



**„МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ –
БЛАГОЕВГРАД „АД**
гр.Благоевград, ул.„Славянска” № 60, тел. 073/82-92-329

ЗАПОВЕД

№ ...226.....

гр. Благоевград 07.11.....2014г.

На основание чл.14, ал.4, т.2, чл. 101а и чл. 101б от Глава осма „а” за възлагане на обществени поръчки чрез публична покана от ЗОП

НАРЕЖДАМ:

I. Възлагам осъществяването на избор на изпълнител, който да доставя лекарствени продукти и медицински изделия за лечението на болните на перитонеална диализа в „МБАЛ - Благоевград" АД.

1. Предмет на поръчката: „Доставка на лекарствени продукти и медицински изделия за лечението на болните на перитонеална диализа в „МБАЛ - Благоевград" АД, подробно описани в Приложение № 1 и Приложение № 2.“

Лекарствените продукти от Приложение 1 се оферират в затворена система

2.Място на изпълнението: „МБАЛ Благоевград” АД, гр. Благоевград, ул. „Славянска” №60.

3. Срок на изпълнение: една година от сключения договор с избрания изпълнител.

4. Срок на валидност на офертите - не по-малко от 60 (шестдесет) календарни дни, считано от датата на подаване им.

5. Прогнозна стойност: до 66 000 лв. без ДДС.

Заплащането на цената по договора ще се извършва отложено в срок не по-малко от 60 дни.

6. Съдържание на офертата:

Офертата следва да бъде функционално разпределена в три непрозрачни плика, които се поставят в друг непрозрачен плик, върху който се отбелязва името и адреса на възложителя, предмета на обществената поръчка и името и адреса за кореспонденция, тел. факс и email на оферента. Всеки един от пликовете следва да има съдържание, посочено по долу:

ПЛИК №1 - „ДОКУМЕНТИ ЗА ПОДБОР ”

1. посочване на 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.

2. Декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП - попълнен образец (Образец No. 2) от настоящата документация;

3. Нотариално заверено пълномощно на лицето, упълномощено да представлява участника в процедурата (когато участникът не се представлява от лицата, които имат право на това, съгласно документите му за регистрация).

- При участници обединения - копие на договора за обединение, а когато в договора не е посочено лицето, което представлява участниците в обединението - и документ, подписан от лицата в обединението, в който се посочва представляващият.

- Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице документите се представят съобразно изискванията на чл. 56, ал. 3 от ЗОП.

4. Документ за внесена гаранция за участие – копие на вносната бележка или оригинал на банковата гаранция за участие

5. Декларация за липса на свързаност с друг участник в съответствие с чл. 55, ал. 7 от ЗОП - (образец № 5).

6. Декларация за съгласие за участие като подизпълнител – /в случаите, когато участникът предвижда участие на подизпълнител/. (Образец № 3)

7. Декларация за приемане на условията в проекта на договора, изготвена в съответствие с образца от настоящата документация, подписана от участника (Образец № 6).

8. Декларация по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици (оригинал) – (по образец Образец № 4).

9. Доказателство за икономическо и финансово състояние на участника:

9.1. Информация и списък на основните договори за изпълнени подобни услуги от участника през последните три години /в зависимост от датата, на която участникът е учреден или е започнал дейността си/ с посочване на стойности, място, срок на договора и клиенти, с приложени минимум три референции от възложители, с подписи на изп.директори, управители и печати;

10. Доказателства за техническите възможности и/или квалификация на кандидата или участниците:

10.1. Изисквания към лекарствените продукти за **Обособена позиция № 1**

10.1.1. Лекарствените продукти трябва да отговарят на изискванията на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) – трябва да притежават валидно разрешение за употреба, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и Съвета /чл.23, ал.1 на ЗЛПХМ/ и сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ и удостоверяващ, че партидата лекарствен продукт е произведена и контролирана в съответствие с изискванията и с разрешението за употреба по реда на ЗЛПХМ. В случай, че лекарствен продукт се намира в процедура на подновяване на разрешението за употреба или разрешението за употреба изтича през съответната година за която се провежда обществената поръчка, участникът **декларира** в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

10.1.2. Лекарствените продукти следва да бъдат с държавна регулирана цена, съгласно чл.258, ал.1 от ЗЛПХМ.

10.1.3. Лекарствените продукти следва да бъдат включени в Позитивния лекарствен списък, актуализиран към датата на отваряне на офертите по процедурата.

10.1.4. Остатъчният срок на годност на лекарствените продукти към датите на всяка доставка трябва да бъде не по-малък от 60 (шестдесет) на сто от обявения от производителя.

10.1.5. Оторизационно писмо от предводителя на лекарствените продукти, удостоверяващи правата за представителство и търговия на територията на цялата страна.

10.2. Изисквания към медицинските изделия за **Обособена позиция № 2**

10.2.1. Медицинските изделия следва да отговарят на нормативните изисквания на Закона за медицинските изделия.

10.2.2. Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител или ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ;

10.2.3. Валидно разрешение /удостоверение за търговия на едро с медицински изделия издадено по реда на закона за медицинските изделия;

10.2.4. Сертификат издаден от акредитирани институции или агенции за управление на качеството - сертификат ISO 9001:2008 или „еквивалент на тях"

10.2.5. Декларация за съответствие на медицинското изделие - СЕ-марка, издадена от производителя или от упълномощи представител, установен на територията на ЕС, в случаите, когато производителят не е установен на територията на държава - членка или държава от Европейското икономическо пространство - СЕ сертификат за съответствия - копия от съответните оригинални документи, придружени с легализиран превод на български език.

10.2.6. Оторизационно писмо следва да е на името на участника издадено от:

а) производителят на медицинските изделия или

б) упълномощеният представител по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ валидно за срока за изпълнение на поръчката, от което е видно, че участникът е упълномощен да участва от свое име в обществената поръчка с изделията на производителя и заявление, че ще бъдат добавяни необходимите количества, ако участникът бъде определен за изпълнител на обществената поръчка (заверено копие от участника) Когато производителят на медицинските изделия не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство - документ за писмено пълномощаване на свой представител на територията на ЕС, съгласно чл.10, ал.2 от ЗМИ (заверено копие от участника).

10.3. Списък на техническите лица, включително на тези, отговарящи за контрола на качеството / чл.51, ал.1, т.4 от ЗОП/.

10.4. Участниците трябва да притежават разрешение за производство, издадено по реда на ЗЛПХМ (в случаите по чл.196, ал.1 от ЗЛПХМ) или за търговия на едро с лекарствени продукти или удостоверение за регистрация на търговия на едро с лекарства, или разрешение за разрешение за внос – издадени по реда на ЗЛПХМ.

11. Административни сведения за участника - (Образец № 1)

12. Списък с документите, съдържащи се в офертата – представя се в началото на офертата

ПЛИК №2 – „ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА”

1. Срок на валидност на офертата, който не може да бъде по-кратък от 60 календарни дни от крайния срок за получаване на офертите;
2. Срок и начин на плащане – отложено плащане не по-малко от 60 дни;
3. Срок на годност на предлаганите изделия – не по-малък от 60% от обявения от производителя към датата на доставка;
4. Декларация от участника, че всяка партида ще бъде доставена със сертификат за качество от производителя;
5. Срок на доставка – не по-голям от 48 часа от получаване на заявката от Възложителя.

ПЛИК №3 - „ПРЕДЛАГАНА ЦЕНА”

Ценово предложение – поставя се в отделен и запечатан, непрозрачен плик. Ценовото предложение трябва да съдържа цена за всеки отделен консуматив и лекарствени продукти, съгласно приложената в настоящата документация от Приложение 1 и Приложение №2 . Единичната крайна цена следва да бъде в български лева и да включва всички разходи по доставката до мястото на доставка – митни сборове, такси, други данъци при внос или други вземания и данъци (включително ДДС), като стойността на всяко доставка се посочва по отделно. Предложената цена в български лева трябва да е фиксирана и да не подлежи на промяна за срока на действие на договора. Предлаганите цени следва да бъдат посочени с точност до 4 знака след десетичната запетая.

7.Начин на плащане - разсрочено, но не по-малко от 60 дни.

8. Критерий за оценка на офертите - „НАЙ-НИСКАТА ЦЕНА”.

9. Допълнителна информация за участниците:

Допълнителна информация може да бъдат получена на посочения адрес в „МБАЛ-Благоевград”АД в стая 515, в работни дни от 08:30 ч. до 12:00 ч. и от 14:00 ч. до 16:00ч. или на адрес www.mbalblagoevgrad.com .

10. Всеки един участник има право да представи само една оферта. Към офертата е необходимо да бъдат приложени и всички изискуеми документи.

11. Краен срок за подаване на офертите – 13.11.2014г. до 16:00 часа.

12. Офертите ще бъдат отворени, разгледани и оценени на 14.11.2014г. от 10:30 часа, Зала № 513 в Административната сграда на „МБАЛ-Благоевград”АД - гр. Благоевград от комисия, назначена от Възложителя.

13. За резултатите от работата на комисията да бъде съставен протокол, който ще се представи за утвърждаване от Изп. Директор на лечебното заведение.

14. „IT специалистът” да организира публикуване на публичната покана в електронния сайт на лечебното заведение.

П.ОДОБРЯВАМ ПУБЛИЧНАТА ПОКАНА И ВЪЗЛАГАМ на IT специалистът да организира публикуването ѝ в електронната страница на Болницата.

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР
Д-р Владимир Пандев

