

## **РАЗЯСНЕНИЯ ПО ЧЛ.33, АЛ.2 ОТ ЗОП**

Във връзка с получено Писмо от „Софарма Трейдинг“ АД вх.№ 1051/20.07.2017г. на ЦСМП с искане за разяснения по документацията за обществената поръчка с предмет „Доставка на лекарствени продукти за нуждите на ЦСМП Велико Търново“, открита с Решение № 51 от 14.07.2017г., д-р Валентина Хаджирадева – Директор на ЦСМП Велико Търново, на основание чл.33, ал.2 от ЗОП давам следните разяснения:

В „Указания за изготвяне на офертата“, част от документацията за обществената поръчка е посочено, че „Когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, в опаковката се представят поотделно комплектувани документи по чл. 39, ал. 3, т. 1 от ППЗОП за всяка от позициите и отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри“, с посочване на позицията, за която се отнасят.“

Обществената поръчка включва 72 обособени позиции, всяка една от които за доставка на различен лекарствен продукт. Част от критериите за подбор, поставени от възложителя към участниците касаят възможностите на участника да изпълни поръчката независимо за коя от всички 72-те обособени позиции участва, т.е. са еднакви, независимо от факта за коя обособена позиция подава оферта участникът. Друга част от изискванията обаче, касаят възможността на участника да достави конкретен лекарствен продукт.

Във връзка с горното, Разрешението за употреба в РБългария за всеки от предлаганите лекарствени продукти, издадено по реда на ЗЛПХМ или Рекламент (ЕО) №726/2004г на Европейския парламентар и Съвет, е различно за различните обособени позиции. Различните лекарствени продукти се произвеждат от различни производители, поради което Сертификат за производителя, издаден от акредитирани лица за управление на качеството, удостоверяващ съответствието със стандарт ISO 9001:2008 или еквивалент с обхват на сертификата, съответстващ на предмета на обществената поръчка, валиден към датата на подаване на офертата; Разрешения за производство/търговия на едро/внос с лекарствените продукти, издадено по реда и смисъла на ЗЛПХМ или еквивалент; Лиценз за производството, съхраняването и търговията на едро в страната, издаден по реда на ЗКНВП за лекарствените продукти, съдържащи наркотични вещества следва да бъдат представени за всеки лекарствен продукт, т.е. за всяка обособена позиция.

Горните документи се представят заедно със свързаните с офертата за конкретната позиция Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника; Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор (обективизирана в техническото предложение); Декларация за срока на валидност на офертата (обективизирана в техническото предложение); Декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд (обективизирана в техническото предложение); Декларация, че в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ,

прогнозните количества от лекарствения продукт, нужни на възложителя, са налични за срока на договора, но не повече от една година, считано от датата на изтичане срока на разрешението (само в случай, че към датата на подаване на офертата даден лекарствен продукт се намира в процедура на подновяване на разрешението за употреба или срокът на разрешението му за употреба изтича в срока на договора) и Декларация от подизпълнител/трето лице по чл.65 от ЗОП, и следва да бъдат приложени към Техническото предложение за съответната обособена позиция при спазване на изискванията на чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП.

Единствено когато производителя на различни лекарствени продукти, представляващи повече от една обособена позиция е един и същ, еднократно се представят Сертификат за производителя, издаден от акредитирани лица за управление на качеството, удостоверяващ съответствието със стандарт ISO 9001:2008 или еквивалент с обхват на сертификата, съответстващ на предмета на обществената поръчка, валиден към датата на подаване на офертата; Разрешения за производство/търговия на едро/внос с лекарствените продукти, издадено по реда и смисъла на ЗЛПХМ или еквивалент; Лиценз за производството, съхраняването и търговията на едро в страната, издаден по реда на ЗКНВП за лекарствените продукти, съдържащи наркотични вещества. В този случай участникът посочва, че горесцитираните документи са относими към позиции № .... (посочва номерата на позициите).

Еднократно се представят, предвид факта, че същите няма как да удостоверяват различни факти и са относими за всички позиции: Сертификат за участника от акредитирани лица за управление на качеството, удостоверяващ съответствието със стандарт ISO 9001:2008 или еквивалент с обхват на сертификата, съответстващ на предмета на обществената поръчка, валиден към датата на подаване на офертата; Списък на договори, които са с предмет, идентичен или сходен с предмета на обществената поръчка, с посочване на стойностите, периода на изпълнение и получателите, придружен с доказателства за извършените услуги под формата на удостоверения, референции и други; Декларация по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици.

21.07.2017г.

Подпис:

(д-р Валентина Хаджирадева)

