

МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД – гр. Кърджали



ДОКУМЕНТАЦИЯ

*за участие в открита процедура
по реда на Глава девета от ЗОП с предмет:
"Доставка на лекарствени продукти по Приложение №2 от
Позитивния лекарствен списък за нуждите на МБАЛ „Д-р Атанас
Дафовски" АД гр. Кърджали"*

*Настоящата документация е одобрена с Решение №363 от 25.06.2019г. на Изпълнителния директор
на МБАЛ „ Д-р Атанас Дафовски” АД – гр.Кърджали*

1. Решение за откриване на обществената поръчка по чл. 22, ал.1, т.1, във връзка с чл. 36, ал. 1, т. 1 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), публикувано в Регистъра на обществените поръчки (РОП) под № 918230 на 27.06.2019г.
2. Обявление за обществената поръчка по чл. 24 от ЗОП, публикувано в РОП под № 918228 на 27.06.2019г.

Настоящата документация се издава на основание чл. 31, ал.1 и ал.3 от ЗОП и съдържа:

Раздел I ОБЩИ УСЛОВИЯ.

1. Обект, предмет и описание на поръчката;
2. Възложител на обществената поръчка;
3. Правно основание за възлагане на поръчката;
4. Мотиви за избор на процедурата за възлагане на поръчката;
5. Минимални изисквания във връзка с изпълнение на предмета на поръчката;
6. Обособени позиции;
7. Възможност за представяне на варианти в офертите;
8. Място и срок за изпълнение на договора;
9. Стойност на поръчката;
10. Схема на плащане;
11. Срок на валидност на офертата.

Раздел II ТЕХНИЧЕСКИ СПЕЦИФИКАЦИИ.

1. Описание на поръчката;
2. Техническа спецификация и основни изисквания;
3. Други специфични изисквания.

Раздел III ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ.

1. Лично състояние;
2. Критерии за подбор.

Раздел IV КРИТЕРИЙ ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА.

Раздел V СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР. ГАРАНЦИИ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ.

Раздел VI ПРОВЕЖДАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА.

1. Предоставяне на разяснения;

2. Конфиденциалност;
3. Подаване на оферта на хартиен носител.

Раздел VII
ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ И УКАЗАНИЕ ЗА ПОДГОТОВКАТА ИМ.

Раздел VIII
ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ УСЛОВИЯ

I. ОБЩИ УСЛОВИЯ

1.1. Обект, предмет и описание на поръчката.

Обект на поръчката е доставка по чл.3, ал.1, т.2 от ЗОП.

Предмет на поръчката: "Доставка на лекарствени продукти по Приложение №2 от Позитивния лекарствен списък за нуждите на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали".

Описание на поръчката: Периодично повтарящи се доставки на лекарствени продукти, които са включени в Приложение №2 от Позитивния лекарствен списък за нуждите на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр. Кърджали – ВЪЗЛОЖИТЕЛ, съгласно приложената количествена спецификация с цел избор на доставчик на посочените номенклатури и сключване на договор за доставка при най-благоприятни условия за МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД, гр. Кърджали за срок от 12 месеца.

1.2. Възложител на обществената поръчка.

- Възложител на настоящата обществена поръчка е **Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр.Кърджали Проф. д-р Тодор Черкезов, дм.** Изпълнителният директор е Възложител по смисъла на чл. 5, ал. 2, т.16 от ЗОП.
- Адрес на Възложителя: гр.Кърджали, бул.„Беломорски” №53, 0361/ 68 383, факс: 0361/ 68 295 e-mail: hospital_kj@abv.bg
- Интернет адрес: <http://www.hospital-kj.com>
- Адрес на „Профил на купувача”: <http://www.zop.hospital-kj.com/>
- Лице за контакт: Снежана Карагъзова, тел.:0361/ 68 241, факс:0361/ 68 295, e-mail: hospital_kj@abv.bg

1.3. Правно основание за възлагане на поръчката.

- Възложителят обявява настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл. 18, ал. 1, т. 1 във връзка с чл. 20, ал. 1, т. 1 , буква „б“ от ЗОП.
- За нерегламентираните в настоящите Указания условия по провеждането и възлагането на процедурата, се прилагат разпоредбите на Закона за обществените поръчки (ЗОП), Правилника за прилагане на закона за обществените поръчки (ППЗОП) и приложимите подзаконови, национални и международни нормативни актове съобразно предмета на поръчката.

1.4. Мотиви за избор на процедурата за възлагане на поръчката.

- След извършеното пазарно проучване, във връзка с изискванията на чл.21, ал.2 от ЗОП, чл.98, ал.1, т.1 от ППЗОП и чл.11 от Раздел I, Глава II от Вътрешните правила за управление на цикъла на обществените поръчки в МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали и предвид планираната стойност на доставките и след съобразяване на обстоятелството за планирани обществени поръчки със същия или сходен предмет в рамките на същата календарна година и в рамките на предходните 12 месеца, съгласно разпоредбите на чл. 18 във връзка с чл. 20 и чл. 21, ал.16 от ЗОП и в изпълнение на чл. 17, ал. 1 от ЗОП, Възложителят провежда някоя от предвидените в ЗОП процедури и прилага предвидения в закона ред за възлагане.
- При съобразяване на изискванията на разпоредбата на чл. 27 от ППЗОП и предвид обстоятелството, че естеството на доставката позволява достатъчно точно да се определят техническите спецификации, както и не са налице условията за провеждане на някоя от другите процедури по чл. 18, ал. 1 от ЗОП, настоящата обществена поръчка следва да бъде възложена по предвидения в ЗОП ред и вид процедура – Открита процедура.

- Провеждането на горепосочената процедура гарантира в най-голяма степен публичността на възлагане на настоящата обществена поръчка, респективно прозрачността при разходването на публичните средства, целта на закона, като се защити обществения интерес и едновременно с това – да се насърчи конкуренцията, като се създадат равни условия и прозрачност при възлагането на поръчката.

1.5. Обособени позиции

Поръчката не е разделена на обособени позиции, но в предмета на обществената поръчка са включени доставка на лекарствени продукти групирани по номенклатури (редове), всяка от които е обозначена със собствен пореден номер в техническата спецификация.

Всеки участник може да подаде предложение за участие в една, повече или всички номенклатури (редове) от техническата спецификация.

Всяка номенклатура (ред) е обозначена със собствен пореден номер, АТС код, описание по генерично наименование, лекарствена форма и количество активно вещество, единична мярка, окончателна опаковка и прогнозно годишно количество. Предложените от участника лекарствени продукти трябва да отговарят изцяло на изискванията посочени в Техническата спецификация към документацията за участие в процедурата по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество, окончателна опаковка и единична мярка. Всяко констатирано несъответствие ще бъде основание за отстраняване на участника от процедурата.

1.6. Възможност за представяне на варианти в офертите

Не се допускат варианти в офертите.

1.7. Място и срок за изпълнение на договора

Място на услугата е болнична аптека в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД, гр. Кърджали, бул. „Беломорски“ №53.

1.8. Срокът за изпълнение на договора е за период от 12 месеца.

Предвидена е опция в случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на обществена поръчка със същия предмет, която не е приключила, договорът запазва действието си при същите условия до приключването и сключването на нов договор.

Предвидена е опция, че процедурата ще бъде прекратена ако в хода на нейното провеждане бъде сключено рамково споразумение за съответните лекарствени продукти от страна на Централен орган за възлагане на обществени поръчки в сектор „Здравеопазване“.

1.9. Стойност на поръчката.

Стойността на поръчката се изчислява в лева без ДДС (данък върху добавената стойност) и се предлага от участника в Ценовото предложение.

В стойността на договора за доставка на лекарствени продукти се включват всички разходи, свързани с качествено и срочно изпълнение на поръчката в описания вид и обхват.

Договорът е обект на облагане с данъци и такси, включително ДДС, съгласно законодателството на Република България.

Прогнозна стойност на поръчката е до **5 933 978,00** (пет милиона деветстотин тридесет и три хиляди деветстотин седемдесет и осем лева) лева без вкл.ДДС.

В прогнозната стойност на поръчката от **5 933 978,00** (пет милиона деветстотин тридесет и три хиляди деветстотин седемдесет и осем лева) лева са включени и плащания към бъдещия/те изпълнител/и до 988 996,00 (деветстотин осемдесет и осем хиляди деветстотин деведесет и шест лева) по предвидената опция за удължаване срока на договора и обем до 20% от прогнозните количества по всяка номенклатура.

Участниците, въз основа на приложен към настоящата документация списък на лекарствените продукти, групирани по номенклатури (редове) с примерни количества, изготвят и представят предложение за изпълнение на поръчката или за част от нея (Приложение №1 и Приложение №2). Общата стойност на договора се определя в лева, съгласно стойността на класираните на първо място предложения номенклатури (редове). Посочените количества по количествената спецификация са ориентировъчни и не пораждаат задължение за МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД, гр. Кърджали да ги закупи в целия прогнозен обем. Фактическото изпълнение на обществената поръчка се определя на базата прием на пациенти и финансова обезпеченост на изпълнението на поръчката.

1.10. Схема на плащане

Плащането се извършва отсрочено, чрез банков превод в левове, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на съответните документи, посочени в проекта на договора.

Забележка: Участниците, които са представили срок за разплащане по-къс от минимално изискуемия от възложителя се отстраняват от участие в процедурата.

1.11. Срок на валидност на офертата – 184 (сто осемдесет и четири) календарни дни от датата, определена за краен срок за получаване на офертите .

II. ТЕХНИЧЕСКИ СПЕЦИФИКАЦИИ.

2.1. Технически характеристики, прогнозни количества и прогнозна стойност.

№	АТС Код	Генерично наименование	Лек. форма	Количество активно в-во	Мярка	Оконч. опак.	К-во за 1 год.
1	2	3	4	5	6	7	8
	A	Храносмилателна система и метаболизъм					
	A02	Лекарства за лечение на разстройства, свързани с киселинността					
	A02BA	H2-рецепторни антагонисти					
1	A02BA03	Famotidine	fl+amp	20mg 5ml	бр	5	7 200
	A02BC	Инхибитори на протонната помпа					
2	A02BC01	Omeprazole	Gastro resistant capsule, hard	20mg	оп	28	240
3	A02BC01	Omeprazole	Powder for solution for infusion	40mg.	оп	1	3 600
4	A02BC01	Omeprazole	Powder for solution for infusion	40mg/100ml	оп	10	600
5	A02BC05	Esomeprazole (as esomeprazole sodium)	Powder for solution for injection/infusion	40mg	оп	10	420

6	A02BC05	Esomeprazole (as esomeprazole sodium)	Powder for solution for injection/infusion	40mg	оп	10	420
	A03	Лекарства при функционални гастроинтестинални разстройства					
	A03A	Лекарства при функционални чревни разстройства					
	A03AD	Папаверин и производни					
7	A03AD01	Papaverinum hydrochloricum	Tablet	50mg	оп	40	120
8	A03AD01	Papaverinum hydrochloricum	Solution for injection	20mg/ml 1ml	оп	10	1 800
9	A03AD02	Drotaverine	Solution for injection	20mg/ml 2ml	оп	10	720
10	A03AD02	Drotaverine	Solution for injection	20mg/ml 2ml	оп	25	600
	A03B	Беладона и производни, самостоятелно					
	A03BA	Алкалоиди на беладона, третични амини					
11	A03BA01	Atropine	Solution for injection	1mg/ml 1ml	оп	10	600
	A03BB	Алкалоиди на беладона, полусинтетични, четвъртични амониеви съединения					
12	A03BB01	Butylscopolamine	Solution for injection	20 mg/ml 1 ml	оп	10	720
13	A03BB01	Butylscopolamine	Solution for injection	20 mg/ml 1 ml	оп	10	720
	A03F	Продукти, стимулиращи перисталтиката (прокинетици)					
	A03FA	Продукти, стимулиращи перисталтиката (прокинетици)					
14	A03FA01	Metoclopramide	Solution for injection	5 mg/ml 2 ml	оп	100	120
15	A03FA01	Metoclopramide	Solution for injection	5 mg/ml 2 ml	оп	10	240
16	A03FA01	Metoclopramide	Solution for injection	10 mg/2 ml	оп	25	600
	A05	Лекарства за лечение на жлъчка и черен дроб					
	A05AA	Продукти на жлъчната киселина					
17	A05AA02	Ursodeoxycholic acid	Capsule, hard	250mg	оп.	100	60
	A05B	Лекарства за лечение на черен дроб, липотропни продукти					
	A05BA	Лечение на черен дроб					
18	A05BA0	L-Ornithine-L-Aspartate	Granules for oral solution	3g	оп.	30	72
19	A05BA0	L-Ornithine-L-Aspartate	Concentrate for solution for infusion	5000mg/10ml	оп.	10	240
20	A05BA03	Silymarin	Capsule, hard	90mg	оп.	30	288
21	A05BA03	Silymarin	Capsule, hard	110mg	оп.	30	288
	A06	Очистителни средства (лаксативи)					
	A06A	Омекотители,омекотяващи продукти					
	A06AD	Осмотични лаксативи					
22	A06AD65	Macrogol, combinations	Powder for oral solution	52,5g	оп.	6	180
23	A06AD65	Macrogol, combinations	Powder for oral solution	64g	оп.	4	180
	A07	Антидиарични, чревни противовъзпалителни/антиинфекциозни средства					
	A07EC	Аминосалицилова киселина и подобни продукти					
24	A07EC02	Mesalazine	Gastro resistant tablet	500mg	оп	100	30
25	A07EC02	Mesalazine	Gastro resistant tablet	250mg	оп	50	30
	A09	Лекарства, подобряващи храносмилането, включително ензими					
	A09A	Лекарства, подобряващи храносмилането, включително ензими					
	A09AA	Ензимни продукти					
26	A09AA02	Multienzymes lipase, protease, amylase	Gastro resistant capsule, hard	300mg	оп	20	240
	A10	Лекарства за лечение на диабет					
	A10A	Инсулини и аналози					

	A10AB	Инсулини и аналози за инжекционно приложение, с бързо действие					
27	A10AB01	Insulin human	Solution for injection	100 IU/ml 3 ml	оп	5 cart-ridges	144
28	A10AB01	Insulin human	Solution for injection	100 IU/ml 3 ml	оп	5 cart-ridges	144
29	A10AB05	Insulin aspart	Solution for injection	100 U/ml 3 ml	оп	10 cart-ridges	30
	A10AC	Инсулини и аналози за инжекционно приложение със средно продължително действие					
30	A10AC01	Insulin (human)	Suspension for injection	100 IU/ml 3 ml	оп	5 cart-ridges	180
31	A10AC01	Insulin (human)	Suspension for injection	100 IU/ml 3 ml	оп	5 cart-ridges	180
	A10AD	Инсулини и аналози за инжекционно продължително действие, комбинирани с бързо-действащи					
32	A10AD01	Insulin (human)	Suspension for injection	100 IU/ml 3 ml	оп	5 cart-ridges	144
33	A10AD05	Insulin aspart	Suspension for injection	100 U/ml 3 ml	оп	10	72
	A10AE	Инсулини и аналози за инжектиране с продължително действие					
34	A10AE05	Insulin detemir	Solution for injection	100 U/ml 3 ml	оп	10 cart-ridges	60
	A10B	Лекарства за лечение на диабет с изключение на инсулин					
	A10BA	Бигваниди					
35	A10BA02	Metformin	Film coated tablet	1000mg.	оп.	60	144
36	A10BA02	Metformin	Film coated tablet	850mg	оп	30	144
	A10BB	Сулфонамиди, производни на уреята (Сулфанилурейни продукти)					
37	A10BB09	Gliclazide	Modified release tablet	60mg	оп	56	180
38	A10BB09	Gliclazide	Prolonged release tablet	30mg	оп	60	180
39	A10BB12	Glimepiride	Tablet	1mg	оп	30	120
	A10BD	Перорални лекарства,понижаващи нивото на глюкозата в кръвта,в комбинации					
40	A10BD07	Sitagliptin, Metformin	Film coated tablet	50 mg/850 mg	оп	56	60
	A10BF	Инхибитори на алфа-глюкозидазата					
41	A10BF01	Acarbose	Tablet	100mg	оп	30	72
	A11	Витамини					
	A11D	Витамин В1 самостоятелно и комбиниран с витамин В6 и витамин В12					
	A11DA	Витамин В1 самостоятелно					
42	A11DA01	Thiamin (Vit. B1)	Solution for injection	40 mg/ml 2 ml	оп	10	144
	A11G	Аскорбинова киселина (Вит. С), включително комбинации					
	A11GA	Аскорбинова киселина (Вит. С)					
43	A11GA01	Ascorbic acid	Solution for injection	100 mg/ml 2 ml	оп.	10	600
44	A11GA01	Ascorbic acid	Solution for injection	100 mg/ml 5 ml	оп	10	600
	A11H	Други витаминни продукти					
	A11HA	Други витаминни продукти					
45	A11HA02	Pyridoxin (Vit. B6)	Solution for injection	50 mg/ml 2 ml	оп	10	72
46	A11HA04	Riboflavin	Solution for injection	5 mg/ml 2 ml	оп	10	72
	A12	Минерални добавки					
	A12A	Калций					
	A12AA	Калций					

47	A12AA03	Calcium gluconate/Calcium laevulinate	Solution for injection	95.5 mg/ml 10 ml (еквивалентен на 89 Calcium)	оп	10	600
48	A12AA03	Calcium gluconate/Calcium laevulinate	Solution for injection	8,94mg /ml 10 ml (еквивалент на 89,4 Calcium)	оп	50	180
	A12C	Други минерални добавки					
	A12CC	Магнезий					
49	A12CC02	Magnesium sulfate	Solution for injection	4095 mg/10 ml	оп	5	1 200
	A16	Други продукти, повлияващи храносмилателната система и метаболизма					
	A16A	Други продукти, повлияващи храносмилателната система и метаболизма					
	A16AA	Аминокиселини и деривати					
50	A16AA02	Ademetionine	Powder and solvent for solution for injection	500mg.	оп	5	720
51	A16AA02	Ademetionine	Gastro resistant tablet	500mg	оп	10	720
	A16AX	Други продукти, повлияващи храносмилателната система и метаболизма					
52	A16AX01	Thioctic acid	Film coated tablet	600mg	оп	30	180
53	A16AX01	Thioctic acid	Solution for injection	600mg /50ml	оп	5	2 400
54	A16AX01	Thioctic acid	Solution for injection	600mg /24ml	оп	5	2 400
	B	Кръв и кръвотворни органи					
	B01	Антитромботични лекарствени продукти					
	B01AA	Антагонисти на витамин К					
55	B01AA07	Acenocoumarol	Tablet	4mg	оп	20	240
	B01AB	Група на хепарина					
56	B01AB01	Heparin	sol.inj.	25000IU	оп	1	8 640
57	B01AB01	Heparin	vial.i.m.	5000IU/ml 5ml	оп	10	840
58	B01AB05	Enoxaparin sodium	Solution for injection	80 mg/0,8 ml (8000 IU)	оп	6 pre-filled syringes	1 800
59	B01AB05	Enoxaparin sodium	Solution for injection	60 mg/0,6 ml (6000 IU)	оп	6 pre-filled syringes	2 400
60	B01AB05	Enoxaparin sodium	Solution for injection	100 mg/ml-0,4 ml (4000 IU)	оп	6 pre-filled syringes	4 200
61	B01AB06	Nadroparin	Solution for injection	3800IU	оп	10	2 520
62	B01AB06	Nadroparin	Solution for injection	5700IU	оп	10	2 400
63	B01AB12	Bemiparin sodium	Solution for injection	3500 IU anti-Xa/0,2 ml	оп	2 pre-filled syringes	6 000
	B01AC	Инхибитори на агрегацията на тромбоцитите, с изключение на хепарин					
64	B01AC04	Clopidogrel	Film coated tablet	75mg	оп	28	300
65	B01AC04	Clopidogrel	Film coated tablet	75mg	оп	14	300
66	B01AC04	Clopidogrel	Film coated tablet	75mg	оп	30	300
67	B01AC16	Eptifibatide	Solution for injection	2 mg/ml 10 ml	оп	1	1 200
68	B01AC16	Eptifibatide	Solution for infusion	0.75 mg/ml 100 ml	оп	1	1 560
69	B01AC24	Ticagrelor	Film coated tablet	90mg.	оп	56	144
70	B01AC30	Clopidogrel/Acetylsalicylic acide	Film coated tablet	75 mg/ 100 mg	оп	14	288
	B01AD	Ензими					
71	B01AD02	Alteplase	Powder and solvent for solution for injection	50mg.	оп	x1	120

72	B01AD07	Reteplase	Powder and solvent for solution for injection	10 U (1U/ml 10 ml)	оп	2 vials, 2 prefilled syringes, 2 reconstitution devices and 2 needles 19 G 1	29
	B01AE	Преки тромбинови инхибитори					
73	B01AE07	Dabigatran etexilate	Capsule, hard	150mg.	оп	60	29
74	B01AE07	Dabigatran etexilate	Capsule, hard	110mg.	оп	30	29
	B01AX	Други антитромбинови агенти					
75	B01AF01	Rivaroxaban	Film coated tablet	10mg	оп	5	14
76	B01AF02	Apixaban	Film coated tablet	2.5mg	оп	20	29
77	B01AX05	Fondaparinux	Solution for injection	7.5 mg/0.6 ml	оп	10 pre-filled syringe (glass) with an automatic safety system	24
78	B01AX05	Fondaparinux	Solution for injection	2,5 mg/0,5 ml	оп	10 pre-filled syringe (glass) with an automatic safety system	240
	B02	Антихеморагични лекарствени продукти					
	B02B	Витамин К и други хемостатици					
	B02BA	Витамин К					
79	B02BA01	Phytomenadione	Solution for injection	10mg.	оп	5	3 000
	B02BD	Фактори на кръвосъсирването					
80	B02BD08	Eptacog alfa (activated)	Powder and solvent for solution for injection	2 mg (100 KIU)	оп	1 vial + 1 syringe + 1 vial adapter	36
	B03	Антианемични лекарствени продукти					
	B03A	Железни продукти					
	B03AB	Орални тривалентни железни продукти					
	B03AC	Парентерални тривалентни железни продукти					
81	B03AC02	Saccharated iron oxide	Solution for injection	20 mg/ml 5 ml	оп	5	240
82	B03AC06	Iron(III)- hydroxide dextran complex	Solution for injection/infusion	50 mg/ml 2	оп	5	60
	B03B	Витамин В12 и фолиево киселина					
	B03BA	Витамин В12 (цианкобаламин и аналози)					
83	B03BA01	Цианкобаламин	Solution for injection	1 mg/ml 1 ml	оп	10	144
	B05	Кръвни заместители и разтвори за перфузия					
	B05A	Кръв и свързани продукти					
	B05AA	Кръвни заместители и фракции на плазмените протеини					
84	B05AA01	Albumin	Solution for infusion	100 ml.	оп	1	144
	B05AA06	Gelatin agents					
85	B05AA06	Gelatin agents	Solution for infusion	500ml.	оп	10	144
86	B05AA07	Hydroxyethylstarch	Solution for infusion	500ml.	оп	1 bottle	360
87	B05BA01	Amino acids	Solution for infusion	Glass bottle 500ml	оп	1	288
88	B05BA01	Amino acids	Solution for infusion	100.0 g/1 500 ml	оп	1	288
	B05B	Разтвори за интравенозно приложение					
	B05BA	Разтвори за парентерално хранене					
89	V06DC01	Glucose	Solution for infusion	100 g/1 500 ml	оп	20	600
90	B05BA03	Glucose	Solution for infusion	500ml	оп	1	12 000

91	B05BA10	Combinations	Emulsion for infusion	1250ml.	оп	1	360
92	B05BA10	Combinations	Solution for infusion	1875ml.	оп	1	180
93	B05BA10	Combinations	Emulsion for infusion	1250ml.	оп	5 броя многокамерен сак	72
94	B05BA10	Combinations	Emulsion for infusion	1875ml.	оп	5 броя многокамерен сак	180
95	B05BA10	Combinations	Emulsion for infusion	1540ml.	оп	1	300
96	B05BA10	Combinations	Emulsion for infusion	1440ml.	оп	1	300
97	B05BA10	Combinations	Emulsion for infusion	1250ml.	оп	1	300
98	B05BA10	Combinations	Emulsion for infusion	1875ml.	оп	1	300
99	B05BA10	Combinations	Emulsion for infusion	1970ml.	оп	1	300
100	B05BA10	Combinations	Emulsion for infusion	1904ml.	оп	1	300
101	B05BA10	Combinations	Solution for infusion	100 g/1 500	оп	10	120
	B05BB	Разтвори, повлияващи електролитния баланс					
	B05BB01	Electrolytes					
102	B05BB01	Sodium chloride	Solution for infusion	0.9% 100 ml	оп	50	1 200
103	B05BB01	Sodium chloride	Solution for infusion	100 ml (0.9%)	оп	1	60 000
104	B05BB01	Sodium chloride	Solution for infusion	9mg/ml 100 ml	оп	50	1 200
105	B05BB01	Sodium chloride	Solution for infusion	0.9% 500 ml	оп	20	3 600
106	B05BB01	Sodium chloride	Solution for infusion	0,9% 500 ml	оп	1	72 000
107	B05BB01	Sodium chloride	Solution for infusion	9g/l 500 ml	оп	20 (пл. сак и ст. бут.)	3 600
108	B05BB01	Electrolytes	Solution for infusion	0.33 g/ 0.3 g/ 8.6 g/l 500 ml	оп	20 (пл. сак и ст. бут.)	1 200
109	B05BB01	Electrolytes	Solution for infusion	500ml.	оп	1	24 000
110	B05BB01	Electrolytes	Solution for infusion	500ml.	оп	1	24 000
111	B05BB01	Electrolytes	Solution for infusion	500 ml 6.80 g/l /0.30 g/l / 0.20 g/l / 0.37 g/l / 3.27 g/l / 0.67 g/l	оп	1	1 440
112	B05BB01	Electrolytes	Solution for infusion	500ml.	оп	1	1 440
	B05BB02	Electrolytes with carbohydrates					
	B05BC	Разтвори, предизвикващи осмотична диуреза					
113	B05BC01	Mannitol	Solution for infusion	100g/l-500 ml.	оп	20	600
114	B05BC01	Mannitol	Solution for infusion	500ml.	оп	1	12 000
115	B05BC01	Mannitol	Solution for infusion	150g/l-500 ml	оп	1	6 000
116	B05BC01	Mannitol	Solution for infusion	500ml	оп	1	6 000
117	V06DC01	Glucose	Solution for infusion	50 g/l 500 ml	оп	20 (пл. сак и ст. бут.)	600
118	B05BA03	Glucose	Solution for infusion	500ml.	оп	1	12 000
119	V07AB00	Glucose	Solution for injection/infusion	500ml.	оп	1	12 000
120	B05CX01	Glucose	Solution for injection	10 % 10 ml	оп	50	60
121	B05CX01	Glucose	Solution for injection	25 % 10 ml	оп	50	120
122	B05CX01	Glucose	Solution for injection	40 % 10 ml	оп	50	180
	B05X	Добавки за разтвори за интравенозно приложение					
	B05XA	Електролитни разтвори					
123	B05XA01	Potassium chloride	Concentrate for solution for infusion	150 mg/ml 10 ml	оп	50	60
124	B05XA01	Potassium chloride	Concentrate for solution for infusion	150 mg/ml 10 ml	оп	20	300
125	B05XA02	Sodium hydrogen carbonate	Concentrate for solution for infusion	8,4 g/100 ml 20 ml	оп	5	300
	B05XB	Аминокиселини					

126	B05XB02	Alanyl glutamine	Concentrate for solution for infusion	200 mg/ml 100 ml	оп	1	60
	B05XX	Combinations (trace elements)	Concentrate for solution for infusion	10ml	оп	5	60
	C	Сърдечно-съдова система					
	C01	Лечение на сърдечни заболявания					
	C01A	Сърдечни гликозиди					
	C01AA	Дигиталисови гликозиди					
127	C01AA05	Digoxin	Tablet	0,25mg	оп	50	180
128	C01AA05	Digoxin	Tablet	0,25mg	оп	20	120
129	C01AA05	Digoxin	Solution for injection/infusion	0.25 mg/ml 2ml	оп	10	1 200
130	C01AA08	Metildigoxin	Tablet	0,1 mg	оп	30	24
	C01BB	Антиаритмични продукти, клас 1B					
131	C01BB01	Lidocain	Solution for injection	10 mg/ml 10 ml	оп	10	1 200
132	C01BB01	Lidocain	Solution for injection	20 mg/ml 10 ml	оп	10	1 200
133	C01BB01,N01BB02	Lidocaine	Solution for injection	20mg/ml 10ml	оп	50	360
134	C01BB01,N01BB02	Lidocaine	Solution for injection	10mg/ml 10ml	оп	50	360
135	C01BB01,N01BB02	Lidocaine	Solution for injection	20mg/ml 2ml	оп	10	240
	C01BC	Антиаритмични продукти, клас 1C					
136	C01BC03	Propafenone	Film coated tablet	150mg	оп	30	36
137	C01BC03	Propafenone	Film coated tablet	150mg	оп	50	60
	C01BD	Антиаритмични продукти клас 3					
138	C01BD01	Amiodarone	Solution for injection	150 mg/3 ml	оп	6	1 440
139	C01BD01	Amiodarone	Tablet	200mg.	оп	30	360
140	C01BD01	Amiodarone	Tablet	200mg.	оп	30	360
	C01CA	Адренергични и допаминергични продукти					
141	C01CA04	Dopamine	Concentrate for solution for infusion	40 mg/ml 5 ml	оп	10	864
142	C01CA07	Dobutamine	Solution for infusion	5 mg/ml 50 ml	оп	1	960
143	C01CA24	Epinephrine	Solution for injection	1mg/ml 1ml	оп	10	600
	C01D	Вазодилататори, използвани при сърдечните заболявания					
	C01DA	Органични нитрати					
144	C01DA02	Glyceryl trinitrate Aqueous	Solution for infusion	1 mg/ml 50 ml	оп	1	1 560
145	C01DA02	Glyceryl trinitrate Loesung	Solution for infusion	1 mg/ ml 50 ml	оп	1	1 560
146	C01DA08	Isosorbide dinitrate	Prolonged release tablet	20mg	оп	20	360
147	C01DA08	Isosorbide dinitrate	Oromucosal spray, solution	1.25 mg/dose 300 doses	оп	1	240
148	C01DA14	Isosorbide mononitrate	Prolonged release capsule, hard	60mg.	оп	20	480
149	C01DA14	Isosorbide mononitrate	Prolonged-release capsule, hard	40mg.	оп	20	480
150	C01DX12	Molsidomine	Tablets	2mg.	оп	30	60
	C01E	Други сърдечни продукти					
	C01EA	Простагландини					
151	C01EA01	Alprostadi	Concentrate for solution for infusion	500 mcg/1 ml	оп	5	12
	C01EB	Други сърдечни продукти					
152	C01EB15	Trimetazidine	Modified release tablet	35mg.	оп	60	240
153	C01EB15	Trimetazidine	Prolonged release tablet	35mg.	оп	30	240
154	C01EB17	Ivabradine	Film coated tablet	5mg	оп	56	60
	C02AC	Имидазолинови рецепторни агонисти					
155	C02AC01	Clonidine	Tablet	0.15mg.	оп	50	120

156	C02AC01	Clonidine	Solution for injection	0,15mg.	оп	10	1 800
157	C02AC05	Moxonidine	Film coated tablet	0.2mg.	оп	30	144
158	C02AC05	Moxonidine	Film coated tablet	0.4mg.	оп	30	144
	C02C	Антиадренергични продукти с периферно действие					
	C02CA	Алфа-адренорецепторни антагонисти					
159	C02CA01	Prazosine	Tablet	2mg	оп	50	120
160	C02CA02	Doxazosin	Tablet	2mg	оп	30	120
	C03	Диуретици					
	C03A	Диуретици с умерено действие, тиазиди					
	C03AA	Тиазиди, самостоятелно					
161	C03AA03	Hydrochlorthiazide	Tablet	25mg	оп	20	180
162	C03AA03	Hydrochlorthiazide	Tablet	25mg	оп	30	180
	C03BA	Сулфонамиди, самостоятелно					
163	C03BA11	Indapamide	Prolonged release tablet	1.5mg.	оп	30	240
164	C03BA11	Indapamide	Film coated tablet	2.5mg.	оп	30	240
	C03C	Силни диуретици					
	C03CA	Сулфонамиди, самостоятелно					
165	C03CA01	Furosemide	Tablet	40mg.	оп	12	1 200
166	C03CA01	Furosemide	Tablet	40mg.	оп	20	600
167	C03CA01	Furosemide	Solution for injection	10 mg/ml 2 ml	оп	10	1 800
168	C03CA01	Furosemide	Solution for injection	10 mg/ml 2 ml	оп	10	1 800
169	C03CA01	Furosemide	Solution for injection	10 mg/ml 2 ml	оп	10	1 800
170	C03CA04	Torsemide	solution for injection	20 mg/4 ml	бр	5	6 000
171	C03CA04	Torsemide	Tablet	10mg	оп	30	360
172	C03CA04	Torsemide	Tablet	5mg	оп	30	360
173	C03CA04	Torsemide	Solution for injection	10 mg/2 ml	оп	5	432
174	C03CA04	Torsemide	Solution for injection	20 mg/4 ml	оп	5	432
	C03D	Калий-съхраняващи продукти					
	C03DA	Антагонисти на алдостерона					
175	C03DA01	Spironolactone	Film coated tablet	25mg.	оп	30	360
176	C03DA01	Spironolactone	Film coated tablet	50mg.	оп	30	360
177	C03DA01	Spironolactone	Film coated tablet	100mg.	оп	30	120
	C03E	Диуретици и калий-съхраняващи продукти					
	C03EA	Диуретици с умерено действие и калий-съхраняващи продукти					
	C03EA01	Hydrochlorthiazide and potassium-sparing agents					
178	C03EA01	Triamterene, Hydrochlorothiazide	Tablet	25mg/12.5mg	оп	50	60
179	C03EA01	Triamterene, Hydrochlorothiazide	Tablet	25 mg/12,5 mg	оп	50	60
	C04	Периферни вазодилататори					
	C04A	Периферни вазодилататори					
	C04AD	Пуринови производни					
180	C04AD03	Pentoxifylline	Solution for injection/infusion	20 mg/ml 5 ml	оп	5	1 440
181	C04AD03	Pentoxifylline	Solution for injection	20 mg/ ml 5ml	оп	10	600
182	C04AD03	Pentoxifylline	Prolonged release tablet	400mg.	оп	60	360
183	C04AD03	Pentoxifylline	Prolonged release tablet	600mg.	оп	20	600
	C04AE	Ерго-алкалоиди					
184	C04AE02	Nicergoline	Film coated tablet	10mg.	оп	30	240

185	C04AE02	Nicergoline	Film coated tablet	30mg.	оп	30	240
	C04AX	Други периферни вазодилататори					
186	C04AX21	Naftidrofuryl	Capsule, hard	100mg.	оп	30	120
187	C04AX21	Naftidrofuryl	Film coated tablet	50mg.	оп	20	120
	C07	Бета блокери					
	C07A	Бета блокери					
	C07AA	Бета блокери, неселективни					
188	C07AA05	Propranolol	Film coated tablet	40mg.	оп	30	120
189	C07AA05	Propranolol	Tablet	20mg.	оп	50	120
190	C07AA07	Sotalol	Tablet	160mg	оп	20	240
	C07AB	Бета блокери, селективни					
191	C07AB02	Metoprolol	Tablet	50mg	оп	30	300
192	C07AB02	Metoprolol	Solution for injection	1 mg/ml 5 ml	оп	10	12
193	C07AB07	Bisoprolol	Film coated tablet	5mg	оп	30	144
194	C07AB07	Bisoprolol	Film coated tablet	10mg	оп	30	144
195	C07BB12	Nebivolol hydrochloride/ Hydrochlorothiazide	Film coated tablet	5 mg/ 12,5 mg	оп	28	144
196	C07AB12	Nebivolol	Tablet	5mg	оп	30	120
	C07AG	Алфа и Бета блокери					
197	C07AG02	Carvedilol	Film coated tablet	6.25mg	оп	30	240
198	C07AG02	Carvedilol	Film coated tablet	12.5mg	оп	30	240
	C08	Блокери на калциевите каналчета					
	C08C	Селективни блокери на калциевите канали с предимно съдово действие					
	C08CA	Дихидропиридинови производни					
199	C08CA01	Amlodipine	Tablet	5mg	оп	30	288
200	C08CA01	Amlodipine	Tablet	10mg	оп	30	288
201	C08CA02	Felodipine	Prolonged release tablet	5mg	оп	30	144
202	C08CA02	Felodipine	Prolonged release tablet	10mg	оп	30	144
203	C08CA05	Nifedipine	Prolonged release tablet	20mg	оп	60	12
204	C08CA06	Nimodipine	Solution for infusion	10 mg/50 ml	оп	5	72
205	C08CA06	Nimodipine	Solution for infusion	10 mg/50 ml	оп	1	360
206	C08CA06	Nimodipine	Film coated tablet	30mg	оп	100	6
207	C08CA13	Lercanidipine	Film coated tablet	20mg	оп	30	144
208	C08CA13	Lercanidipine	Film coated tablet	10mg	оп	30	144
	C08D	Селективни блокери на калциевите канали с директно действие върху сърцето					
	C08DA	Фенилалкиламинонови производни					
209	C08DA01	Verapamil Hydrochloride	Solution for injection/infusion	2.5 mg/ml 2 ml	оп	10	360
210	C08DA01	Verapamil	Prolonged release tablet	240mg	оп	50	120
	C08DB	Бензотиазепинонови производни					
211	C08DB01	Diltiazem	Prolonged release tablet	90mg	оп	50	60
212	C08DB01	Diltiazem	Prolonged release tablet	60mg.	оп	50	60
213	C08GA02	Indapamide and amlodipine	Modified release tablet	1.5 mg/5 mg	оп	30	120
	C09	Лекарствени продукти, повлияващи ренин-ангиотензиновата система					
	C09A	АСЕ-инхибитори, самостоятелно					
	C09AA	АСЕ-инхибитори, самостоятелно					
214	C09AA02	Enalapril	Tablet	20mg	оп	30	360
215	C09AA02	Enalapril	Tablet	5mg	оп	30	360

216	C09AA02	Enalapril	Tablet	10mg	оп	30	360
217	C09AA03	Lisinopril	Tablet	10mg	оп	30	120
218	C09AA04	Perindopril	Orodispersible tablet	5mg	оп	30	288
219	C09AA04	Perindopril	Orodispersible tablet	10mg	оп	30	288
220	C09AA09	Fosinopril	Tablet	10mg	оп	28	120
221	C09AA15	Zofenopril calcium	Film coated tablet	7,5mg	оп	60	300
	C09B	АСЕ-инхибитори, комбинации					
	C09BA	АСЕ-инхибитори и диуретици					
222	C09BA02	Enalapril, Hydrochlorothiazide	Tablet	20 mg/12,5 mg	оп	30	240
223	C09BA02	Enalapril, Hydrochlorothiazide	Tablet	10 mg/12,5 mg	оп	20	240
224	C09BA04	Perindopril, Indapamide	Film coated tablet	10 mg/2,5 mg	оп	30	120
225	C09BA04	Perindopril, Indapamide	Film coated tablet	5 mg/1.25 mg	оп	30	120
226	C09BA15	Zofenopril, Hydrochlorothiazide	Film coated tablet	30 mg/12.5 mg	оп	28	120
	C09BB	АСЕ-инхибитори и блокери на калциевите канали					
227	C09BB04	Perindopril arginine/ Amlodipine	Tablet	5 mg perindopril/ 10mg amlodipine	оп	30	120
	C09C	Ангиотензин II антагонисти, самостоятелно					
	C09CA	Ангиотензин II антагонисти, самостоятелно					
228	C09CA01	Losartan	Film coated tablet	50mg	оп	30	180
229	C09CA03	Valsartan	Film coated tablet	160mg	оп	30	180
230	C09CA03	Valsartan	Film coated tablet	160mg	оп	28	180
231	C09DA03	Valsartan/ Hydrochlorothiazide	Film coated tablet	160 mg/ 12,5 mg	оп	28	180
232	C09DA04	Irbesartan/ Hydrochlorothiazide	Film coated tablet	150 mg/ 12,5 mg	оп	28	120
233	C09CA06	Candesartan	Tablet	8mg	оп	30	180
234	C09CA07	Telmisartan	Tablet	80mg	оп	30	120
	C10	Продукти, понижаващи серумните липиди					
	C10A	Продукти, понижаващи серумните липиди самостоятелно					
	C10AA	Инхибитори на HGM CoA редуктазата					
235	C10AA07	Rosuvastatin	Film coated tablet	10mg	оп	30	360
236	C10AA07	Rosuvastatin	Film coated tablet	10mg	оп	28	360
237	C10AA07	Rosuvastatin	Film coated tablet	20mg	оп	28	360
	C10B	Продукти, понижаващи серумните липиди, комбинации					
	C10BX	Инхибитори на HGM CoA редуктазата, други комбинации					
238	C10BX03	Amlodipine/Atoravastatin	Film coated tablet	10 mg/5 mg	оп	30	120
	D	Дерматологични продукти					
	D08	Антисептици и дезинфектанти					
	D08A	Антисептици и дезинфектанти					
	D08AA	Акридинови производни					
	D08AG	Йодни продукти					
239	D08AG02	Povidone-iodine	Ointment	0,1g/1g/100g		1	840
240	D08AG02	Povidone-iodine	Ointment	0,1g/1g/250g	оп	1	840
241	D08AG02	Povidone-iodine	Cutaneous solution	7,5g/100g 1000ml	оп	10	420
242	D08AG02	Povidone-iodine	Cutaneous solution	7,5g/100g	оп	1	840

				100ml			
	G	Пикочо-полова система и полови хормони					
	G02	Други гинекологични продукти					
	G02A	Лекарства, стимулиращи маточните контракции (OXYTOCICS)					
	G02AB	Ергоалкалоиди					
	G02AD	Простагландини					
243	G02AD04	Carboprost	Solution for injection	0,3	оп	1	144
	G02C	Други гинекологични продукти					
	G02CA	Симпатомиметици, потискащи маточните контракции					
	G02CB	Пролактинови инхибитори					
244	G02CB01	Bromocriptine	Tablets	2,5mg	оп	30	144
	H	Хормонални продукти за системно приложение, с изключение на полови хормони и инсулин					
	H01	Хормони на хипофизата и хипоталамуса и аналози					
	H01C	Хормони на хипоталамуса					
	H01CB	Антирастежни хормони					
245	H01CB02	Ocreotide	Solution for injection	0,05 mg/ ml 1 ml	оп	5	288
246	H01CB02	Ocreotide	Solution for injection	0.1 mg/ml 1 ml	оп	5	144
	H02	Кортикостероиди за системно приложение					
	H02A	Кортикостероиди за системно приложение, самостоятелно					
	H02AB	Глюкокортикоиди					
247	H02AB01	2 mg betamethasone като disodium phosphate и 5 mg betamethasone като dipropionate	Suspension for injection	7mg/ml 1ml	оп	5	288
248	H02AB02	Dexamethasone	Solution for injection	8mg.	оп	10	600
249	H02AB02	Dexamethasone	Solution for injection	4mg.	оп	25	600
250	H02AB04	Methylprednisolone	Powder and solvent for solution for injection	6,31mg	оп	10	1 440
251	H02AB04	Methylprednisolone	Powder and solvent for solution for injection	15,78mg	оп	10	1 440
252	H02AB04	Methylprednisolone	Powder and solvent for solution for injection	40mg	оп	10	1 800
253	H02AB04	Methylprednisolone	Powder and solvent for solution for injection	125mg	оп	5	120
254	H02AB04	Methylprednisolone	Powder and solvent for solution for injection	250mg	оп	5	120
	H03	Лечение на щитовидната жлеза					
	H03A	Тироидни продукти					
	H03AA	Тироидни хормони					
255	H03AA01	Levothyroxine sodium	Tablets	75mcg	оп	100	36
256	H03AA01	Levothyroxine sodium	Tablets	50mcg	оп	50	72
	H03BB	Серосъдържащи имидазолови производни					
257	H03BB02	Thiamazole	Film coated tablet	5mg	оп	20	60
	H04	Панкреатични хормони					
	H04A	Гликогенолитични хормони					
	H04AA	Гликогенолитични хормони					
258	H04AA01	Glucagon	Powder and solvent for solution for injection	1mg	оп	1	60
	J	Антиинфекциозни продукти за системно приложение					
	J01	Антибактериални продукти за системно приложение					
	J01A	Тетрациклини					
	J01AA	Тетрациклини					

259	J01AA12	Tigecycline	Powder for solution for infusion	50mg /5ml.	оп	10	24
	J01B	Амфениколи					
	J01BA	Амфениколи					
	J01C	Бета-лактамини антибактериални продукти, пеницилини					
	J01CR	Комбинации на пеницилини, вкл. с бета-лактамазни инхибитори					
	J01CR02						
260	J01CR02	Amoxicillin and enzyme inhibitor	Powder for solution for injection	1000 mg/200 mg	оп	5	384
261	J01CR02	Amoxicillin and enzyme inhibitor	Powder for solution for injection/infusion	1000 mg/200mg	оп	25	66
262	J01CR02	Amoxicillin/ Clavulanic acid	Film coated tablet	875 mg/125 mg	оп	14	288
263	J01CR05	Piperacillin/Tazobactam	Powder for solution for injection	4 g/500 mg	оп	10	300
264	J01CR05	Piperacillin/Tazobactam	Powder for solution for infusion	4 g/0,5 g - 50 ml	оп	1	3 000
	J01D	Други бета-лактамини антибактериални продукти					
	J01DB	Първо поколение цефалоспорици					
265	J01DB04	Cefazolin	Powder for solution for injection	1000mg	оп	10	360
	J01DC	Второ поколение цефалоспорици					
266	J01DC02	Cefuroxime	Film coated tablet	500mg	оп	20	120
267	J01DC02	Cefuroxime	Film coated tablet	500mg	оп	10	240
268	J01DC02	Cefuroxime	Powder for solution for injection/infusion	750mg	оп	10	3 000
269	J01DC02	Cefuroxime	Powder for solution for injection/infusion	1500mg	оп	100	144
270	J01DC02	Cefuroxime	Powder for solution for injection/infusion	1500mg	оп	10	3 600
	J01DD	Трето поколение цефалоспорици					
271	J01DD01	Cefotaxime	Powder for solution for injection/infusion	1g	оп	10	600
272	J01DD02	Ceftazidime	Powder for solution for injection/infusion	1000mg	оп	1	1 800
273	J01DD02	Ceftazidime	Powder for solution for injection/infusion	1000mg	оп	5	360
274	J01DD02	Ceftazidime	Powder for solution for injection/infusion	1000mg	оп	10	180
275	J01DD02	Ceftazidime	Powder for solution for injection/infusion	2000mg	оп	10	180
276	J01DD04	Ceftriaxone	Powder for solution for injection	1g	оп	5	6 000
277	J01DD04	Ceftriaxone	Powder for solution for injection	1g	оп	100	300
278	J01DD04	Ceftriaxone	Powder for solution for injection	1g	оп	10	3 000
279	J01DD04	Ceftriaxone	Powder for solution for injection	2g	оп	5	7 200
280	J01DD04	Ceftriaxone	Powder for solution for injection	2g	оп	50	720
281	J01DD04	Ceftriaxone	Powder for solution for injection	2g	оп	10	2 400
282	J01DD12	Cefoperazone	Powder for solution for injection	2000mg	оп	5	1 800
283	J01DD12	Cefoperazone	Powder for solution for injection	1000mg	оп	10	1 800
284	J01DD12	Cefoperazone	Powder for solution for injection	2000mg	оп	10	1 800
285	J01DD13	Cefpodoxime proxetil	Film coated tablet	200mg	оп	14	240

286	J01DD62	Cefoperazone/Sulbactam	Powder for solution for injection/infusion	1 g/1 g	оп	25	240
287	J01DD62	Cefoperazone/Sulbactam	Powder for solution for injection	1 g/1 g	оп	1	7 200
	J01DE	Четвърто поколение цефалоспорици					
288	J01DE01	Cefepime	Powder for solution for injection/infusion	20ml x 10	оп	10	300
289	J01DE01	Cefepime	Powder for solution for injection/infusion	1g	оп	1	3 000
290	J01DE01	Cefepime	Powder for solution for injection/infusion	2g	оп	10	300
	J01DH	Карбапенеми					
291	J01DH02	Meropenem	Powder for solution for injection/infusion	1000mg	оп	25	120
292	J01DH02	Meropenem	Powder for solution for injection/infusion	1000mg	оп	10	300
293	J01DH51	Imipenem/Cilastatin	Powder for solution for infusion	500 mg/500 mg	оп	10	720
	J01E	Сулфонамиди и триметоприм					
	J01EE	Комбинации на сулфонамиди и триметоприм вкл. производни					
294	J01EE01	Sulfamethoxazole/Trimethoprim	Concentrate for solution for infusion	80mg/ml + 16mg/ml 5ml	оп	10	288
	J01F	Макролиди, линкозамиди и стрептограмини					
	J01FA	Макролиди					
295	J01FA09	Clarithromycin	Granules for oral suspension	250 mg/5 ml - 60 ml	оп	1	360
296	J01FA09	Clarithromycin	Granules for oral suspension	125 mg/ 5 ml - 60 ml	оп	1	720
297	J01FA09	Clarithromycin	Film coated tablet	250mg	оп	14	480
298	J01FA09	Clarithromycin	Film coated tablet	500mg	оп	14	240
299	J01FA09	Clarithromycin	Prolonged release tablet	500mg	оп	7	180
300	J01FA09	Clarithromycin	Powder for solution for infusion	500mg	оп	1	2 400
301	J01FA10	Azithromycin	Film coated tablet	500mg	оп	5	1 440
302	J01FA10	Azithromycin	Film coated tablet	500mg	оп	3	1 800
303	J01FA10	Azithromycin	Powder for solution for infusion	500mg	оп	5	240
	J01FF	Линкозамиди					
304	J01FF01	Clindamycin	Solution for injection	150mg/ml 4ml	оп	5	300
305	J01FF01	Clindamycin	Film coated tablet	300mg	оп	30	30
306	J01FF02	Lincomycin	Solution for injection	300 mg/ml 2 ml	оп	5	240
	J01G	Аминогликозиди антибактериални продукти					
	J01GB	Други аминогликозиди					
307	J01GB01	Tobramycin	Solution for injection	80 mg/2 ml	оп	5	240
308	J01GB03	Gentamicin	Solution for injection	40 mg/ ml - 2 ml	оп	10	432
309	J01GB03	Gentamicin	Solution for injection	80 mg/2ml - 2ml	оп	5	864
310	J01GB06	Amikacin	Solution for infusion	10 mg/ml -100 ml	оп	10	300
311	J01GB06	Amikacin	Solution for infusion	5 mg/ml -100 ml	оп	10	600
312	J01GB06	Amikacin	Solution for injection/infusion	500 mg/ 2ml	оп	10	360
313	J01GB06	Amikacin	Solution for injection/infusion	250 mg/ 2ml	оп	10	720
	J01M	Хинолонови антибактериални продукти					
	J01MA	Флуорохинолони					

314	J01MA02	Ciprofloxacin	Concentrate for solution for infusion	100 mg/10 ml	оп	5	300
315	J01MA02	Ciprofloxacin	Solution for infusion	200 mg/100ml - 100 ml	оп	1	9 000
316	J01MA02	Ciprofloxacin	Solution for infusion	400 mg/200 ml - 200 ml	бп	1	4 200
317	J01MA02	Ciprofloxacin	Concentrate for solution for infusion	10 mg/ml -10 ml	оп	10	120
318	J01MA02	Ciprofloxacin	Solution for infusion	2 mg/ ml - 100 ml	оп	1	9 000
319	J01MA02	Ciprofloxacin	Film coated tablet	500mg.	оп	10	288
320	J01MA12	Levofloxacin	Film coated tablet	500mg	оп	7	144
321	J01MA12	Levofloxacin	Film coated tablet	500mg	оп	10	144
322	J01MA12	Levofloxacin	Solution for infusion	5 mg/ml - 100 ml	оп	1	4 320
323	J01MA12	Levofloxacin	Solution for infusion	5mg/ml - 100 ml	оп	5	600
324	J01MA14	Moxifloxacin	Solution for infusion	400 mg/250 ml	оп	10	30
	J01X	Други антибактериални продукти					
	J01XA	Гликопептидни антибактериални продукти					
325	J01XA01	Vancomycin	Powder for solution for infusion	1 g	оп	10	72
326	J01XA01	Vancomycin	Powder for solution for infusion	1000mg	оп	1	720
327	J01XA01	Vancomycin	Powder for solution for infusion	500mg	оп	1	600
328	J01XA02	Teicoplanin	powder and solvent for solution for injection/infusion or oral solution	400mg	оп	1	144
329	J01XB01	Colistimethate sodium	Powder for solution for injection/infusion	1MIU	оп	10	120
330	J01XB01	Colistimethate sodium	Powder for solution for injection/infusion	1 000 000IU	оп	20	120
	J01XD	Производни на имидазола					
331	J01XD01	Metronidazole	Solution for infusion	500 mg/100 ml - 100 ml	оп	10	1 440
332	J01XD01	Metronidazole	Solution for infusion	500mg/100ml -100 ml	оп	1	14 400
333	J01XX08	Linezolid	Solution for infusion	2 mg/ml - 300 ml	оп	10	14
334	J01XD08	Linezolid	Solution for infusion	2mg/ml - 300 ml	оп	1	144
	J02	Антимикотични продукти за системно приложение					
	J02A	Антимикотични продукти за системно приложение					
	J02AB	Производни на имидазола					
	J02AC	Производни на триазола					
335	J02AC01	Fluconazole	Solution for infusion	2 mg/ml - 100 ml	оп	1	360
336	J02AC01	Fluconazole	Solution for infusion	2 mg/ml - 100 ml	оп	5	72
337	J02AC03	Voriconazole	Powder for solution for infusion	200mg	оп	1	60
338	J02AX06	Anidulafungin	Powder for concentrate for solution for infusion	100mg	оп	1	29
	J04	Антимикобактериални продукти					
	J04A	Лекарства за лечение на туберкулоза					
	J04AB	Антибиотици					
339	J04AB02	Rifampicin	Capsule, hard	300mg	оп	100	6
	J05	Антивирусни продукти за системно приложение					
	J05A	Директно действащи антивирусни продукти					

	J05AB	Нуклеозиди и нуклеотиди , с изключение на инхибиторите на обратната транскриптаза					
	J05AH	Инхибитори на невраминидазата					
340	J05AH02	Oseltamivir	Capsule, hard	75mg	оп	10	840
341	J05AH02	Oseltamivir	Capsule, hard	30mg	оп	10	360
	J06	Имунни серуми и имуноглобулини					
	J06B	Имуноглобулини					
	J06BA	Имуноглобулини, нормални, човешки					
342	J06BA02	Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm.	Solution for infusion	50 mg/ml - 5 ml	оп	10	360
	J06BB	Специфични имуноглобулини					
	J07A	Ваксини					
	J07AM	Бактериални ваксини					
	J07BC	Хепатитни ваксини					
343	J07BC01	Hepatitis B, purified antigen	Suspension for injection	20 mcg/1.0 ml	бп	1 pre-filled syringe	1 800
	M	Мускулно-скелетна система					
	M01	Противовъзпалителни/антиревматични продукти					
	M01A	Противовъзпалителни/антиревматични продукти, нестероиди					
344	M01AB05	Diclofenac	Solution for injection	75 mg/3 ml	оп	5	6 000
345	M01AB05	Diclofenac	Solution for injection	25 mg/ml-3 ml	оп	10	3 000
346	M01AB55	Diclofenac, Orphenadrine citrate	Solution for infusion	250 ml	оп	1	300
	M01AC	Оксиками					
347	M01AC06	Meloxicam	Solution for injection	15 mg/ 1,5 ml	оп	5	2 400
348	M01AC06	Meloxicam	Solution for injection	15 mg/1,5 ml	оп	3	2 400
	M01AE	Пропионова киселина и производни					
349	M01AE17	Dexketoprofen	Solution for injection/infusion	50 mg/2 ml	оп	10	1 200
350	M01AE17	Dexketoprofen	Solution for injection	50 mg/2 ml	оп	5	2 400
351	M01AE17	Dexketoprofen	Solution for injection or concentrate for solution for infusion	50 mg/2 ml	оп	100	120
	M01AH	Коксиби					
352	M01AH04	Parecoxib	Powder and solvent for solution for injection	40 mg	оп	1	36
	M03	Миорелаксанти					
	M03A	Периферни миорелаксанти					
	M03AB	Холинови производни					
353	M03AB01	Suxamethonium	Solution for injection	10 mg/ml - 5 ml	оп	5	3 000
	M03AC	Други четвъртични амониеви съединения					
354	M03AC04	Atracurium	Solution for injection	10 mg/ ml - 2.5 ml	оп	5	240
355	M03AC04	Atracurium	Solution for injection	10 mg/ml - 5 ml	оп	5	240
356	M03AC06	Pipecuronium bromide	Powder and solvent for solution for injection	4mg	оп	25 fl. powder + 25 amp. x 2 ml solvent	600
357	M03AC09	Rocuronium bromide	Solution for injection	10 mg/ml-5 ml	оп	10	360
	M03B	Централни миорелаксанти					
	M03BX	Други продукти с централно действие					
358	M03BX02	Tizanidine	Tablet	2mg	оп	50	120
359	M03BX04	Tolperisone Hydrochloride	Film coated tablet	150mg	оп	30	300
	N	Нервна система					

	N01	Анестетици					
	N01A	Общи анестетици					
	N01AB	Халогенирани въглеродороди					
360	N01AB 06	Isoflurane	Inhalation vapour, liquid	100ml	оп	1	24
361	N01AB08	Sevoflurane	Inhalation vapour, liquid	250ml	оп	6	60
362	N01AB08	Sevoflurane	Inhalation vapour, liquid	250ml	оп	1	432
	N01AX	Други общи анестетици					
363	N01AX03	Ketamine	Solution for injection	50 mg/ml - 10 ml	оп	5	300
364	N01AX07	Etomidate	Emulsion for injection	2 mg/ml - 10 ml	оп	10	420
365	N01AX10	Propofol	Emulsion for injection/infusion	10 mg/ml - 20 ml	оп	5 ampoules	720
366	N01AX10	Propofol	Emulsion for infusion	10 mg/ml - 20 ml	оп	1	3 600
367	N01AX10	Propofol	Emulsion for infusion	10 mg/ml - 50 ml	оп	1	600
	N01B	Местни анестетици					
	N01BB	Амиди					
368	N01BB01	Bupivacaine	Solution for injection	5 mg/ml - 4 ml	оп	5	120
369	N01BB09	Ropivacaine	Solution for injection	5 mg/ml - 10 ml	оп	20	120
370	N01BB52	Lidocaine, Chlorhexidine	Urethral gel	0.25g Lidocain	оп	25	300
371	N01BB52	Lidocaine, Chlorhexidine	Urethral gel	0.17g Lidocain	оп	25	600
	N02	Аналгетици					
	N02A	Опийни аналгетици					
	N02AA	Природни опиеви алкалоиди					
372	N02AA01	Morphine	Solution for injection	20 mg/ml 1 ml	оп	10	144
	N02AB	Фенилпиперидинови производни					
	N02AX	Други наркотични аналгетици					
373	N02AB02	Pethidine	Solution for injection	50 mg/ml- 2 ml	оп	10	300
374	N02AX02	Tramadol	Solution for injection	50 mg/ml - 2 ml	оп	5	1 200
375	N02AX02	Tramadol	Solution for injection	50 mg/ml-2 ml	оп	10	600
376	N02AX52	Tramadol, Paracetamol	Film coated tablet	37.5 mg/325 mg	оп	60	180
	N02B	Други аналгетици и антипиретици					
	N02BB	Пиразолони					
377	N02BB02	Metamizole sodium	Solution for injection	500 mg/ml-2 ml	оп	10	2 040
	N02BE	Анилиди					
378	N02BE01	Paracetamol	Solution for infusion	10 mg/ml-100 ml	оп	20	288
379	N02BE01	Paracetamol	Solution for infusion	10mg/ml - 100 ml	оп	10 bottles Ecoflac plus	576
	N03	Антиепилептични продукти					
	N03A	Антиепилептични продукти					
	N03AA	Барбитурати и производни					
380	N03AA02	Phenobarbital	Solution for injection	100 mg/ml- 2 ml	оп	10	288
	N03AF	Карбоксамидни производни					
381	N03AF01	Carbamazepine	Tablet	200mg	оп	50	240
	N03AG	Производни на мастните киселини					
382	N03AG01	Valproic acid	Gastro resistant tablet	500mg	оп	40	12
383	N03AG01	Valproic acid	Solution for injection/infusion	100 mg/ml-5 ml	оп	5	180

384	N03AG01	Valproic acid	Powder and solvent for solution for injection	400	оп	4 vial	240
	N03AX	Други антиепилептични продукти					
385	N03AX12	Gabapentin	Capsule, hard	400mg	оп	50	30
	N04	Антипаркинсонови лекарства					
	N04BB	Адамантинови производни					
386	N04BB01	Amantadine	Solution for infusion	0,4 mg/ml - 500 ml	оп	1	120
	N05	Психолептици					
	N05A	Антипсихотични продукти					
	N05AA	Фенотиазин с алифатна верига					
387	N05AA01	Chlorpromazine	Solution for injection	10mg/ml-5 ml	оп	10	180
	N05AD	Бутирофенонови производни					
388	N05AD01	Haloperidol	Solution for injection	5mg/ml - 1 ml	оп	10	180
	N05B	Анксиолитици					
	N05BA	Бензодиазепинови производни					
389	N05BA01	Diazepam	Solution for injection	5 mg/ml - 2 ml	оп	10	600
	N05BB	Дифенилметанови производни					
390	N05BB01	Hydroxizine	Film coated tablet	25mg	оп	25	600
	N05C	Сънотворни и седативни продукти					
	N05CD	Бензодиазепинови производни					
391	N05CD08	Midazolam	Solution for injection	5mg/ml - 3 ml	оп	5	480
392	N05CD08	Midazolam	Solution for injection	5 mg/ml 3 ml	оп	10	240
	N06B	Психостимуланти, агенти използвани при дефицит на внимание и хиперактивност(ADHD)и ноотропни					
	N06BX03	Други психостимуланти и ноотропни					
393	N06BX03	Piracetam	Film coated tablet	800mg	оп	60	120
394	N06BX03	Piracetam	Solution for injection	3000mg	оп	12	3 240
395	N06BX03	Piracetam	Solution for infusion	12000mg	оп	1	1 440
396	N06BX03	Piracetam	Solution for injection	200 mg/ml - 5 ml	оп	10	6 600
397	N06BX18	Vinpocetine	Tablet	10mg	оп	90	120
398	N06BX18	Vinpocetine	Solution for infusion	5 mg/ml - 2 ml	оп	10	1 440
399	N06BX18	Vinpocetine	Solution for infusion	5 mg/ml-2 ml	оп	10	1 440
	N07AA	Антихолинестеразни продукти					
400	N06DA04	Galantamine	Tablet	10mg	оп	20	12
401	N06DA04	Galantamine	Solution for injection	10 mg/ml - 1 ml	оп	10	1 200
402	N06DA04	Galantamine	Solution for injection	2,5 mg/ml - 1 ml	оп	10	600
403	N06DA04	Galantamine	Solution for injection	5 mg/ml - 1 ml	оп	10	1 200
	R	Дихателна система					
	R03	Антиастматични продукти					
	R03D	Други антиастматични продукти за системно приложение					
	R03DA	Ксантини					
404	R03DA04	Theophylline	Prolonged release tablet	300mg	оп	50	60
405	R03DA05	Aminophylline	Solution for injection	24 mg/ml - 10 ml	оп	50	480
406	R03CB02	Bromhexine	syrup	4 mg/5 ml 125 ml	оп	1	600
	R05	Продукти за лечение на кашлица и простудни заболявания					
	R05C	Експекторанти, с изкл.на комбинации с противокашлечните продукти					

	R05CB	Муколитици					
407	R05CB02	Bromhexine	Solution for injection	2 mg/ml - 2 ml	оп	10	1 200
408	R05CB02	Bromhexine	Tablet	8 mg	оп	20	720
	R06	Антихистаминови продукти за системно приложение					
	R06A	Антихистаминови продукти за системно приложение					
	R06AC	Субституирани етилендиамини					
409	R06AC03	Chloropyramine	Solution for injection	10 mg/ ml - 2 ml	оп	10	1 440
	R06AD	Фенотиазинови производни					
410	R06AD02	Promethazine	Solution for injection	25 mg/ml - 2 ml	оп	10	1 800
411	R06AE	Пиперазинови производни					
412	R06AE09	Levocetirizine dihydrochloride	Oral drops, solution	5 mg/ml - 20 ml	оп	1	180
	R07	Други продукти за лечение на дихателната система					
	R07A	Други продукти за лечение на дихателната система					
	R07AA	Белодробни сурфактанти					
413	R07AA02	Pig lung surfactant	Endotracheopulmonary instillation, suspension	80 mg/ ml - 1,5 ml	оп	2	30
	S	Сензорни органи					
	S01	Офталмологични продукти					
	S01C	Противовъзпалителни и антиинфекциозни продукти в комбинация					
	S01CA	Кортикостероиди антиинфекциозни продукти в комбинация					
414	S01CA01	Tobramycin, Dexamethasone	Eye drops, suspension	3 mg/1 mg/ml - 5 ml	оп	1	300
415	S01CA01	Tobramycin, Dexamethasone	Eye ointment	3 mg/1 mg/g	оп	1	300
	S01E	Антиглаукомни продукти и миотици					
	S01EA	Симпатомиметици за лечение на глаукома					
416	S01EA05	Brimonidine	Eye drops, solution	2 mg/ml - 5 ml	оп	1	144
	S01EC	Инхибитори на карбоанхидразата					
417	S01EC04	Brinzolamide	Eye drops, suspension	10mg/ml - 5ml	оп	1	144
418	S01EC54	Brinzolamide/Brimonidine	Eye drops, suspension	10 mg/ml + 2 mg/ml	оп	1	144
	S01ED	Бета-блокери					
419	S01ED01	Timolol	Eye drops, solution	5mg/ml - 5ml	оп	1	180
420	S01ED51	Latanoprost, Timolol	Eye drops, solution	0,05 mg/5mg/ml - 2,5 ml	оп	1	180
421	S01ED51	Travoprost, Timolol	Eye drops, solution	40 µg /ml + 5 mg/ml - 2,5 ml	оп	1	120
422	S01ED51	Dorzolamide, Timolol	Eye drops, solution	20 mg/5 mg-5 ml	оп	1	120
423	S01ED51	Pilocarpine, Timolol	Eye drops, solution	20 mg/5 mg/ml - 5 ml	оп	1	120
424	S01ED51	Pilocarpine, Timolol	Eye drops, solution	40 mg/5 mg/ml - 5 ml	оп	1	120
	S01EE	Простагландининови аналози					
425	S01EE01	Latanoprost	Eye drops, solution	50mcg/ml- 2,5ml	оп	1	180
426	S01EE01	Latanoprost	Eye drops, solution	50 micrograms/ml 2.5ml	оп	1	120
	V03	Всички други терапевтични продукти					
	V03A	Всички други терапевтични продукти					
	V03AB	Антидоти					
427	V03AB15	Naloxone	Solution for injection	0,4mg/ml	оп	ampoules x 1 ml	48
428	V06DC01	V06DC01	Solution for infusion	100 g/l - 500 ml	оп	20	1 200

429	B05BA03	B05BA03	Solution for infusion	500ml	оп	1	12 000
430	B05BB02	Glucose, sodium chloride	Solution for infusion	50 g/9 g/l - 500 ml	оп	20 (пластм. сакове и стъклени бутилки)	1 200
431	B05BB02	Glucose, sodium chloride	Solution for infusion	5%+0,9%- 500ml	оп	1	12 000
432	C05BB56	Glucose, sodium chloride	Solution for infusion	500ml	оп	1	12 000
	V08	Контрасни средства					
	V08A	Ренгеноконтрастни средства, йодирани					
	V08AA	Водоразтворим, нефротропни ренгеноконтрастни средства с висок осмоларитет					
	V08AB	Водоразтворим, нефротропни ренгеноконтрастни средства с нисък осмоларитет					
433	V08AB02	Iohexol	Solution for injection	300 mg I/ ml- 50 ml	оп	10	60
434	V08AB04	Iopamidol	Solution for injection	370 mg I/ml - 50ml	оп	1	180
435	V08AB04	Iopamidol	Solution for injection	370 mg I/ml - 50 ml	оп	10	60
436	V08AB05	Iopromide	Solution for injection	350 mg/ ml - 50 ml	оп	1	288

2.2. Срок на доставка.

Доставките ще се изпълняват от изпълнителя в срок, предложен от същия в часове, до 24 (двадесет и четири) часа, след получаване на писмена заявка от Възложителя по факс, електронна поща или друг начин, а за спешните случаи до 6 (шест) часа след обаждането.

2.3. Остатъчен срок на годност.

Остатъчният срок на годност на лекарствените продукти към датата на доставка не трябва да бъде по-малък от 60 % от обявения върху опаковката срок на производителя.

2.4. Изисквания към лекарствените продукти

2.4.1. Предлаганите лекарствени 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) № 726/2004 г. 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 лекарственият продукт са налични.

2.4.2. Предложените от участника лекарствени продукти следва да бъдат включени в Приложение №2 от Позитивния лекарствен списък по чл.262 от ЗЛПХМ, актуален към датата на отваряне на офертите. Лекарствени продукти, които не са включени в Позитивния лекарствен списък актуален към датата на отваряне на офертите се счита за нарушение, което ще бъде основание за отстраняване на участника от процедурата по съответната номенклатура.

2.4.3. Предложената цена за опаковка на лекарствения продукт не трябва да превишава държавно регулираната цена по реда на чл.259 от ЗЛПХМ.

Предложената цена не трябва да превишава преизчислената стойност за опаковка, на база референтната стойност посочената в колона „М“ – „Стойност на опаковка, изчислена на база референтна стойност“ в Приложение №2 от Позитивния лекарствен списък.

В случай че предложената цена за опаковка е по-висока от преизчислената на база референтна стойност в колона „М“ се счита за нарушение, което ще бъде основание за отстраняване на участника от процедурата по съответната номенклатура.

Ако след сключване на договор за възлагане на обществена поръчка, държавно регулираната цена се намали в полза на Възложителя, то Изпълнителят е длъжен автоматично да промени цената, на която доставя лекарствените продукти и с която е класиран и определен за изпълнител, считано от датата на промяна на последната.

III. ИЗИСВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

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

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

3.1. Лично състояние на участниците

Участникът декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на еЕЕДОП (електронен Единен европейски документ за обществени поръчки). В него се предоставя съответната информация изисквана от Възложителя, и се посочват националните бази данни или публични регистри, в които се съдържа информация за декларираните обстоятелства или компетентни органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

3.1.1. На основание чл. 54 ЗОП, възложителят отстранява от участие в процедурата за възлагане на обществената поръчка участник, когато:

1. е осъден с влязла в сила присъда, 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, за престъпление, аналогично на тези по т. 1, в друга държава членка или трета страна;
3. има задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс и лихвите по тях към държавата или към общината по седалището на възложителя и на кандидата или участника, или аналогични задължения съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, доказани с влязъл в сила акт на компетентен орган. Точка 3 не се прилага, когато размерът на неплатените дължими данъци или социалноосигурителни вноски е до 1 на сто от сумата на годишния общ оборот за последната приключена финансова година, но не повече от 50 000 лв.
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 Закона за

трудова миграция и трудова мобилност или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен;

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

Основанията по 1, 2 и 7 се отнасят за лицата, които представляват участника или кандидата и за членовете на неговите управителни и надзорни органи съгласно регистъра, в който е вписан участникът или кандидатът, ако има такъв, или документите, удостоверяващи правосубектността му. Когато в състава на тези органи участва юридическо лице, основанията се отнасят за физическите лица, които го представляват съгласно регистъра, в който е вписано юридическото лице, ако има такъв, или документите, удостоверяващи правосубектността му.

В случаите, когато кандидатът или участникът, или юридическо лице в състава на негов контролен или управителен орган се представлява от физическо лице по пълномощие, основанията по ал. 1, т. 1, 2 и 7 се отнасят и за това физическо лице.

За удостоверяване на липсата на основания за отстраняване по **3.1.1. точка 1** участниците следва да попълнят еЕЕДОП както следва:

В Част III, Раздел А участникът следва да предостави информация относно присъди за следните престъпления:

1. *Участие в престъпна организация* – по чл.321 и 321а от НК;
2. *Корупция* – по чл.301 – 307 от НК;
3. *Измама* – по чл.209 – 213 от НК;
4. *Терористични престъпления или престъпления, които са свързани с терористични дейности* – по чл.108а, ал.1 от НК;
5. *Изпирание на пари или финансиране на тероризъм* – по чл.253, 253а, или 253б от НК и по чл.108а, ал.2 от НК;
6. *Детски труд и други форми на трафик на хора* – по чл.192а или 159а – 159г от НК

В част III, Раздел Г участникът следва да предостави информация относно присъди за престъпления по чл.194 – 208, чл.213 – 217, чл.219 – 252 и чл.254а – 260 от НК.

Участниците посочват информация за престъпления, аналогични на посочените по **3.1.1. точка 1** при наличие на присъда в друга държава членка или трета страна.

Информация относно липсата или наличието на на обстоятелства по **3.1.1. точка 3** се попълва в Част III, Раздел В от еЕЕДОП.

Информация относно липсата или наличието на на обстоятелства по **3.1.1. точка 4 – 7** се попълва в Част III, Раздел Б от еЕЕДОП.

Информация относно липсата или наличието на на обстоятелства по **3.1.1. точка 1** за престъпления по чл.172 и чл.352 – 353е от НК се попълва в Част III, Раздел В, поле 1 от еЕЕДОП. При отговор „Да“ участникът посочва:

- Дата на влизане в сила на присъдата и фактическото и правното основание за постановяването ѝ;
- Срока на наложеното наказание.

Когато изискванията по **3.1.1. точка 1 и 7** 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 **3.1.1. точка 1 и 7** се попълва в отделен еЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. Когато се подава повече от един еЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в еЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.

При поискване от страна на Възложителя участниците са длъжни да представят информация относно правно-организационната форма, под която осъществяват дейността си,

както и списък на всички задължени лица по смисъла на чл.54, ал.2 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заема.

3.1.2. Други основания за отстраняване от участие

Съгласно чл. 107 ЗОП освен на основанията по чл. 54 от ЗОП възложителят отстранява от процедурата:

1. Кандидат или участник, който не отговаря на поставените критерии за подбор или не изпълни друго условие, посочено в обявлението за обществена поръчка, поканата за потвърждаване на интерес или в покана за участие в преговори, или в документацията;

2. Участник, който е представил оферта, която не отговаря на:

а) предварително обявените условия за изпълнение на поръчката;

б) правила и изисквания, свързани с опазване на околната среда, социалното и трудовото право, приложими колективни споразумения и/или разпоредби на международното екологично, социално и трудово право, които са изброени в приложение № 10;

3. Участник, който не е представил в срок обосновката по чл. 72, ал. 1 или чиято оферта не е приета съгласно чл. 72, ал. 3 - 5;

4. Кандидати или участници, които са свързани лица;

5. Кандидат или участник, подал заявление за участие или оферта, които не отговарят на условията за представяне, включително за форма, начин и срок.

6. Участник, който след покана от Възложителя и в определения в нея срок не удължи срока на валидност на офертата си;

3.1.3. Основания за отстраняване, свързани с националното законодателство

1. Възложителят отстранява от процедурата участник, за когото са налице обстоятелствата по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици, освен когато не са налице условията по чл. 4 от закона; За удостоверяване на това обстоятелство участникът следва да попълни част III, Раздел „Г“ от еЕЕДОП.

2. Възложителят отстранява от процедурата участници, които са свързани лица. За удостоверяване на това обстоятелство участникът следва да попълни част III, Раздел „Г“ от еЕЕДОП.

3. Възложителят отстранява от процедурата участници, които подлежат на отстраняване на осн. 69 от Закона за противодействие на корупцията и за отнемана на незаконно придобитото имущество. За удостоверяване на това обстоятелство участникът следва да попълни част III, Раздел „Г“ от еЕЕДОП.

Възложителят ще отстрани всеки участник, за когото не може да бъде извършено идентифициране и проверка на идентификацията на клиента, чрез регламентираните в Закона за мерките срещу изпирането на пари и Правилника за неговото прилагане (ППЗМИП) способности, включително, когато клиентът е юридическо лице - на физическите лица, които са негови действителни собственици, по смисъла на ППЗМИП, както и ако не бъде предоставена, при поискване от възложителя в хода на процедурата, информация и/или документи при прилагане на мерките за превенция на използването на финансовата система за целите на изпирането на пари, съгласно Закона за мерките срещу изпиране на пари.

В случай че изброените в настоящата точка национални основания за отстраняване не са налице по отношение на даден участник, в част III, раздел „Г“ на ЕЕДОП се посочва отговор „НЕ“.

В случай, че е налице основание за отстраняване от изброените по-горе, съответният участник посочва отговор „ДА“ и попълва информацията за приложимото специфично основание за изключване и предприетите мерки.

3.1.4. Участниците са длъжни да уведомят писмено Възложителя в 3-дневен срок от настъпване на някое от обстоятелствата, посочени в чл. 54, ал. 1, чл. 101, ал. 11 и посочените в настоящата документация основания по чл. 55, ал. 1 от ЗОП.

3.1.5. Участник, за когото са налице основания по чл. 54, ал. 1 от ЗОП и посочените в настоящата документация основания по чл. 55, ал. 1 от ЗОП, и преди подаването на офертата той е предприел мерки за доказване на надеждност по чл. 56 ЗОП, тези мерки се описват в ЕЕДОП.

3.1.6. Участникът има право да представи като доказателства документите, описани в чл. 45, ал. 2 от ППЗОП за предприетите мерки, които гарантират неговата надеждност, въпреки наличието на съответното основание за отстраняване. За тази цел участникът може да докаже, че:

а) 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;

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

в) 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.

г) е платил изцяло дължимото вземане по чл. 128, чл. 228, ал. 3 или чл. 245 от Кодекса на труда.

3.2.Критерии за подбор на участниците

3.2.1.Годност (правоспособност) за упражняване на професионална дейност

1. На основание чл. 60, ал. 1 от ЗОП възложителят поставя изискване участникът да притежава за срока на действие на договора:

а) Участникът следва да притежава валидно разрешение за търговия на едро с лекарствени средства, издадено от ИАЛ на името на участника или Разрешение за производство, издадено по реда на ЗЛПХМ (в случаите по чл.196, ал.1 от ЗЛПХМ), или друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с лекарствени продукти, издаден от компетентен орган на съответната държава.

б) Участникът следва да притежава лицензия по чл.32 от ЗКНВП, ако се оферират наркотични вещества или прекурсори.

Участникът следва да предостави информация в Част IV, Раздел „А“, точка 1 от ЕЕДОП

Чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в някой от професионалните или търговски регистри на държавата, в която са установени.

в) **Други документи**, по преценка на участника, доказващи, че има право да извършва търговия на едро с лекарствени продукти на територията на Република България.

Изискваната от възложителя информация по т. 1 се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, т. 1. В случай че документ е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес.

2. Участникът следва да посочи регистрацията си в търговски регистър на държавата, в която е установен в ЕЕДОП, Част IV, Критерии за подбор, А: Годност, т. 1*.

**Съгласно Приложение XI към Директива 2014/24/ЕС, за Република България регистърът е „Търговски регистър“.*

Участниците доказват декларираните обстоятелства при условията на чл. 67, ал. 5 и ал. 6 ЗОП, като представят копия на притежаваните от тях документи по т. 1.1-1.3, освен в случаите, когато информацията е видна от публичен регистър, посочен при попълване на ЕЕДОП.

3.2.2.Икономическо и финансово състояние

Възложителят няма поставени изисквания по отношение на икономическото и финансовото състояние на участниците.

3.2.3. Технически и професионални способности

Възложителят няма поставени изисквания по отношение на техническите и професионалните способности на участниците.

3.3.Изисквания към участници обединения

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

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

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

3.3.1. правата и задълженията на участниците в обединението;

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

3.3.3. уговаряне на солидарна отговорност между участниците в обединението.

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

В случай че обединението е регистрирано по БУЛСТАТ преди датата на подаване на офертата за настоящата обществена поръчка, се посочва БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата. В случай, че обединението не е регистрирано по БУЛСТАТ, за възлагане изпълнението на дейностите, предмет на настоящата обществена поръчка, участникът следва да представи пред възложителя заверено копие от удостоверение за данъчна регистрация и регистрация по БУЛСТАТ или еквивалентни документи, съгласно законодателството на държавата, в която обединението е установено, след уведомяването му за извършеното класиране и преди подписване на договора за възлагане на поръчката.

3.4. Използване капацитета на трети лица и на подизпълнители

3.4.1. На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП кандидатите или участниците могат за конкретната поръчка да се позоват на капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, по отношение на критериите, свързани с икономическото и финансовото състояние, техническите и професионалните способности - това обстоятелство се посочва в Част II, Раздел В от еЕЕДОП. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът се позовава на техния капацитет, както и за тях трябва да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен еЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения;

3.4.2. На основание чл. 66, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като следва да удостовери това в офертата си, както и дела от поръчката,

който ще му/им възложи – съответната информация се попълва в Част IV, Раздел В, т.10 от еЕЕДОП. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл. 66, ал. 2 от ЗОП подизпълнителите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен еЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл 67, ал. 2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя.

IV. КРИТЕРИЙ ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

4.1. Съгласно чл. 70, ал. 1 от ЗОП, обществените поръчки се възлагат въз основа на „икономически най – изгодната оферта”. На основание чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП, критерият за възлагане за определяне на икономически най – изгодната оферта в настоящата обществена поръчка е „най – ниска цена”.

Възложителят не разглежда техническите предложения на участниците, за които е установено, че не отговарят на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор. Ценовото предложение на участник, чиято оферта не отговаря на изискванията на възложителя, не се отваря.

Всяко предложение, допуснато до оценка, отговарящо на изискванията на ЗОП и поставените от възложителя условия, ще се класира въз основа на критерий **най-ниска цена**.

На първо място се класира участникът, предложил най-ниска цена за единица мярка (флакон, таблетка, капсула, ампула и т.н) лекарствен продукт по номенклатура в техническата спецификация. Останалите оферти заемат места в класирането по низходящ ред.

Съгласно чл. 72, ал. 1 от ЗОП, когато предложение в офертата на участник, свързано с цена по номенклатура, която подлежи на оценяване, е с повече от 20 (двадесет) на сто по-благоприятно от средната стойност на предложенията на останалите участници по същия показател за оценка, възложителят изисква подробна писмена обосновка за начина на неговото образуване, която се представя в 5-дневен срок от получаване на искането.

V. СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР. ГАРАНЦИИ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ. ИЗМЕНЕНИЕ НА ДОГОВОР.

След влизане на решението за определяне на изпълнител, Възложителят отправя покана до участника, определен за изпълнител, за уговаряне на датата за сключване на договора.

5.1. Преди сключване на договора, Възложителя изисква от участника, определен за изпълнител да:

5.1.1 изпълни задължението си по чл.67, ал.6 от ЗОП като представи актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор, както следва:

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

б) за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 3 - удостоверение от общината по седалището на участника;

в) за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда";

г) заверено копие на валидно разрешение за търговия на едро с лекарствени средства, издадено от ИАЛ на името на участника или Разрешение за производство, издадено по реда на ЗЛПХМ (в случаите по чл.196, ал.1 от ЗЛПХМ), или друг документ,

удостоверяващ правото му да търгува с лекарствени продукти, издаден от компетентен орган на съответната държава;

д) заверено копие на валидна лицензия по чл.32 от ЗКНВП, ако се оферират наркотични вещества или прекурсори;

Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

5.1.2. представи определената гаранция за изпълнение на договора;

Гаранцията за изпълнение следва да е в размер на 3 (три) % от стойността на договора за обществена поръчка без вкл. ДДС.

Съгласно чл. 111, ал. 5 от ЗОП 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 т. „а“ или т. „б“ може да се предостави от името на изпълнителя за сметка на трето лице - гарант.

Оределеният изпълнител избира сам формата на гаранцията за изпълнение.

Когато изпълнителят избере гаранцията за участие да бъде банкова гаранция, тогава това трябва да бъде безусловна и неотменима банкова гаранция със срок на валидност срока на действие на договора, плюс 90 (*деведесет*) дни.

Когато кандидатът или участникът избере да внесе гаранцията за участие по банков път, това следва да стане по следната сметка:

МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД

Банка: "ИНТЕРНЕТЪНЪЛ АСЕТ БАНК" АД – КЛОН КЪРДЖАЛИ

Банков код (BIC): IABGBGSF

Банкова сметка (IBAN): BG 09IABG74971000243300

При представяне на гаранция в платежното нареждане, в банковата гаранция или в застрахователната полица изрично се посочва договорът, за който се представя гаранцията.

Оределеният за изпълнител участник може да предостави гаранция за обезпечаване изпълнението на договора и под формата на застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя, като предаде на възложителя оригинален екземпляр на застрахователна полица. Възложителят следва да бъде посочен като трето ползващо се лице по тази застраховка. Застраховката не може да бъде използвана за обезпечение на отговорността на изпълнителя по друг договор. Срокът на застраховката следва да включва целия срок на действие на договора плюс 90 (*деведесет*) дни.

Условията и сроковете за задържане или усвояване на гаранцията за изпълнение се посочени в проекта на договор по настоящата обществена поръчка.

5.2. Когато участникът, избран за изпълнител е чуждестранно лице, той представя съответния документ по т.5.1. „а“ – „г“, 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 официално заявление, направено пред компетентен орган в съответната държава.

5.3. Възложителят не сключва договор, когато участникът класиран на първо място:

5.3.1. откаже да сключи договор;

5.3.2. не изпълни някое от условията по т.5.1., или

5.3.3. не докаже, че не са налице основания за отстраняване от процедурата.

5.4. В случаите по т.5.3. Възложителят прекратява процедурата или изменя влязлото в сила решение в частта за определяне на изпълнител и с мотивирано решение определя втория класиран участник, ако има такъв за изпълнител.

5.5. Договорът трябва да съответства на проекта на договор приложен в документацията, допълнен с всички предложения от офертата на участника, въз основа на които последният е определен за изпълнител на поръчката.

5.6. Изменение на договор

Договорът трябва да съответства на проекта на договор приложен в документацията, допълнен с всички предложения от офертата на участника, въз основа на които последният е определен за изпълнител на поръчката.

5.6.1. Възложителят може да заяви доставката на по-големи количества продукти от една или повече номенклатурни единици, но само в рамките на максималната прогнозна стойност на договора.

5.6.2. Оферираните цени за единица мярка и цена на опаковка на лекарствените продукти са фиксирани и не подлежат на промяна за срока на действие на договора. По изключение договорените цени по договора може да се изменят във връзка с промени в Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти от 30.04.2013г./изм. и доп. ДВ. Бр.8 от 24 Януари 2017г., правещи невъзможно изпълнението на договора при договорените условия.

5.6.3. Ако по време на договора се намали цената по Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък (ПЛС), то Изпълнителят безусловно се задължава да доставя лекарствените продукти на по ниска цена, сметано от влизане в сила на конкретното Решение на комисията/Националния съвет по цени и реимборсиране. В случай, че има издадена фактура с по-висока цена, от тази актуална в Приложение №2 на ПЛС към датата на доставка, то Изпълнителят е длъжен в срок до 5 (пет) дни да издаде кредитно известие за коригиране на цената по фактурата.

5.6.4. В случай, че в срока на договора някои лекарствени продукти бъдат извадени от Приложение №2 на ПЛС (поради спиране на производство, внос или друга причина), Възложителят може да заявява доставката на други лекарствени продукти със същия Анатамо-терапевтичен код (АТС код), по цени, определени по реда на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти от 30.04.2013г./изм. и доп. ДВ. Бр.8 от 24 Януари 2017г.

5.6.5. Настоящият Договор може да бъде изменян или допълван от Страните с писмено допълнително споразумение при условията на чл.116 от ЗОП.

VI. ПРОВЕЖДАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА.

1. Предоставяне на разяснения

Съгласно чл. 33, ал. 1 от ЗОП, при **писмено** искане за разяснения по условията на обществената поръчка, направено до 10 (десет) дни, преди изтичането на срока за получаване на оферти, възложителят публикува в профила на купувача писмени разяснения в срок до 4 (четири) дни от получаване на искането, но не по-късно от 6 (шест) дни преди срока за получаване на оферти.

Разяснения по искания, постъпили след срока по чл. 33, ал. 1 от ЗОП, **няма да бъдат публикувани на Профила на купувача.**

2. Конфиденциалност

Съгласно чл. 102, ал. 1 от ЗОП участниците могат да посочват в офертите си информация, която смятат за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна. Когато участниците са се позовали на конфиденциалност, съответната информация не се разкрива от възложителя.

3. Подаване на оферта на хартиен носител

Съгласно чл. 47, ал. 1 от ППЗОП 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.

3.1. Описание на офертата

Съгласно чл. 47, ал. 2 от ППЗОП документите се представят в запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

3.1.1. наименованието на участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;

3.1.2. адрес за кореспонденция, телефон и по възможност - факс и електронен адрес;

3.1.3. наименованието на поръчката, а когато е приложимо и обособените позиции.

Опаковката включва документите по чл. 39, ал. 2 и ал. 3, т. 1 от ППЗОП, опис на представените документи (образец №1), както и отделен запечатан непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри“, който съдържа ценовото предложение на участника.

3.2. Документи по чл. 39, ал. 2 и ал. 3, т. 1 от ППЗОП:

3.2.1. електронен единен европейски документ за обществени поръчки (еЕЕДОП) за участника в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя, а когато е приложимо- еЕЕДОП 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;

3.2.2. при участник- обединение - копие от документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, когато е приложимо;

3.2.3. документи за доказване на предприетите мерки за надеждност, когато е приложимо;

3.2.4. техническо предложение съдържащо:

а) предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя (образец №3);

б) Приложение №1 към техническото предложение на хартиен и електронен (CD – формат Excel) носител.

3.2.6. Ценово предложение съдържащо:

а) ценово предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя (образец №4);

б) Приложение №2 към ценовото предложение на хартиен и електронен (CD – формат Excel) носител.

Ценовото предложение се поставя в отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри.

3.3. Приемане на оферти

Оферти се приемат всеки работен ден от 8:00 до 16:30 часа в деловодството на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД на адрес: гр. Кърджали, п.к. 6600, бул. „Беломорски“ № 53 – етаж V.

За получените оферти при Възложителя се води регистър.

Съгласно чл. 48, ал. 1 от ППЗОП при получаване на офертата върху опаковката се отбелязват поредният номер, датата и часът на получаването, за което на приносителя се издава документ.

Не се приемат оферти, които са представени след изтичане на крайния срок за получаване или са в незапечатана опаковка или в опаковка с нарушена цялост. Тези оферти се връщат незабавно на участниците, като тези обстоятелства се отбелязват в регистъра на върнатите оферти.

Когато към 16,30 часа на датата, определена като краен срок за получаване на оферти пред деловодството на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД – гр.Кърджали все още има чакащи лица, те се включват в списък, който се подписва от представител на Възложителя и от присъстващите лица. Офертите на лицата от списъка се завеждат в регистъра, като не се допуска приемане на оферти от лицата, които не са включени в списъка.

3.4. Отваряне на оферти

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. Преди отваряне на офертите упълномощените лица представят на комисията писмено пълномощно от законния/те представител/и на участника (в оригинал) с посочване на изричните действия, които лицето има право да извършва. Копие от пълномощното остава към досието на обществената поръчка.

Присъстващите представители вписват имената си и се подписват в изготвен от комисията присъствен лист (регистър), удостоверяващ тяхното присъствие.

3.5. Действия на комисията при отваряне на офертите

Комисията отваря по реда на тяхното постъпване запечатаните непрозрачни опаковки и оповестява тяхното съдържание, като проверява за наличието на отделен запечатан плик с надпис „Предлагани ценови параметри“. Най-малко трима от членовете на комисията подписват техническото предложение и плика с надпис „Предлагани ценови параметри“.

Комисията предлага по един от присъстващите представители на другите участници да подпише техническото предложение и плика с надпис „Предлагани ценови параметри“.

С това публичната част от заседанието на комисията приключва и комисията продължава своята работа в закрито заседание.

3.6. Подбор на участниците. Разглеждане на техническите предложения.

Комисията разглежда документите по т.3.2.1 – т.3.2.3 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор и съставя протокол. Когато установи липса, непълнота или несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или несъответствие с изискванията към личното състояние или критериите за подбор, комисията ги посочва в протокола и изпраща протокола на всички участници в деня на публикуването му в профила на купувача.

В срок до пет работни дни от получаване на протокола участниците, по отношение на които е констатирано несъответствие или липса на информация, могат да представят на комисията нов еЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнена информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти. Тази възможност се прилага и за подизпълнителите и третите лица посочени от участника. Участникът може да замени подизпълнител или трето лице, когато е установено, че подизпълнителя или третото лице не отговарят на условията на Възложителя, когато това не води до промяна на техническото предложение.

След изтичането на срока за представяне на допълнително изискваната информация комисията пристъпва към разглеждане на допълнително представените документи относно съответствието на участниците с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

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

Комисията не разглежда техническите предложения на участниците, за които е установено, че не отговарят на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор.

Комисията разглежда техническите предложения на допуснатите участници и проверява съответствието на предложенията с предварително обявените условия на Възложителя.

3.7. Отваряне на ценовите оферти

Датата, часът и мястото на отваряне на ценовите предложения се обявява чрез съобщение в профила на купувача на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр.Кърджали не по късно от два работни дни преди датата на отваряне. На отварянето могат да присъстват лицата по т. 3.4.

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

Комисията не отваря ценовото предложение на участник, чиято оферта не отговаря на изискванията на възложителя.

3.8. Оценка на офертите и класиране на участниците

Назначената от Възложителя комисия за разглеждане, оценка и класиране на постъпилите предложения извършва оценка на икономически най-изгодната оферта въз основа на критерий - „най – ниска цена”, съгласно чл.70, ал.2, т.1 от ЗОП подробно описана в раздел IV Критерии за възлагане на поръчката.

VII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ УСЛОВИЯ

7.1. Подлежащи на обжалване актове.

Всяко решение на Възложителя в процедурата за възлагане на обществената поръчка до сключване на договора подлежи на обжалване относно неговата законосъобразност пред Комисия за защита на конкуренцията. На обжалване подлежат и действия или бездействия на Възложителя, с които се възпрепятства достъпът или участието на лица в процедурата.

7.2. Подаване на жалба

Жалба се подава до Комисията за защита на конкуренцията с копие до Възложителя, чието решение се обжалва.

Производството по обжалване решенията на Възложителя, неговите действия и бездействия протича по реда на чл.196 от ЗОП, а сроковете за подаване на жалба съгласно изискванията на чл.197 от ЗОП.

7.3. Срокове

При изчисляване на сроковете във връзка с настоящата процедура участниците следва да съблюдават и разпоредбите на чл.28 от ППЗОП.

7.4. Приоритет на документи

При разминаване в записите на отделните документи за валидни да се считат записите в документа с по-висок приоритет, като приоритетите на документите са в следната последователност:

- Обявление за обществена поръчка;
- Техническа спецификация и приложенията към нея;
- Указания за подготовка на офертата;
- Проект на договор.

Независимо от посоченото в настоящата документация, по отношение на всички въпроси, свързани с възлагането на настоящата обществена поръчка основен приоритет имат разпоредбите на Закона за обществени поръчки и Правилника за прилагане на Закона за обществените поръчки.

VIII. ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ И УКАЗАНИЕ ЗА ПОДГОТОВКАТА ИМ.

8.1. Всички страници от офертата на участника следва да са номерирани последователно, без значение дали на ръка или машинно, като номерацията започва от първия документ и завършва с ценовото предложение, налично в плик „Предлагани ценови параметри“. Всички представени в офертата документи трябва да са вписани в „Опис на документите, съдържащи се в офертата“.

8.2. Всички документи, представени във вид на копия трябва да бъдат заверени „Вярно с оригинала“ и печат на участника. Документи, които се изисква да бъдат представени в оригинал, не се представят като копия.

8.3. Всички документи трябва да са валидни към датата на тяхното представяне.

8.4. Всички документи, свързани с участието в процедурата следва да бъдат на български език. Ако са приложени документи на чужд език, те следва да са придружени с превод на български език.

8.5. По документите не се допускат никакви вписвания между редовете, изтривания или корекции.

електронен Единен европейски документ за обществени поръчки / еЕЕДОП/.

Възможните начини за предоставянето на електронен ЕЕДОП е както следва:

- *предоставяне на ЕЕДОП в електронен вид е той да бъде цифрово подписан и приложен на подходящ оптичен носител към пакета документи за участие в процедурата. Форматът, в който се предоставя документът не следва да позволява редактиране на неговото съдържание.*
- *предоставяне и чрез осигурен достъп по електронен път до изготвения и подписан електронно ЕЕДОП. В този случай документът 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 заявленията/офертите.*

Важно! В случаите когато ЕЕДОП е попълнен през системата за еЕЕДОП, при предоставянето му, с електронен подпис следва да бъде подписана версията в PDF формат.

Възложителят приема е-ЕЕДОП при следните условия:

- *Документът да е в нередактируем формат (например PDF или еквивалент);*
- *Документът следва да е подписан с валиден квалифициран електронен подпис със средствата на съответния софтуерен продукт, поддържащ дадения формат;*
- *Файлът, съдържащ документът да не е заразен с вируси, както и не трябва да съдържа макроси или изпълним програмен код;*
- *Документът следва да съдържа прав (некриптиран) текст.*

Безплатната услуга на ЕК се предоставя чрез информационната система за еЕЕДОП. Системата може да се достъпи чрез Портала за обществени поръчки, секция РОП и е-услуги/ Електронни услуги на Европейската комисия, както и директно на адрес <https://ec.europa.eu/tools/esp>

Методическо указание АОП е достъпно на адрес:

http://www.aop.bg/fckedit2/user/File/bg/practika/MU4_2018.pdf

Указания относно предоставянето на еЕЕДОП са достъпни на адрес:

<http://ec.europa.eu/DocsRoom/documents/17242?locale=bg>

2.1. *Когато изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ еЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се попълва в отделен еЕЕДОП 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 еЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.*

2.2. *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 **еЕЕДОП**.

2.3. Представя се отделен **еЕЕДОП** 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;

Други.

Участниците попълват Приложение №1 към Предложението за изпълнение на поръчката по утвърдения от Възложителя макет без да променят името и структурата на файла, като премахват или добавят нови колони и го представят на хартиен и електронен (CD – формат Excel) носител.

Всеки участник попълва информацията във всички колони за номенклатурите, за които участва.

Попълненият файл се разпечатва на хартиен носител /съответстващ на файла на електронния носител/ само страниците, в който има попълнени данни, подписан и подпечатан на всяка страница, и заедно с електронния носител се прилагат към Образец №3 Предложение за изпълнение на поръчката.

Участниците попълват Приложение №2 към Ценовото предложение за изпълнение на поръчката по утвърдения от Възложителя макет без да променят името и структурата на файла, като премахват или добавят нови колони.

Всеки участник попълва информацията във всички колони за номенклатурите, за които участва.

Цените за единица мярка се посочват не по-вече от четири знака след десетичната запетая, а цена на опаковка до два знака след десетичната запетая.

Попълненият файл се разпечатва на хартиен носител /съответстващ на файла на електронния носител/ само страниците, в който има попълнени данни, подписан и подпечатан на всяка страница, и заедно с електронния носител се прилагат към Образец №4 Ценово предложение в отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри“.

Стандартен образец за единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП)**Част I: Информация за процедурата за възлагане на обществена поръчка и за възлагащия орган или възложителя**

В случай, че не се изисква публикуването на обявление в Официален вестник на Европейския съюз, моля, посочете друга информация, която позволява процедурата за възлагане на обществена поръчка да бъде недвусмислено идентифицирана (напр. препратка към публикация на национално равнище): [.....]

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРОЦЕДУРАТА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА

Информацията, изисквана съгласно част I, ще бъде извлечена автоматично, при условие че ЕЕДОП е създаден и попълнен чрез посочената по-горе електронна система за ЕЕДОП. В противен случай тази информация трябва да бъде попълнена от икономическия оператор.

Идентифициране на възложителя¹	Отговор:
Име:	МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД - гр. Кърджали
За коя обществена поръчка се отнася?	Отговор:
Название или кратко описание на поръчката ² :	"Доставка на лекарствени продукти по Приложение №2 от Позитивния лекарствен списък за нуждите на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали"
Референтен номер на досието, определен от възлагащия орган или възложителя (ако е приложимо) ³ :	00848-2019-0005

Останалата информация във всички раздели на ЕЕДОП следва да бъде попълнена от икономическия оператор

**Част II: Информация за икономическия оператор
А: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ИКОНОМИЧЕСКИЯ ОПЕРАТОР**

Идентификация:	Отговор:
Име:	[]
Идентификационен номер по ДДС, ако е приложимо: Ако не е приложимо, моля посочете друг национален идентификационен номер, ако е необходимо и приложимо	[] []
Пощенски адрес:	[.....]

¹ Информацията да се копира от раздел I, точка I.1 от съответното обявление. В случай на съвместна процедура за възлагане на обществена поръчка, моля, посочете имената на всички заинтересовани възложители на обществени поръчки.

² Вж. точки II. 1.1 и II.1.3 от съответното обявление

³ Вж. точка II. 1.1 от съответното обявление

Лице или лица за контакт ⁴ : Телефон: Ел. поща: Интернет адрес (уеб адрес) (ако е приложимо):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Обща информация:	Отговор:
Икономическият оператор микро-, малко или средно предприятие ли е ⁵ ?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
Само в случай че поръчката е запазена⁶: икономическият оператор защитено предприятие ли е или социално предприятие ⁷ , или ще осигури изпълнението на поръчката в контекста на програми за създаване на защитени работни места? Ако „да“ , какъв е съответният процент работници с увреждания или в неравностойно положение? Ако се изисква, моля, посочете въпросните служители към коя категория или категории работници с увреждания или в неравностойно положение принадлежат.	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
Ако е приложимо, посочете дали икономическият оператор е регистриран в официалния списък на одобрените икономически оператори или дали има еквивалентен сертификат (напр. съгласно национална квалификационна система (система за предварително класиране)?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input type="checkbox"/> Не се прилага
Ако „да“: Моля, отговорете на въпросите в останалите части от този раздел, раздел Б и, когато е целесъобразно, раздел В от тази част, попълнете част V, когато е приложимо, и при всички случаи попълнете и подпишете част VI. а) Моля посочете наименованието на списъка или сертификата и съответния регистрационен или сертификационен номер, ако е приложимо: б) Ако сертификатът за регистрацията или за сертифицирането е наличен в електронен формат, моля, посочете: в) Моля, посочете препратки към документите, от които става ясно на какво се основава регистрацията или сертифицирането и, ако е приложимо, класификацията в официалния списък ⁸ : г) Регистрацията или сертифицирането обхваща ли	

⁴ Моля повторете информацията относно лицата за контакт толкова пъти, колкото е необходимо.

⁵ Вж. Препоръка на Комисията от 6 май 2003 г. относно определянето за микро-, малки и средни предприятия (ОВ L 124, 20.5.2003 г., стр. 36). *Тази информация се изисква само за статистически цели.*
Микропредприятия: .предприятие, в което са заети по-малко от 10 лица и чийто годишен оборот и/или годишен счетоводен баланс не надхвърля 2 млн. евро.
Малки предприятия: .предприятие, в което са заети по-малко от 50 лица и чийто годишен оборот и/или годишен счетоводен баланс не надхвърля 10 млн. евро.
Средни предприятия, предприятия, които не са нито микро-, нито малки предприятия и в които са заети по-малко от 250 лица и чийто годишен оборот не надхвърля 50 млн. евро, и/или годишният им счетоводен баланс не надхвърля 43 милиона евро.

⁶ Вж. точка III.1.5 от обявлението за поръчка

⁷ Т.е. основната му цел е социалната и професионална интеграция на хора с увреждания или в неравностойно положение.

⁸ Позоваванията и класификацията, ако има такива, са определени в сертификацията.

<p>всички задължителни критерии за подбор? Ако „не“:</p> <p>В допълнение моля, попълнете липсващата информация в част IV, раздели А, Б, В или Г според случая <i>САМО ако това се изисква съгласно съответното обявление или документацията за обществената поръчка:</i></p> <p>д) Икономическият оператор може ли да представи удостоверение за плащането на социалноосигурителни вноски и данъци или информация, която ще позволи на възлагащия орган или възложителя да получи удостоверението чрез пряк безплатен достъп до национална база данни във всяка държава членка? <i>Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</i></p>	<p>д) <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p> <p><i>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа):</i> [.....][.....][.....][.....]</p>
Форма на участие:	Отговор:
Икономическият оператор участва ли в процедурата за възлагане на обществена поръчка заедно с други икономически оператори ⁹ ?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
Ако „да“, моля, уверете се, че останалите участващи оператори представят отделен ЕЕДОП.	
<p>Ако „да“:</p> <p>а) моля, посочете ролята на икономическия оператор в групата (ръководител на групата, отговорник за конкретни задачи...):</p> <p>б) моля, посочете другите икономически оператори, които участват заедно в процедурата за възлагане на обществена поръчка:</p> <p>в) когато е приложимо, посочете името на участващата група:</p>	<p>а): [.....]</p> <p>б): [.....]</p> <p>в): [.....]</p>
Обособени позиции	Отговор:
Когато е приложимо, означение на обособената/ите позиция/и, за които икономическият оператор желае да направи оферта:	

Б: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРЕДСТАВИТЕЛИТЕ НА ИКОНОМИЧЕСКИЯ ОПЕРАТОР

Ако е приложимо, моля, посочете името/ната и адреса/ите на лицето/ата, упълномощено/и да представляват икономическия оператор за целите на настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка:

Представителство, ако има такива:	Отговор:
Пълното име заедно с датата и мястото на раждане, ако е необходимо:	[.....]; [.....]
Длъжност/Действащ в качеството си на:	[.....]
Пощенски адрес:	[.....]
Телефон:	[.....]
Ел. поща:	[.....]
Ако е необходимо, моля да предоставите подробна информация за представителството (форми, обхват, цел...):	[.....]

⁹ По-специално като част от група, консорциум, съвместно предприятие или други подобни.

В: ИНФОРМАЦИЯ ОТНОСНО ИЗПОЛЗВАНЕТО НА КАПАЦИТЕТА НА ДРУГИ СУБЕКТИ

<i>Използване на чужд капацитет:</i>	<i>Отговор:</i>
Икономическият оператор ще използва ли капацитета на други субекти, за да изпълни критериите за подбор, посочени в част IV, и критериите и правилата (ако има такива), посочени в част V по-долу?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не

Ако „да“, моля, представете отделно за всеки от съответните субекти надлежно попълнен и подписан от тях ЕЕДОП, в който се посочва информацията, изисквана съгласно **раздели А и Б от настоящата част и от част III.**

Обръщаме Ви внимание, че следва да бъдат включени и техническите лица или органи, които не са свързани пряко с предприятието на икономическия оператор, и особено тези, които отговарят за контрола на качеството, а при обществените поръчки за строителство - тези, които предприемачът може да използва за извършване на строителството. Посочете информацията съгласно части IV и V за всеки от съответните субекти¹⁰, доколкото тя има отношение към специфичния капацитет, който икономическият оператор ще използва.

Г: Информация за подизпълнители, чийто капацитет икономическият оператор няма да използва

(разделът се попълва само ако тази информация се изисква изрично от възлагащия орган или възложителя)

<i>Възлагане на подизпълнители:</i>	<i>Отговор:</i>
Икономическият оператор възнамерява ли да възложи на трети страни изпълнението на част от поръчката?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако да и доколкото е известно, моля, приложете списък на предлаганите подизпълнители: [.....]

Ако възлагащият орган или възложителят изрично изисква тази информация в допълнение към информацията съгласно настоящия раздел, моля да предоставите информацията, изисквана съгласно раздели А и Б от настоящата част и част III за всяка (категория) съответни подизпълнители.

Част III: Основания за изключване

А: ОСНОВАНИЯ, СВЪРЗАНИ С НАКАЗАТЕЛНИ ПРИСЪДИ

<i>Член 57, параграф 1 от Директива 2014/24/ЕС съдържа следните основания за изключване:</i>	
1.	<i>Участие в престъпна организация¹¹:</i>
2.	<i>Корупция¹²:</i>
3.	<i>Измама¹³:</i>
4.	<i>Терористични престъпления или престъпления, които са свързани с терористични дейности¹⁴:</i>

¹⁰ Например за технически органи, участващи в контрола на качеството: част IV, раздел В, точка 3:

¹¹ Съгласно определението в член 2 от Рамково решение 2008/841/ПВР на Съвета от 24 октомври 2008 г. относно борбата с организираната престъпност (ОВ L 300, 11.11.2008 г., стр. 42).

¹² Съгласно определението в член 3 от Конвенцията за борба с корупцията, в която участват длъжностни лица на Европейските общности или длъжностни лица на държавите — членки на Европейския съюз, ОВ С 195, 25.6.1997 г., стр. 1, и в член 2, параграф 1 от Рамково решение 2003/568/ПВР на Съвета от 22 юли 2003 г. относно борбата с корупцията в частния сектор (ОВ L 192, 31.7.2003 г., стр. 54). Това основание за изключване обхваща и корупцията съгласно определението в националното законодателство на възлагащия орган (възложителя) или на икономическия оператор.

¹³ По смисъла на член 1 от Конвенцията за защита на финансовите интереси на Европейските общности (ОВ С 316, 27.11.1995 г., стр. 48).

5. Изпирание на пари или финансиране на тероризъм ¹⁵	
6. Детски труд и други форми на трафик на хора ¹⁶	
Основания, свързани с наказателни присъди съгласно националните разпоредби за прилагане на основанията, посочени в член 57, параграф 1 от Директивата:	Отговор:
Издадена ли е по отношение на икономическия оператор или на лице , което е член на неговия административен, управителен или надзорен орган или което има правомощия да го представлява, да взема решения или да упражнява контрол в рамките на тези органи, окончателна присъда във връзка с едно от изброените по-горе основания, която е произнесена най-много преди пет години, или съгласно която продължава да се прилага период на изключване, пряко определен в присъдата?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете: (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....] ¹⁷
Ако „да“ , моля посочете ¹⁸ : а) дата на присъдата, посочете за коя от точки 1 - 6 се отнася и основанието(ята) за нея; б) посочете лицето, което е осъдено []; в) доколкото е пряко указано в присъдата:	а) дата:[], буква(и): [], причина(а):[] б) [.....] в) продължителността на срока на изключване [.....] и съответната(ите) точка(и) [] Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете: (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....] ¹⁹
В случай на присъда, икономическият оператор взел ли е мерки, с които да докаже своята надеждност въпреки наличието на съответните основания за изключване ²⁰ („реабилитиране по своя инициатива“)?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
Ако „да“ , моля опишете предприетите мерки ²¹ :	[.....]

Б: ОСНОВАНИЯ, СВЪРЗАНИ С ПЛАЩАНЕТО НА ДАНЪЦИ ИЛИ СОЦИАЛНООСИГУРИТЕЛНИ ВНОСКИ

Плащане на данъци или социалноосигурителни вноски:	Отговор:
Икономическият оператор изпълнил ли е всички свои задължения, свързани с плащането на данъци или	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не

¹⁴ Съгласно определението в членове 1 и 3 от Рамково решение на Съвета от 13 юни 2002 г. относно борбата срещу тероризма (ОВ L 164, 22.6.2002 г., стр. 3). Това основание за изключване също обхваща подбудителство, помагачество или съучастие или опит за извършване на престъпление, както е посочено в член 4 от същото рамково решение.

¹⁵ Съгласно определението в член 1 от Директива 2005/60/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 26 октомври 2005 г. за предотвратяване използването на финансовата система за целите на изпирането на пари и финансирането на тероризъм (ОВ L 309, 25.11.2005 г., стр. 15).

¹⁶ Съгласно определението в член 2 от Директива 2011/36/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2011 г. относно предотвратяването и борбата с трафика на хора и защитата на жертвите от него и за замяна на Рамково решение 2002/629/ПВР на Съвета (ОВ L 101, 15.4.2011 г., стр. 1).

¹⁷ Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

¹⁸ Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

¹⁹ Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

²⁰ В съответствие с националните разпоредби за прилагане на член 57, параграф 6 от Директива 2014/24/ЕС.

²¹ Като се има предвид естеството на извършените престъпления (еднократни, повтарящи се, системни...), обяснението трябва да покаже адекватността на мерките, които ще бъдат предприети.

социалноосигурителни вноски , както в страната, в която той е установен, така и в държавата членка на възлагащия орган или възложителя, ако е различна от страната на установяване?		
Ако „не“ , моля посочете: а) съответната страна или държава членка; б) размера на съответната сума; в) как е установено нарушението на задълженията: 1) чрез съдебно решение или административен акт : - Решението или актът с окончателен и обвързващ характер ли е? - Моля, посочете датата на присъдата или решението/акта. - В случай на присъда- срокът на изключване, ако е определен пряко в присъдата : 2) по друг начин ? Моля, уточнете: г) Икономическият оператор изпълнил ли е задълженията си, като изплати или поеме обвързващ ангажимент да изплати дължимите данъци или социалноосигурителни вноски, включително, когато е приложимо, всички начислени лихви или глоби?	Данъци	Социалноосигурителни вноски
	а) [.....] б) [.....] в1) <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не [.....] [.....] в2) [...] г) <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако „да“ , моля, опишете подробно: [.....]	а) [.....]б) [.....] в1) <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не [.....] [.....] в2) [...] г) <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако „да“ , моля, опишете подробно: [.....]
Ако съответните документи по отношение на плащането на данъци или социалноосигурителни вноски е на разположение в електронен формат, моля, посочете:	(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): ²² [.....][.....][.....][.....]	

В: ОСНОВАНИЯ, СВЪРЗАНИ С НЕСЪСТОЯТЕЛНОСТ, КОНФЛИКТИ НА ИНТЕРЕСИ ИЛИ ПРОФЕСИОНАЛНО НАРУШЕНИЕ²³

Моля, имайте предвид, че за целите на настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка някои от следните основания за изключване може да са формулирани по-точно в националното право, в обявлението или в документацията за поръчката. Така например в националното право може да е предвидено понятието „сериозно професионално нарушение“ да обхваща няколко различни форми на поведение.

Информация относно евентуална несъстоятелност, конфликт на интереси или професионално нарушение	Отговор:
Икономическият оператор нарушил ли е, доколкото му е известно, задълженията си в областта на екологичното, социалното или трудовото право ²⁴ ?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако „да“, икономическият оператор взел ли е мерки, с които да докаже своята надеждност въпреки наличието на основанието за изключване („реабилитиране по своя инициатива“)? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако да“, моля опишете предприетите мерки: [.....]
Икономическият оператор в една от следните ситуации ли е: а) обявен в несъстоятелност , или б) предмет на производство по несъстоятелност или	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не

²² Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

²³ Вж. член 57, параграф 4 от Директива 2014/24/ЕС

²⁴ *Както е посочено за целите на настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка в националното право, в обявлението или документацията за обществената поръчка или в член 18, параграф 2 от Директива 2014/24/ЕС*

<p>ликвидация, или в) споразумение с кредиторите, или г) всякаква аналогична ситуация, възникваща от сходна процедура съгласно националните законови и подзаконовни актове²⁵, или д) неговите активи се администрират от ликвидатор или от съда, или е) стопанската му дейност е прекратена? Ако „да“: - Моля представете подробности: - Моля, посочете причините, поради които икономическият оператор ще бъде в състояние да изпълни поръчката, като се вземат предвид приложимите национални норми и мерки за продължаване на стопанската дейност при тези обстоятелства²⁶?</p> <p><i>Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</i></p>	<p>[.....] [.....]</p> <p><i>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....]</i></p>
<p>Икономическият оператор извършил ли е тежко професионално нарушение²⁷? Ако „да“, моля, опишете подробно:</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не, [.....]</p> <p>Ако „да“, икономическият оператор предприел ли е мерки за реабилитиране по своя инициатива? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако „да“, моля опишете предприетите мерки: [.....]</p>
<p>Икономическият оператор сключил ли е споразумения с други икономически оператори, насочени към нарушаване на конкуренцията? Ако „да“, моля, опишете подробно:</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p> <p>[...]</p> <p>Ако „да“, икономическият оператор предприел ли е мерки за реабилитиране по своя инициатива? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако „да“, моля опишете предприетите мерки: [.....]</p>
<p>Икономическият оператор има ли информация за конфликт на интереси²⁸, свързан с участието му в процедурата за възлагане на обществена поръчка? Ако „да“, моля, опишете подробно:</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p> <p>[...]</p>
<p>Икономическият оператор или свързано с него предприятие, предоставял ли е консултантски услуги на възлагащия орган или на възложителя или участвал ли е по друг начин в подготовката на процедурата за възлагане на обществена поръчка? Ако „да“, моля, опишете подробно:</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p> <p>[...]</p>

²⁵ Вж. националното законодателство, съответното обявление или документацията за обществената поръчка.
²⁶ Тази информация не трябва да се дава, ако изключването на икономически оператори в един от случаите, изброени в букви а) - е), е **задължително** съгласно приложимото национално право **без каквато и да е възможност за дерогация**, дори ако икономическият оператор е в състояние да изпълни поръчката.
²⁷ Ако е приложимо, вж. определенията в националното законодателство, съответното обявление или в документацията за обществената поръчка.
²⁸ Както е посочено в националното законодателство, съответното обявление или в документацията за обществената поръчка.

<p>Случвало ли се е в миналото договор за обществена поръчка, договор за поръчка с възложител или договор за концесия на икономическия оператор да е бил предсрочно прекратен или да са му били налагани обезщетения или други подобни санкции във връзка с такава поръчка в миналото? Ако „да“, моля, опишете подробно:</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p> <p>[...]</p> <p>Ако „да“, икономическият оператор предприел ли е мерки за реабилитиране по своя инициатива? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако „да“, моля опишете предприетите мерки: [.....]</p>
<p>Може ли икономическият оператор да потвърди, че:</p> <p>а) не е виновен за подаване на неверни данни при предоставянето на информацията, необходима за проверката за липса на основания за изключване или за изпълнението на критериите за подбор;</p> <p>б) не е укрил такава информация;</p> <p>в) може без забавяне да предостави придружаващите документи, изисквани от възлагащия орган или възложителя; и</p> <p>г) не се е опитал да упражни неправомерно влияние върху процеса на вземане на решения от възлагащия орган или възложителя, да получи поверителна информация, която може да му даде неоправдани предимства в процедурата за възлагане на обществена поръчка, или да предостави поради небрежност подвеждаща информация, която може да окаже съществено влияние върху решенията по отношение на изключването, подбора или възлагането?</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p>

Г: ДРУГИ ОСНОВАНИЯ ЗА ИЗКЛЮЧВАНЕ, КОИТО МОЖЕ ДА БЪДАТ ПРЕДВИДЕНИ В НАЦИОНАЛНОТО ЗАКОНОДАТЕЛСТВО НА ВЪЗЛАГАЩИЯ ОРГАН ИЛИ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ НА ДЪРЖАВА ЧЛЕНКА

Специфични национални основания за изключване	Отговор:
<p>Прилагат ли се специфичните национални основания за изключване, които са посочени в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка? <i>Ако документацията, изисквана в съответното обявление или в документацията за поръчката са достъпни по електронен път, моля, посочете:</i></p>	<p>[...] <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <i>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа):</i> [.....][.....][.....][.....]²⁹</p>
<p>В случай че се прилага някое специфично национално основание за изключване, икономическият оператор предприел ли е мерки за реабилитиране по своя инициатива? Ако „да“, моля опишете предприетите мерки:</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p> <p>[...]</p>

Част IV: Критерии за подбор

*Относно критериите за подбор (раздела или раздели А—Г от настоящата част)
икономическият оператор заявява, че*

α: ОБЩО УКАЗАНИЕ ЗА ВСИЧКИ КРИТЕРИИ ЗА ПОДБОР

Икономическият оператор следва да попълни тази информация само ако възлагащият орган или възложителят е посочил в съответното обявление или в документацията за поръчката,

²⁹ Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

посочена в обявлението, че икономическият оператор може да се ограничи до попълването ѝ в раздел *α* от част IV, без да трябва да я попълва в друг раздел на част IV:

Спазване на всички изисквани критерии за подбор	Отговор:
Той отговаря на изискваните критерии за подбор:	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не

А: ГОДНОСТ

Икономическият оператор следва да предостави информация само когато критериите за подбор са били изисквани от възлагащия орган или възложителя в обявлението или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

Годност	Отговор:
1) Той е вписан в съответния професионален или търговски регистър в държавата членка, в която е установен ³⁰ . Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:	[...] (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....] (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....]
2) При поръчки за услуги: Необходимо ли е специално разрешение или членство в определена организация, за да може икономическият оператор да изпълни съответната услуга в държавата на установяване? Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако да, моля посочете какво и дали икономическият оператор го притежава: [...] (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....]

Б: ИКОНОМИЧЕСКО И ФИНАНСОВО СЪСТОЯНИЕ

Икономическият оператор следва да предостави информация само когато критериите за подбор са били изисквани от възлагащия орган или възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

Икономическо и финансово състояние	Отговор:
1а) Неговият („общ“) годишен оборот за броя финансови години, изисквани в съответното обявление или в документацията за поръчката, е както следва: и/или 1б) Неговият среден годишен оборот за броя години, изисквани в съответното обявление или в документацията за поръчката, е както следва ³¹ : Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:	година: [.....] оборот:[.....][...]валута година: [.....] оборот:[.....][...]валута година: [.....] оборот:[.....][...]валута (брой години, среден оборот): [.....],[.....][...]валута (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....]

³⁰ Както е описано в приложение XI към Директива 2014/24/ЕС; възможно е по отношение на икономическите оператори от някои държави членки да се прилагат други изисквания, посочени в същото приложение

³¹ Само ако е разрешено в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка.

<p>2а) Неговият („конкретен“) годишен оборот в стопанската област, обхваната от поръчката и посочена в съответното обявление, или в документацията за поръчката, за изисквания брой финансови години, е както следва: и/или 2б) Неговият среден годишен оборот в областта и за броя години, изисквани в съответното обявление или документацията за поръчката, е както следва³². Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</p>	<p>година: [.....] оборот:[.....][...]валута година: [.....] оборот:[.....][...]валута година: [.....] оборот:[.....][...]валута</p> <p>(брой години, среден оборот): [.....],[.....][...]валута (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документацията): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>3) В случай че липсва информация относно оборота (общия или конкретния) за целия изискуем период, моля, посочете датата, на която икономическият оператор е учреден или е започнал дейността си:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) Що се отнася до финансовите съотношения³³, посочени в съответното обявление, или в документацията за обществената поръчка, икономическият оператор заявява, че реалната им стойност е, както следва: Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</p>	<p>(посочване на изискваното съотношение — съотношение между x и y³⁴ — и стойността): [...], [.....]³⁵</p> <p>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>5) Застрахователната сума по неговата застрахователна полица за риска „професионална отговорност“ възлиза на: Ако съответната информация е на разположение в електронен формат, моля, посочете:</p>	<p>[.....],[.....][...]валута</p> <p>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>6) Що се отнася до другите икономически или финансови изисквания, ако има такива, които може да са посочени в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка, икономическият оператор заявява, че: Ако съответната документация, която може да е била посочена в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка, е достъпна по електронен път, моля, посочете:</p>	<p>[...]</p> <p>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документацията): [.....][.....][.....][.....]</p>

В: ТЕХНИЧЕСКИ И ПРОФЕСИОНАЛНИ СПОСОБНОСТИ

Икономическият оператор следва да предостави информация само когато критериите за подбор са били изисквани от възлагащия орган или възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

Технически и професионални способности	Отговор:
<p>1а) Само за обществените поръчки за строителство: През референтния период³⁸ икономическият оператор е извършил следните строителни дейности от конкретния вид: Ако съответните документи относно доброто изпълнение и резултат от най-</p>	<p>Брой години (този период е определен в обявлението или документацията за обществената поръчка): [.....]</p> <p>Строителни работи: [.....]</p>

³² Само ако е разрешено в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка.

³³ Например съотношението между активите и пасивите.

³⁴ Например съотношението между активите и пасивите.

³⁵ Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

<p>важните строителни работи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</p>	<p>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....]</p>												
<p>1б) Само за обществени поръчки за доставки и обществени поръчки за услуги: През референтния период³⁶ икономическият оператор е извършил следните основни доставки или е предоставил следните основни услуги от посочения вид: При изготвяне на списъка, моля, посочете сумите, датите и получателите, независимо дали са публични или частни субекти³⁷:</p>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Описание</th> <th>Суми</th> <th>Дати</th> <th>Получатели</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Описание	Суми	Дати	Получатели								
Описание	Суми	Дати	Получатели										
<p>2) Той може да използва следните технически лица или органи³⁸, особено тези, отговарящи за контрола на качеството:</p>													
<p>3) Той използва следните технически съоръжения и мерки за гарантиране на качество, а съоръженията за проучване и изследване са както следва:</p>													
<p>4) При изпълнение на поръчката той ще бъде в състояние да прилага следните системи за управление и за проследяване на веригата на доставка:</p>													
<p>5) <i>За комплексни стоки или услуги или, по изключение, за стоки или услуги, които са със специално предназначение:</i> Икономическият оператор ще позволи ли извършването на проверки³⁹ на неговия производствен или технически капацитет и, когато е необходимо, на средствата за проучване и изследване, с които разполага, както и на мерките за контрол на качеството?</p>													
<p>б) Следната образователна и професионална квалификация се притежава от: а) доставчика на услуга или самия изпълнител, и/или (в зависимост от изискванията, посочени в обявлението, или в документацията за обществената поръчка) б) неговия ръководен състав:</p>													
<p>7) При изпълнение на поръчката икономическият оператор ще може да приложи следните мерки за управление на околната среда:</p>													
<p>8) Средната годишна численост на състава на икономическия оператор и броят на ръководния персонал през последните три години са, както следва:</p>													

³⁶ Възлагащите органи могат да **изискат** наличието на опит до три години и да **приемат** опит отпреди **повече** от три години.

³⁷ С други думи, **всички** получатели следва да бъдат изброени и списъкът следва да включва публичните и частните клиенти за съответните доставки или услуги.

³⁸ За техническите лица или органи, които не са свързани пряко с предприятието на икономическия оператор, но чийто капацитет той използва съгласно посоченото в част II, раздел В, следва да се попълнят отделни ЕЕДОП.

³⁹ Проверката се извършва от възлагащия орган или, при съгласие от негова страна, от негово име от компетентен официален орган на държавата, в която е установен доставчикът на стоки или услуги;

9) Следните инструменти, съоръжения или техническо оборудване ще бъдат на негово разположение за изпълнение на договора:	
10) Икономическият оператор възнамерява евентуално да възложи на подизпълнител⁴⁰ изпълнението на следната част (процентно изражение) от поръчката:	
11) <i>За обществени поръчки за доставки:</i> Икономическият оператор ще достави изискваните мостри, описания или снимки на продуктите, които не трябва да са придружени от сертификати за автентичност. Ако е приложимо, икономическият оператор декларира, че ще осигури изискваните сертификати за автентичност. <i>Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</i>	
12) <i>За обществени поръчки за доставки:</i> Икономическият оператор може ли да представи изискваните сертификати , изготвени от официално признати институции или агенции по контрол на качеството , доказващи съответствието на продуктите, които могат да бъдат ясно идентифицирани чрез позоваване на технически спецификации или стандарти, посочени в обявлението или в документацията за поръчката? Ако „не“, моля, обяснете защо и посочете какви други доказателства могат да бъдат представени:	

Г: СТАНДАРТИ ЗА ОСИГУРЯВАНЕ НА КАЧЕСТВОТО И СТАНДАРТИ ЗА ЕКОЛОГИЧНО УПРАВЛЕНИЕ

Икономическият оператор следва да предостави информация само когато стандартите за осигуряване на качеството и/или стандартите за екологично управление са били изискани от възлагащия орган или възложителя в обявлението или в документацията за обществената поръчка, посочена в обявлението.

Стандарти за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление	Отговор:
Икономическият оператор ще може ли да представи сертификати, изготвени от независими органи и доказващи, че икономическият оператор отговаря на стандартите за осигуряване на качеството, включително тези за достъпност за хора с увреждания. Ако „не“, моля, обяснете защо и посочете какви други доказателства относно схемата за гарантиране на качеството могат да бъдат представени. Ако съответните документи са на разположение в	

⁴⁰ Ако икономическият оператор **е решил** да възложи подизпълнението на част от договора **и** ще използва капацитета на подизпълнителя, за да изпълни тази част, моля, попълнете отделен ЕЕДОП за подизпълнителите, вж. част II, раздел В по-горе.

електронен формат, моля, посочете:	
Икономическият оператор ще може ли да представи сертификати, изготвени от независими органи, доказващи, че икономическият оператор отговаря на задължителните стандарти или системи за екологично управление? Ако „не“, моля, обяснете защо и посочете какви други доказателства относно стандартите или системите за екологично управление могат да бъдат представени: Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:	

Част V: Намаляване на броя на квалифицираните кандидати

Икономическият оператор следва да предостави информация само когато възлагащият орган или възложителят е посочил обективните и недискриминационни критерии или правила, които трябва да бъдат приложени с цел ограничаване броя на кандидатите, които ще бъдат поканени за представяне на оферти или за провеждане на диалог. Тази информация, която може да бъде съпроводена от изисквания относно видовете сертификати или форми на документални доказателства, ако има такива, които трябва да бъдат представени, се съдържа в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка, посочена в обявлението. Само при ограничени процедури, състезателни процедури с договаряне, процедури за състезателен диалог и партньорства за иновации:

Икономическият оператор декларира, че:

Намаляване на броя	Отговор:
Той изпълнява целите и недискриминационните критерии или правила, които трябва да бъдат приложени, за да се ограничи броят на кандидатите по следния начин: В случай, че се изискват някои сертификати или други форми на документални доказателства, моля, посочете за всеки от тях, дали икономическият оператор разполага с изискваните документи: Ако някои от тези сертификати или форми на документални доказателства са на разположение в електронен формат 41, моля, посочете за всички от тях:	[.....] [...] <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не ⁴² (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документацията): [.....][.....][.....][.....] ⁴³

Част VI: Заключение

Долуподписаният декларира, че информацията, посочена в части II – V по-горе, е вярна и точна, и че е представена с ясното разбиране на последствията при представяне на неверни данни.

Долуподписаният официално декларира, че е в състояние при поискване и без забава да представи указаните сертификати и други форми на документални доказателства, освен в случаите, когато:

а) възлагащият орган или възложителят може да получи придружаващите документи чрез пряк достъп до съответната национална база данни във всяка държава членка, която е достъпна безплатно⁴⁴; или

Долуподписаният дава официално съгласие [посочете възлагащия орган или възложителя съгласно част I, раздел A] да получи достъп до документите, подкрепящи информацията,

⁴¹ Моля, посочете ясно към кой документ се отнася отговорът.

⁴² Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

⁴³ Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

⁴⁴ При условие, че икономическият оператор е предоставил необходимата информация (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документацията), която позволява на възлагащия орган или на възложителя да го направи. Когато се изисква, това трябва да бъде съпроводено от съответното съгласие за достъп.

която е предоставена в [посочете съответната част, раздел/ точка/и] от настоящия Единен европейски документ за обществени поръчки за целите на [посочете процедурата за възлагане на обществена поръчка: (кратко описание, препратка към публикацията в Официален вестник на Европейския съюз, референтен номер)].

Дата, място и подпис(и): [.....]

ПРЕДЛОЖЕНИЕ за изпълнение на поръчката
в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя
по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „б“ от ППЗОП

Долуподписаният/ната

....., в качеството ми на
..... (посочва се съответното качество на лицето по чл. 40, ал. 1 от ППЗОП),
представляващ (посочва се юридическо лице,
едноличен търговец, обединение, в т. ч. обединение, което няма правна форма, участник в
обединение,) участник в процедура по реда на ЗОП за възлагане на обществена поръчка с
предмет: "Доставка на лекарствени продукти по Приложение №2 от Позитивния лекарствен
списък за нуждите на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали".

I. С настоящото, Ви представяме нашето предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **"Доставка на лекарствени продукти по Приложение №2 от Позитивния лекарствен списък за нуждите на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали"**

II. Задължавам се да спазвам техническата спецификация и изискванията на Възложителя посочени в документацията за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с горепосочения предмет.

III. Подаването на настоящата оферта удостоверява безусловното приемане на всички изисквания и задължения, поставени от Възложителя в провежданата процедура, а именно:

1. Ще извършваме периодични доставки на лекарствени продукти по техническа спецификация подробно описани в Приложение №1 към Техническото предложение след постъпили заявки от страна на Възложителя;
2. Доставените от нас лекарствени продукти ще отговарят на изискванията на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина /ЗЛПХМ/, като притежават валидно разрешение за употреба в страната издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004 г. на Европейския парламент и Съвета/чл.23, ал.1 на ЗЛПХМ;
3. Доставените от нас лекарствени продукти ще притежават сертификати удостоверяващи качеството на продуктите, без официални съобщения или други ограничителни мерки за употреба на лекарствения продукт;
4. В съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ в случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през съответната година, за която е сключен договора, декларираме, че количествата са налични.
5. Доставката на заявените лекарствени продукти ще извършваме в срок от(.....) часа, а при спешни случаи до.....(.....) часа.
6. Доставката на заявените лекарствени продукти ще извършваме до болнична аптека в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр.Кърджали, бул.“Беломорски“ №53;
7. Доставените лекарствени продукти към датата на доставка ще бъдат с остатъчен срок на годност не по-малък от 60% от общия срок на годност на производителя.
8. Декларираме, че в случай на определянето ни за изпълнител на поръчката, ще поддържаме на склад средномесечни количества лекарствени продукти спрямо прогнозните количества, обявени от възложителя.

9. С настоящото техническо предложение за изпълнение на обществената поръчка, заявявам че представявания от мен участник ще извършва доставка на лекарствени продукти за срок от 12 (дванадесет) месеца, считано от датата на подписване на договора.

Приложения:

- Приложение №1 към техническото предложение на хартиен и електронен (CD – формат Excel) носител.

Известна ми е отговорността по чл. 313 от НК за посочване на неверни данни.

.....//

дата

Име и фамилия

Подпис на лицето (и печат)

*Документите и данните в офертата се подписват само от лицето/та, което/които представлява/т участника, посочено в съдебната регистрация и удостоверението за актуално състояние и/или упълномощени за това лица.

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Долуподписаният/ната

....., в качеството ми на
..... (посочва се съответното качество на лицето по чл. 40, ал. 1 от ППЗОП),
представляващ (посочва се юридическо лице,
едноличен търговец, обединение, в т. ч. обединение, което няма правна форма, участник в
обединение), участник в процедура по реда на ЗОП за възлагане на обществена поръчка с
предмет: "Доставка на лекарствени продукти по Приложение №2 от Позитивния лекарствен
списък за нуждите на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали".

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

След запознаване с условията на поръчката, заявяваме, че желаем да участваме в обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка открита по реда на ЗОП – открита процедура с предмет: **"Доставка на лекарствени продукти по Приложение №2 от Позитивния лекарствен списък за нуждите на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали"** във връзка с което Ви представяме нашата оферта, както следва:

Изпълнението на поръчката ще извършим съгласно предложените цени по видове лекарствени продукти подробно описани в Приложение №2 към ценовото предложение

1. Предложените цени са определени при пълно съответствие с условията от обявлението и документацията за участие в процедурата.
2. Предложените цени са окончателни и ценообразуването е съобразено с изискванията на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти и действащото в страната законодателство за медицинските изделия и разтворите за хемодиализа.
3. Предложените цени са в български лева, с включени разходи за доставка, ДДС и всички други дължими данъци и такси при условие на доставка до МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр. Кърджали, бул.“Беломорски“ №53 - болнична аптека/склад за медицински изделия.
4. Ако бъдем избрани за изпълнител изразяваме съгласие, Възложителят да заплаща доставените лекарствени продукти в лева, по банков път, по Наша сметка съгласно офериранияте в Приложение №2 към Ценова оферта цена на лекарствени продукти в срок до 60 (шестдесет) календарни дни, при представяне на съответните документи, посочени в проекта на договор.
5. Ние се задължаваме, ако нашата оферта бъде приета, да изпълним договорените дейности, съгласно сроковете и условията, залегнали в договора.
6. Съгласни сме, гаранцията за изпълнение на договора за възлагане на обществената поръчка да бъде в размер на 3 % без включено ДДС от стойността на договора, която ще представим преди подписването на същия;
7. Заявяваме, че ако поръчката бъде спечелена от нас, настоящето Предложение ще се счита за споразумение между нас и Възложителя, до подписване и влизане в сила на Договора.

Приложения:

- Приложение №2 към ценовото предложение на хартиен и електронен (CD – формат Excel) носител.
- Други предложения:

...../...../...../...../...../...../.....
дата	Име и фамилия	Подпис на лицето (и печат)

Съгласно чл. 72, ал. 1 от ЗОП когато предложение в офертата на участник, свързано с цена или разходи, което подлежи на оценяване, е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на предложенията на останалите участници по същия показател за оценка, възложителят изисква подробна писмена обосновка за начина на неговото образуване, която се представя в 5-дневен срок от получаване на искането.

**Документите и данните в офертата се подписват само от лицето/та, което/които представлява/т участника, посочено в съдебната регистрация и удостоверението за актуално състояние и/или упълномощени за това лица.*

****Този документ задължително се поставя от участника в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис ПРЕДЛАГАНИ ЦЕНОВИ ПАРАМЕТРИ.***

**Образец №8
ПРОЕКТ!**

ДОГОВОР - ПРОЕКТ

№

за изпълнение обществена поръчка

Днес, год., в гр.Кърджали, между:

МБАЛ “Д-р Атанас Дафовски” АД, с адрес: Кърджали, бул.”Беломорски” №53, тел.0361/68 243 и факс 0361/ 68 295, с БУЛСТАТ/ЕИК 108501669 и ВГ№ 108501669, представлявано от Проф. д-р Тодор Димитров Черкезов, дм - Изпълнителен Директор и Янка Маврева – главен счетоводител, наричано по-нататък в договора Възложител, от една страна,

и

“.....”, гр., ул. №, БУЛСТАТ/ЕИК, с данъчна регистрация ВГ....., представлявано от –, наричано по-нататък в договора Изпълнител, от друга страна,

и на основание чл. 112 и следващите от Закона за обществените поръчки (ЗОП) и във връзка с Решение №/..... г. на за определяне на изпълнител на обществената поръчка с предмет: "Доставка на лекарствени продукти по Приложение №2 от Позитивния лекарствен списък за нуждите на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали", се сключи настоящият Договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

1.1 ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ възлага, а Изпълнителят изпълнява следното:

Доставка на продукти (лекарствени продукти) в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр.Кърджали, подробно описани Ценово предложение на Изпълнителя (Приложения №1), неразделна част от Договора, и в съответствие с изискванията на настоящия Договор.

1.2. Доставките се извършват периодично след писмена заявка на Възложителя. Възложителят е задължен да приеме и заплати само количествата и видовете, които е заявил и които са доставени при условията на настоящия Договор.

1.3 Доставките на Продуктите ще се извършват в рамките на работното време на Възложителя.

1.4. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не е обвързан със закупуването на цялото заявено количество продукти, посочено в документацията за участие и ценово предложение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ. Точното количество по вид на доставяните продукти се определя с периодични заявки, съобразно потребностите на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

II. ЦЕНА И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

2.1. Общата прогнозна стойност на доставките, предмет на Договора, е в размер на лева (.....) без ДДС и лева (.....) с ДДС.

2.2. Доставените Продукти се заплащат по единична цена за всеки Продукт с включен ДДС, в зависимост от доставените количества, съгласно Ценовото предложение на Изпълнителя - Приложения №1 към настоящия Договор. Цената, която Възложителят се задължава да заплаща на Изпълнителя за извършените доставки на Продуктите, е крайната доставна цена с ДДС и включва всички разходи за доставка на Продуктите на Изпълнителя, включително, но не само - стойността на Продуктите, транспортни разходи, застраховки, данъци, такси, и други. Посочените в настоящия Договор единични и общи цени остават непроменени за срока на действието му.

2.3. Единичните цени на продуктите не могат да бъдат променяни за срока на действие договора, освен в случаите предвидени в ЗОП и настоящия договор.

2.4. Ако по време на договора се намали цената по Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък (ПЛС), то Изпълнителят безусловно се задължава да доставя лекарствените продукти на по ниска цена, считано от влизане в сила на конкретното Решение на комисията/Националния съвет по цени и реимборсиране. В случай, че има издадена фактура с по-висока цена, от тази актуална в Приложение №2 на ПЛС към датата на доставка, то Изпълнителят е длъжен в срок до 5 (пет) дни да издаде кредитно известие за корегирание на цената по фактурата.

2.5. Заплащането на всяка доставка се извършва на база на документ, удостоверяващ приемането на стоката - приемо-предавателен протокол за доставка, подписан от оправомощени представители на Страните и съдържащ: търговското наименование на Продуктите; тяхната единична и обща цена, както и срещу издадена фактура, съдържаща данни за доставката, както и всички необходими законови реквизити.

2.6. Заплащането се извършва в български лева по банков път в срок от 60 (шестдесет) дни от датата на подписване на приемо-предавателен протокол и от издаване на фактурата.

2.7. Плащанията се извършват в български лева, с платежно нареждане по следната банкова сметка, посочена от Изпълнителя: Изпълнителят е длъжен да уведомява писмено Възложителя за всички последващи промени на банковата му сметка в срок до 3 (три) дни, считано от момента на промяната. В случай че Изпълнителят не уведоми Възложителя в този срок, счита се, че плащанията, по посочената в настоящия член банкова сметка са надлежно извършени.

2.8. За дата на плащането се счита датата на заверяване на банковата сметка на Изпълнителя със съответната дължима сума.

III. СРОК НА ДОГОВОРА

3.1. Настоящият договор е със срок от 12 / дванадесет/ месеца.

3.2. Договорът влиза в сила от и е валиден до

3.3. В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на обществена поръчка със същия предмет, която не е приключила, договорът запазва действието си при същите условия до приключването ѝ и сключването на нов договор.

IV. МЯСТО, СРОК И УСЛОВИЯ НА ДОСТАВКА

4.1 Мястото на доставка е болнична аптека/склад за медицински изделия в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД, находящ се на адрес: гр. Кърджали, бул. „Беломорски“ № 53. Доставката на Продуктите до мястото на доставка се осъществява от Изпълнителя с транспорт, отговарящ на всички нормативни, технически и технологични изисквания за доставка на съответния вид Продукти, предмет на доставка.

4.2. Всеки доставен Продукт следва да бъде в срок на годност към датата на съответната доставка и с достатъчен остатъчен срок на годност за неговата употреба не по-малко от (.....) процента от общия срок на годност, обявен от производителя.

4.3. Доставките на Продуктите се извършват в срок до(.....) часа след писмена заявка от страна на Възложителя, предоставяна на Изпълнителя, а при спешни случаи до(часа). Заявката следва да се предостави в писмена форма по факс/електронна поща (при спешни случаи и по телефон) на представител на Изпълнителя.

4.4. Всяка доставка се удостоверява с подписване в два екземпляра на двустранен приемо-предавателен протокол, удостоверяващ приемането на Продуктите от Страните или техни упълномощени представители, след проверка за съответствието на доставката с изискванията на настоящия Договор и съответствието на Продуктите с Техническото и Ценовото предложение на Изпълнителя, както и с направената заявка.

4.5. При констатиране на частично или цялостно несъответствие на доставените Продукти съобразно, Възложителят има право да откаже да подпише документа, удостоверяващ доставката, както и да откаже изцяло или частично да приеме доставката. В

тези случаи, Страните подписват **констативен протокол**, в който се описват констатираните недостатъци, липси и/или несъответствия, дефинирани в алинея 4.6 по-долу („**Несъответствия**“) и се посочва срокът, в който същите ще бъдат отстранени по реда, посочен в настоящия Договор. След отстраняване на Несъответствията, Страните подписват двустранен документ, удостоверяващ приемането на стоката.

4.6. Възложителят има право на рекламации пред Изпълнителя за:

4.6.1. несъответствие на доставените Продукти със заявеното/договореното количество и/или със заявления/договорен вид;

4.6.2. несъответствието на доставените Продукти с Техническото предложение (Приложение № 1 към настоящия Договор);

4.6.3. несъответствие на срока на годност на Продуктите с изискванията на настоящия Договор;

4.6.4. нарушена цялост на опаковката на доставяните Продукти.

4.7. Рекламации за явни Несъответствия, съгласно алинея 4.6. на доставката с Ценовото предложение (Приложение №1 към Договора) се отбелязват в констативния протокол по алинея 4.5. Рекламации за скрити Несъответствия се правят при откриването им, като Възложителят е длъжен да уведоми писмено Изпълнителя незабавно при констатирането им. В рекламациите се посочва номерът на Договора, документа, с който е удостоверено приемането на стоките, каталожният номер на Продукта, точното количество на получените Продукти, основанието за рекламация и конкретното искане на Възложителя.

4.8. Рекламацията относно явни Несъответствия на доставените Продукти със заявеното/договореното количество и/или със заявления/договорен вид и/или несъответствие на каталожни номера с указанията в етикета на доставените Продукти и/или Несъответствие на срока на годност на Продуктите с изискванията на настоящия Договор, както и Несъответствия, свързани с нарушена цялост на опаковката на Продуктите, се вписват в констативния протокол по алинея 4.5. и са обвързващи за Изпълнителя.

4.9. При рекламации относно скрити Несъответствия на доставените Продукти с Техническото предложение (Приложение № 1 към Договора), изпълнителят изпраща свой представител за констатиране на скритите несъответствия в срок от 3 (три) дни от уведомяването. Несъответствията се отразяват в констативния протокол по алинея 4.5., подписан от представители на Страните, като при отказ за изпращане на представител от Изпълнителя, или отказ на представителя на Изпълнителя да подпише протокола, Възложителят изпраща протокол, подписан от негов представител на Изпълнителя, който е обвързващ за последния.

4.10. При Несъответствия на доставените Продукти с изискванията на Договора, констатирани по реда на предходните алинеи:

4.10.1. Изпълнителят заменя несъответстващите Продукти с нови, съответно допълва доставката в срок от 3 (три) дни от подписване на съответния протокол от Страните; или

4.10.2. Цената по Договора се намалява съответно с цената на Несъответстващите Продукти, ако не води до съществени изменения на договора.

4.11. В случаите на Несъответствия, посочени в констативния протокол по алинея 4.5., Възложителят дължи заплащане на цената на съответната доставка, по отношение на която същите са констатирани, само след отстраняването им, по предвидения в Договора ред, съответно при установяване, че Продуктите съответстват на договорените изисквания и подписването на документ, удостоверяващ приемането на стоката и при другите условия на настоящия Договор.

4.12. Възложителят не носи отговорност за погиване на доставени количества, надвишаващи заявените, като същите се връщат на Изпълнителя, за негова сметка. В хипотезата на алинея 4.10., точка 2, Възложителят има право да прихване цената на Несъответстващите Продукти срещу цената на Продуктите, предмет на следващата доставка на Изпълнителя.

4.14. Когато Изпълнителят е сключил договор/договори за подизпълнение, работата на подизпълнителите се приема от Възложителя в присъствието на Изпълнителя и подизпълнителя или упълномощени от тях представители.

4.15. Собствеността и рискът от случайно повреждане или погиване на Продуктите, предмет на доставка, преминават от Изпълнителя върху Възложителя от датата на приемането им, вписана в приемо-предавателния протокол.

V. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

5.1. Изпълнителят се задължава да доставя Продуктите, предмет на настоящия Договор, отговарящи на изискванията на Договора, както и на условията на по единични и общи цени, посочени в Ценовото предложение на Изпълнителя или при условията на ал. 2.2., както и да прехвърля правото на собственост върху тях на Възложителя съгласно условията на настоящия договор.

5.2. Изпълнителят е длъжен да изпълни задълженията си по Договора и да упражнява всичките си права, с оглед защита интересите на Възложителя.

5.3. Изпълнителят се задължава да изпълнява в договорения срок заявките на Възложителя. При невъзможност за доставяне на определените Продукти или количества по получената заявка, незабавно писмено да уведоми Възложителя за отказа за доставка.

В случаите на отказ, Възложителят има право да закупи отказаните продукти от друг доставчик, като разликата в цените на двамата участници за съответните продукти се заплаща като неустойка от Изпълнителя, който е изпратил писмения отказ за доставка.

При системен отказ на Изпълнителя (повече от 3 пъти в рамките на 3 месеца) да изпълни направена заявка, Възложителят има право да прекрати Договора, както и право да получи неустойка в размер на сумата по гаранцията за изпълнение на Договора, включително да усвои сумата по предоставената гаранция.

5.4. Изпълнителят е длъжен да извършва транспортирането на Продуктите за своя сметка.

5.5. Изпълнителят е длъжен да приема и урежда по уговорения ред надлежно предявените от Възложителя рекламации по реда на настоящия Договор.

5.6. При точно и навременно изпълнение на задълженията си по настоящия Договор, Изпълнителят има право да получи цената по Договора, съгласно определения начин на плащане.

5.7. Изпълнителят се задължава да сключи договор/договори за подизпълнение с посочените в офертата му подизпълнители в срок от 3 (три) дни от сключване на настоящия Договор. В срок до 3 дни от сключването на договор за подизпълнение или на допълнително споразумение за замяна на посочен в офертата подизпълнител Изпълнителят изпраща копие на договора или на допълнителното споразумение на Възложителя заедно с доказателства, че са изпълнени условията по чл. 66, ал. 2 и 11 ЗОП.

5.8. Изпълнителят има право да иска от Възложителя необходимото съдействие за осъществяване на работата по Договора, включително предоставяне на нужната информация и документи за изпълнение на Договора.

5.9. Изпълнителят се задължава да подпише лично или чрез надлежно упълномощени представители приемо-предавателния протокол за доставка и/или констативните протоколи, както и другите документи съпътстващи доставката и/или предвидени в настоящия Договор. При отказ на Изпълнителя или на упълномощено от него лице да подпише протокол, предвиден в този договор, Възложителят изпраща на Изпълнителя констативен протокол, подписан от свой представител, който е обвързващ за Изпълнителя. Констатации относно Несъответствието/съответствието на доставените Продукти с Техническото предложение (Приложение №1 към Договора), се вписват в констативни протоколи.

5.10. Изпълнителят носи отговорност за съответствието на доставените Продукти с изискванията на Техническата спецификация и всички останали изисквания по този Договор

и е длъжен да обезщети всички вреди, нанесени на Възложителя и/или трети лица от Несъответстващи Продукти.

VI. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

6.1. Възложителят се задължава да заплаща цената на доставените Продукти, съгласно условията и по начина, посочен в настоящия Договор.

6.2. Възложителят се задължава да приеме доставката на Продуктите, предмет на доставка, по реда на член 5, ако отговарят на договорените изисквания.

6.3. Възложителят осигурява свои представители, които да приемат доставките в договореното време.

6.4. Възложителят има право да иска от Изпълнителя да изпълнява доставката на Продуктите до посоченото в алинея 4.1. от Договора място на доставка, в срок и без отклонения от договорените изисквания.

6.5. Възложителят има право да получава информация по всяко време относно подготовката, хода и организацията по изпълнението на доставката и дейностите, предмет на Договора.

6.6. Възложителят има право на рекламация на доставените по Договора Продукти, при условията, посочени в настоящия Договор.

6.7. Възложителят има право да изисква от Изпълнителя замяната на несъответстващи с изискванията на Договора Продукти, или съответно намаляване на цената по реда и в сроковете, определени в ал. 4.11, от този Договор.

6.8. Възложителят има право да откаже приемането на доставката, когато Изпълнителят не спазва изискванията на Договора и Техническата спецификация, докато Изпълнителят не изпълни изцяло своите задължения съгласно условията на Договора, или да откаже да изплати частично или изцяло договорената цена.

6.9. Възложителят има право да изисква от Изпълнителя да сключи и да му представи копия от договори за подизпълнение с посочените в офертата му подизпълнители.

6.10. Възложителят е длъжен да не разпространява под каквато и да е форма всяка предоставена му от Изпълнителя информация, имаща характер на търговска тайна и изрично упомената от Изпълнителя като такава в представената от него оферта.

VII. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

7.1. Изпълнителят гарантира изпълнението на произтичащите от настоящия Договор свои задължения с гаранция за изпълнение в размер на 3 % (три на сто) от стойността на Договора по алинея 2.1, която е в размер на(.....) лева без вкл. ДДС;

7.2. Изпълнителят представя документи за внесена гаранция за изпълнение на Договора към датата на сключването му.

7.3. Изпълнителят избира сам формата на гаранцията измежду една от следните:

7.3.1. парична сума, внесена по банковата сметка на Възложителя;

7.3.2. банкова гаранция; или

7.3.3. застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на Изпълнителя.

7.4. Когато гаранцията се представя във вид на парична сума, тя се внася по следната банкова сметка на Възложителя:

"ИНТЕРНЕТЪНЪЛ АСЕТ БАНК" АД – КЛОН КЪРДЖАЛИ,

(BIC): IABGBGSF

(IBAN) BG09IABG74971000243300

Всички банкови разходи, свързани с преводите на сумата са за сметка на Изпълнителя;

7.5 Когато Изпълнителят представя банкова гаранция, се представя оригиналът ѝ, като тя е безусловна, неотменяема и непрехвърляема, като покрива 100 % (сто процента) от

стойността на гаранцията за изпълнението му със срок на валидност, срока на действие на Договора, плюс 90 (деведесет) дни.

Всички банкови разходи, такси, комисионни и други плащания свързани с обслужването на превода на гаранцията, включително при нейното възстановяване, са за сметка на Изпълнителя.

7.6. Застраховката, която обезпечаваша изпълнението, чрез покритие на отговорността на Изпълнителя, е със срок на валидност, срока на действие на договора, плюс 90 (деведесет) дни. Възложителят следва да бъде посочен като трето ползващо се лице по тази застраховка. Застраховката следва да покрива отговорността на Изпълнителя при пълно или частично неизпълнение на Договора, и не може да бъде използвана за обезпечение на неговата отговорност по друг договор. Разходите по сключването на застрахователния договор и поддържането на валидността на застраховката за изисквания срок, както и по всяко изплащане на застрахователно обезщетение в полза на Възложителя, при наличие на основание за това, са за сметка на Изпълнителя.

7.7. Възложителят освобождава гаранцията за изпълнение на Договора в срок от 3 (три) месеца след изтичане на срока на настоящия Договор, посочен в алинея 3.1.

7.8. Възложителят не дължи лихви върху сумите по предоставените гаранции, независимо от формата, под която са предоставени.

7.9. Гаранциите не се освобождават от Възложителя, ако в процеса на изпълнение на Договора е възникнал спор между Страните относно неизпълнение на задълженията на Изпълнителя и въпросът е отнесен за решаване пред съд. При решаване на спора в полза на Възложителя той може да пристъпи към усвояване на гаранциите.

7.10. Възложителят има право да задържи изцяло или частично гаранцията за изпълнение при пълно или частично неизпълнение на задълженията по настоящия Договор от страна на Изпълнителя и/или при разваляне или прекратяване на настоящия Договор по вина на Изпълнителя. В тези случаи Възложителят има право да усвои от гаранцията за изпълнение суми, покриващи отговорността на Изпълнителя за неизпълнението. В допълнение към горното, Страните изрично се споразумяват, че:

7.10.1. Възложителят има право да задържи гаранцията в пълен размер при системен (три или повече пъти в рамките на 3 месеца) отказ от страна на Изпълнителя за доставка на заявени от Възложителя Продукти; и/или при системно (три или повече пъти в рамките на 3 месеца) Несъответствие на доставените Продукти с договорените изисквания; както и че

7.10.2. При неизпълнение на задължения на Изпълнителя за отстраняване на явни и/или скрити Несъответствия, установени по предвидения в Договора ред, в договорения срок, както и отказ за доставка на заявени Продукти, Възложителят има право да задържи от гаранцията за изпълнение суми, на стойност съответна на Несъответстващите Продукти или на Продуктите, чиято доставка е отказана.

7.11. Възложителят има право да задържа от сумите по гаранцията за изпълнение суми равни на размера на начислените неустойки и обезщетения по настоящия Договор, поради неизпълнение на задълженията на Изпълнителя.

7.12. В случай на задържане от Възложителя на суми от гаранциите, Изпълнителят е длъжен в срок до 3 (три) дни да допълни съответната гаранция до размера ѝ, уговорен в алинея 7.1., като внесе задържаната от Възложителя сума по сметка на Възложителя, или учреди банкова гаранция за сума в размер на задържаната или да застрахова отговорността си до размера, посочен в алинея 7.1.

VIII. НЕУСТОЙКИ

8.1. При забавено изпълнение на задължения по Договора от страна на Изпълнителя, същият заплаща на Възложителя неустойка в размер на 2 (два) % от стойността на Продуктите, чиято доставка е забавена, или по отношение на които не са отстранени

констатираните Несъответствия в договорения срок, за всеки просрочен ден, но не повече от 10 % (десет на сто) от цената на стоката, за която се отнася забавата.

8.2. При забава на доставка от страна на Изпълнителя, или забава на Изпълнителя да отстрани констатирани Несъответствия, продължила повече от 2 (два) дни, Възложителят има право да прекрати настоящия Договор, като даде на Изпълнителя минимум двудневен срок за изпълнение. В този случай Възложителят има право на неустойка, равна на 3 (три) % от разликата между прогнозната стойност на Договора по алинея 2.1. и цената на извършените доставки в изпълнение на Договора.

8.3. В случай на 3 (три) и повече рекламации в рамките на 3 месеца, чиято основателност е установена по предвидения в Договора ред, Възложителят има право да прекрати Договора едностранно, както и на неустойка, равна на 3 (три) % от разликата между прогнозната стойност на Договора по алинея 2.1. и цената на извършените доставки в изпълнение на Договора.

8.4. При прекратяване на настоящия Договор от Възложителя на някое от основанията по алинея 10.2., точки 10.2.1 или 10.2.2, Възложителят има право да получи неустойка в размер на сумата по гаранцията за изпълнение на Договора, включително да усвои сумите по предоставените гаранции.

8.5. При невъзможност да изпълни заявката на Възложителя, Изпълнителят е длъжен да изпрати незабавно писмен отказ. В случаите на отказ, било то писмен или мълчалив, от страна на Изпълнителя за доставка на продукти, предмет на договора Възложителя има право да закупи отказаните продукти от друг доставчик, като разликата в цените на двамата участници за съответните продукти се заплаща като неустойка от Изпълнителя, който е изпратил писмения отказ за доставка.

8.6. Възложителят може да претендира обезщетение за нанесени вреди и пропуснати ползи по общия ред, независимо от начислените неустойки и независимо от усвояването на гаранцията за изпълнение.

8.7. Неустойките се заплащат незабавно, при поискване от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, по следната банкова сметка . **"ИНТЕРНЕТЪНЪЛ АСЕТ БАНК" АД – КЛОН КЪРДЖАЛИ,**
(BIC): **IABGBGSF**
(IBAN) **BG09IABG74971000243300**

В случай че банковата сметка на Възложителя не е заверена със сумата на неустойката в срок от 3 (три) дни от искането на Възложителя за плащане на неустойка, Възложителят има право да задържи съответната сума по следния ред: първо чрез прихващане от дължими суми: при липса на такива суми – от гаранцията за изпълнение.

IX. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

9.1. За извършване на дейностите по Договора, Изпълнителят има право да ползва само подизпълнителите, посочени от него в офертата, въз основа на която е избран за Изпълнител.

9.2. Процентното участие на подизпълнителите в цената за изпълнение на Договора не може да бъде различно от посоченото в офертата на Изпълнителя.

9.3. Изпълнителят може да извършва замяна на посочените подизпълнители за изпълнение на Договора, както и да включва нови подизпълнители в предвидените в ЗОП случаи и при предвидените в ЗОП условия.

9.4. Независимо от използването на подизпълнители, отговорността за изпълнение на настоящия Договор е на Изпълнителя.

9.5. Сключването на договор с подизпълнител, който не е обявен в офертата на Изпълнителя и не е включен по време на изпълнение на Договора по предвидения в ЗОП ред или изпълнението на дейностите по договора от лице, което не е подизпълнител, обявено в офертата на Изпълнителя, се счита за неизпълнение на Договора и е основание за едностранно прекратяване на Договора от страна на Възложителя и за усвояване на пълния размер на гаранцията за изпълнение.

9.6. При сключването на Договорите с подизпълнителите, оферирани в офертата на Изпълнителя, последният е длъжен да създаде условия и гаранции, че:

9.6.1. приложимите клаузи на Договора са задължителни за изпълнение от подизпълнителите;

9.6.2. действията на Подизпълнителите няма да доведат пряко или косвено до неизпълнение на Договора;

9.6.3. при осъществяване на контролните си функции по договора Възложителят ще може безпрепятствено да извършва проверка на дейността и документацията на подизпълнителите.

9.7. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част директно на подизпълнителя.

9.8. Разплащанията по ал. 9.7. се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му.

9.9. Към искането по ал. 9.7. Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими.

9.10. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да откаже плащане по ал. 9.7., когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за отказа.

X. УСЛОВИЯ ЗА ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

10.1. Настоящият Договор се прекратява в следните случаи:

10.1.1. по взаимно съгласие на Страните, изразено в писмена форма;

10.1.2. с изтичане на уговорения срок;

10.1.3. когато са настъпили съществени промени във финансирането на обществената поръчка - предмет на Договора, извън правомощията на Възложителя, които той не е могъл или не е бил длъжен да предвиди или да предотврати - с писмено уведомление, веднага след настъпване на обстоятелствата;

10.1.4. при настъпване на невиновна невъзможност за изпълнение - непредвидено или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на Договора („непреодолима сила“) продължила повече от 7 (седем) дни.

10.2. Възложителят може да прекрати едностранно настоящия Договор:

10.2.1. при системни (три или повече пъти) в рамките на 3 (три) месеца:

(а) забавяне на доставка на Продукти; и/или

(б) забавяне или отказ за отстраняване на Несъответствия на Продукти, констатирани по реда на Договора; и/или

(в) отказ за извършване на доставка; и/или

(г) доставки на Продукти с Несъответствия с изискванията на Договора, констатирани по реда на Договора;

10.2.2. в случай че Изпълнителят използва подизпълнител, без да е декларирал това в документите за участие, или използва подизпълнител, който е различен от този, който е посочен, освен в случаите, в които замяната, съответно включването на подизпълнител е извършено със съгласието на Възложителя и в съответствие със ЗОП и настоящия Договор.

10.3. Възложителят прекратява Договора в случаите по чл.118, ал.1 от ЗОП, без да дължи обезщетение на Изпълнителя за претърпени от прекратяването на Договора вреди, освен ако прекратяването е на основание чл. 118, ал. 1, т. 1 от ЗОП, като в този случай размерът на дължимото обезщетение е 1 % (едно на сто) от внесената гаранция за изпълнение на договора, но не повече от 5 000 лв. (пет хиляди лева).

10.4. В случай, че принципалът на дружеството е провел процедура за централизирана доставка на лекарствени продукти и има сключени рамкови споразумения с избрани изпълнители, Възложителят има право да прекрати договора или неговото изпълнение по една или повече номенклатурни единици от обособената позиция – едностранно, с

петнадесет дневно писмено предизвестие, без да дължи неустойки или обещетения и без необходимост от допълнителна обосновка.

10.4. Прекратяването влиза в сила след уреждане на финансовите взаимоотношения между Страните за извършените от страна на Изпълнителя и одобрени от Възложителя дейности по изпълнение на Договора.

XI. ИЗМЕНЕНИЕ НА ДОГОВОРА

11.1. Възложителят може да заяви доставката на по-големи количества продукти от една или повече номенклатурни единици, но само в рамките на максималната прогнозна стойност на договора.

11.2. Оферираните цени за единица мярка и цена на опаковка на лекарствените продукти са фиксирани и не подлежат на промяна за срока на действие на договора. По изключение договорените цени по договора за лекарствените продукти може да се изменят във връзка с промени в Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти от 30.04.2013г./изм. и доп. ДВ. Бр.8 от 24 Януари 2017г., правещи невъзможно изпълнението на договора при договорените условия.

11.3. Ако по време на договора се намали цената по Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък (ПЛС), то Изпълнителят безусловно се задължава да доставя лекарствените продукти на по ниска цена, сметано от влизане в сила на конкретното Решение на комисията/Националния съвет по цени и реимборсиране. В случай, че има издадена фактура с по-висока цена, от тази актуална в Приложение №2 на ПЛС към датата на доставка, то Изпълнителят е длъжен в срок до 5 (пет) дни да издаде кредитно известие за коригиране на цената по фактурата.

11.4. В случай, че в срока на договора някои лекарствени продукти бъдат извадени от Приложение №2 на ПЛС (поради спиране на производство, внос или друга причина), Възложителят може да заявява доставката на други лекарствени продукти със същия Анатомо-терапевтичен код (АТС код), по цени, определени по реда на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти от 30.04.2013г./изм. и доп. ДВ. Бр.8 от 24 Януари 2017г.

11.5. Настоящият Договор може да бъде изменен или допълван от Страните с писмено допълнително споразумение при условията на чл.116 от ЗОП.

XII. НЕПРЕОДОЛИМА СИЛА

12.1. Страните се освобождават от отговорност за неизпълнение на задълженията си, когато невъзможността за изпълнение се дължи на непреодолима сила. Никоя от Страните не може да се позовава на непреодолима сила, ако е била в забавя и не е информирала другата Страна за възникването на непреодолима сила.

12.2. Страната, засегната от непреодолима сила, е длъжна да предприеме всички разумни усилия и мерки, за да намали до минимум понесените вреди и загуби, както и да уведоми писмено другата Страна незабавно при настъпване на непреодолимата сила.

12.3. Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задължението се спира.

12.4. Не може да се позовава на непреодолима сила онази Страна, чиято небрежност или умишлени действия или бездействия са довели до невъзможност за изпълнение на Договора.

XIII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

13.1. За всички неуредени в настоящия Договор въпроси се прилага действащото българско законодателство.

13.2. Всички съобщения и уведомления, свързани с изпълнението на този Договор, следва да съдържат наименованието и номера на Договора, да бъдат в писмена форма за действителност.

13.3. Страните се задължават да се информират взаимно за всяка промяна на правния си статут, адресите си на управление, телефоните и лицата, които ги представляват.

13.4. Официална кореспонденция между Страните се разменя на посочените в настоящия Договор адреси на управление, освен ако Страните не се информират писмено за други свои адреси. При неуведомяване или несвоевременно уведомяване за промяна на адрес, кореспонденцията изпратена на адресите по ал.12.4. се считат за валидно изпратени и получени от другата Страна.

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:		ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:
Организация		Организация - МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр. Кърджали
Адрес:		Адрес: бул."Беломорски" №53
Град		Град Кърджали
Пощенски код:		Пощенски код: 6600
Държава		Държава БЪЛГАРИЯ
Факс:		Факс: 0361 /6-82-95
Електронна поща		Електронна поща: hospital_kj@abv.bg
Интернет адрес:		Интернет адрес:
Банкова сметка		Банкова сметка
		"ИНТЕРНЕТЪНЪЛ АСЕТ БАНК" АД – КЛОН КЪРДЖАЛИ
Б.сметка и Б.код:		(BIC): IABGBGSF (IBAN): BG09IABG74971000243300

13.5. Всички съобщения и уведомления се изпращат по пощата с препоръчана пратка или по куриер. Писмените уведомления между Страните по настоящия Договор се считат за валидно изпратени по факс с автоматично генерирано съобщение за получаване от адресата или по електронната поща на страните, подписани с електронен подпис.

13.6. Изпълнителят няма право да прехвърля и/или да залага правата и задълженията си, произтичащи от този договор на трети лица. В случай че Изпълнителят прехвърли и/или заложи свое право или задължение, произтичащо от настоящия договор, Възложителят има право да задържи за себе си дадената за изпълнение на договора гаранция.

13.7. Всички спорове, породени от този Договор или отнасящи се до него, ще бъдат разрешавани първо по извънсъдебен ред чрез преговори между двете Страни, като в случай на спор, всяка Страна може да изпрати на другата на посочените адреси за кореспонденция по-долу покана за преговори с посочване на дата, час и място за провеждането им.

13.8. В случай на непостигане на договореност по реда на предходната алинея, всички спорове, породени от този Договор или отнасящи се до него, включително споровете, отнасящи се до неговото тълкуване, недействителност, неизпълнение или прекратяване ще бъдат отнасяни за разглеждане и решаване от компетентния съд на Република България по реда на ГПК.

13.9. Нищожността на някоя от клаузите по Договора или на допълнително уговорени условия не води до нищожност на друга клауза или на Договора като цяло.

Неразделна част от настоящия Договор са следните приложения:

1. *Приложение № 1 - Приложение №2 към ценовото предложение.*

Настоящият Договор се подписва в два еднообразни екземпляра - за Възложителя и за Изпълнителя.

ВЪЗЛОЖИТЕЛ

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН

ДИРЕКТОР:.....

/Проф. д-р Тодор Черкезов, дм/

ИЗПЪЛНИТЕЛ

УПРАВИТЕЛ:.....

/...../

ГЛАВЕН

СЧЕТОВОДИТЕЛ:.....

/Янка Маврева/

Съгласувано с

юрисконсулт:.....

/Христина Георгиева/

**Образец №5 –
попълва се само от
определения
изпълнител при
подписване на договора**

Приложение № 2 към чл. 37, ал. 1 от ППЗМИП

ДЕКЛАРАЦИЯ

по чл. 59, ал. 1, т. 3 от Закона за мерките срещу изпирането на пари

Долуподписаният/ата:

1.
(име, презиме, фамилия)
ЕГН/ЛНЧ/официален личен идентификационен номер или друг уникален елемент за установяване на самоличността
дата на раждане:
гражданство/а:
постоянен адрес:
или адрес:
(за чужди граждани без постоянен адрес)
в качеството ми на:
 законен представител
 пълномощник
на
(посочва се наименованието, както и правноорганизационната форма на юридическото лице или видът на правното образувание)
с ЕИК/БУЛСТАТ/ номер в съответния национален регистър
вписано в регистъра при

ДЕКЛАРИРАМ:

I. Действителни собственици на представляваното от мен юридическо лице/правно образувание са следните физически лица:

1.
(име, презиме, фамилия)
ЕГН/ЛНЧ:, дата на раждане
гражданство/а:
(посочва се всяко гражданство на лицето)
Държавата на пребиваване, в случай че е различна от Република България, или държавата по гражданството:
постоянен адрес:
или адрес:
(за лица без постоянен адрес на територията на Република България)
което е:
 лице, което пряко или косвено притежава достатъчен процент от акциите, дяловете или правата на глас, включително посредством държане на акции на приносител, съгласно § 2, ал. 1, т. 1 от допълнителните разпоредби на ЗМИП;

лице, упражняващо контрол по смисъла на § 1в от допълнителните разпоредби на Търговския закон (посочва се конкретната хипотеза)

лице, упражняващо решаващо влияние при вземане на решения за определяне състава на управителните и контролните органи, преобразуване, прекратяване на дейността и други въпроси от съществено значение за дейността, съгласно § 2, ал. 3 от допълнителните разпоредби на ЗМИП;

лице, което упражнява краен ефективен контрол чрез упражняването на права чрез трети лица, включително, но не само, предоставени по силата на упълномощаване, договор или друг вид сделка, както и чрез други правни форми, осигуряващи възможност за упражняване на решаващо влияние чрез трети лица, съгласно § 2, ал. 4 от допълнителните разпоредби на ЗМИП;

(посочва се конкретната категория) учредител, доверителен собственик, пазител, бенефициер или лице, в чийто главен интерес е създадена или се управлява доверителната собственост, или лице, което в крайна сметка упражнява контрол над доверителната собственост посредством пряко или косвено притежаване или чрез други средства, или лице, заемащо длъжност, еквивалентна или сходна с предходно посочените;

лице, от чието име и/или за чийто сметка се осъществява дадена операция, сделка или дейност и което отговаря най-малко на някое от условията, посочени в § 2, ал. 1, т. 1 - 3 от допълнителните разпоредби на ЗМИП;

лице, изпълняващо длъжността на висш ръководен служител, когато не може да се установи друго лице като действителен собственик;

друго (посочва се).....

Описание на притежаваните права:

.....

2.

(име, презиме, фамилия)

ЕГН/ЛНЧ:, дата на раждане:,

гражданство/а:

(посочва се всяко гражданство на лицето)

Държавата на пребиваване, в случай че е различна от Република България, или държавата по гражданството:

постоянен адрес:

или адрес:

(за лица без постоянен адрес на територията на Република България)

което е:

лице, което пряко или косвено притежава достатъчен процент от акциите, дяловете или правата на глас, включително посредством държане на акции на приносител, съгласно § 2, ал. 1, т. 1 от допълнителните разпоредби на ЗМИП;

лице, упражняващо контрол по смисъла на § 1в от допълнителните разпоредби на Търговския закон (посочва се конкретната хипотеза)

лице, упражняващо решаващо влияние при вземане на решения за определяне състава на управителните и контролните органи, преобразуване, прекратяване на дейността и други въпроси от съществено значение за дейността, съгласно § 2, ал. 3 от допълнителните разпоредби на ЗМИП;

лице, което упражнява краен ефективен контрол чрез упражняването на права чрез трети лица, включително, но не само, предоставени по силата на упълномощаване, договор или друг вид сделка, както и чрез други правни форми, осигуряващи възможност за упражняване на решаващо влияние чрез трети лица, съгласно § 2, ал. 4 от допълнителните разпоредби на ЗМИП;

(посочва се конкретната категория) учредител, доверителен собственик, пазител, бенефициер или лице, в чийто главен интерес е създадена или се управлява доверителната

собственост, или лице, което в крайна сметка упражнява контрол над доверителната собственост посредством пряко или косвено притежаване или чрез други средства, или лице, заемащо длъжност, еквивалентна или сходна с предходно посочените;

лице, от чието име и/или за чиято сметка се осъществява дадена операция, сделка или дейност и което отговаря най-малко на някои от условията, посочени в § 2, ал. 1, т. 1 - 3 от допълнителните разпоредби на ЗМИП;

лице, изпълняващо длъжността на висш ръководен служител, когато не може да се установи друго лице като действителен собственик;

друго (посочва се)

Описание на притежаваните права:

.....

II. Юридически лица или други правни образувания, чрез които пряко или непряко се упражнява контрол върху представляваното от мен юридическо лице/правно образувание, са:

A. Ю. лица/правни образувания, чрез които пряко се упражнява контрол:

.....,

(посочва се наименованието, както и правноорганизационната форма на юридическото лице или видът на правното образувание)

седалище:

(държава, град, община)

адрес:

вписано в регистър

ЕИК/БУЛСТАТ или номер в съответния национален регистър

Представители:

1.,

(име, презиме, фамилия)

ЕГН/ЛНЧ:, дата на раждане:

гражданство/а:

(посочва се всяко гражданство на лицето)

Държавата на пребиваване, в случай че е различна от Република България, или държавата по гражданството:

постоянен адрес:

2.,

(име, презиме, фамилия)

ЕГН/ЛНЧ:, дата на раждане:

гражданство/а:

(посочва се всяко гражданство на лицето)

Държавата на пребиваване, в случай че е различна от Република България, или държавата по гражданството:

постоянен адрес:

или адрес:

(за лица без постоянен адрес на територията на Република България)

Начин на представляване:

(заедно, поотделно или по друг начин)

B. Ю. лица/правни образувания, чрез които непряко се упражнява контрол:

.....,

(посочва се наименованието, както и правноорганизационната форма на юридическото лице или видът на правното образувание)

седалище:

(държава, град, община)

адрес:

вписано в регистър

ЕИК/БУЛСТАТ или номер в съответния национален регистър

Представители:

1.,

(име, презиме, фамилия)

ЕГН/ЛНЧ:, дата на раждане:,

гражданство/а:

(посочва се всяко гражданство на лицето)

Държавата на пребиваване, в случай че е различна от Република България, или държавата по гражданството:,

постоянен адрес:,

или адрес:

(за лица без постоянен адрес на територията на Република България)

2.,

(име, презиме, фамилия)

ЕГН/ЛНЧ:, дата на раждане:,

гражданство/а:

(посочва се всяко гражданство на лицето)

Държавата на пребиваване, в случай че е различна от Република България, или държавата по гражданството:,

постоянен адрес:,

или адрес:

(за лица без постоянен адрес на територията на Република България)

Начин на представяване:

(заедно, поотделно или по друг начин)

III. Лице за контакт по чл. 63, ал. 4, т. 3 от ЗМИП:

.....,

(име, презиме, фамилия)

ЕГН/ЛНЧ:, дата на раждане:,

гражданство/а:

постоянен адрес на територията на Република България:

.....

IV. Прилагам следните документи и справки съгласно чл. 59, ал. 1, т. 1 и 2 от ЗМИП:

1.

2.

Известна ми е отговорността по чл. 313 от Наказателния кодекс за деклариране на неверни данни.

ДАТА:

(име и подпис)

ДЕКЛАРАТОР:

Указания:

Попълване на настоящата декларация се извършва, като се отчита дефиницията на § 2 от допълнителните разпоредби на ЗМИП, който гласи следното:

"§ 2. (1) "Действителен собственик" е физическо лице или физически лица, което/които в крайна сметка притежават или контролират юридическо лице или друго правно образувание, и/или физическо лице или физически лица, от чието име и/или за чиято сметка се осъществява дадена операция, сделка или дейност, и които отговарят най-малко на някое от следните условия:

1. По отношение на корпоративните юридически лица и други правни образувания действителен собственик е лицето, което пряко или косвено притежава достатъчен процент от акциите, дяловете или правата на глас в това юридическо лице или друго правно образувание, включително посредством държане на акции на приносител, или посредством контрол чрез други средства, с изключение на случаите на дружество, чиито акции се

търгуват на регулиран пазар, което се подчинява на изискванията за оповестяване в съответствие с правото на Европейския съюз или на еквивалентни международни стандарти, осигуряващи адекватна степен на прозрачност по отношение на собствеността.

Индикация за пряко притежаване е налице, когато физическо лице/лица притежава акционерно или дялово участие най-малко 25 на сто от юридическо лице или друго правно образувание.

Индикация за косвено притежаване е налице, когато най-малко 25 на сто от акционерното или дяловото участие в юридическо лице или друго правно образувание принадлежи на юридическо лице или друго правно образувание, което е под контрола на едно и също физическо лице или физически лица, или на множество юридически лица и/или правни образувания, които в крайна сметка са под контрола на едно и също физическо лице/лица.

2. По отношение на доверителната собственост, включително тръстове, попечителски фондове и други подобни чуждестранни правни образувания, учредени и съществуващи съобразно правото на юрисдикциите, допускащи такива форми на доверителна собственост, действителният собственик е:

а) учредителят;

б) доверителният собственик;

в) пазителят, ако има такъв;

г) бенефициерът или класът бенефициери, или

д) лицето, в чийто главен интерес е създадена или се управлява доверителната собственост, когато физическото лице, което се облагодетелства от нея, предстои да бъде определено;

е) всяко друго физическо лице, което в крайна сметка упражнява контрол над доверителната собственост посредством пряко или косвено притежаване или чрез други средства.

3. По отношение на фондации и правни форми, подобни на доверителна собственост - физическото лице или лица, които заемат длъжности, еквивалентни или сходни с посочените в т. 2.

(2) Не е действителен собственик физическото лице или физическите лица, които са номинални директори, секретари, акционери или собственици на капитала на юридическо лице или друго правно образувание, ако е установен друг действителен собственик.

(3) "Контрол" е контролът по смисъла на § 1в от допълнителните разпоредби на Търговския закон, както и всяка възможност, която, без да представлява индикация за пряко или косвено притежаване, дава възможност за упражняване на решаващо влияние върху юридическо лице или друго правно образувание при вземане на решения за определяне състава на управителните и контролните органи, преобразуване на юридическото лице, прекратяване на дейността му и други въпроси от съществено значение за дейността му.

(4) Индикация за "непък контрол" е упражняването на краен ефективен контрол върху юридическо лице или друго правно образувание чрез упражняването на права чрез трети лица, включително, но не само, предоставени по силата на упълномощаване, договор или друг вид сделка, както и чрез други правни форми, осигуряващи възможност за упражняване на решаващо влияние чрез трети лица.

(5) Когато, след като са изчерпани всички възможни средства, не може да се установи като действителен собственик лице съгласно ал. 1 или когато съществуват съмнения, че установеното лице или лица не е действителният собственик, за "действителен собственик" се счита физическото лице, което изпълнява длъжността на висш ръководен служител. Задължените лица водят документация за предприетите действия с цел установяване на действителния собственик по ал. 1.

**Образец №6 –
попълва се само от
определения
изпълнител при
подписване на договора**

Приложение № 4 към чл. 47, ал. 1 от ППЗМИП

ДЕКЛАРАЦИЯ
по чл. 66, ал. 2 от ЗМИП

Долуподписаният/ата:,
(име, презиме, фамилия)
ЕГН, документ за самоличност,
издаден на от,
постоянен адрес:,
гражданство/а,
в качеството ми на,
в,
ЕИК/БУЛСТАТ/регистрационен номер или друг идентификационен номер,
Декларирам, че паричните средства, използвани в рамките на следното делово
взаимоотношение,
или предмет на следната операция или сделка,
в размер,
(посочват се размерът и видът на валутата)
имат следния произход:,
При посочване на физическо лице се посочват имената, ЕГН/ЛНЧ, а за лицата, които не
попадат в обхвата на чл. 3, ал. 2 от Закона за гражданската регистрация - дата на раждане;
при посочване на юридическо лице или друго правно образувание - неговото наименование,
ЕИК/БУЛСТАТ, а ако същото е регистрирано в друга държава - наименованието,
регистрационният номер или друг идентификационен номер, под който същото е вписано в
съответния регистър на другата държава.
При посочване на договори (включително договори за дарение), фактури или други
документи се посочват техният вид, номер (ако е приложимо), дата на сключване или
подписване, както и данни за лицата, с които е сключен договорът или които са подписали
или издали документите.
При посочване на наследство се посочват година на придобиване и данни за наследодателя
или наследодателите, при посочване на спестявания - периодът, в който са натрупани
спестяванията, както и данни за източника, а при посочване на доходи от търговска или
трудова дейност, както и друг общоформулиран източник - периодът, в който са генерирани
доходите, както и данни за работодателя или контрагентите.
Известна ми е наказателната отговорност по чл. 313 от Наказателния кодекс за деклариране
на неверни обстоятелства.

Дата на деклариране:
.....
(подпис)

Декларатор:
.....