



**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА
БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ПЕЧЕНИЕ**

**"Проф. Д-р Стоян Киркович" АД
гр. Стара Загора**



Intertek

6000 гр. Стара Загора, Бул. "Ген. Столетов" № 2, централа: 04

ЗАЛИЧЕНО СЪГЛАСНО ЧЛ. 2 ОТ

УТВЪРДИЛ: ЗЗЛД
/ПРОФ. Д-Р ИВАН ИОВИЧ, ДМ/



ДОКУМЕНТАЦИЯ

**ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА
ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА
С ПРЕДМЕТ:**

**„Доставка на лабораторни реактиви,
химикали и консумативи, необходими за
Клинична лаборатория по 48 обособени
позиции за дейността на “УМБАЛ Проф. д-р
Ст. Киркович” АД Стара Загора**

гр. Стара Загора

Основание за откриване на обществената поръчка:

1. Решение на Съвета на директорите на „УМБАЛ Проф. д-р Стоян Киркович" АД гр.Стара Загора, обективирано в **Протокол № 38 от 05.02.2016г.**
2. **Решение за откриване** на обществената поръчка по чл. 22, ал. 1, т. 1, във връзка с чл. 35, ал.1, вр. с 36, ал. 1, т. 1 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), публикувано в Регистъра на обществените поръчки.
3. Публикувана информация в „Официален вестник” на Европейския съюз.
4. **Обявление** за обществената поръчка по чл. 24 от ЗОП, публикувано в РОП.

I. ПЪЛНО ОПИСАНИЕ НА ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА ВКЛЮЧИТЕЛНО НА ОБОСОБЕНИТЕ ПОЗИЦИИ

1. Обхват на поръчката

Пълният обхват на поръчката включва избор на изпълнител за доставка на лабораторни реактиви, химикали и консумативи, необходими за Клинична лаборатория по 48 обособени позиции за дейността на на “УМБАЛ Проф. д-р Ст. Киркович” АД

2. Обособени позиции

Обществената поръчка се разделя на **48 обособени позиции**:

№ обособена позиция	НАИМЕНОВАНИЕ НА ОБОСОБЕНАТА ПОЗИЦИЯ
1	Реактиви за биохимичен анализатор MINDRAY BS300
2	Консумативи за кл. химичен анализатор MINDRAY BS 300
3	Реактиви за хематологичен анализатор ABBOTT "Cell dyn" 1700
4	Реактиви за хематологичен анализатор ABX Micros 60
5	Реактиви за хематологичен анализатор Diagon 60
6	Реактиви за хематологичен анализатор Emerald Abbott
7	Реактиви за оцветяване на кръвни натривки
8	Реактиви за цитохимия
9	Консумативи за кръвногазов анализатор
10	Кръвногазов анализатор Eschweierer Combiline
11	Реактиви и консумативи за кръвногазов анализатор Radiometer ABL 800

12	Реактиви за автоматичен коагулометър Compact X на BE и и полуавтоматичен коагулометър Amelung KC4A
13	Реактив за фибриноген за автоматичен коагулометър Compact X BE и полуавтоматичен коагулометър Amelung KC4A
14	Реактиви и контр.материали за Д-димер
15	Полуколичествени тестове за фибринолиза
16	Консумативи за автоматичен коагулометър Compact X BE и полуавтоматичен коагулометър Amelung KC4A
17	Консумативи за полуавтоматичен коагулометър Amelung KC4A
18	Реактиви за пламъков фотометър Chyron Diagnostics M480
19	Уринни тест ленти
20	Уринни тест ленти за уринен анализатор Combiscan 100
21	Експресни тестове
22	Комплект за анализ на бъбречни конкременти
23	Уринни тестове за наркотици
24	Реактиви за автоматичен глюкоанализатор Biosen C
25	Реактив за глюкоанализатор "Beckman"
26	Връхчета за автоматични пипети
27	Лабораторна стъклария и еднократни консумативи за лаборатория
28	Парафилм
29	Автоматични пипети
30	Ланцети
31	Химикали
32	Реактиви и консумативи за автоматичен уринен анализатор DIRUI H-800
33	Макропипета контролер
34	Комплект камери за изследване на уринен седимент
35	Реактиви и консумативи за хематологичен анализатор Sysmex XS-1000i
36	Реактиви и консумативи за биохимичен анализатор Beckman Culther AU 480
37	Консумативи за за хематологичен анализатор АВБОТТ "Cell dyn" 1700
38	Консумативи за кръвногазов анализатор Radiometer ABL 800
39	Консумативи за автоматичен глюкоанализатор Biosen C
40	Консумативи за имунологичен анализатор Tosoh AIA 360

41	Система за дейонизирана вода Osmoseur plus
42	Консумативи за биохимичен анализатор Beckman Culther AU 480
43	Консумативи за кръвногазов анализатор Eschweierer Combiline
44	Епруветки тип затворена система за псевдотромбоцитопения
45	Реактиви и консумативи за кръвногазов анализатор Simens Rapidpointe
46	Реактиви за имунологичен анализатор ELECSYS 2010
47	Реактиви за имунологичен анализатор Tosoh AIA 360
48	Реактиви за апарат за електрофореза Cormay

2.1. Всяка отделна обособена позиция включва съответен брой и вид номенклатури, посочени подробно в техническата спецификация, **приложение № 1** към настоящата документация. Участник може да участва за една, няколко или всички обособени позиции, като следва да подаде оферта за всички номенклатури, включени в обособената позиция. Оферти на участници, които са подадени за част от номенклатури в обособена позиция няма да бъдат разглеждани, а участниците – отстранявани от участие в процедурата като такива, подали оферти, които не отговарят на предварително обявените условия от Възложителя - на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ ЗОП.

2.2. В отделна колона на техническата спецификация, представляваща приложение № 1 от настоящата документация е посочена максимална, пределна цена на всяка една номенклатура от съответната обособена позиция, както и максимална, пределна цена на всяка обособена позиция.

2.3. Възложителят указва, че няма да се разглеждат и оценяват ценови оферти, които надвишават посочената отделна /максимална, пределна/ цена на номенклатура от обособената позиция, и/или общата стойност на всяка обособена позиция, като на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ ЗОП този участник ще бъде отстранен от процедурата.

3. Място на изпълнение на поръчката – доставката на всички медицински изделия се извършва в склада на болничната аптека на „УМБАЛ Проф. д-р Стоян Киркович“ АД - гр. Стара Загора, ул. „Генерал Столетов“ № 2.

4. Стойност на поръчката

Финансовият ресурс, определен от възложителя за настоящата поръчка - за всички обособени позиции е в размер на **682 200.64 лева без включен ДДС.**

4.1. Средства на финансиране – собствени средства на Възложителя.

5. Срок на валидност на офертата - 180 календарни дни включително от крайния срок за подаване на офертите. Възложителят може да поиска от участниците да удължат срока на валидност на офертите до сключване на договор.

6. Срокът за изпълнение на поръчката е 12 месеца, считано от датата на подписване на договор с избран от Възложителя изпълнител.

7. Условия и начин на плащане: до 60 дни след доставката и представяне на фактурата за реално извършена доставка и двустранно подписан приемо – предавателен протокол, по банков път, по посочена от Изпълнителя банкова сметка.

8. Изисквания към медицинските изделия, по смисъла на ЗМИ, обект на поръчката:

8.1. Оферираните медицински изделия по смисъла на ЗМИ по всички обособени позиции и номенклатурни единици трябва да отговарят на изискванията на ЗМИ, на съответната наредба по чл. 18 от ЗМИ и минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие.

8.2. Срокът на годност на медицинските изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, следва да бъде не по-малък от 75 % от указания върху опаковката, към датата на приемо-предавателния протокол.

8.3. Срок на доставка на медицинските изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ: слез писмена заявка на Възложителя, медицинските изделия следва да бъдат доставени до склада на възложителя в срок до 24 часа след получаване на писменната заявка на възложителя, а при спешни и неотложни случаи – до 6 часа след получаването ѝ. Възложителят си запазва правото по време на действие на договора да не закупува изцяло посоченото в техническата спецификация количество.

8.4. Участниците следва да предоставят за оферираните медицински изделия по смисъла на ЗМИ за всички обособени позиции и ном. единици от позициите актуален каталог в превод на български език.

II. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

1. Участник в процедура за възлагане на обществената поръчка може да бъде всяко българско или чуждестранно физическо или юридическо лице или техни обединения, както и всяко друго образувание, което има право да изпълнява доставки и/или услуги съгласно законодателството на държавата, в която то е установено.

2. Изисквания към участници обединения:

2.1. 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.

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

2.3. 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:

2.3.1. правата и задълженията на участниците в обединението;

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

2.3.3. уговаряне на солидарна отговорност между участниците в обединението.

2.3.4. 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.

2.4. В случай че обединението е регистрирано по БУЛСТАТ преди датата на подаване на офертата за настоящата обществена поръчка, се посочва БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата.

2.5. В случай, че обединението не е регистрирано по БУЛСТАТ, при възлагане изпълнението на дейностите, предмет на настоящата обществена поръчка, участникът следва да извърши регистрацията по БУЛСТАТ, след уведомяването му за извършеното класиране и преди подписване на договора за възлагане на поръчката.

3. Клон на чуждестранно лице може да е самостоятелен участник в процедура за възлагане на обществена поръчка, ако може самостоятелно да подава заявления за участие или оферти и да сключва договори, съгласно законодателството на държавата, в която е установен. В тези случаи, ако за доказване на съответствие с изискванията за икономическо и финансово състояние, технически и професионални способности, клонът се позовава на ресурсите на търговеца, клонът представя доказателства, че при изпълнение на поръчката ще има на разположение тези ресурси.

4. Участниците могат да подават оферти за една, за няколко или за всички обособени позиции.

5. Офертите се изготвят на български език.

6. Не се допуска представянето на варианти в офертата.

7. До изтичането на срока за подаване на офертите всеки участник може да промени, да допълни или да оттегли офертата си.

8. Всеки участник има право да представи само една оферта.

9. Лице, което участва в обединение или е дало съгласие да бъде подизпълнител на друг участник, не може да подава самостоятелно оферта.

10. В процедурата за възлагане на обществената поръчка едно физическо или юридическо лице може да участва само в едно обединение.

11. Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни кандидати или участници в една и съща процедура.

12. Условието по т. 8 до т. 11 вкл. се прилагат отделно за всяка от обособените позиции.

13. Посочените пределни стойности на обособените позиции /посочени по-горе в настоящата документация и в техническата спецификация/ са максимално допустимите стойности и оферти надвишаващи посочената за съответната обособена позиция стойност ще бъдат отстранявани от процедурата на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ ЗОП.

Посочените /в отделна колона на техническата спецификация/ пределни цени на всяка номенклатура от всяка обособена позиция са максимално допустимите стойности и оферти надвишаващи

посочената стойност дори на една номенклатура ще бъдат отстранявани от процедурата на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ ЗОП.

14. Изисквания към ценовото предложение на участника – единичните цени, посочени от участника, трябва да бъдат в български лева без включен ДДС.

Участникът следва да посочи крайната цена в лева (без ДДС) с точност до втори знак след десетичната запетая. В тези цени следва да бъдат включени: стойността на медицинските изделия, разходите по доставката им, както и всички разходи извършени от участника във връзка с изпълнението.

III. ОСНОВАНИЯ ЗА ОТСТРАНЯВАНЕ

1. Възложителят отстранява от участие в процедура за възлагане на обществена поръчка участник, когато:

1.1. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление по чл. 108а, чл. 159а – 159г, чл. 172, чл. 192а, чл. 194 – 217, чл. 219 – 252, чл. 253 – 260, чл. 301 – 307, чл. 321, 321а и чл. 352 – 353е от Наказателния кодекс;

1.2. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление, аналогично на тези по т. 1, в друга държава членка или трета страна;

1.3. 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, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, освен ако е допуснато разсрочване, отсрочване или обезпечение на задълженията или задължението е по акт, който не е влязъл в сила;

1.4. е налице неравнопоставеност в случаите по чл. 44, ал. 5;

1.5. 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;

1.6. е установено с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение, че при изпълнение на договор за обществена поръчка е нарушил чл. 118, чл. 128, чл. 245 и чл. 301 – 305 от Кодекса на труда или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в участникът е установен;

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

Основанията по т. 1.1., 1.2. и 1.7. се отнасят за лицата, които представляват участника, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

2. Възложителят отстранява от участие в процедура за възлагане на обществена поръчка участник, за когото е налице някое от следните обстоятелства:

2.1. обявен е в несъстоятелност или е в производство по несъстоятелност, или е в процедура по ликвидация, или е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон, или е преустановил дейността си, а в случай че кандидатът или участникът е чуждестранно лице - се намира в подобно положение, произтичащо от сходна процедура, съгласно законодателството на държавата, в която е установен;

2.1. сключил е споразумение с други лица с цел нарушаване на конкуренцията, когато нарушението е установено с акт на компетентен орган;

2.3. доказано е, че е виновен за неизпълнение на договор за обществена поръчка или за услуга, довело до предсрочното му прекратяване, изплащане на обезщетения или други подобни санкции, с изключение на случаите, когато неизпълнението засяга по-малко от 50 на сто от стойността или обема на договора;

2.4. опитал е да:

а) повлияе на вземането на решение от страна на възложителя, свързано с отстраняването, подбора или възлагането, включително чрез предоставяне на невярна или заблуждаваща информация, или

б) получи информация, която може да му даде неоснователно предимство в процедурата за възлагане на обществена поръчка.

Основанията по т. 2.4. се отнасят за лицата, които представляват участника или кандидата, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

3. Основанията за отстраняване по този раздел се прилагат и когато офертата е подадена от обединение за някой от участниците на което са налице посочените обстоятелства.

4. Участникът, за когото са налице обстоятелствата по т. 1 и т. 2, може да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надеждност, въпреки наличието на съответното основание за отстраняване. За тази цел кандидатът или участникът може да докаже, съгласно чл. 56 от ЗОП, че:

4.1. е погасил задълженията си по т. 1.3., раздел III / по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП/, включително начислените лихви и/или глоби или че те са разсрочени, отсрочени или обезпечени;

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

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

Когато за участника е налице някое от основанията за отстраняване по чл. 54, ал. 1 и по чл. 55, ал. 1, т. 1, 3, 4 и 5 от ЗОП, посочени от възложителя в раздел III, т. 1 и т. 2 от настоящата документация, и преди подаването на офертата той е предприел мерки за доказване на своята надеждност, тези мерки се описват в ЕЕДОП. Участникът представя като доказателства за надеждността си документ за извършено плащане или

споразумение, или друг документ, от който да е видно, че задълженията са обезпечени или че страните са договорили тяхното отсрочване или разсрочване, заедно с погасителен план и/или с посочени дати за окончателно изплащане на дължимите задължения или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение, или документ от съответния компетентен орган за потвърждение на описаните обстоятелства и други доказателства, които потвърждават предприетите от участника мерки за надеждност.

Възложителят преценява предприетите от участника мерки, като отчита тежестта и конкретните обстоятелства, свързани с престъплението или нарушението. В случай, че предприетите от участника мерки са достатъчни, за да се гарантира неговата надеждност, възложителят не го отстранява от процедурата. Мотивите за приемане или отхвърляне на предприетите мерки за надеждност от участника и представените доказателства се посочват в решението за класиране.

В случай че предприетите от кандидата или участника мерки са достатъчни, за да се гарантира неговата надеждност, възложителят не го отстранява от процедурата.

Кандидат или участник, който с влязла в сила присъда или друг акт съгласно законодателството на държавата, в която е произнесена присъдата или е издаден актът, е лишен от правото да участва в процедури за обществени поръчки или концесии, няма право да използва предвидената в т. 4, раздел III от настоящата документация възможност за времето, определено с присъдата или акта. /чл. 56, ал. 5 от ЗОП/.

5. При подаване на офертата участникът декларира липсата на основанията за отстраняване чрез представяне на Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП).

6. Освен на основанията, посочени в т. 1 и т. 2, Възложителят отстранява от процедурата и:

6.1. участник, който не отговаря на поставените критерии за подбор или не изпълни друго условие, посочено в обявлението за поръчка или в документацията;

6.2. участник, който е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката, включително и участник, който е представил ценово предложение за обособената/обособените позиции/, за които е подал оферта, която цена надвишава пределната такава на обособена позиция или на отделна нейна номенклатура, посочена от Възложителя в техническата спецификация към документацията.

6.3. участник, който не е представил в срок обосновката по чл. 72, ал. 1 от ЗОП или чиято оферта не е приета съгласно чл. 72, ал. 3 – 5 от ЗОП;

6.4. Участници, които са свързани лица по смисъла на § 2, т. 45 от Допълнителните разпоредби на ЗОП: „Свързани лица” са тези по смисъла на § 1, т. 13 и 14 от ДР на Закона за публичното предлагане на ценни книжа:

а) лицата, едното от които контролира другото лице или негово дъщерно дружество;

б) лицата, чиято дейност се контролира от трето лице;

в) лицата, които съвместно контролират трето лице;

г) съпрузите, роднините по права линия без ограничения, роднините по съребрена линия до четвърта степен включително и роднините по сватовство до четвърта степен включително.

"Контрол" е налице, когато едно лице:

- а) притежава, включително чрез дъщерно дружество или по силата на споразумение с друго лице, над 50 на сто от броя на гласовете в общото събрание на едно дружество или друго юридическо лице; или
- б) може да определя пряко или непряко повече от половината от членовете на управителния или контролния орган на едно юридическо лице; или
- в) може по друг начин да упражнява решаващо влияние върху вземането на решения във връзка с дейността на юридическо лице.

7. 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, свързаните с тях лица и техните действителни собственици. *За удостоверяване на това обстоятелство участникът следва да попълни част III., буква „Г“ от ЕЕДОП.*

8. Оферираните изделия трябва да отговарят на изискванията на възложителя. За целта е необходимо участникът да представи каталози, проспекти, спецификации от производител, декларации за съответствие, сертификати или друга документация, като текстовата част следва да бъде преведена на български език, с цел сравняване на характеристиките на изделието с изискванията на възложителя. В случай на представяне на цветни или черно-бели разпечатки, те трябва задължително да бъдат заверени от участника в процедурата. На всяко печатно издание с лепящи показатели или индекси, излизащи извън страниците, следва да бъдат отбелязани само тези, на които се съдържа информация за оферираното изделие, съответстваща на характеристиките и изискванията на възложителя. На самата страница, следва да бъде отбелязано чрез оцветяване, подчертаване или друг разбираем за възложителя начин характеристиката на изделието, за която се отнася номерът на самия лепящ показател или индекс. Не се допуска представянето на каталози на електронен носител.

Участникът следва да представи проспекти за контролните материали и калибратори, проспекти за реактивите на имунотурбидиметричен принцип по обособена позиция № 1 – номенклатури от 1.43 до 1.60 включително и от 1.62 до 1.69 включително.

Непредставянето на доказателства относно съответствието на оферираните изделия с изискванията на възложителя е основание за отстраняване на участника от процедурата на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на възложителя.

IV. СЪОТВЕТСТВИЕ НА УЧАСТНИЦИТЕ С КРИТЕРИИТЕ ЗА ПОДБОР

1. Участниците декларират липсата на основанията за отстраняване и съответствието си с критериите за подбор чрез представяне на Единен европейски документ за обществени поръчки - /ЕЕДОП – към документацията за участие в процедурата/

** В този документ се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя и се посочват националните бази данни (публичните регистри), в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно*

законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

* 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 ЕЕДОП.

* Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл.54, ал.1, т. 1, 2 и 7, се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата.

V. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ, СВЪРЗАНИ С КРИТЕРИИТЕ ЗА ПОДБОР

1. Годност (правоспособност) за упражняване на професионална дейност

1.1. 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 ИАА или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, или да са производители на оферираниите от тях медицински изделия.

За доказване на това обстоятелство, участникът следва да представи заверено копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно ЗМИ или друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария.

Когато съответният документ е на чужд език следва да бъде представен в превод на български език.

2. Икономическо и финансово състояние:

Възложителят не поставя изисквания по отношение на икономическото и финансовото състояние на участниците.

3. Изисквания относно техническите и професионалните способности на участниците:

3.1. Участникът следва да е изпълнил не по-малко от 2 дейности с предмет и обем, идентични или сходни с тези на поръчката – доставки на реактиви, химикали и консумативи, /без доставки на медицинско оборудване/ за последните три години, считано от датата на подаване на офертата.

Доказателството за извършена доставка се представя под формата на удостоверение, издадено от получателя/ползвателя или от компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за доставката.

От удостоверенията следва да бъде видно кога и на кого са извършени конкретните доставки, видовете медицински изделия и кой е изпълнителят, извършил доставката. Описаните удостоверения се прилагат към офертата в заверено от участника копие и в тях следва да се съдържа подпис на издателя.

3.2. Участникът трябва да осигурява и поддържа документирана система, съгласно изискванията на чл. 82, ал. 4 от ЗМИ. За доказване на това обстоятелство участникът следва да представи декларация, подписана от представляващото участника лице, от която да е видно осигурява ли и поддържа ли такава система.

3.3. Участникът следва да представи документ за писменото упълномощаване на представител, по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ, когато производителят на медицинските изделия не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство. При представени ЕС сертификати, в които производителя и упълномощения представител са вписани, не е необходимо да се представя документа за упълномощаване.

3.4. Участникът следва да представи поне един от посочените актуални сертификати за качество, издаден от акредитирани институции или агенции за въведена система за управление на качеството /EN ISO 9001:2008, EN ISO 13485:2003 или еквивалентни на тях/, удостоверяващ съответствието на стоките със съответните спецификации или стандарти.

Сертификатите трябва да са издадени от независими лица, които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция "Българска служба за акредитация" или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация за акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието.

Възложителят приема еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки, които следва да бъдат представени като заверено от участника копие на оригинала и в превод на български език;

Възложителят може да не приеме представено доказателство за технически и професионални способности, когато то произтича от лице, което има интерес, който може да води до облага по смисъла на чл. 2, ал. 3 от Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси.

3.5. Подизпълнители:

На основание чл. 66, ал. 1 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. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл. 66, ал. 2 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 ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл 67, ал. 2 ЗОП).

Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя.

3.6. При участие на обединения, които не са юридически лица, съответствието с критериите за подбор се доказва от обединението участник, а не от всяко от лицата, включени в него, с изключение на съответна регистрация, представяне на сертификат или друго условие, необходимо за изпълнение на поръчката, съгласно изискванията на

нормативен или административен акт и съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединението.

VIII. УКАЗАНИЯ ЗА ИЗГОТВЯНЕ НА ОФЕРТАТА. ПОДАВАНЕ НА ОФЕРТАТА.

1. Всеки участник следва да изготви своята оферта на български език и в съответствие с изискванията на Закона за обществените поръчки, Правилника за прилагане на Закона за обществените поръчки и настоящата документация. Офертата следва да отговаря на изискванията на Възложителя, посочени в обявлението за откриване на процедурата, настоящата документация и да бъде оформена по приложенияте към нея образци. Условието в образците от документацията за участие са задължителни за участниците и не могат да бъдат променяни от тях. Образецът на банкова гаранция за изпълнение е примерен.

а/ Всеки участник в процедурата има право да участва както за една, така и за няколко или всички обособени позиции, като има право да участва само за пълна обособена позиция, като следва да посочи и цените на всеки отделен компонент/номенклатура/, съдържащ се в обособената позиция. Не се допуска частично офериране в рамките на една обособена позиция. Не се допуска вариантност.

б/ Обособените позиции и ориентировъчните количества са посочени в техническата спецификация към настоящата документация, като се има предвид и това, че Възложителят не е обвързан със закупуването на цялото обявено количество, а според заявените реални потребности.

Доставката на отделните номенклатури във всяка обособена позиция ще се извършва само след писмена заявка от Възложителя, в която ще се конкретизират и посочат точните продукти и количества

Предвид това, че ще се сключат договори с класираните на първо място участници, които договори се придружават от спецификации за спечелените позиции участниците могат да считат спецификацията за предварителна и ориентировъчна за предстоящи планови заявки с цел осигуряване от Изпълнителят на складова наличност на договорените продукти от най-често употребяваните от лечебното заведение.

2. Офертата, съдържаща необходимите документи, се представя в **запечатана непрозрачна опаковка**, върху която се посочват:

- адресат: с надпис „До УМБАЛ Проф. д-р Ст. Киркович” АД, „Деловодство“, гр. Стара Загора, ул. „Генерал Столетов“ № 2
- наименованието на участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
- адрес за кореспонденция, телефон и по възможност – факс и електронен адрес;
- наименованието на поръчката и обособените позиции, за които се подават документите.

3. Офертата се подава в деловодството на УМБАЛ Проф. Д-р Стоян Киркович" АД, град Стара Загора, ул. "Генерал Столетов" № 2.

Офертите следва да бъдат подавани в Деловодството на „УМБАЛ Проф.Д-р Ст.Киркович”АД, гр.Стара Загора **в срок до 16:00 часа на 15.11.2016год.**

Отваряне и разглеждане на офертите ще се извърши от **10:00 часа на 17.11.2016г.** в заседателната зала на административната сграда на „УМБАЛ Проф. Д-р Ст.Киркович” АД, гр.Стара Загора, ул.”Генерал Столетов” № 2.

4. Опаковката с офертата трябва да съдържа:

4.1. Единен европейски документ за обществени поръчки с информация относно личното състояние на участника и критериите за подбор в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя, а когато е приложимо- ЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката – **Образец №1 към настоящата документацията за участие в процедурата/;**

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

4.3. документите по чл. 37, ал. 4 от ППЗОП, когато е участникът е обединение - 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:

- правата и задълженията на участниците в обединението;
- дейностите, които ще изпълнява всеки член на обединението;
- 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.

4.4. Декларация за съгласие от трето лице по чл. 65, ал. 3 от ЗОП /когато е приложимо/;

4.5. Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 10 от ЗОП /когато е приложимо/ - **Образец № 2**

4.6. Декларация по чл. 101, ал. 11 от ЗОП /когато е приложимо/ - **Образец № 3**

4.7. Декларация за конфиденциалност по чл. 102 от ЗОП /когато е приложимо/ - **Образец № 4**

4.7. А. Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици - **Образец №5**

4.8. Изисквания документ по т. 1, раздел V от настоящата документация, а именно:

4.8.1. Участниците следва да представят с ЕЕДОП, заверено копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно ЗМИ или друг документ, удостоверяващ правото му да търгуват с медицински

изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария. Когато съответният документ е на чужд език следва да бъде представен в превод на български език.

4.9. Изискваните документи за доказване на техническите и професионалните способности на участниците, посочени в раздел V, т. 3 пункт 3.1 до 3.6. вкл.:

4.9.1. Доказателството за извършена доставка, от което да е видно, че участникът е изпълнил не по-малко от 2 доставки с предмет и обем, идентичен или сходен с тези на поръчката - доставка на медицински изделия – реактиви, химикали и консумативи /без доставки на медицинско оборудване- например апаратура/през последните три години, считано от датата на подаване на офертата.

Доказателството за извършена доставка се представя под формата на удостоверение, издадено от получателя/ползвателя или от компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за доставката.

От удостоверенията следва да бъде видно кога и на кого са извършени конкретните доставки, видовете медицински изделия и кой е изпълнителя, извършил доставката. Описаните удостоверения се прилагат към офертата в заверено от участника копие и в тях следва да се съдържа подпис на издателя.

4.9.2. Декларация, че участникът осигурява и поддържа документирана система, съгласно изискванията на чл. 82, ал. 4 от ЗМИ.

4.9.3. Документ, от който да е видно писменото упълномощаване на представител, по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ, когато производителят на медицинските изделия не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство. При представени ЕС сертификати, в които производителя и упълномощения представител са вписани, не е необходимо да се представя документа за упълномощаване.

4.9.4. Участникът следва да представи поне един от посочените актуални сертификати за качество, издаден от акредитирани институции или агенции за въведена система за управление на качеството /EN ISO 9001:2008, EN ISO 13485:2003 или еквивалентни на тях/, удостоверяващ съответствието на стоките със съответните спецификации или стандарти.

Сертификатите трябва да са издадени от независими лица, които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция "Българска служба за акредитация" или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация за акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието.

Възложителят приема еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки, които следва да бъдат представени като заверено от участника копие на оригинала и в превод на български език;

4.9.5. Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП – **Образец № 5А**

Възложителят може да изисква от участниците по всяко време да представят всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата.

4.10. „ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ“, съдържащо:

4.10.1 документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата не е законния представител на участника;

4.10.2 предложение на участника за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации на изделията и изисквания на възложителя - **Приложение № 2**, съдържащо изготвени по приложенияте в настоящата документация образци, попълнени само за обособената позиция /обособените позиции/, за която/които участникът участва и подписани от законния представител на участника, включващо: наименование/я на медицинското/ите изделие/я, съгласно техническата спецификация; метод; единична мярка; количество по план; количество и/или брой в оформената опаковка;/ производител на медицинското/ите изделие/я и държава на производство/упълномощен представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ и неговото седалище; данни за вносителя на медицинското/ите изделие/я, когато участника не е вносител; идентификационен № и дата на ЕС сертификата за оценка на съответствието, когато в оценката на МИ е участвал нотифициран орган; идентификационен № и дата на декларацията за съответствие на МИ; търговско наименование; каталожен номер; подробно описани в **Приложение №2А към предложението ни за изпълнение на поръчката. Посочените данни се попълват за обособените позиции и номенклатурите от позициите.**

- изявление на участника, че приема 12 месечен срок на изпълнение на поръчката, считано от датата на сключване на договора или до провеждане на нова процедура и сключване на договори за доставки на медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ за нуждите на „УМБАЛ Проф. Д-р Стоян Киркович ” АД с определените за изпълнители участници.

- изявление на участника, че приема да доставя медицинските изделия, обект на поръчката в срок до 24 /двадесет и четири/ часа, след получаване на писмена заявка от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и до 6 часа при спешна заявка – при спешни или неотложни случаи.

- изявление на участника, че приема към датата на подписване на приемо-предавателния протокол за извършена доставка, срокът на годност на изделията да бъде не по-малък от 75 % от указания върху опаковката.

- изявление на участника, че приема следния начин на плащане - отложено, в срок до 60 /шестдесет/ дни, след извършена доставка и издадена фактура и подписан приемо-предавателен протокол.

- изявление на участника, че консумативите и реактивите, които предлага са съвместими с апарата, за който се предлагат.

4.10.3. Заверено от участника копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който да е видно, че за съответното медицинско изделие няма регистрирани данни в ИАЛ

и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните две години.

4.10.4. Документ - сертификат на производителя за нанесена „СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ.

4.10.5. Документ /декларация/за съответствие на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или негов упълномощен представител – заверено от участника копие на оригинала и в превод на български език;

4.10.6. Инструкция за употреба на предлаганите медицински изделия на български език, а за медицинските изделия, за които не се изисква инструкция за употреба съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител.

4.10.7. декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор - **образец 6** към настоящата документация за участие в процедурата и подписан от участника на всяка страница Проект на договор приложен към настоящата документация;

4.10.8. декларация за срока на валидност на офертата по **образец 7** към настоящата документация;

4.10.9 Участниците при подготовка на техническото си предложение трябва да представят и проспекти, каталози, спецификации от производителя и други документи, доказващи съответствието на медицинските изделия със спецификацията на възложителя във формата на заверени от участника фотокопия, като текстовата част следва да бъде преведна на български език.

4.10.10. проспекти за контролните материали и калибратори, проспекти за реактивите на имунотурбидиметричен принцип по обособена позиция № 1 – номенклатури от 1.43 до 1.60 включително и от 1.62 до 1.69 включително.

4.10.11. Актуален оригинален каталог на оферираниите от участника медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, в превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените каталози, проспекти и др. следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатурата от позицията, за която същите се отнасят.

4.10.12. При изготвяне на техническото си предложение, участниците следва да имат предвид следното:

- За реактивите за сектор Клинична химия, по обособена позиция от № 1, участникът следва посочи вида на предлагания реактив /течен или лиофилизиран/ в графа търговско наименование.

По обособена позиция № 1 – номенклатура от 1.62 - мултикалибратор да бъде от човешки произход и да съдържа следните показатели :

Ензими: АСАТ, АЛАТ, амилаза, креатинкиназа, креатинкиназа – МВ, лактатдеhidрогеназа, алкална фосфатаза, холинестераза, кисела фосфатаза, липаза, гамаглутамилтрансфераза.

Белтъци: общ белтък, албумин, имуноглобулини А, G, М.

Липиди: общ холестерол, триглицериди.

Субстрати: общ билирубин, директен билирубин, креатинин, глюкоза, урея, пикочна киселина, лактат.

Електролити: калций, хлориди, магнезий, фосфор, натрий, калий, желязо, тотален желязосвързващ капацитет.

- Реактивите за обособени позиции от № 1 да са предвидени за работа с клинично-химичен анализатор MINDRAY BS 300.

- За реактивите, на които са посочени методи, следва задължително да бъдат спазени.

- За цялата обособена позиция № 36 всички реактиви да са баркодирани за модела на апарата Beckman Coulter AU 480.

- Предлаганите консумативи и реактиви да са съвместими с апарата, за който се предлагат.

- По обособена позиция № 1 – номенклатура от 1.63 до 1.64 вкл.

- контролните серуми да бъдат от човешки произход и да съдържат следните показатели :

Ензими: АСАТ, АЛАТ, амилаза, креатинкиназа, креатинкиназа – МВ, лактатдехидрогеназа, алкална фосфатаза, холинестераза, кисела фосфатаза, липаза, гамаглутамилтрансфераза.

Белтъци: общ белтък, албумин, имуноглобулини А, G, М.

Липиди: общ холестерол, триглицериди, HDL холестерол, LDL холестерол.

Субстрати: общ билирубин, директен билирубин, креатинин, глюкоза, урея, пикочна киселина, лактат.

Електролити: калций, хлориди, магнезий, фосфор, натрий, калий, желязо, тотален желязосвързващ капацитет.

- Реактивите за обособени позиции от № 1 да са предвидени за работа с клинично-химичен анализатор MINDRAY BS 300.

- За реактивите, на които са посочени методи, следва задължително да бъдат спазени.

- За цялата обособена позиция № 36 всички реактиви да са баркодирани за модела на апарата Beckman Coulter AU 480.

- Предлаганите консумативи и реактиви да са съвместими с апарата, за който се предлагат.

- **По обособена позиция № 1 - за номенклатура № 1.66** - контролният материал да включва глюкоза, урея, креатинин, амилаза, пикочна киселина, калций, фосфор, магнезий, натрий, калий, хлориди, микроалбумин, белтък.

- **По обособена позиция № 1 - за номенклатура № 1.65** – контролният материал да съдържа глюкоза, хлориди, белтък, калий, натрий.

За обособена позиция № 13 - "Реактив за фибриноген за автоматичен коагулометър Compact X BE и полуавтоматичен коагулометър Amelung KC4A" да бъдат нанесени само мл. на реактива, без количествата на буфера в опаковката.

В случай, че участникът прецени, че в подадената от него оферта има конфиденциална информация, във връзка с наличието на търговска тайна, която не иска да се разкрива от Възложителя, той следва да посочи това обстоятелство в Техническото предложение.

4.10.9. Опис на представените документи

4.11. „ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ“–Приложение № 3 към настоящата документация. Подава се в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри“, в който следва да се съдържа ценовото предложение на участника – **Приложение № 3 и Приложение № 3А** към настоящата документация за участие в процедурата. Приложение № 3 следва да е изготвено на хартиен носител, а

предложение – **Приложение № 3А** трябва да е изготвено на хартиен и магнитен носител - CD само за обособената позиция, за която се подава, с отбелязването на номера и наименованието ѝ върху плика с ценовото предложение. Ценовото предложение следва да е подписано от законния представител на участника.

4.11.1. В отделена колона на техническата спецификация, представляваща приложение № 1 от настоящата документация е посочена максимална, пределна цена на всяка една номенклатура от съответната обособена позиция, както и максимална, пределна цена на всяка обособена позиция.

Възложителят указва, че няма да се разглеждат и оценяват ценови оферти, които надвишават посочената отделна /максимална, пределна/ цена дори на една номенклатура от обособената позиция и/или общата стойност на всяка обособена позиция, като на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ ЗОП този участник ще бъде отстранен от процедурата.

Изисквания към ценовото предложение на участника – единичните цени посочени от участника, трябва да бъдат в български лева, до четвърти знак без включен ДДС.

Участникът следва да посочи крайната цена в лева (без ДДС) с точност до втори знак след десетичната запетая. В тези цени следва да бъдат включени: стойността на медицинските изделия, разходите по доставката им, както и всички разходи извършени от участника във връзка с изпълнението.

4.11.2. При подготовката на офертата участникът следва да спазва изискванията на чл. 40-46 от ППЗОП.

4.11.3. Когато участникът подава оферта за повече от една обособена позиция, в опаковката за всяка от позициите се представят поотделно комплектувани документи по чл. 39, ал. 3, т.1 /техническо предложение Приложение № 2 и Приложение № 2А – на хартиен носител само за обособената позиция, за която се отнасят/ и отделни непрозрачни пликове с надпис "Предлагани ценови параметри", съдържащи приложение № 3 и приложение № 3А – на хартиен и магнитен носител само за обособената позиция, за която се отнасят, с посочването ѝ върху плика с ценовото предложение.

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.

IX. КРИТЕРИИ ЗА ВЪЗЛАГАНЕ

1. Обществената поръчка се възлага въз основа на икономически най-изгодна оферта при критерии за възлагане „най-ниска цена” на обособена позиция, в лева, без вкл. ДДС.

2. В случай, че най-ниската обща цена на обособената позиция в лева, без ДДС се предлага в две или повече оферти, назначената от Възложителя комисия ще проведе публично жребии за определяне на изпълнителя между класираните на първо място оферти. С правилата на жребия участниците ще се запознаят непосредствено преди неговото провеждане.

3. Показатели за оценка на предлаганата цена за обособена позиция - К = 100т.

Изразява се чрез отношение между най-ниската цена на дадена обособена позиция към предложената цена на всеки един от участниците в процедурата за същата обособена позиция, което съотношение се умножава с коефициент 100.

(К) - Цена за обособена позиция, където:

$$K = \frac{\text{Минимална цена}}{\text{Предложена цена}} \times 100, \text{ където:}$$

„Минимална цена” е предложената най-ниска цена от участник в процедурата за обособена позиция.

„Предложена Цена” е цената, предложена от съответния участник за същата обособена позиция.

Коефициентът се изчислява до втория десетичен знак след десетичната запетая.

Х. СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА

1. На основание чл. 112, ал. 6 от ЗОП, Възложителят ще сключи договор за обществената поръчка в едномесечен срок от влизане в сила на решението за определяне на изпълнител на обществената поръчка.

2. При подписването на договора, определеният за изпълнител, представя:

2.1. документите по чл. 67, ал. 6 ЗОП;

2.2. декларация по чл. 4, ал. 7 и по чл. 6, ал. 5, т. 3 от Закона за мерките срещу изпирането на пари, съгласно приложения към документацията образец (Приложение № 4).

2.3. представи декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпирането на пари, съгласно приложения към документацията образец /Приложение № 5/;

2.4. представи гаранция за изпълнение на договора в размер на **4 /четири/ %** от стойността на договора в лв. без ДДС.

Договор за обществена поръчка не се сключва, когато са налице обстоятелствата по чл. 112, ал. 2 от ЗОП.

ХІ. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

1. Избраният изпълнител на обществената поръчка предоставя гаранция, която да обезпечава изпълнението на договора. **Гаранцията е в размер на 4% от стойността на договора за съответната обособена позиция без ДДС.**

2. Гаранцията се предоставя в една от следните форми:

2.1. парична сума;

2.2. банкова гаранция;

2.3. застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя.

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

3. Когато избраният изпълнител е обединение, което не е юридическо лице, всеки от съдружниците в него може да е наредител по банковата

гаранция, съответно вносител на сумата по гаранцията или титуляр на застраховката.

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

5. Възложителят е определил в проекта на договор каква част от гаранцията за изпълнение е предназначена за обезпечаване на гаранционното поддържане.

6. Гаранцията за изпълнение под формата на парична сума се внася по банкова сметка на „УМБАЛ Проф. Д-р Стоян Кркович“ АД - IBAN: BG13VPBI79351055330901, банков код VIN: VPBIBGSF при Юробанк България АД- за суми в български лева

7. Банковата гаранция за изпълнение се издава в полза на „УМБАЛ Проф. Д-р Стоян Кркович“ АД и съдържа условията, посочени в примерния проект към настоящата документация за участие в процедурата.

XII. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

1. Участниците посочват в офертата подизпълнителите и съответния дял от поръчката, който ще им възложат, ако възнамеряват да използват такива. В този случай те трябва да представят доказателство за поетите от подизпълнителите задължения.

2. Подизпълнителите трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Възложителят ще изиска замяна на подизпълнител, който не отговаря на тези условия.

3. Независимо от възможността за използване на подизпълнители, отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на участинкът, определен за изпълнител.

4. 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. Подизпълнителите нямат право да превъзлагат една или повече от дейностите, които са включени в предмета на договора за подизпълнение.

6. Замяна или включване на подизпълнител по време на изпълнение на договор за обществена поръчка, се допуска по изключение, когато възникне необходимост, ако са изпълнени едновременно следните условия:

6.1. за новия подизпълнител, не са налице основанията за отстраняване в процедурата;

6.2. новият подизпълнител, отговаря на критериите за подбор, на които е отговарял предишният подизпълнител, включително по отношение на дела и вида на дейностите, които ще изпълнява, коригирани съобразно изпълнените до момента дейности.

При замяна или включване на подизпълнител, изпълнителят представя на възложителя всички документи, които доказват изпълнението на условията по предходните точки - 6.1. и 6.2.

ХІІІ. ДРУГИ УКАЗАНИЯ

1. Указанията в настоящата документация са изготвени с цел да помогнат на всички заинтересовани лица да се запознаят с условията и да подготвят своите оферти за участие в тази процедура, съгласно изискванията на Възложителя, ЗОП и ППЗОП.

2. Във връзка с провеждането на процедурата и подготовката на офертите от участниците за въпроси, които не са разгледани в настоящата документация, се прилагат ЗОП и ППЗОП, решението за откриване на процедурата и обявлението за поръчка.

3. От датата на публикуване на обявлението в „Официален вестник“ на Европейския съюз, ще бъде предоставен неограничен, пълен, безплатен и пряк достъп по електронен път до документацията за участие в процедурата, като в обявлението е посочена връзка към електронната преписка на поръчката на официалната интернет страница на „УМБАЛ Проф. д-р Стоян Киркович“ АД, в Профила на купувача на Възложителя, с адрес: <http://www.mbal-kirkovich.org/>

4. Лицата могат да поискат писмено от възложителя разяснения по решението, обявлението и документацията за обществената поръчка до 10 дни преди изтичане на срока за получаване на офертите. Възложителят предоставя разясненията чрез публикуване на профила на купувача в 4-дневен срок от получаване на искането, но не по-късно от 6 дни преди срока за получаване на оферти.

5. Участниците ще бъдат уведомени за датата, мястото и часа на оповестяване на ценовите предложения, чрез публикуване на съобщение на интернет адреса на болницата, а именно: http://mbal-kirkovich.org/index.php?option=com_content&view=category&layout=blog&id=43&Itemid=94 не по-късно от два работни дни преди датата на отваряне на ценовите оферти.