорност - лицата по чл. 147, ал. 1 от Търговския закон;*
- 4. при акционерно дружество - лицата по чл. 241, ал. 1, чл. 242, ал. 1 и чл. 244, ал. 1 от Търговския закон;*
- 5. при командитно дружество с акции - лицата по чл. 256 от Търговския закон;*
- 6. при едноличен търговец - физическото лице - търговец;*
- 7. при клон на чуждестранно лице - лицето, което управлява и представлява клона или има аналогични права съгласно законодателството на държавата, в която клонът е регистриран;*
- 8. при кооперациите - лицата по чл. 20, ал. 1 и чл. 27, ал. 1 от Закона за кооперациите;*
- 9. при сдружения - членовете на управителния съвет по чл. 30, ал. 1 от Закона за юридическите лица с нестопанска цел или управителят, в случаите по чл. 30, ал. 3 от Закона за юридическите лица с нестопанска цел;*
- 10. при фондации - лицата по чл. 35, ал. 1 от Закона за юридическите лица с нестопанска цел;*
- 11. в случаите по т. 1 - 7 - и прокуристите, когато има такива;*
- 12. за чуждестранните лица - лицата, които представляват, управляват и контролират кандидата или участника съгласно законодателството на държавата, в която са установени.*

(2) В случаите по ал. 1, т. 11 и 12, когато лицето има повече от един прокурист, декларацията се подава само от прокуриста, в чиято представителна власт е включена територията на Република България, съответно територията на държавата, в която се провежда процедурата при възложител по чл. 5, ал. 2, т. 15 от ЗОП.

(3) Кандидатите или участниците са длъжни при поискване от страна на възложителя 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 и 3 от ЗОП независимо от наименованието на органите, в които участват, или от длъжностите, които заемат.

Чл. 41. (Изм. - ДВ, бр. 17 от 2019 г., в сила от 01.03.2019 г.) (1) Когато лицата по чл. 54, ал. 2 и 3 от ЗОП са повече от едно и за тях няма различие по отношение на обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 и чл. 55, ал. 1, т. 5 от ЗОП, ЕЕДОП може да се подпише само от едно от тези лица, в случай че подписващият разполага с информация за достоверността на декларираните обстоятелства по отношение на останалите задължени лица.

(2) Когато е налице необходимост от защита на личните данни при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние на лицата по чл. 54, ал. 2 и 3 от ЗОП, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 и чл. 55, ал. 1, т. 5 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП, подписан от съответното лице.

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

2.1. Участникът трябва да разполага с валиден документ - разрешение, удостоверение или друг подходящ, позволяващ производство, издаден по реда на ЗЛПХМ (в случаите по чл. 196, ал. 1 от ЗЛПХМ) и/или търговия на едро с лекарствени продукти или разрешение за внос /в случаите по чл. 196, ал. 2 от 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 тези условия 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, 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 разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, с приложение за лекарствените продукти, за които се отнася и заверено от участника копие на лицензия, издадена по реда на ЗКНВП.

За доказване на съответствието с посоченото по-горе изискване участниците следва да представят съответните документи на основание чл.67, ал.5 *и чл.112, ал.1, т.2* от ЗОП (в хода на процедурата при поискване от възложителя и преди сключване на договора).

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 съответната позиция / с предмета на поръчката.

* Под дейност, сходна с предмета на поръчката следва да се разбира доставка на лекарствени продукти, 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. 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- слушайте 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 лекарствени продукти при разпространението и транспортирането им.

За доказване на съответствието с посоченото по-горе изискване участниците следва да представят съответните документи на основание чл.67, ал.5 и **чл.112,ал.1,т.2** от ЗОП (в хода на процедурата при поискване от възложителя и преди сключване на договора).

3.4. Участникът в процедурата следва да притежава права за внос и продажба на предлаганите лекарствени 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.

4. При участие на обединения, които не са юридически лица, 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.

5. Участниците, които не отговарят на изискванията, свързани с критериите за подбор, ще бъдат отстранявани от участие в процедурата.

II. ИЗИСКВАНИЯ ЗА ИЗГОТВЯНЕ И ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТАТА

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 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.

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 по т. 3.4.1-3.4.3 описани в раздел В) Офертата съдържа/, и отделни непрозрачни пликкове с надпис "Предлагани ценови параметри" с посочване на обособените позиции, за които се отнасят.**

Всички документи, изискани от Възложителя и представени с офертата на участника, трябва да са подписани и печатани 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, представляващо/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 участника 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) предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя;

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

2.5. 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. Необходими документи

3.1.1. 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) - електронен вариант в два формата

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.

За нуждите на настоящата обществена поръчка, МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД е създавала образец на ЕЕДОП чрез използване на безплатна услуга чрез информационната система еЕЕДОП. Системата е достъпна чрез Портала за обществени поръчки, секция РОП и е-услуги и директно на следния адрес: <https://ec.europa.eu/tools/espdl?lang=en>.

Към документацията са приложени два формата на ЕЕДОП, PDF и HTML (rar формат).

За да се попълни ЕЕДОП е необходимо да се изпълнят следните указания:

1. Изтеглете приложения „expd-request.xml“ файл и го съхранете на компютъра си;
2. Отворете интернет страницата на системата за еЕЕДОП и изберете български език;
3. В долната част на отворилата се страница под въпроса „Вие сте?“ маркирайте отговор „Икономически оператор“;
4. В новопоявилото се поле “Искате да:“ маркирайте „заредете файл ЕЕДОП“ ;
5. В новопоявилото се поле „Качите документ“ натиснете бутона „Избор на файл“, след което следва да се избере файла, който е бил запаметен, формат expd-request.xml“;
6. В новопоявилото се поле изберете мястото на дейност на Вашето предприятие и натиснете бутона “Напред“;
7. Ще се зареди еЕЕДОП, който може да се попълва онлайн. След като се попълнят всички раздели, на последната страница ще се появи опция

- „Преглед“, чрез която опция се зарежда попълнения файл и същия може да бъде прегледан;
8. След като зареди целия файл еЕЕДОП, в края на документа се появява бутон „Изтегляне като“. Препоръчително е да се съхранят двете опции на файла на компютъра си, за да може да се редактира повторно, ако е необходимо;
 9. Изтегленият *.pdf. Файл се подписва електронно от всички задължение лица и се прилага към офертата.

Подписаният ЕЕДОП се представя на оптичен носител. Форматът, в който ще се представи ЕЕДОП, не следва да позволява редакция на неговото съдържание.

Друга възможност за предоставяне, е чрез осигурен достъп по електронен път до изготвения и подписан електронно документ. В този случай, същият следва да е снабден с т.нар. времеви печат, който да удостоверява, че ЕЕДОП е подписан и качен на интернет адреса, към който се препраща, преди крайния срок за получаване на оферти, като участникът задължително посочва този интернет адрес в описа на представените документи.

Когато ЕЕДОП е попълнен през системата за еЕЕДОП, при предоставянето му, с електронен подпис следва да бъде подписана версията в pdf формат. При представяне на ЕЕДОП от трети лица, обединения, от участници в обединения, подизпълнители, се прилагат горните правила. Във всички случаи на представяне на ЕЕДОП, той следва да е на електронен носител.

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. 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.

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. 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 с копие в електронен вид. *(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

3.4.2. 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 (свободен текст) - 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 не се прилага.

3.5. Ценово предложение

В отделен запечатан непрозрачен плик с надпис „*Предлагани ценови параметри*“ се поставя на хартиен носител и трябва да бъде придружено с копие в електронен вид(магнитен носител).

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 (опаковка, набор, кутия, брой 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). 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.

Когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, в опаковката за всяка позиция се представят отделни непрозрачни пликкове с надпис „Предлагани ценови параметри“ с посочване на позицията, за която се отнася/съгласно чл.47, ал.9 от ППЗОП/.

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.