



АГЕНЦИЯ ПО ОБЩЕСТВЕНИ ПОРЪЧКИ  
1000 София, ул. "Леге" 4  
e-mail: aop@aop.bg  
интернет адрес: <http://www.aop.bg>

### ОБЯВА

за обществена поръчка на стойност по чл. 20, ал. 3 от ЗОП

Номер на обявата: 0604 / 13.10.2017г.

Възложител: „Многопрофилна болница за активно лечение-Хасково” АД

Поделение (когато е приложимо): [.....]

Партида в регистъра на обществените поръчки: 0499

Адрес: гр.Хасково 6300, бул. „Съединение” №49

Лице за контакт (може и повече от едно лица): Виолета Йорданова, Красимира Николова

Телефон: 038/606 777, 038/606 783

E-mail: mbal\_haskovo@mail.bg

Достъпът до документацията за поръчката е ограничен:  Да  Не

Допълнителна информация може да бъде получена от:

Горепосоченото/ите място/места за контакт

Друг адрес: (моля, посочете друг адрес)

Приемане на документи и оферти по електронен път:  Да  Не

Обект на поръчката:

Строителство

Доставки

Услуги

Предмет на поръчката: „Доставка на дезинфектанти за нуждите на „МБАЛ-Хасково” АД“.

**Кратко описание:** Доставки на дезинфекционни препарати, които ще се доставят периодично, с транспорт на Изпълнителя, след предварителна писмена заявка от страна на Възложителя. Доставките се извършват франко склад на „МБАЛ-Хасково” АД, находящ се на адрес: гр.Хасково, бул. „Съединение” № 49, след писмена заявка от страна на Възложителя.

**Място на извършване:** Франко склад на „МБАЛ-Хасково” АД, находящ се на адрес: гр.Хасково, бул. „Съединение” № 49

**Обща прогнозна стойност на поръчката (в лв., без ДДС):** до 70 000лв (седемдесет хиляди лева) без ДДС.

Обособени позиции (когато е приложимо):  Да  Не

Номер на обособената позиция: [ ]

Наименование: [.....]

Прогнозна стойност (в лв., без ДДС): [ ]

Забележка: Използвайте този раздел толкова пъти, колкото са обособените позиции.

**Условия, на които трябва да отговарят участниците (когато е приложимо):** В обществената поръчка може да участва всеки, който отговаря на условията, посочени в Закона за обществените поръчки (ЗОП), Правилника за прилагане на ЗОП (ППЗОП) и посочените в настоящата обява изисквания на възложителя. Не се допуска пряко или косвено участие в настоящата обществена поръчка на дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим и на свързаните с тях лица, включително и чрез гражданско дружество/консорциум, в което участва дружество, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, освен при наличие на изключенията по смисъла на чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружества, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици.

**в т.ч.:**

**Изисквания за личното състояние:** За участниците не следва да са налице основанията по чл. 54, ал. 1, т. 1-5 и 7 от ЗОП. Участник, за когото е налице основание по чл. 54, ал. 1, т. 1-5 и 7 от ЗОП, има право да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надеждност, въпреки наличието на съответното основание за отстраняване.

**Правоспособност за упражняване на професионална дейност: [.....]**

1. Информация за вписване на участникът в търговски регистър в държавата-членка, в която е установен: посочва се в Част IV: Критерии за подбор, Раздел А: Годност, т. 1. от ЕЕДОП.

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

2. Участниците в процедурата следва да отговарят на изискванията на чл.77, ал.1 или ал.2 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и да притежават **Разрешение за търговия на едро с медицински изделия** от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен са длъжни да предоставят информацията или да са производители, установени на територията на Република България.

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

Информацията се посочва в Част IV: Критерии за подбор, Раздел А: Годност, т. 1. от ЕЕДОП. На етап сключване на договор, участникът, избран за изпълнител, следва да представи :  
- заверено копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия, с приложение за медицинските изделия, за които се отнася.

Производителите, установени на територията на Република България, могат да извършват търговски сделки с произведените от тях изделия без този документ, на основание чл.77, ал. 2 от ЗМИ.

\*Възложителят може по всяко време да изиска от участниците представяне на документи, чрез който се доказва посочената в ЕЕДОП информация, когато това е необходимо за

законосъобразното провеждане на процедурата.

**Икономическо и финансово състояние: [.....]**

В настоящата обществена поръчка не се поставят изисквания за икономическото и финансовото състояние на участниците.

**Технически и професионални способности:**

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

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

Участникът предоставя (декларира) в Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) информация за обстоятелствата по т.1 за доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите.

2. Участниците трябва да притежават валидна система за управление на качеството съответстваща на стандарт ISO 9001:20xx или еквивалент, с предметен обхват доставка на медицински изделия, издаден на името на участника от акредитирана институция или агенция за управление на качеството или други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството.

За удостоверяване на възможностите по т.2 се попълва Част IV, Буква „Г” от ЕЕДОП. Документите за това обстоятелство, които се представят от участника, определен за изпълнител преди сключване на договора или при поискване в хода на процедурата- случаите на чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП са: стандарт ISO 9001:20xx или еквивалент, с предметен обхват доставка на медицински изделия.

2.1. Участниците - производители на оферирания медицински изделия трябва да притежават валидна система за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 13485:20xx или еквивалентна система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на поръчката.

За удостоверяване на възможностите по т.2.1 се попълва Част IV, Буква „В” т. 12 от ЕЕДОП. Документите за горното обстоятелство, които се представят от участника, определен за изпълнител преди сключване на договора или при поискване в хода на процедурата - случаите на чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП са: стандарт БДС EN ISO 13485:20xx или еквивалент, с предметен обхват, съгласно предмета на поръчката.

3. Когато участникът не е производител на предлагания продукт, той следва да е оторизиран от производителя на продукта или от упълномощен представител със специални или изключителни права за продажба на съответния продукт на територията на Република България.

За удостоверяване на обстоятелствата по т.3, участникът представя в **оригинал или заверено копие** Оторизационно писмо, издадено на негово име, от производителя на оферирания продукт, в случай, че е на чужд език следва да се представи в превод. **В него задължително да бъдат упоменати конкретните медицински изделия, за които участникът е оторизиран.**

4. Предлаганите **медицинските изделия**, трябва да отговарят на разпоредбите на Закона за медицинските изделия, относно нанесена „**СЕ**” **маркировка**.

За удостоверяване на обстоятелствата по т.4, участникът следва да представи с офертата си валиден документ: Декларация (Сертификат) за съответствие на предлаганите медицински изделия със съществените изисквания на Директива 93/42/ЕЕС / 98/79 ЕС, (**CE mark**) с

легализиран превод на български език от производителя за предлаганите медицински изделия –  
заверено копие.

**Информация относно запазени поръчки** (когато е приложимо):

- Поръчката е запазена за специализирани предприятия или кооперации на хора с увреждания или за лица, чиято основна цел е социалното интегриране на хора с увреждания или на хора в неравностойно положение
- Изпълнението на поръчката е ограничено в рамките на програми за създаване на защитени работни места

**Критерий за възлагане:**

- Оптимално съотношение качество/цена въз основа на:
- Цена и качествени показатели
  - Разходи и качествени показатели
- Ниво на разходите
- Най-ниска цена

Участникът задължително следва да оферира всички номенклатурни единици, като предлаганите продукти следва да отговарят изцяло на параметрите, описани в техническата спецификация (Приложение 2).

В техническата спецификация - Приложение № 2, за някои номенклатурни единици е посочен конкретен модел, източник или специфичен процес, който характеризира продуктите, тип или конкретен произход. Касае се за изделия с определен начин на работа/приложение и е невъзможно да се опише предмета на поръчката достатъчно точно и разбираемо по реда на чл.48, ал.1 от ЗОП, без подобно посочване. Ето защо навсякъде, където в техническата спецификация се съдържа посочване на конкретен модел, източник или специфичен процес, който характеризира продуктите, тип или конкретен произход на медицинските изделия да се чете и разбира „или еквивалентно/и”.

**Показатели за оценка:** (моля, повторете, колкото пъти е необходимо)

Име: [.....] Тежест: [ ]

**Срок за получаване на офертите:**

Дата: (dd/mm/yyyy) 23.10.2017г. Час: (чч:мм) 16:00ч

**Срок на валидност на офертите:**

Дата: (dd/mm/yyyy) 23.01.2018г. Час: (чч:мм) 16 :00ч

**Дата и час на отваряне на офертите:**

Дата: (dd/mm/yyyy) 24.10.2017г. в 10:00 часа

**Място на отваряне на офертите:** Отварянето на офертите ще се извърши в сградата на „МБАЛ – Хасково” АД - администрация, находяща се на адрес: гр.Хасково, бул. „Съединение” № 49. Получените оферти се отварят на публично заседание, на което могат да присъстват участниците или техни упълномощени представители.

**Информация относно средства от Европейския съюз:**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от европейските фондове и програми:  Да  Не

Идентификация на проекта, когато е приложимо: [.....]

**Друга информация (когато е приложимо):** Участниците трябва да представят оферта, която следва да отговаря на изискванията на ЗОП, ППЗОП и на възложителя. Офертата се изготвя по приложените към обявата образци, публикувани на интернет страницата на възложителя [www.mbalhaskovo.com](http://mbalhaskovo.com), раздел „Профил на купувача” на следния линк:

<http://mbalhaskovo.com/index.php?module=contracts&action=details&id=454>

Офертата се подава на български език – на хартиен носител. Към офертата си участниците представят следните документи:

1. Опис на документите, съдържащи се в офертата - Образец 1;
2. Пълномощно на лицето, което е упълномощено да представлява участника в настоящата обществена поръчка (когато е приложимо);
3. Декларация по чл. 97, ал. 5 от ППЗОП за обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП - Образец 2 ;
4. Декларация по чл. 97, ал. 5 от ППЗОП за обстоятелствата по чл. 54, ал.1, т. 3-5 от ЗОП - Образец 3;
5. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор – Образец № 4 ;
6. Декларация за срока на валидност на офертата – Образец 5;
7. Техническо предложение - Образец № 6;
8. Ценово предложение - Образец № 7;
  - 8.1. Към ценовото предложение участникът задължително представя заверени копия на :
    - Разрешения за пускане на пазара на биоцидни препарати, издадени от Министерството на здравеопазването- в приложимите случаи;
    - Информационен лист за безопасност на изделията;
    - Инструкции за употреба на предлаганите изделия.
9. Оторизационно писмо, в случай че участникът не е производител – оригинал или заверено от участника копие;
10. Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) - Приложение № 1. Участникът декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). Когато Участникът е посочил, че ще използва капацитета на трети лица за доказване на съответствието с критериите за подбор или че ще използва подизпълнители, за всяко от тези лица се представя отделен ЕЕДОП. Когато участникът е обединение, което не е юридическо лице се представя ЕЕДОП за всеки от участниците в обединението.

Всички документи, се представят в запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1. наименованието на участника, включително участниците в обединението, (когато е приложимо);
2. адрес за кореспонденция, телефон и по възможност - факс и електронен адрес;
3. наименованието на поръчката.

Документите се представят лично от участника или от упълномощен от него представител, чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка, на адрес: гр.Хасково, бул. „Съединение” № 49.

4. Преди сключване на договора, участникът определен за изпълнител трябва да представи документи по чл.67, ал.6 от ЗОП.

5 Договорът с избрания изпълнител влиза в сила от датата на подписването му и е със срок за изпълнение една година.

Дата на настоящата обява

Дата: (dd/mm/yyyy) 13.10.2017г.

Възложител

Трите имена: (Подпис и печат) д-р Георги Николов Гелов

Длъжност: Изпълнителен директор

ΣΑ.20533AD