

Изх№ 3228 / 19.10.15

ДО:

Всички заинтересовани лица за участие в открита процедура по ЗОП с предмет „Доставка на лекарствени продукти / лекарствени продукти, лечебни храни, диагностични средства и други нетерапевтични продукти / за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“

Уважаеми дами и господа,

Във връзка с постъпило запитване на основание чл.29 ал.1 от ЗОП отстрана на заинтересовано лице по открита процедура с предмет Доставка на лекарствени продукти / лекарствени продукти, лечебни храни, диагностични средства и други нетерапевтични продукти / за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“

Ви изпращам следните разяснения:

Въпрос №1 "В случай че участник в Обявената от Ваша страна процедура желае да подаде оферта да повече от една обособена позиция, необходим ли е този участник да представи по един различен плик №1 за всяка от обособените позиции, по които участва?".

Отговор: В одобрената от Възложителя документация изрично е посочено, че документите за подбор следва да бъдат поставени само в един Плик №1 и въз основа на данните съдържащи се в него ще се извърши подбора на участниците.

Въпрос №2 "При положителен отговор на Въпрос №1 – кои са документите и информацията които се различават за всяка отделна обособена позиция и следва да фигурират само в подадения за съответната обособена позиция плик №1?".

Отговор: С оглед дадения отговор на поставения въпрос №1 не следва да се поставят други документи извън изискуемите за подбор на участниците които са посочени детайлно в т.3.1. Необходими документи

Въпрос №3 "Изпълнителната агенция по лекарствата води регистър на разрешените за употреба и регистрирани лекарствени продукти на територията на РБългария, а данните от регистрите се публикуват на страницата на ИАЛ в интернет. Задължително ли е представянето на хартиен носител на изискуемите в т. 3.1.1.6.6. от документацията за участие документи, или Възложителят би допуснал като надлежен документ представянето на декларация от името на участника, че предлаганите лекарствени продукти отговарят на изискванията на ЗЛПХМ - т.е. притежават

валидни разрешения за употреба, издадени по реда на ЗЛПХМ с вписан номер и дата на разрешение за употреба ”.

Отговор: След извършена справка в страницата на ИАЛ в раздел Разрешителни се установи, че достъпът до всяко едно лекарство не винаги е възможен и това би възпрепятствало работата на комисията, така че всеки участник следва да се придържа към изискванията от одобрената от Възложителя документация, а именно представянето на документите по т.3.1.6.6. Копие на валидно разрешение за употреба в страната издадено въз основа на ЗЛПХМ.

На основание чл. 29, ал.2 от ЗОП настоящото разяснение да се публикува в профила на купувача на адрес <http://zop.mbalgabrovo.com/auction/120/> и да се изпрати на електронния адрес на лицето на правило Запитването.

19.10.2015 г
Габрово

Изп. директор:
/Д-р Нели Савчева/

