

## 475957-2026 - Διαγωνισμός

Βουλγαρία – Ιατρικές συσκευές, φαρμακευτικά προϊόντα και προϊόντα ατομικής περιποίησης –  
ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ ЗА ХЕМОДИАЛИЗА, НЕОБХОДИМИ ЗА ДЕЙНОСТТА  
НА УМБАЛ „ПРОФ. Д-Р СТ.КИРКОВИЧ” АД, ГР. СТАРА ЗАГОРА  
OJ S 131/2026 10/07/2026

Прокήρυξη σύμβασης ή σύμβασης παραχώρησης — τυποποιημένο καθεστώς  
Αγαθά

### 1. Αγοραστής

---

#### 1.1. Αγοραστής

Επίσημη ονομασία: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО  
ЛЕЧЕНИЕ - ПРОФ. Д-Р СТОЯН КИРКОВИЧ АД

Email: [mbalad\\_sz\\_zop@mail.bg](mailto:mbalad_sz_zop@mail.bg)

Νομική μορφή αγοραστή: Οργανισμός δημοσίου δικαίου  
Δραστηριότητα της αναθέτουσας αρχής: Υγεία

### 2. Διαδικασία

---

#### 2.1. Διαδικασία

Τίτλος: ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ ЗА ХЕМОДИАЛИЗА, НЕОБХОДИМИ ЗА  
ДЕЙНОСТТА НА УМБАЛ „ПРОФ. Д-Р СТ.КИРКОВИЧ” АД, ГР. СТАРА ЗАГОРА

Περιγραφή: Периодична доставка по предварителна заявка на медицински изделия, необходими за дейността на необходимите за дейността на Отделение по хемодиализа към “УМБАЛ Проф. Д-Р Стоян Киркович” АД, гр.Стара Загора“ за период от 24 месеца по смисъла на Закона за медицинските изделия и съгласно условията на Закона за обществените поръчки и документацията за участие. Всеки участник има право да представи по едно предложение за изпълнение на поръчката, за една, за няколко или за всички обособени позиции от поръчката. Участникът представя задължително оферта за всички номенклатури от съответната обособена позиция. Неоферирането на някоя номенклатурна единица е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата за тази обособена позиция. Не се предвижда възможност за предоставяне на варианти в офертите на участниците. Ако някъде в поставените технически изисквания има посочен конкретен модел, източник, процес, търговска марка, патент, тип, произход или производство, то винаги да се чете и разбира „или еквивалент”. При всички случаи възложителят ще допуска еквивалент, като доказателствената тежест за доказване на еквивалентността е на участника. Посочените в Техническата спецификация количества са прогнозни, като е възможно да бъдат променени, в зависимост от конкретните нужди на Възложителя. Възложителят не поема ангажимент да заявява прогнозното количество продукти, предмет на настоящата поръчка. Възложителят си запазва правото, съобразно своите нужди и/или при отпаднала необходимост, да не заявява посочени видове продукти. Прогнозната стойност на обществената поръчка е в размер на 308 447,50 евро без ДДС. В прогнозната стойност на поръчката се включват всички разходи, свързани с качествено изпълнение на поръчката, вкл. но не само и стойността на доставката. Тази стойност е съобразена с финансовия ресурс, с който възложителят разполага. Посочената прогнозна стойност на всяка от обособена позиция също е пределна и максимална такава. Изискване за представяне на мостри Участниците следва да представят мостри за оферираните

изделия, подробно описани в техническата спецификация. Мострите да са в оригинална опаковка. За всяка номенклатурна единица посочена в таблицата с техническата спецификация се представят по 1 брой мостра. Върху опаковката на мострите за всяка номенклатурна единица да е поставен поредния номер от Техническата спецификация, Имената и печат на участника. Мострите следва да са окомплектовани с валидни документи, удостоверяващи качеството и техническите параметри на стоките. Липсата на мостри и/или каталог /брошура/ за някоя обособена позиция или номенклатурни единици, за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция. Мострите и каталозите ще бъдат разглеждани заедно с Техническото предложение на участника. Същите ще бъдат използвани за установяване на съответствието на предлаганото изделие на участника със заложените минимални изисквания на Възложителя по отношение на описание, технически характеристики, приложение и др. Мострите се предават в запечатани опаковки от участника лично или от упълномощен от него представител или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка или чрез куриерска служба. Съгласно чл.47, ал.11 от ППЗОП участниците следва да посочат в ЕЕДОП входящият номер, с който мострите са регистрирани в деловодството на Възложителя, а когато са изпратени чрез пощенска или друга куриерска услуга - номерът на пратката. Изискваните мостри първо ще бъдат разгледани от комисията без да се нарушава тяхната цялост и търговски вид, за да може да се сравнят търговското наименование, производител, опаковка, метод на стерилизация и други съществени идентифициращи данни, от които да се установи по безспорен начин съответствието на оферирания продукт с изискванията на възложителя. Тези мостри, които отговарят ще бъдат тествани в реално време с цел установяване съответствието им с изискванията на Възложителя в техническата спецификация. След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора. В срок до 10 (десет) дни от сключването на договор за обществена поръчка или от прекратяването на процедурата, Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето желание за начина на получаване на мострите. Непотърсените мостри от участниците в срок от 1 месец от сключване на договор Възложителят ще предаде в склад Болнична аптека за заприхождаване. Невърнатите мостри и/или разопаковани, ще бъдат заплащани на представилите ги лица съгласно тяхната стойност, посочена в офертата на съответния участник, съгласно чл. 76, ал. 2, т. 1 от ППЗОП. При подаване на мострите участниците спазват разпоредбите на чл.47, ал. 10 и ал.11 от ППЗОП. Непредставянето на мостра и/или несъответствието на мострата с посочените в Техническата спецификация изисквания на Възложителя, е основание за отстраняване на на участника. Участник, който предложи изделие/лия, който/които не отговарят на което и да било от посочените в настоящата документация изискване, се отстранява от участие в процедурата. Процедурата по отваряне, разглеждане, оценка и класиране на офертите се извършва по реда на чл. 104 от ЗОП и на глава V, раздел VIII от ППЗОП. На основание чл. 104, ал. 2 от ЗОП комисията ще разгледа постъпилите оферти по „обърнат ред“, регламентиран в чл. 61 от ППЗОП

Αναγνωριστικό διαδικασίας: 86a845e7-a7f7-46f2-8b10-9f90ab7b2f33

Εσωτερικό αναγνωριστικό: 595323

Είδος διαδικασίας: Ανοικτή

Η διαδικασία επιταχύνεται: όχι

Κύρια χαρακτηριστικά της διαδικασίας: Гаранцията за изпълнение на договора е в размер на 4 % (четири на сто) от стойността на договора за обществената поръчка без ДДС. Гаранцията за изпълнение на договора може да се представи под формата на: • банкова гаранция (изготвя се по образец на банката, която я издава, при условие че в гаранцията са вписани условията на Възложителя); • парична сума, преведена по следната банкова сметка на възложителя, за която участникът ще бъде уведомен в поканата за сключване на договора.; • застраховка, която неотменимо и безусловно обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя. Участникът определен за изпълнител избира сам формата на гаранцията за изпълнение. Когато участникът избере гаранцията за изпълнение на договора да бъде банкова гаранция, тогава това трябва да бъде безусловна и неотменима банкова гаранция, в полза на УМБАЛ „Проф. Д – р Ст. Киркович“ АД и със срок на валидност – най-малко с 30 /тридесет/ дни след изтичане на договора. В случай, че банковата гаранция е издадена от чуждестранна банка, тя трябва да бъде авизирана чрез българска банка, която да потвърди автентичността на съобщението. Ако избраният изпълнител избере да изпълни задълженията си за предоставяне на гаранция за изпълнение чрез сключване на застраховка, той трябва да предостави валидни застрахователни полици, които покриват неотменимо и безусловно единствено рисковете, свързани с неизпълнение на задължения на изпълнителя по договора, и не може да бъдат използвани за обезпечаване на отговорността на изпълнителя по друг договор. Когато гаранцията, която ще обезпечи изпълнението на договора се представя под формата на застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя, съответното вземане на Възложителя в размер на 4% от стойността на договора за обществената поръчка за срока на неговото действие и 30 /тридесет/ дни след след изтичане срока на договора – застрахователният договор се сключва с Изпълнителя в полза на Възложителя (трето ползващо се лице). Всички разходи по сключването на застрахователният договор са за сметка на Изпълнителя. Изпълнителя е длъжен да заплаща дължимите премии към застрахователя за да поддържа застрахователното покритие в размер на 4% от стойността на договора за срока на неговото действие и с 30 /тридесет/ дни след срока на договора. Гаранциите под формата на парична сума или банкова гаранция може да се предостави от името на изпълнителя за сметка на трето лице - гарант. 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. Разходите по откриването и поддържането на гаранциите са за сметка на Изпълнителя. Изпълнителят трябва да предвиди и заплати своите такси по откриване и обслужване на гаранцията така, че размерът на получената от Възложителя гаранция да не бъде по-малък от определения в настоящата процедура. Условията и сроковете за задържане или освобождаване на гаранцията за изпълнение се уреждат в договора за обществена поръчка.

#### **2.1.1. Σκοπός**

Χαρακτήρας της σύμβασης: Αγαθά

Κύρια ταξινόμηση (cρν): 33000000 Ιατρικές συσκευές, φαρμακευτικά προϊόντα και προϊόντα ατομικής περιποίησης

#### **2.1.2. Τόπος εκτέλεσης**

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Стара Загора (BG344)

Χώρα: Βουλγαρία

#### **2.1.3. Αξία**

#### 2.1.4. Γενικές πληροφορίες

Πρόσθετες πληροφορίες: Възложителят указва, че ще отстрани участник от процедурата освен на основанията за отстраняване по чл. 54, ал.1, т.1, т. 2, т.3, т. 4, т.5, т.6 и т.7 и определените от възложителя основания по чл. 55, ал.1, т. 1 и т. 4 от ЗОП. Основанията по чл. 54, ал.1, т. 1, 2 и 7 се отнасят за лицата (чл. 54, ал. 2 от ЗОП), които представляват участника/кандидата и за членовете на неговите управителни и надзорни органи съгласно регистъра, в който е вписан участникът/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. Когато участникът /кандидатът, или юридическо лице в състава на негов контролен или управителен орган се представлява от физическо лице по пълномощие, основанията по чл. 54, ал.1, т. 1, 2 и 7 се отнасят и за това физическо лице (чл. 54, ал. 3 от ЗОП). На основание чл. 107 от ЗОП, Възложителят ще отстрани от участие в процедурата 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 поканата за участие в преговори, или в документацията; - е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката и/или на правилата и изискванията, 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 от ЗОП; - 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; - е свързано лице с друг /и участник/ци или кандидат/ти в поръчката; - е подал оферта или заявление за участие, която не отговаря на условията за представяне, включително за форма, начин, срок и валидност; - е нарушил забрана по чл. 101, ал. 9 или 10 от ЗОП. - са налице обстоятелства по чл.113 от Закона за Сметната палата; - е налице обстоятелство по чл. 3, т. 8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; - не удължи или не потвърди срока на валидност на офертата си. Възложителят указва, че на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ ЗОП ще отстрани участник, в чието ценово предложение е предложена обща стойност на обособената позиция, надхвърляща максималната максималната прогнозна стойност на обособената позиция., посочена от Възложителя в техническата спецификация. Непредставянето на мостра и/или несъответствието на мострата с посочените в Техническата спецификация изисквания на Възложителя, е основание за отстраняване на на участника, съгласно чл.107, т.2, буква "а" от ЗОП Участник, който предложи изделие/лия, който/които не отговарят на което и да било от посочените в настоящата документация изискване, се отстранява от участие в процедурата.

2. Национални основания за отстраняване : Националните основания за отстраняване са: - осъждания за престъпления по чл. 194 – 208, чл. 213а – 217, чл. 219 – 252 и чл. 254а – 255а и чл. 256 - 260 НК (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП); - нарушения по чл. 61, ал. 1, чл. 62, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2, чл. 228, ал. 3 от Кодекса на труда (чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП); - нарушения по чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност в сила от 23.05.2018 г. (чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП); - наличие на свързаност по смисъла на пар. 2, т. 45 от ДР на ЗОП между кандидати/ участници в конкретна обществена поръчка (чл. 107, т. 4 от ЗОП); - наличие на обстоятелство 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; - обстоятелства по чл. 113 от Закона за Сметната палата. - наличие на обстоятелствата по чл. 83а, ал. 5, т. 1 от ЗАНН.

#### **Νομική βάση:**

Οδηγία 2014/24/ΕΕ

#### **2.1.5. Όροι δημοσίων συμβάσεων**

##### **Όροι υποβολής:**

Μέγιστος αριθμός παρτίδων για τις οποίες ένας προσφέρων μπορεί να υποβάλει προσφορές: 6

##### **Όροι της σύμβασης:**

Μέγιστος αριθμός παρτίδων για τις οποίες μπορούν να ανατεθούν συμβάσεις σε έναν προσφέροντα: 6

#### **2.1.6. Λόγοι αποκλεισμού**

Πηγές των λόγων αποκλεισμού: Προκήρυξη

Συμμετοχή σε εγκληματική οργάνωση: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 321 или чл. 321а от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Διαφθορά: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 301-307 от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Απάτη: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 209-213 от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Τρομοκρατικά εγκλήματα ή εγκλήματα συνδεδεμένα με τρομοκρατικές δραστηριότητες:

Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 114а - 114т от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП; по чл. 108а от Наказателния кодекс (изм. и доп., обн. ДВ, бр. 84 от 06.10.2023 г. – редакция в сила до 30.01.2026 г.) като престъпление, включено в обхвата на чл. 57, параграф 1 от Директива 2014/24/ΕС)

Νομιμοποίηση εσόδων από παράνομες δραστηριότητες ή χρηματοδότηση της τρομοκρατίας:

Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 253-260 от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Παιδική εργασία και άλλες μορφές εμπορίας ανθρώπων: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 159а-159г от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Παράβαση υποχρέωσης που σχετίζεται με την καταβολή φόρων: Кандидатът или участникът има задължения за данъци 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 (чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП)

Παράβαση υποχρέωσης που σχετίζεται με την καταβολή εισφορών κοινωνικής ασφάλισης: Кандидатът или участникът има задължения за 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, (чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП)

Παράβαση υποχρεώσεων στους τομείς του περιβαλλοντικού δικαίου: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 352-353е от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Παράβαση υποχρεώσεων στους τομείς του κοινωνικού δικαίου: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 172 или чл. 192а от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Παράβαση υποχρεώσεων στους τομείς του εργατικού δικαίου: Кандидатът или участникът е извършил нарушение по чл. 118, 128, 245 и 301-305 от Кодекса на труда, установено с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение, или аналогични нарушения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен (чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП)  
Άμεση ή έμμεση συμμετοχή στην κατάρτιση της παρούσας διαδικασίας σύναψης σύμβασης: Налице е неравнопоставеност в случаите по чл. 44, ал. 5 от ЗОП (чл. 54, ал. 1, т. 4 от ЗОП)

Σύγκρουση συμφερόντων λόγω της συμμετοχής του στη διαδικασία σύναψης της σύμβασης: Налице е конфликт на интереси по смисъла на § 2, т. 21 от ДР на ЗОП, който не може да бъде отстранен (чл. 54, ал. 1, т. 7 от ЗОП)

Ψευδείς δηλώσεις, απόκρυψη πληροφοριών, ανικανότητα παροχής των απαιτούμενων εγγράφων ή λήψη πληροφοριών εμπιστευτικού χαρακτήρα που αφορούν την παρούσα διαδικασία: За кандидата или участника е установено, че: - е представил документ с невярно съдържание, с който се доказва декларираната липса на основания за отстраняване или декларираното изпълнение на критериите за подбор (чл. 54, ал. 1, т. 5 от ЗОП); - не е предоставил изискваща се информация, свързана с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор (чл. 54, ал. 1, т. 5 от ЗОП)

Παράβαση υποχρεώσεων που απορρέουν από αμιγώς εθνικούς λόγους αποκλεισμού: За кандидата или участника е налице някое от следните обстоятелства: осъден е с влязла в сила присъда за престъпления по чл. 194 – 208, чл. 213а – 217, чл. 219 – 252 и чл. 254а – 255а и чл. 256 - 260 НК (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП); извършил е нарушения по чл. 61, ал.1, чл.62, ал.1 или 3, чл.63, ал.1 или 2, чл.228, ал.3 от Кодекса на труда и по чл.13, ал.1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност, установени с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение (чл.54, ал.1, т.6 от ЗОП); обстоятелство 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; обстоятелства по чл. 91 от Закона за противодействие на корупцията сред лица, заемащи публични длъжности (ЗПКЛЗПД); с наложена санкция по чл. 83а, ал. 5, т. 1 от ЗАНН – временна забрана за участие в процедури за възлагане на обществени поръчки.

Πτώχευση: Кандидатът или участникът е обявен в несъстоятелност по смисъла на Търговския закон (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

Αφερεγγυότητα: Кандидатът или участникът е в производство по несъстоятелност (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

Διακανονισμός με τους πιστωτές: Кандидатът или участникът е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

Κατάσταση ανάλογη της πτώχευσης, δυνάμει της εθνικής νομοθεσίας: Съгласно законодателството на държавата, в която е установено, чуждестранно лице се намира в положение, подобно на: обявен в несъстоятелност; в производство по несъстоятелност; в процедура по ликвидация; сключено извънсъдебно споразумение с кредиторите; преустановена дейност (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

Περιουσιακά στοιχεία υπό αναγκαστική διαχείριση από εκκαθαριστή: Кандидатът или участникът е в процедура по ликвидация по смисъла на Търговския закон (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

Αναστολή επιχειρηματικών δραστηριοτήτων: Кандидатът или участникът е преустановил дейността си (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

Πρώωρη λήξη, αποζημιώσεις ή άλλες παρόμοιες κυρώσεις: За кандидата или участника е доказано, че е виновен за неизпълнение на договор за обществена поръчка или на договор за концесия за строителство или за услуга, довело до разваляне или 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 (чл. 55, ал. 1, т. 4 от ЗОП)

## 5. Παρτίδα

---

### 5.1. Παρτίδα: LOT-0001

Τίτλος: ΟΒΟΣΟΒΕΝΑ ΠΟΖΙЦИЯ №1

Περιγραφή: Основен течен концентрат за бикарбонатна хемодиализа с натриев хидроген карбонат 84.00g/l, Натриев тиосулфат пентахидрат 10.00g/l; Въглероден двуокис течен 1g/l Бутилки PET - прогнозно количество: 200 л за 24 месеца Ако някъде в поставените технически изисквания има посочен конкретен модел, източник, процес, търговска марка, патент, тип, произход или производство, то винаги да се чете и разбира „или еквивалент“. При всички случаи възложителят ще допуска еквивалент, като доказателствената тежест за доказване на еквивалентността е на участника. Изискване за представяне на мостри Участниците следва да представят мостри за оферираните изделия, подробно описани в техническата спецификация. Мострите да са в оригинална опаковка. За всяка номенклатурна единица посочена в таблицата с техническата спецификация се представят по1 брой мостра. Върху опаковката на мострите за всяка номенклатурна единица да е поставен поредния номер от Техническата спецификация, Имената и печат на участника. Мострите следва да са окомплектовани с валидни документи, удостоверяващи качеството и техническите параметри на стоките. Липсата на мостри и/или каталог /брошура/за някоя обособена позиция или номенклатурни единици, за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция. Мострите и каталозите ще бъдат разглеждани заедно с Техническото предложение на участника. Същите ще бъдат използвани за установяване на съответствието на предлаганото изделие на участника със заложените минимални изисквания на Възложителя по отношение на описание, технически характеристики, приложение и др. Мострите се предават в запечатани опаковки от участника лично или от упълномощен от него представител или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка или чрез куриерска служба. Върху опаковката участникът записва:  
ПОЛУЧАТЕЛ: УМБАЛ „Проф. д-р Стоян Киркович“ АД гр. Стара Загора, ул. Генерал

Столетов № 2, ДЕЛОВОДСТВО МОСТРИ за участие в открита процедура с предмет: Доставка на медицински изделия за хемодиализа, необходими за дейността на Отделение по хемодиализа към УМБАЛ „Проф. Д-р Ст. Киркович“ АД, гр. Стара Загора“  
Позиции, за които се подават мостри:.....

\_\_\_\_\_ име на участника  
\_\_\_\_\_ адрес за кореспонденция  
\_\_\_\_\_ лице за контакт, телефон,  
\_\_\_\_\_ електронен адрес

Съгласно чл.47, ал.11 от ППЗОП участниците следва да посочат в ЕЕДОП входящият номер, с който мострите са регистрирани в деловодството на Възложителя, а когато са изпратени чрез пощенска или друга куриерска услуга - номерът на пратката. Изискваните мостри първо ще бъдат разгледани от комисията без да се нарушава тяхната цялост и търговски вид, за да може да се сравнят търговското наименование, производител, опаковка, метод на стерилизация и други съществени идентифициращи данни, от които да се установи по безспорен начин съответствието на оферирания продукт с изискванията на възложителя. Тези мостри, които отговарят ще бъдат тествани в реално време с цел установяване съответствието им с изискванията на Възложителя в техническата спецификация. След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора. В срок до 10 (десет) дни от сключването на договор за обществена поръчка или от прекратяването на процедурата, Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето желание за начина на получаване на мострите. Непотърсените мостри от участниците в срок от 1 месец от сключване на договор Възложителят ще предаде в склад Болнична аптека за заприхождаване. Невърнатите мостри и/или разопаковани, ще бъдат заплащани на представилите ги лица съгласно тяхната стойност, посочена в офертата на съответния участник, съгласно чл. 76, ал. 2, т. 1 от ППЗОП. При подаване на мострите участниците спазват разпоредбите на чл.47, ал. 10 и ал.11 от ППЗОП. Непредставянето на мостра и/или несъответствието на мострата с посочените в Техническата спецификация изисквания на Възложителя, е основание за отстраняване на на участника. Участник, който предложи изделие/лия, който/които не отговарят на което и да било от посочените в настоящата документация изискване, се отстранява от участие в процедурата.

Εσωτερικό αναγνωριστικό: 595456

#### 5.1.1. Σκοπός

Χαρακτήρας της σύμβασης: Αγαθά

Κύρια ταξινόμηση (cρν): 33000000 Ιατρικές συσκευές, φαρμακευτικά προϊόντα και προϊόντα ατομικής περιποίησης

#### Επιλογές:

Περιγραφή των επιλογών: На основание чл. 116, ал. 1, т. 1 и ал. 3 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), срокът на действие на договора може да бъде удължен изцяло или частично за период не по-дълъг от 6 (шест) месеца, чрез подписване на допълнително споразумение между страните. В случай че към датата на изтичане на срока на договора не е налице сключен друг договор по реда и при условията на ЗОП със същия или сходен предмет, настоящият договор продължава действието си изцяло или частично – за дейностите, за които не е осигурен нов договор, до сключването на такъв, но за срок не по-дълъг от 6 (шест) месеца, при условие че общата стойност на договора не е изчерпана. При подписване на допълнително споразумение за

увеличаване срока на договора с не повече от 6 месеца, стойността на договора не се променя.

#### **5.1.2. Τόπος εκτέλεσης**

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Стара Загора (BG344)

Χώρα: Βουλγαρία

#### **5.1.3. Εκτιμώμενη διάρκεια**

Διάρκεια: 24 Μήνες

#### **5.1.4. Ανανέωση**

Μέγιστες ανανεώσεις: 0

#### **5.1.5. Αξία**

Εκτιμώμενη αξία χωρίς ΦΠΑ: 164,00 EUR

#### **5.1.6. Γενικές πληροφορίες**

Πρόκειται για επαναλαμβανόμενη διαδικασία δημοσίων συμβάσεων

Περιγραφή: Предметът на поръчката включва периодични доставки на медицински изделия и консумативи, необходими за дейността на Отделение по хемодиализа в лечебното заведение. След изтичане на срока на действие на настоящия договор или при изчерпване на финансовия му ресурс, се предвижда стартиране на нова процедура за избор на изпълнител за същия вид доставки.

**Κατ' αποκλειστικότητα συμμετοχή:**

Δεν παραχωρείται συμμετοχή.

Έργο δημόσιων συμβάσεων που δεν χρηματοδοτείται από τα ταμεία της ΕΕ

Η δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τη συμφωνία για τις δημόσιες συμβάσεις (ΣΔΣ): όχι

#### **5.1.7. Стратηγικές δημόσιες συμβάσεις**

Στόχος των στρατηγικών δημοσίων συμβάσεων: Καμία στρατηγική δημόσια σύμβαση

Κριτήρια πράσινων δημοσίων συμβάσεων: Δεν υπάρχουν κριτήρια για πράσινες δημόσιες συμβάσεις

#### **5.1.8. Κριτήρια προσβασιμότητας**

Δεν περιλαμβάνονται κριτήρια προσβασιμότητας για τα άτομα με αναπηρίες με την ακόλουθη αιτιολόγηση

Αιτιολόγηση: Продуктът е предназначен за използване на лица в компроментирано здравословно състояние, вкл. е възможно да бъде използван от лица с увреждания. Не са налице специални нормативни разпоредби, които пряко да касаят доставка с този предмет и да въвеждат специални изисквания за достъп на лица с увреждания.

#### **5.1.9. Κριτήρια επιλογής**

Πηγές των κριτηρίων επιλογής: Προκήρυξη

Κριτήριο: Εγγραφή σε σχετικό επαγγελματικό μητρώο

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Съгласно чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия, търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България могат да извършват физически или юридически лица, регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от Закона за медицинските изделия,

производителите, установени на територията на Република България, могат да извършват търговски сделки с произведените от тях изделия без документа по ал. 1. На основание чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия, участниците в процедурата следва да имат издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. В случай, че участникът е производител на изделията, предмет на поръчката и е установен на територията на Република България, същият може да не представя разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП - документа по чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия. Деклариране: В раздел А: „Годност“ в Част IV: „Критерии за подбор“ от ЕЕДОП всички участник следва да посочат следната информация: номера на издаденото на негово име Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, с цел обезпечаване възможността Възложителят да направи справка в съответния публичен регистър или посочва вида на документа, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава, като следва да посочи наименованието на органа и съответната държава, както и номера /ако има такъв/ на документа, датата на издаване и срока на валидност на документа, издаден от органа на съответната държава. Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там участникът следва да отбележе „да“, за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация. Документи, с които се доказва критерият за подбор: Преди сключване на договор поставеното изискване се доказва с представянето на: Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено по реда на Закона за медицинските изделия, или друг документ, удостоверяващ правото на участника за извършване на търговия с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава или документ, удостоверяващ, че участникът е производител на медицински изделия по ЗМИ. Съгласно чл. 60 от ЗОП, чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. Възможността за доказване с еквивалентен документ по чл. 60, ал. 1 ЗОП е приложима към момента на подаване на офертата и в хода на процедурата (чл. 67, ал. 5 ЗОП), а при сключване на договора избраното за изпълнител чуждестранно лице следва да докаже, че има право да изпълнява възлаганите дейности на територията на Република България - да извърши съответна регистрация, представи документ, съгласно изискването на чл. 77, ал.1 от Закона за медицинските изделия. При участие на обединение, което не е юридическо лице се прилагат разпоредбите на чл. 59, ал. 6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията съгласно чл. 66 от ЗОП. На основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП Възложителят може да изисква по всяко време след отварянето на заявленията за участие или офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката.

Κριτήριο: Αναφορές σε καθορισμένες παραδόσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Участникът следва да е изпълнил през последните 3 (три) години, считано от датата на подаване на офертата, поне 1 /една/ дейност с предмет идентичен или сходен с предмета на поръчката. Под „дейност с предмет идентичен или сходен с предмета на поръчката“ следва да се има предвид доставка на медицински изделия за хемодиализа ДОКАЗВАНЕ: При подаване на офертата участникът декларира съответствие с поставеното изискване, чрез попълване на Част IV, раздел В от ЕЕДОП като предостави и информация за вида на доставката, датата,

на която е приключило изпълнението, получателя на доставката. При условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП възложителят може да изиска документи, чрез които се доказва декларираната в ЕЕДОП информация - Списък на доставките, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, с посочване на датата на извършване на доставката, получателят на доставката, заедно с доказателства за тези дейности: договор, приемо-предавателни протоколи, фактура (фактури), референции, съдържащи героописаните дейности. При условията на чл.67, ал. 6 от ЗОП, преди сключване на договора, определеният изпълнител представя документите по предходното изречение (ако не са били представени по реда на чл. 67, ал. 5 от ЗОП). При участия на обединения, които не са юридически лица, съответствието с критерия се доказва от обединението като цяло. ЗАБЕЛЕЖКА: Преди сключването на договор за обществена поръчка възложителят изисква от участника, определен за изпълнител, да предостави актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор. Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

Κριτήριο: Δείγματα, περιγραφές ή φωτογραφίες χωρίς πιστοποίηση αυθεντικότητας  
Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Участниците следва да представят мостри за оферирания изделия, подробно описани в техническата спецификация. Мострите да са в оригинална опаковка. За всяка номенклатурна единица посочена в таблицата с техническата спецификация се представят по 1 брой мостра. Върху опаковката на мострите за всяка номенклатурна единица да е поставен поредния номер от Техническата спецификация, Имената и печат на участника. Мострите следва да са окомплектовани с валидни документи, удостоверяващи качеството и техническите параметри на стоките. Липсата на мостри и/или каталог /брошура/ за някоя обособена позиция или номенклатурни единици, за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция. Мострите и каталозите ще бъдат разглеждани заедно с Техническото предложение на участника. Същите ще бъдат използвани за установяване на съответствието на предлаганото изделие на участника със заложените минимални изисквания на Възложителя по отношение на описание, технически характеристики, приложение и др. Мострите се предават в запечатани опаковки от участника лично или от упълномощен от него представител или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка или чрез куриерска служба. Съгласно чл.47, ал.11 от ППЗОП участниците следва да посочат в ЕЕДОП входящият номер, с който мострите са регистрирани в деловодството на Възложителя, а когато са изпратени чрез пощенска или друга куриерска услуга - номерът на пратката. Изискваните мостри първо ще бъдат разгледани от комисията без да се нарушава тяхната цялост и търговски вид, за да може да се сравнят търговското наименование, производител, опаковка, метод на стерилизация и други съществени идентифициращи данни, от които да се установи по безспорен начин съответствието на оферирания продукт с изискванията на възложителя. Тези мостри, които отговарят ще бъдат тествани в реално време с цел установяване съответствието им с изискванията на Възложителя в техническата спецификация. След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора. В срок до 10 (десет) дни от сключването на договор за обществена поръчка или от прекратяването на процедурата, Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето желание за начина на получаване на мострите. Непотърсените мостри от участниците в

срок от 1 месец от сключване на договор Възложителят ще предаде в склад Болнична аптека за заприхождаване. Невърнатите мостри и/или разопаковани, ще бъдат заплащани на представилите ги лица съгласно тяхната стойност, посочена в офертата на съответния участник, съгласно чл. 76, ал. 2, т. 1 от ППЗОП.

#### 5.1.10. Кριτήρια ανάθεσης

##### Κριτήριο:

Είδος: Τιμή

Ονομασία: Икономически най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия за възлагане: "най-ниска цена", съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Περιγραφή: Настоящата обществена поръчка се възлага въз основа на икономически най-изгодната оферта. Икономически най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия за възлагане: "най-ниска цена", съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. На оценка подлежи предложената обща крайна стойност без ДДС до втори знак след десетичната запетая за съответната обособена позиция. Най-ниската обща цена на обособена позиция се формира като сбор от произведението на единичната цена на изделията в обособената позиция, предлагана от участника и посочените от възложителя количества в техническата спецификация. На основание чл. 72, ал. 1 и ал. 2 от ЗОП, Възложителят изисква представяне на обосновка за начина на образуване на предложение в офертата на участник свързано с цена или разходи, когато то е с повече от 20 на сто по-благоприятно от: 1. средната стойност на предложенията на останалите участници по същия показател за оценка - при допуснати до оценяване три или повече оферти; 2. обявената прогнозна стойност – в настоящата процедура обявената прогнозна стойност на съответната обособна позиция - при допуснати до оценяване една или две оферти.

#### 5.1.11. Έγγραφα δημοσίων συμβάσεων

Γλώσσες στις οποίες είναι επισήμως διαθέσιμα τα έγγραφα της δημόσιας σύμβασης: бουλγαρικά

Διεύθυνση των εγγράφων της δημόσιας σύμβασης: <https://app.eop.bg/today/595323>

##### Ad hoc διάυλος επικοινωνίας:

Ονομασία: ЦАИС ЕОП

#### 5.1.12. Όροι δημοσίων συμβάσεων

##### Όροι υποβολής:

Ηλεκτρονική υποβολή: Υποχρεωτική

Διεύθυνση για υποβολή: <https://app.eop.bg/today/595323>

Γλώσσες στις οποίες μπορούν να υποβληθούν οι προσφορές ή οι αιτήσεις συμμετοχής: бουλγαρικά

Ηλεκτρονικός κατάλογος: Δεν επιτρέπεται

Παραλλαγές: Δεν επιτρέπεται

Προθεσμία παραλαβής των προσφορών: 13/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Θερινή ώρα Ανατολικής Ευρώπης

Διάρκεια κατά την οποία πρέπει να παραμένει ισχύουσα η προσφορά: 180 Ημέρες

##### Πληροφορίες σχετικά με τη δημόσια αποσφράγιση:

Ημερομηνία αποσφράγισης: 14/08/2026 13:00:00 (UTC+03:00) Θερινή ώρα Ανατολικής Ευρώπης

Τόπος: В системата

##### Όροι της σύμβασης:

Η σύμβαση πρέπει να εκτελείται στο πλαίσιο προγραμμάτων προστατευόμενης απασχόλησης:

Όχι

Ηλεκτρονική τιμολόγηση: Επιτρέπεται  
Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική παραγγελία: όχι  
Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική πληρωμή: όχι

#### **5.1.15. Τεχνικές**

##### **Συμφωνία-πλαίσιο:**

Καμία συμφωνία-πλαίσιο

##### **Πληροφορίες σχετικά με το δυναμικό σύστημα αγορών:**

Κανένα δυναμικό σύστημα αγορών

#### **5.1.16. Περαιτέρω πληροφορίες, διαμεσολάβηση και προσφυγή**

Οργανισμός προσφυγής: Комисия за защита на конкуренцията

Πληροφορίες σχετικά με τις προθεσμίες επανεξέτασης: Съгласно чл.197, ал.1, т.1 от Закона за обществените поръчки - жалба може да се подава в 10-дневен срок от изтичане на срока по чл.100, ал.3 от Закона за обществените поръчки срещу решението за откриване на процедурата и/или решението за одобряване на промени в условията по обявената процедура.

Οργανισμός παροχής περισσότερων πληροφοριών των διαδικασιών προσφυγής:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ - ПРОФ. Д-Р СТОЯН КИРКОВИЧ АД

#### **5.1. Παρτίδα: LOT-0002**

Τίτλος: ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ №2

Περιγραφή: Кисел концентрат за бикарбонатна хемодиализа с разреждане 1:45, с концентрация: Na+ x 139; K+ x 3; Ca2+ x 1.75; Mg2+ x 0.5; Cl- x 107.5; CH3COO- x 3; HCO3- x 36; GL g/l x 1; Osmol, mOsm/l x 299; Бутилки PET - прогнозно количество: 40 000 л за 24 месеца Ако някъде в поставените технически изисквания има посочен конкретен модел, източник, процес, търговска марка, патент, тип, произход или производство, то винаги да се чете и разбира „или еквивалент“. При всички случаи възложителят ще допуска еквивалент, като доказателствената тежест за доказване на еквивалентността е на участника. Изискване за представяне на мостри Участниците следва да представят мостри за оферираните изделия, подробно описани в техническата спецификация. Мострите да са в оригинална опаковка. За всяка номенклатурна единица посочена в таблицата с техническата спецификация се представят по1 брой мостра. Върху опаковката на мострите за всяка номенклатурна единица да е поставен поредния номер от Техническата спецификация, Имената и печат на участника. Мострите следва да са окомплектовани с валидни документи, удостоверяващи качеството и техническите параметри на стоките. Липсата на мостри и/или каталог /брошура/за някоя обособена позиция или номенклатурни единици, за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция. Мострите и каталозите ще бъдат разглеждани заедно с Техническото предложение на участника. Същите ще бъдат използвани за установяване на съответствието на предлаганото изделие на участника със заложените минимални изисквания на Възложителя по отношение на описание, технически характеристики, приложение и др. Мострите се предават в запечатани опаковки от участника лично или от упълномощен от него представител или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка или чрез куриерска служба. Върху опаковката участникът записва: ПОЛУЧАТЕЛ: УМБАЛ „Проф. д-р Стоян Киркович“ АД гр. Стара Загора, ул. Генерал Столетов № 2, ДЕЛОВОДСТВО МОСТРИ за участие в открита процедура с предмет: Доставка на медицински изделия за хемодиализа, необходими за дейността на Отделение по хемодиализа към УМБАЛ „Проф. Д-р Ст. Киркович“ АД, гр. Стара Загора“ Позиции, за които се подават

мостри:.....

име на участника

адрес за кореспонденция

лице за контакт, телефон,

електронен адрес Съгласно чл.47, ал.11 от ППЗОП участниците следва да посочат в ЕЕДОП входящият номер, с който мострите са регистрирани в деловодството на Възложителя, а когато са изпратени чрез пощенска или друга куриерска услуга - номерът на пратката. Изискваните мостри първо ще бъдат разгледани от комисията без да се нарушава тяхната цялост и търговски вид, за да може да се сравнят търговското наименование, производител, опаковка, метод на стерилизация и други съществени идентифициращи данни, от които да се установи по безспорен начин съответствието на оферирания продукт с изискванията на възложителя. Тези мостри, които отговарят ще бъдат тествани в реално време с цел установяване съответствието им с изискванията на Възложителя в техническата спецификация. След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора. В срок до 10 (десет) дни от сключването на договор за обществена поръчка или от прекратяването на процедурата, Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето желание за начина на получаване на мострите. Непотърсените мостри от участниците в срок от 1 месец от сключване на договор Възложителят ще предаде в склад Болнична аптека за заприхождаване. Невърнатите мостри и/или разопаковани, ще бъдат заплащани на представилите ги лица съгласно тяхната стойност, посочена в офертата на съответния участник, съгласно чл. 76, ал. 2, т. 1 от ППЗОП. При подаване на мострите участниците спазват разпоредбите на чл.47, ал. 10 и ал.11 от ППЗОП. Непредставянето на мостра и/или несъответствието на мострата с посочените в Техническата спецификация изисквания на Възложителя, е основание за отстраняване на на участника. Участник, който предложи изделие/лия, който/които не отговарят на което и да било от посочените в настоящата документация изискване, се отстранява от участие в процедурата.

Εσωτερικό αναγνωριστικό: 595479

#### 5.1.1. Σκοπός

Χαρακτήρας της σύμβασης: Αγαθά

Κύρια ταξινόμηση (cρν): 33000000 Ιατρικές συσκευές, φαρμακευτικά προϊόντα και προϊόντα ατομικής περιποίησης

#### Επιλογές:

Περιγραφή των επιλογών: На основание чл. 116, ал. 1, т. 1 и ал. 3 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), срокът на действие на договора може да бъде удължен изцяло или частично за период не по-дълъг от 6 (шест) месеца, чрез подписване на допълнително споразумение между страните. В случай че към датата на изтичане на срока на договора не е налице сключен друг договор по реда и при условията на ЗОП със същия или сходен предмет, настоящият договор продължава действието си изцяло или частично – за дейностите, за които не е осигурен нов договор, до сключването на такъв, но за срок не по-дълъг от 6 (шест) месеца, при условие че общата стойност на договора не е изчерпана. При подписване на допълнително споразумение за увеличаване срока на договора с не повече от 6 месеца, стойността на договора не се променя.

#### **5.1.2. Τόπος εκτέλεσης**

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Стара Загора (BG344)

Χώρα: Βουλγαρία

#### **5.1.3. Εκτιμώμενη διάρκεια**

Διάρκεια: 24 Μήνες

#### **5.1.4. Ανανέωση**

Μέγιστες ανανεώσεις: 0

#### **5.1.5. Αξία**

Εκτιμώμενη αξία χωρίς ΦΠΑ: 30 400,00 EUR

#### **5.1.6. Γενικές πληροφορίες**

Πρόκειται για επαναλαμβανόμενη διαδικασία δημοσίων συμβάσεων

Περιγραφή: Предметът на поръчката включва периодични доставки на медицински изделия и консумативи, необходими за дейността на Отделение по хемодиализа в лечебното заведение. След изтичане на срока на действие на настоящия договор или при изчерпване на финансовия му ресурс, се предвижда стартиране на нова процедура за избор на изпълнител за същия вид доставки.

##### **Κατ' αποκλειστικότητα συμμετοχή:**

Δεν παραχωρείται συμμετοχή.

Έργο δημόσιων συμβάσεων που δεν χρηματοδοτείται από τα ταμεία της ΕΕ

Η δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τη συμφωνία για τις δημόσιες συμβάσεις (ΣΔΣ): όχι

#### **5.1.7. Стратηγικές δημόσιες συμβάσεις**

Στόχος των στρατηγικών δημοσίων συμβάσεων: Καμία στρατηγική δημόσια σύμβαση

Κριτήρια πράσινων δημοσίων συμβάσεων: Δεν υπάρχουν κριτήρια για πράσινες δημόσιες συμβάσεις

#### **5.1.8. Κριτήρια προσβασιμότητας**

Δεν περιλαμβάνονται κριτήρια προσβασιμότητας για τα άτομα με αναπηρίες με την ακόλουθη αιτιολόγηση

Αιτιολόγηση: Продуктът е предназначен за използване на лица в компроментирано здравословно състояние, вкл. е възможно да бъде използван от лица с увреждания. Не са налице специални нормативни разпоредби, които пряко да касаят доставка с този предмет и да въвеждат специални изисквания за достъп на лица с увреждания.

#### **5.1.9. Κριτήρια επιλογής**

Πηγές των κριτηρίων επιλογής: Προκήρυξη

Κριτήριο: Εγγραφή σε σχετικό επαγγελματικό μητρώο

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Съгласно чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия, търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България могат да извършват физически или юридически лица, регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от Закона за медицинските изделия, производителите, установени на територията на Република България, могат да извършват търговски сделки с произведените от тях изделия без документа по ал. 1. На

основание чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия, участниците в процедурата следва да имат издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. В случай, че участникът е производител на изделията, предмет на поръчката и е установен на територията на Република България, същият може да не представя разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП - документа по чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия. Деклариране: В раздел А: „Годност“ в Част IV: „Критерии за подбор“ от ЕЕДОП всички участник следва да посочат следната информация: номера на издаденото на негово име Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, с цел обезпечаване възможността Възложителят да направи справка в съответния публичен регистър или посочва вида на документа, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава, като следва да посочи наименованието на органа и съответната държава, както и номера /ако има такъв/ на документа, датата на издаване и срока на валидност на документа, издаден от органа на съответната държава. Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там участникът следва да отбележе „да“, за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация. Документи, с които се доказва критерият за подбор: Преди сключване на договор поставеното изискване се доказва с представянето на: Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено по реда на Закона за медицинските изделия, или друг документ, удостоверяващ правото на участника за извършване на търговия с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава или документ, удостоверяващ, че участникът е производител на медицински изделия по ЗМИ. Съгласно чл. 60 от ЗОП, чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. Възможността за доказване с еквивалентен документ по чл. 60, ал. 1 ЗОП е приложима към момента на подаване на офертата и в хода на процедурата (чл. 67, ал. 5 ЗОП), а при сключване на договора избраното за изпълнител чуждестранно лице следва да докаже, че има право да изпълнява възлаганите дейности на територията на Република България - да извърши съответна регистрация, представи документ, съгласно изискването на чл. 77, ал.1 от Закона за медицинските изделия. При участие на обединение, което не е юридическо лице се прилагат разпоредбите на чл. 59, ал. 6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията съгласно чл. 66 от ЗОП. На основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП Възложителят може да изисква по всяко време след отварянето на заявленията за участие или офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката.

Кριτήριο: Αναφορές σε καθορισμένες παραδόσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Участникът следва да е изпълнил през последните 3 (три) години, считано от датата на подаване на офертата, поне 1 /една/ дейност с предмет идентичен или сходен с предмета на поръчката. Под „дейност с предмет идентичен или сходен с предмета на поръчката“ следва да се има предвид доставка на медицински изделия за хемодиализа ДОКАЗВАНЕ: При подаване на офертата участникът декларира съответствие с поставеното изискване, чрез попълване на Част IV, раздел В от ЕЕДОП като предостави и информация за вида на доставката, датата, на която е приключило изпълнението, получателя на доставката. При условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП възложителят може да изиска документи, чрез които се доказва

декларираната в ЕЕДОП информация - Списък на доставките, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, с посочване на датата на извършване на доставката, получателят на доставката, заедно с доказателства за тези дейности: договор, приемо-предавателни протоколи, фактура (фактури), референции, съдържащи героописаните дейности. При условията на чл.67, ал. 6 от ЗОП, преди сключване на договора, определеният изпълнител представя документите по предходното изречение (ако не са били представени по реда на чл. 67, ал. 5 от ЗОП). При участия на обединения, които не са юридически лица, съответствието с критерия се доказва от обединението като цяло. ЗАБЕЛЕЖКА: Преди сключването на договор за обществена поръчка възложителят изисква от участника, определен за изпълнител, да предостави актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор. Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

Κριτήριο: Δείγματα, περιγραφές ή φωτογραφίες χωρίς πιστοποίηση αυθεντικότητας  
Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Участниците следва да представят мостри за оферирания изделия, подробно описани в техническата спецификация. Мострите да са в оригинална опаковка. За всяка номенклатурна единица посочена в таблицата с техническата спецификация се представят по 1 брой мостра. Върху опаковката на мострите за всяка номенклатурна единица да е поставен поредния номер от Техническата спецификация, Имената и печат на участника. Мострите следва да са окомплектовани с валидни документи, удостоверяващи качеството и техническите параметри на стоките. Липсата на мостри и/или каталог /брошура/ за някоя обособена позиция или номенклатурни единици, за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция. Мострите и каталозите ще бъдат разглеждани заедно с Техническото предложение на участника. Същите ще бъдат използвани за установяване на съответствието на предлаганото изделие на участника със заложените минимални изисквания на Възложителя по отношение на описание, технически характеристики, приложение и др. Мострите се предават в запечатани опаковки от участника лично или от упълномощен от него представител или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка или чрез куриерска служба. Съгласно чл.47, ал.11 от ППЗОП участниците следва да посочат в ЕЕДОП входящият номер, с който мострите са регистрирани в деловодството на Възложителя, а когато са изпратени чрез пощенска или друга куриерска услуга - номерът на пратката. Изискваните мостри първо ще бъдат разгледани от комисията без да се нарушава тяхната цялост и търговски вид, за да може да се сравнят търговското наименование, производител, опаковка, метод на стерилизация и други съществени идентифициращи данни, от които да се установи по безспорен начин съответствието на оферирания продукт с изискванията на възложителя. Тези мостри, които отговарят ще бъдат тествани в реално време с цел установяване съответствието им с изискванията на Възложителя в техническата спецификация. След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора. В срок до 10 (десет) дни от сключването на договор за обществена поръчка или от прекратяването на процедурата, Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето желание за начина на получаване на мострите. Непотърсените мостри от участниците в срок от 1 месец от сключване на договор Възложителят ще предаде в склад Болнична аптека за заприхождаване. Невърнатите мостри и/или разопаковани, ще бъдат

заплащани на представилите ги лица съгласно тяхната стойност, посочена в офертата на съответния участник, съгласно чл. 76, ал. 2, т. 1 от ППЗОП.

#### 5.1.10. **Κριτήρια ανάθεσης**

##### **Κριτήριο:**

Είδος: Τιμή

Ονομασία: Икономически най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия за възлагане: "най-ниска цена", съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Περιγραφή: Настоящата обществена поръчка се възлага въз основа на икономически най-изгодната оферта. Икономически най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия за възлагане: "най-ниска цена", съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. На оценка подлежи предложената обща крайна стойност без ДДС до втори знак след десетичната запетая за съответната обособена позиция. Най-ниската обща цена на обособена позиция се формира като сбор от произведението на единичната цена на изделията в обособената позиция, предлагана от участника и посочените от възложителя количества в техническата спецификация. На основание чл. 72, ал. 1 и ал. 2 от ЗОП, Възложителят изисква представяне на обосновка за начина на образуване на предложение в офертата на участник свързано с цена или разходи, когато то е с повече от 20 на сто по-благоприятно от: 1. средната стойност на предложенията на останалите участници по същия показател за оценка - при допуснати до оценяване три или повече оферти; 2. обявената прогнозна стойност – в настоящата процедура обявената прогнозно стойност на съответната обособна позиция - при допуснати до оценяване една или две оферти.

#### 5.1.11. **Έγγραφα δημοσίων συμβάσεων**

Γλώσσες στις οποίες είναι επισήμως διαθέσιμα τα έγγραφα της δημόσιας σύμβασης: бουλγαρικά

Διεύθυνση των εγγράφων της δημόσιας σύμβασης: <https://app.eop.bg/today/595323>

##### **Ad hoc δίαυλος επικοινωνίας:**

Ονομασία: ЦАИС ЕОП

#### 5.1.12. **Όροι δημοσίων συμβάσεων**

##### **Όροι υποβολής:**

Ηλεκτρονική υποβολή: Υποχρεωτική

Διεύθυνση για υποβολή: <https://app.eop.bg/today/595323>

Γλώσσες στις οποίες μπορούν να υποβληθούν οι προσφορές ή οι αιτήσεις συμμετοχής: бουλγαρικά

Ηλεκτρονικός κατάλογος: Δεν επιτρέπεται

Παραλλαγές: Δεν επιτρέπεται

Προθεσμία παραλαβής των προσφορών: 13/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Θερινή ώρα Ανατολικής Ευρώπης

Διάρκεια κατά την οποία πρέπει να παραμένει ισχύουσα η προσφορά: 180 Ημέρες

##### **Πληροφορίες σχετικά με τη δημόσια αποσφράγιση:**

Ημερομηνία αποσφράγισης: 14/08/2026 13:00:00 (UTC+03:00) Θερινή ώρα Ανατολικής Ευρώπης

Τόπος: В системата

##### **Όροι της σύμβασης:**

Η σύμβαση πρέπει να εκτελείται στο πλαίσιο προγραμμάτων προστατευόμενης απασχόλησης: Όχι

Ηλεκτρονική τιμολόγηση: Επιτρέπεται

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική παραγγελία: όχι

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική πληρωμή: όχι

#### 5.1.15. Τεχνικές

##### Συμφωνία-πλαίσιο:

Καμία συμφωνία-πλαίσιο

##### Πληροφορίες σχετικά με το δυναμικό σύστημα αγορών:

Κανένα δυναμικό σύστημα αγορών

#### 5.1.16. Περαιτέρω πληροφορίες, διαμεσολάβηση και προσφυγή

Οργανισμός προσφυγής: Комисия за защита на конкуренцията

Πληροφορίες σχετικά με τις προθεσμίες επανεξέτασης: Съгласно чл.197, ал.1, т.1 от Закона за обществените поръчки - жалба може да се подава в 10-дневен срок от изтичане на срока по чл.100, ал.3 от Закона за обществените поръчки срещу решението за откриване на процедурата и/или решението за одобряване на промени в условията по обявената процедура.

Οργανισμός παροχής περισσότερων πληροφοριών των διαδικασιών προσφυγής:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ - ПРОФ. Д-Р СТОЯН КИРКОВИЧ АД

#### 5.1. Παρτίδα: LOT-0003

Τίτλος: ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ №3

Περιγραφή: Пълнител не по-малко от 950 гр. с натриев хидрогенен карбонат  $\text{NaHCO}_3$  (Ph. Eur. - USP.) под формата на прах, не съдържащ фталати, съединения от животински произход и ГМО - прогнозно количество: 7 000 бр. за 24 месеца Ако някъде в поставените технически изисквания има посочен конкретен модел, източник, процес, търговска марка, патент, тип, произход или производство, то винаги да се чете и разбира „или еквивалент“. При всички случаи възложителят ще допуска еквивалент, като доказателствената тежест за доказване на еквивалентността е на участника. Изискване за представяне на мостри Участниците следва да представят мостри за оферирания изделия, подробно описани в техническата спецификация. Мострите да са в оригинална опаковка. За всяка номенклатурна единица посочена в таблицата с техническата спецификация се представят по 1 брой мостра. Върху опаковката на мострите за всяка номенклатурна единица да е поставен поредния номер от Техническата спецификация, Имената и печат на участника. Мострите следва да са окомплектовани с валидни документи, удостоверяващи качеството и техническите параметри на стоките. Липсата на мостри и/или каталог /брошура/ за някоя обособена позиция или номенклатурни единици, за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция. Мострите и каталозите ще бъдат разглеждани заедно с Техническото предложение на участника. Същите ще бъдат използвани за установяване на съответствието на предлаганото изделие на участника със заложените минимални изисквания на Възложителя по отношение на описание, технически характеристики, приложение и др. Мострите се предават в запечатани опаковки от участника лично или от упълномощен от него представител или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка или чрез куриерска служба. Върху опаковката участникът записва: ПОЛУЧАТЕЛ: УМБАЛ „Проф. д-р Стоян Киркович“ АД гр. Стара Загора, ул. Генерал Столетов № 2, ДЕЛОВОДСТВО МОСТРИ за участие в открита процедура с предмет: Доставка на медицински изделия за хемодиализа, необходими за дейността на Отделение по хемодиализа към УМБАЛ „Проф. Д-р Ст. Киркович“ АД, гр. Стара Загора“ Позиции, за които се подават мостри:.....

\_\_\_\_\_ име на участника

\_\_\_\_\_ адрес за кореспонденция  
\_\_\_\_\_ лице за контакт, телефон,  
електронен адрес Съгласно чл.47, ал.11 от ППЗОП участниците следва да посочат в ЕЕДОП входящият номер, с който мострите са регистрирани в деловодството на Възложителя, а когато са изпратени чрез пощенска или друга куриерска услуга - номерът на пратката. Изискваните мостри първо ще бъдат разгледани от комисията без да се нарушава тяхната цялост и търговски вид, за да може да се сравнят търговското наименование, производител, опаковка, метод на стерилизация и други съществени идентифициращи данни, от които да се установи по безспорен начин съответствието на оферирания продукт с изискванията на възложителя. Тези мостри, които отговарят ще бъдат тествани в реално време с цел установяване съответствието им с изискванията на Възложителя в техническата спецификация. След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора. В срок до 10 (десет) дни от сключването на договор за обществена поръчка или от прекратяването на процедурата, Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето желание за начина на получаване на мострите. Непотърсените мостри от участниците в срок от 1 месец от сключване на договор Възложителят ще предаде в склад Болнична аптека за заприхождаване. Невърнатите мостри и/или разопаковани, ще бъдат заплащани на представилите ги лица съгласно тяхната стойност, посочена в офертата на съответния участник, съгласно чл. 76, ал. 2, т. 1 от ППЗОП. При подаване на мострите участниците спазват разпоредбите на чл.47, ал. 10 и ал.11 от ППЗОП. Непредставянето на мостра и/или несъответствието на мострата с посочените в Техническата спецификация изисквания на Възложителя, е основание за отстраняване на на участника. Участник, който предложи изделие/лия, който/които не отговарят на което и да било от посочените в настоящата документация изискване, се отстранява от участие в процедурата.

Εσωτερικό αναγνωριστικό: 595482

#### 5.1.1. Σκοπός

Χαρακτήρας της σύμβασης: Αγαθά

Κύρια ταξινόμηση (cnp): 33000000 Ιατρικές συσκευές, φαρμακευτικά προϊόντα και προϊόντα ατομικής περιποίησης

#### Επιλογές:

Περιγραφή των επιλογών: На основание чл. 116, ал. 1, т. 1 и ал. 3 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), срокът на действие на договора може да бъде удължен изцяло или частично за период не по-дълъг от 6 (шест) месеца, чрез подписване на допълнително споразумение между страните. В случай че към датата на изтичане на срока на договора не е налице сключен друг договор по реда и при условията на ЗОП със същия или сходен предмет, настоящият договор продължава действието си изцяло или частично – за дейностите, за които не е осигурен нов договор, до сключването на такъв, но за срок не по-дълъг от 6 (шест) месеца, при условие че общата стойност на договора не е изчерпана. При подписване на допълнително споразумение за увеличаване срока на договора с не повече от 6 месеца, стойността на договора не се променя.

#### 5.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Стара Загора (BG344)

Χώρα: Βουλγαρία

**5.1.3. Εκτιμώμενη διάρκεια**

Διάρκεια: 24 Μήνες

**5.1.4. Ανανέωση**

Μέγιστες ανανεώσεις: 0

**5.1.5. Αξία**

Εκτιμώμενη αξία χωρίς ΦΠΑ: 21 000,00 EUR

**5.1.6. Γενικές πληροφορίες**

Πρόκειται για επαναλαμβανόμενη διαδικασία δημοσίων συμβάσεων

Περιγραφή: Предметът на поръчката включва периодични доставки на медицински изделия и консумативи, необходими за дейността на Отделение по хемодиализа в лечебното заведение. След изтичане на срока на действие на настоящия договор или при изчерпване на финансовия му ресурс, се предвижда стартиране на нова процедура за избор на изпълнител за същия вид доставки.

**Κατ' αποκλειστικότητα συμμετοχή:**

Δεν παραχωρείται συμμετοχή.

Έργο δημόσιων συμβάσεων που δεν χρηματοδοτείται από τα ταμεία της ΕΕ

Η δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τη συμφωνία για τις δημόσιες συμβάσεις (ΣΔΣ): όχι

**5.1.7. Στρατηγικές δημόσιες συμβάσεις**

Στόχος των στρατηγικών δημοσίων συμβάσεων: Καμία στρατηγική δημόσια σύμβαση

Κριτήρια πράσινων δημοσίων συμβάσεων: Δεν υπάρχουν κριτήρια για πράσινες δημόσιες συμβάσεις

**5.1.8. Κριτήρια προσβασιμότητας**

Δεν περιλαμβάνονται κριτήρια προσβασιμότητας για τα άτομα με αναπηρίες με την ακόλουθη αιτιολόγηση

Αιτιολόγηση: Продуктът е предназначен за използване на лица в компроментирано здравословно състояние, вкл. е възможно да бъде използван от лица с увреждания. Не са налице специални нормативни разпоредби, които пряко да касаят доставка с този предмет и да въвеждат специални изисквания за достъп на лица с увреждания.

**5.1.9. Κριτήρια επιλογής**

Πηγές των κριτηρίων επιλογής: Προκήρυξη

Κριτήριο: Εγγραφή σε σχετικό επαγγελματικό μητρώο

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Съгласно чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия, търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България могат да извършват физически или юридически лица, регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от Закона за медицинските изделия, производителите, установени на територията на Република България, могат да извършват търговски сделки с произведените от тях изделия без документа по ал. 1. На основание чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия, участниците в процедурата следва да имат издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от

ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. В случай, че участникът е производител на изделията, предмет на поръчката и е установен на територията на Република България, същият може да не представя разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ - документа по чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия. Деклариране: В раздел А: „Годност“ в Част IV: „Критерии за подбор“ от ЕЕДОП всички участник следва да посочат следната информация: номера на издаденото на негово име Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, с цел обезпечаване възможността Възложителят да направи справка в съответния публичен регистър или посочва вида на документа, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава, като следва да посочи наименованието на органа и съответната държава, както и номера /ако има такъв/ на документа, датата на издаване и срока на валидност на документа, издаден от органа на съответната държава. Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там участникът следва да отбележе „да“, за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация. Документи, с които се доказва критерият за подбор: Преди сключване на договор поставеното изискване се доказва с представянето на: Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено по реда на Закона за медицинските изделия, или друг документ, удостоверяващ правото на участника за извършване на търговия с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава или документ, удостоверяващ, че участникът е производител на медицински изделия по ЗМИ. Съгласно чл. 60 от ЗОП, чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. Възможността за доказване с еквивалентен документ по чл. 60, ал. 1 ЗОП е приложима към момента на подаване на офертата и в хода на процедурата (чл. 67, ал. 5 ЗОП), а при сключване на договора избраното за изпълнител чуждестранно лице следва да докаже, че има право да изпълнява възлаганите дейности на територията на Република България - да извърши съответна регистрация, представи документ, съгласно изискването на чл. 77, ал.1 от Закона за медицинските изделия. При участие на обединение, което не е юридическо лице се прилагат разпоредбите на чл. 59, ал. 6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията съгласно чл. 66 от ЗОП. На основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП Възложителят може да изисква по всяко време след отварянето на заявленията за участие или офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката.

Κριτήριο: Αναφορές σε καθορισμένες παραδόσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Участникът следва да е изпълнил през последните 3 (три) години, считано от датата на подаване на офертата, поне 1 /една/ дейност с предмет идентичен или сходен с предмета на поръчката. Под „дейност с предмет идентичен или сходен с предмета на поръчката“ следва да се има предвид доставка на медицински изделия за хемодиализа ДОКАЗВАНЕ: При подаване на офертата участникът декларира съответствие с поставеното изискване, чрез попълване на Част IV, раздел В от ЕЕДОП като предостави и информация за вида на доставката, датата, на която е приключило изпълнението, получателя на доставката. При условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП възложителят може да изиска документи, чрез които се доказва декларираната в ЕЕДОП информация - Списък на доставките, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, с посочване на датата на извършване на

доставката, получателят на доставката, заедно с доказателства за тези дейности: договор, приемо-предавателни протоколи, фактура (фактури), референции, съдържащи героописаните дейности. При условията на чл.67, ал. 6 от ЗОП, преди сключване на договора, определеният изпълнител представя документите по предходното изречение (ако не са били представени по реда на чл. 67, ал. 5 от ЗОП). При участия на обединения, които не са юридически лица, съответствието с критерия се доказва от обединението като цяло. ЗАБЕЛЕЖКА: Преди сключването на договор за обществена поръчка възложителят изисква от участника, определен за изпълнител, да предостави актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор. Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

Κριτήριο: Δείγματα, περιγραφές ή φωτογραφίες χωρίς πιστοποίηση αυθεντικότητας  
Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Участниците следва да представят мостри за оферирания изделия, подробно описани в техническата спецификация. Мострите да са в оригинална опаковка. За всяка номенклатурна единица посочена в таблицата с техническата спецификация се представят по 1 брой мостра. Върху опаковката на мострите за всяка номенклатурна единица да е поставен поредния номер от Техническата спецификация, Имената и печат на участника. Мострите следва да са окомплектовани с валидни документи, удостоверяващи качеството и техническите параметри на стоките. Липсата на мостри и/или каталог /брошура/ за някоя обособена позиция или номенклатурни единици, за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция. Мострите и каталозите ще бъдат разглеждани заедно с Техническото предложение на участника. Същите ще бъдат използвани за установяване на съответствието на предлаганото изделие на участника със заложените минимални изисквания на Възложителя по отношение на описание, технически характеристики, приложение и др. Мострите се предават в запечатани опаковки от участника лично или от упълномощен от него представител или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка или чрез куриерска служба. Съгласно чл.47, ал.11 от ППЗОП участниците следва да посочат в ЕЕДОП входящият номер, с който мострите са регистрирани в деловодството на Възложителя, а когато са изпратени чрез пощенска или друга куриерска услуга - номерът на пратката. Изискваните мостри първо ще бъдат разгледани от комисията без да се нарушава тяхната цялост и търговски вид, за да може да се сравнят търговското наименование, производител, опаковка, метод на стерилизация и други съществени идентифициращи данни, от които да се установи по безспорен начин съответствието на оферирания продукт с изискванията на възложителя. Тези мостри, които отговарят ще бъдат тествани в реално време с цел установяване съответствието им с изискванията на Възложителя в техническата спецификация. След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора. В срок до 10 (десет) дни от сключването на договор за обществена поръчка или от прекратяването на процедурата, Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето желание за начина на получаване на мострите. Непотърсените мостри от участниците в срок от 1 месец от сключване на договор Възложителят ще предаде в склад Болнична аптека за заприхождаване. Невърнатите мостри и/или разопаковани, ще бъдат заплащани на представилите ги лица съгласно тяхната стойност, посочена в офертата на съответния участник, съгласно чл. 76, ал. 2, т. 1 от ППЗОП.

#### 5.1.10. Кριτήρια ανάθεσης

##### Κριτήριο:

Είδος: Τιμή

Ονομασία: Икономически най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия за възлагане: "най-ниска цена", съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Περιγραφή: Настоящата обществена поръчка се възлага въз основа на икономически най-изгодната оферта. Икономически най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия за възлагане: "най-ниска цена", съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. На оценка подлежи предложената обща крайна стойност без ДДС до втори знак след десетичната запетая за съответната обособена позиция. Най-ниската обща цена на обособена позиция се формира като сбор от произведението на единичната цена на изделията в обособената позиция, предлагана от участника и посочените от възложителя количества в техническата спецификация. На основание чл. 72, ал. 1 и ал. 2 от ЗОП, Възложителят изисква представяне на обосновка за начина на образуване на предложение в офертата на участник свързано с цена или разходи, когато то е с повече от 20 на сто по-благоприятно от: 1. средната стойност на предложенията на останалите участници по същия показател за оценка - при допуснати до оценяване три или повече оферти; 2. обявената прогнозна стойност – в настоящата процедура обявената прогнозна стойност на съответната обособна позиция - при допуснати до оценяване една или две оферти.

#### 5.1.11. Έγγραφα δημοσίων συμβάσεων

Γλώσσες στις οποίες είναι επισήμως διαθέσιμα τα έγγραφα της δημόσιας σύμβασης: βουλγαρικά

Διεύθυνση των εγγράφων της δημόσιας σύμβασης: <https://app.eop.bg/today/595323>

##### Ad hoc δίαυλος επικοινωνίας:

Ονομασία: ЦАИС ЕОП

#### 5.1.12. Όροι δημοσίων συμβάσεων

##### Όροι υποβολής:

Ηλεκτρονική υποβολή: Υποχρεωτική

Διεύθυνση για υποβολή: <https://app.eop.bg/today/595323>

Γλώσσες στις οποίες μπορούν να υποβληθούν οι προσφορές ή οι αιτήσεις συμμετοχής: βουλγαρικά

Ηλεκτρονικός κατάλογος: Δεν επιτρέπεται

Παραλλαγές: Δεν επιτρέπεται

Προθεσμία παραλαβής των προσφορών: 13/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Θερινή ώρα Ανατολικής Ευρώπης

Διάρκεια κατά την οποία πρέπει να παραμένει ισχύουσα η προσφορά: 180 Ημέρες

##### Πληροφορίες σχετικά με τη δημόσια αποσφράγιση:

Ημερομηνία αποσφράγισης: 14/08/2026 13:00:00 (UTC+03:00) Θερινή ώρα Ανατολικής Ευρώπης

Τόπος: В системата

##### Όροι της σύμβασης:

Η σύμβαση πρέπει να εκτελείται στο πλαίσιο προγραμμάτων προστατευόμενης απασχόλησης: Όχι

Ηλεκτρονική τιμολόγηση: Επιτρέπεται

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική παραγγελία: όχι

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική πληρωμή: όχι

#### 5.1.15. Τεχνικές

##### Συμφωνία-πλαίσιο:

Καμία συμφωνία-πλαίσιο

##### Πληροφορίες σχετικά με το δυναμικό σύστημα αγορών:

Κανένα δυναμικό σύστημα αγορών

#### 5.1.16. Περαιτέρω πληροφορίες, διαμεσολάβηση και προσφυγή

Оργανισμός προσφυγής: Комисия за защита на конкуренцията

Πληροφορίες σχετικά με τις προθεσμίες επανεξέτασης: Съгласно чл.197, ал.1, т.1 от Закона за обществените поръчки - жалба може да се подава в 10-дневен срок от изтичане на срока по чл.100, ал.3 от Закона за обществените поръчки срещу решението за откриване на процедурата и/или решението за одобряване на промени в условията по обявената процедура.

Оργανισμός παροχής περισσότερων πληροφοριών των διαδικασιών προσφυγής:

УНИВЕРСИТЕТСКА ΜΝΟΓΟΠΡΟΦΙΛΝΑ БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ - ПРОФ. Д-Р СТОЯН КИРКОВИЧ АД

#### 5.1. Παρτίδα: LOT-0004

Τίτλος: ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ №4

Περιγραφή: Натриев хлорид в таблетна форма за регенерация на йоннообменна смола на омекотител за вода за хемодиализа - прогнозно количество: 4 000 кг за 24 месеца

Ако някъде в поставените технически изисквания има посочен конкретен модел, източник, процес, търговска марка, патент, тип, произход или производство, то винаги да се чете и разбира „или еквивалент“. При всички случаи възложителят ще допуска еквивалент, като доказателствената тежест за доказване на еквивалентността е на участника. Изискване за представяне на мостри Участниците следва да представят мостри за оферираните изделия, подробно описани в техническата спецификация. Мострите да са в оригинална опаковка. За всяка номенклатурна единица посочена в таблицата с техническата спецификация се представят по1 брой мостра. Върху опаковката на мострите за всяка номенклатурна единица да е поставен поредния номер от Техническата спецификация, Имената и печат на участника. Мострите следва да са окомплектовани с валидни документи, удостоверяващи качеството и техническите параметри на стоките. Липсата на мостри и/или каталог /брошура/за някоя обособена позиция или номенклатурни единици, за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция. Мострите и каталозите ще бъдат разглеждани заедно с Техническото предложение на участника. Същите ще бъдат използвани за установяване на съответствието на предлаганото изделие на участника със заложените минимални изисквания на Възложителя по отношение на описание, технически характеристики, приложение и др. Мострите се предават в запечатани опаковки от участника лично или от упълномощен от него представител или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка или чрез куриерска служба. Върху опаковката участникът записва: ПОЛУЧАТЕЛ: УМБАЛ „Проф. д-р Стоян Киркович“ АД гр. Стара Загора, ул. Генерал Столетов № 2, ДЕЛОВОДСТВО МОСТРИ за участие в открита процедура с предмет: Доставка на медицински изделия за хемодиализа, необходими за дейността на Отделение по хемодиализа към УМБАЛ „Проф. Д-р Ст. Киркович“ АД, гр. Стара Загора“ Позиции, за които се подават мостри:.....

\_\_\_\_\_ име на участника  
\_\_\_\_\_ адрес за кореспонденция  
\_\_\_\_\_ лице за контакт, телефон,

електронен адрес Съгласно чл.47, ал.11 от ППЗОП участниците следва да посочат в ЕЕДОП входящият номер, с който мострите са регистрирани в деловодството на Възложителя, а когато са изпратени чрез пощенска или друга куриерска услуга - номерът на пратката. Изискваните мостри първо ще бъдат разгледани от комисията без да се нарушава тяхната цялост и търговски вид, за да може да се сравнят търговското наименование, производител, опаковка, метод на стерилизация и други съществени идентифициращи данни, от които да се установи по безспорен начин съответствието на offerирания продукт с изискванията на възложителя. Тези мостри, които отговарят ще бъдат тествани в реално време с цел установяване съответствието им с изискванията на Възложителя в техническата спецификация. След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора. В срок до 10 (десет) дни от сключването на договор за обществена поръчка или от прекратяването на процедурата, Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето желание за начина на получаване на мострите. Непотърсените мостри от участниците в срок от 1 месец от сключване на договор Възложителят ще предаде в склад Болнична аптека за заприхождаване. Невърнатите мостри и/или разопаковани, ще бъдат заплащани на представилите ги лица съгласно тяхната стойност, посочена в офертата на съответния участник, съгласно чл. 76, ал. 2, т. 1 от ППЗОП. При подаване на мострите участниците спазват разпоредбите на чл.47, ал. 10 и ал.11 от ППЗОП. Непредставянето на мостра и/или несъответствието на мострата с посочените в Техническата спецификация изисквания на Възложителя, е основание за отстраняване на на участника. Участник, който предложи изделие/лия, който/които не отговарят на което и да било от посочените в настоящата документация изискване, се отстранява от участие в процедурата.

Εσωτερικό αναγνωριστικό: 595484

#### 5.1.1. Σκοπός

Χαρακτήρας της σύμβασης: Αγαθά

Κύρια ταξινόμηση (cρν): 33000000 Ιατρικές συσκευές, φαρμακευτικά προϊόντα και προϊόντα ατομικής περιποίησης

#### Επιλογές:

Περιγραφή των επιλογών: На основание чл. 116, ал. 1, т. 1 и ал. 3 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), срокът на действие на договора може да бъде удължен изцяло или частично за период не по-дълъг от 6 (шест) месеца, чрез подписване на допълнително споразумение между страните. В случай че към датата на изтичане на срока на договора не е налице сключен друг договор по реда и при условията на ЗОП със същия или сходен предмет, настоящият договор продължава действието си изцяло или частично – за дейностите, за които не е осигурен нов договор, до сключването на такъв, но за срок не по-дълъг от 6 (шест) месеца, при условие че общата стойност на договора не е изчерпана. При подписване на допълнително споразумение за увеличаване срока на договора с не повече от 6 месеца, стойността на договора не се променя.

#### 5.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Стара Загора (BG344)

Χώρα: Βουλγαρία

#### 5.1.3. Εκτιμώμενη διάρκεια

Дιάρκεια: 24 Μήνες

#### 5.1.4. **Ανανέωση**

Μέγιστες ανανεώσεις: 0

#### 5.1.5. **Αξία**

Εκτιμώμενη αξία χωρίς ΦΠΑ: 2 200,00 EUR

#### 5.1.6. **Γενικές πληροφορίες**

Πρόκειται για επαναλαμβανόμενη διαδικασία δημοσίων συμβάσεων

Περιγραφή: Предметът на поръчката включва периодични доставки на медицински изделия и консумативи, необходими за дейността на Отделение по хемодиализа в лечебното заведение. След изтичане на срока на действие на настоящия договор или при изчерпване на финансовия му ресурс, се предвижда стартиране на нова процедура за избор на изпълнител за същия вид доставки.

##### **Κατ' αποκλειστικότητα συμμετοχή:**

Δεν παραχωρείται συμμετοχή.

Έργο δημοσίων συμβάσεων που δεν χρηματοδοτείται από τα ταμεία της ΕΕ

Η δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τη συμφωνία για τις δημόσιες συμβάσεις (ΣΔΣ): όχι

#### 5.1.7. **Στρατηγικές δημόσιες συμβάσεις**

Στόχος των στρατηγικών δημοσίων συμβάσεων: Καμία στρατηγική δημόσια σύμβαση

Κριτήρια πράσινων δημοσίων συμβάσεων: Δεν υπάρχουν κριτήρια για πράσινες δημόσιες συμβάσεις

#### 5.1.8. **Κριτήρια προσβασιμότητας**

Δεν περιλαμβάνονται κριτήρια προσβασιμότητας για τα άτομα με αναπηρίες με την ακόλουθη αιτιολόγηση

Αιτιολόγηση: Продуктът е предназначен за използване на лица в компроментирано здравословно състояние, вкл. е възможно да бъде използван от лица с увреждания. Не са налице специални нормативни разпоредби, които пряко да касаят доставка с този предмет и да въвеждат специални изисквания за достъп на лица с увреждания.

#### 5.1.9. **Κριτήρια επιλογής**

Πηγές των κριτηρίων επιλογής: Προκήρυξη

Κριτήριο: Εγγραφή σε σχετικό επαγγελματικό μητρώο

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Съгласно чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия, търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България могат да извършват физически или юридически лица, регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от Закона за медицинските изделия, производителите, установени на територията на Република България, могат да извършват търговски сделки с произведените от тях изделия без документа по ал. 1. На основание чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия, участниците в процедурата следва да имат издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. В случай, че участникът е производител на изделията, предмет на поръчката и е установен на територията на

Република България, същият може да не представя разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП - документа по чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия. Деклариране: В раздел А: „Годност“ в Част IV: „Критерии за подбор“ от ЕЕДОП всички участник следва да посочат следната информация: номера на издаденото на негово име Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, с цел обезпечаване възможността Възложителят да направи справка в съответния публичен регистър или посочва вида на документа, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава, като следва да посочи наименованието на органа и съответната държава, както и номера /ако има такъв/ на документа, датата на издаване и срока на валидност на документа, издаден от органа на съответната държава. Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там участникът следва да отбележе „да“, за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация. Документи, с които се доказва критерият за подбор: Преди сключване на договор поставеното изискване се доказва с представянето на: Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено по реда на Закона за медицинските изделия, или друг документ, удостоверяващ правото на участника за извършване на търговия с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава или документ, удостоверяващ, че участникът е производител на медицински изделия по ЗМИ. Съгласно чл. 60 от ЗОП, чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. Възможността за доказване с еквивалентен документ по чл. 60, ал. 1 ЗОП е приложима към момента на подаване на офертата и в хода на процедурата (чл. 67, ал. 5 ЗОП), а при сключване на договора избраното за изпълнител чуждестранно лице следва да докаже, че има право да изпълнява възлаганите дейности на територията на Република България - да извърши съответна регистрация, представи документ, съгласно изискването на чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия. При участие на обединение, което не е юридическо лице се прилагат разпоредбите на чл. 59, ал. 6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията съгласно чл. 66 от ЗОП. На основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП Възложителят може да изисква по всяко време след отварянето на заявленията за участие или офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката.

Κριτήριο: Αναφορές σε καθορισμένες παραδόσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Участникът следва да е изпълнил през последните 3 (три) години, считано от датата на подаване на офертата, поне 1 /една/ дейност с предмет идентичен или сходен с предмета на поръчката. Под „дейност с предмет идентичен или сходен с предмета на поръчката“ следва да се има предвид доставка на медицински изделия за хемодиализа ДОКАЗВАНЕ: При подаване на офертата участникът декларира съответствие с поставеното изискване, чрез попълване на Част IV, раздел В от ЕЕДОП като предостави и информация за вида на доставката, датата, на която е приключило изпълнението, получателя на доставката. При условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП възложителят може да изиска документи, чрез които се доказва декларираната в ЕЕДОП информация - Списък на доставките, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, с посочване на датата на извършване на доставката, получателят на доставката, заедно с доказателства за тези дейности: договор, приемо-предавателни протоколи, фактура (фактури), референции, съдържащи героописаните дейности. При условията на чл. 67, ал. 6 от ЗОП, преди сключване на

договора, определеният изпълнител представя документите по предходното изречение (ако не са били представени по реда на чл. 67, ал. 5 от ЗОП). При участия на обединения, които не са юридически лица, съответствието с критерия се доказва от обединението като цяло. ЗАБЕЛЕЖКА: Преди сключването на договор за обществена поръчка възложителят изисква от участника, определен за изпълнител, да предостави актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор. Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

Κριτήριο: Δείγματα, περιγραφές ή φωτογραφίες χωρίς πιστοποίηση αυθεντικότητας  
Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Участниците следва да представят мостри за оферираните изделия, подробно описани в техническата спецификация. Мострите да са в оригинална опаковка. За всяка номенклатурна единица посочена в таблицата с техническата спецификация се представят по 1 брой мостра. Върху опаковката на мострите за всяка номенклатурна единица да е поставен поредния номер от Техническата спецификация, Имената и печат на участника. Мострите следва да са окомплектовани с валидни документи, удостоверяващи качеството и техническите параметри на стоките. Липсата на мостри и/или каталог /брошура/за някоя обособена позиция или номенклатурни единици, за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция. Мострите и каталозите ще бъдат разглеждани заедно с Техническото предложение на участника. Същите ще бъдат използвани за установяване на съответствието на предлаганото изделие на участника със заложените минимални изисквания на Възложителя по отношение на описание, технически характеристики, приложение и др. Мострите се предават в запечатани опаковки от участника лично или от упълномощен от него представител или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка или чрез куриерска служба. Съгласно чл.47, ал.11 от ППЗОП участниците следва да посочат в ЕЕДОП входящият номер, с който мострите са регистрирани в деловодството на Възложителя, а когато са изпратени чрез пощенска или друга куриерска услуга - номерът на пратката. Изискваните мостри първо ще бъдат разгледани от комисията без да се нарушава тяхната цялост и търговски вид, за да може да се сравнят търговското наименование, производител, опаковка, метод на стерилизация и други съществени идентифициращи данни, от които да се установи по безспорен начин съответствието на оферирания продукт с изискванията на възложителя. Тези мостри, които отговарят ще бъдат тествани в реално време с цел установяване съответствието им с изискванията на Възложителя в техническата спецификация. След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора. В срок до 10 (десет) дни от сключването на договор за обществена поръчка или от прекратяването на процедурата, Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето желание за начина на получаване на мострите. Непотърсените мостри от участниците в срок от 1 месец от сключване на договор Възложителят ще предаде в склад Болнична аптека за заприхождаване. Невърнатите мостри и/или разопаковани, ще бъдат заплащани на представилите ги лица съгласно тяхната стойност, посочена в офертата на съответния участник, съгласно чл. 76, ал. 2, т. 1 от ППЗОП.

#### **5.1.10. Κριτήρια ανάθεσης** **Κριτήριο:**

Είδος: Τιμή

Ονομασία: Ικονομικески най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия за възлагане: "най-ниска цена", съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Περιγραφή: Настоящата обществена поръчка се възлага въз основа на икονομικески най-изгодната оферта. Икονομικески най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия за възлагане: "най-ниска цена", съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. На оценка подлежи предложената обща крайна стойност без ДДС до втори знак след десетичната запетая за съответната обособена позиция. Най-ниската обща цена на обособена позиция се формира като сбор от произведението на единичната цена на изделията в обособената позиция, предлагана от участника и посочените от възложителя количества в техническата спецификация. На основание чл. 72, ал. 1 и ал. 2 от ЗОП, Възложителят изисква представяне на обосновка за начина на образуване на предложение в офертата на участник свързано с цена или разходи, когато то е с повече от 20 на сто по-благоприятно от: 1. средната стойност на предложенията на останалите участници по същия показател за оценка - при допуснати до оценяване три или повече оферти; 2. обявената прогнозна стойност – в настоящата процедура обявената прогнозна стойност на съответната обособна позиция - при допуснати до оценяване една или две оферти.

#### 5.1.11. Έγγραφα δημοσίων συμβάσεων

Γλώσσες στις οποίες είναι επισήμως διαθέσιμα τα έγγραφα της δημόσιας σύμβασης: βουλγαρικά

Διεύθυνση των εγγράφων της δημόσιας σύμβασης: <https://app.eop.bg/today/595323>

**Ad hoc δίαυλος επικοινωνίας:**

Ονομασία: ЦАИС ЕОП

#### 5.1.12. Όροι δημοσίων συμβάσεων

**Όροι υποβολής:**

Ηλεκτρονική υποβολή: Υποχρεωτική

Διεύθυνση για υποβολή: <https://app.eop.bg/today/595323>

Γλώσσες στις οποίες μπορούν να υποβληθούν οι προσφορές ή οι αιτήσεις συμμετοχής: βουλγαρικά

Ηλεκτρονικός κατάλογος: Δεν επιτρέπεται

Παραλλαγές: Δεν επιτρέπεται

Προθεσμία παραλαβής των προσφορών: 13/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Θερινή ώρα Ανατολικής Ευρώπης

Διάρκεια κατά την οποία πρέπει να παραμένει ισχύουσα η προσφορά: 180 Ημέρες

**Πληροφορίες σχετικά με τη δημόσια αποσφράγιση:**

Ημερομηνία αποσφράγισης: 14/08/2026 13:00:00 (UTC+03:00) Θερινή ώρα Ανατολικής Ευρώπης

Τόπος: В системата

**Όροι της σύμβασης:**

Η σύμβαση πρέπει να εκτελείται στο πλαίσιο προγραμμάτων προστατευόμενης απασχόλησης: Όχι

Ηλεκτρονική τιμολόγηση: Επιτρέπεται

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική παραγγελία: όχι

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική πληρωμή: όχι

#### 5.1.15. Τεχνικές

**Συμφωνία-πλαίσιο:**

Καμία συμφωνία-πλαίσιο

## Πληροφορίες σχετικά με το δυναμικό σύστημα αγορών:

Κανένα δυναμικό σύστημα αγορών

### 5.1.16. Περαιτέρω πληροφορίες, διαμεσολάβηση και προσφυγή

Организμός προσφυγής: Комисия за защита на конкуренцията

Πληροφορίες σχετικά με τις προθεσμίες επανεξέτασης: Съгласно чл.197, ал.1, т.1 от Закона за обществените поръчки - жалба може да се подава в 10-дневен срок от изтичане на срока по чл.100, ал.3 от Закона за обществените поръчки срещу решението за откриване на процедурата и/или решението за одобряване на промени в условията по обявената процедура.

Организμός παροχής περισσότερων πληροφοριών των διαδικασιών προσφυγής:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ - ПРОФ. Д-Р СТОЯН КИРКОВИЧ АД

### 5.1. Παρτίδα: LOT-0005

Τίτλος: ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ №5

Περιγραφή: 1. Хемодиализатор със синтетична мембрана, изработена от полиетерсулфон, с повърхност с ефективна площ 1,6 м2, "High flux" пропускливост, със следните минимални стойности на очистване при кръвен поток 300 мл/мин, диализен поток 500 мл/мин: урея  $\geq 270$  мл/мин; креатинин  $\geq 250$  мл/мин; фосфати  $\geq 238$  мл/мин; витамин В12  $\geq 175$  мл/мин; инулин  $\geq 116$  мл/мин; коефициент на ултрафилтрация  $\geq 62$ ; КоА уреа ( $Q_b = 300$ мл/мин)  $\geq 961$ . /Стерилизация с йонизираща радиация (гама лъчи / електронно облъчване) / пара - прогнозно количество за 24 месеца: 1560 бр. 2.

Хемодиализатор със синтетична мембрана, изработена от полиетерсулфон, с повърхност с ефективна площ 1,6 м2, "Low flux" пропускливост, със следните минимални стойности на очистване при кръвен поток 300 мл/мин, диализен поток 500мл/мин, QF 0 мл/мин: урея  $\geq 258$  мл/мин; креатинин  $\geq 237$  мл/мин; фосфати  $\geq 197$  мл/мин; витамин В12  $\geq 139$  мл/мин; коефициент на ултрафилтрация  $\geq 20$  КоА уреа ( $Q_b = 300$ мл/мин)  $\geq 849$ ; Sterилизация с йонизираща радиация (гама лъчи / електронно облъчване) / пара - прогнозно количество за 24 месеца: 1560 бр. 3.

Хемодиализатор със синтетична мембрана, изработена от полиетерсулфон, с повърхност с ефективна площ 1,8 м2, "High flux" пропускливост, със следните минимални стойности на очистване при кръвен поток 300 мл/мин, диализен поток 500мл/мин, QF 0 мл/мин: урея  $\geq 276$  мл/мин; креатинин  $\geq 259$  мл/мин; фосфати  $\geq 246$  мл/мин; витамин В12  $\geq 186$ мл/мин; инулин  $\geq 122$  мл/мин; коефициент на ултрафилтрация  $\geq 74$  КоА уреа ( $Q_b = 300$ мл/мин)  $\geq 717$ ; Sterилизация с йонизираща радиация (гама лъчи / електронно облъчване) / пара - прогнозно количество за 24 месеца: 12 000 бр. 4.

Комплект кръвни линии за апарати Диалог+, окомплектовани с дренажен сак 2-л, спайк, инфузионна система, цветно кодирани клампи, цветно кодирани пациентски конектори, инжекционни портове за медикаменти със защита срещу убождане, венозният да се намира между диализатора и сензора за наличие на въздух, рециркуляционен конектор, артериална камера с PBE порт, венозна камера с вграден филтър, диаметър на артериалната / венозната камера 22 мм, диаметър на помпения сегмент 8 мм, диаметър на въздуховодите към сензорите за, RA,PV,PBE 4мм. С неразглобяема връзка към луерлок конекторите. общ обем на запълване 140 мл. Без латекс и DEHP. Sterилизация с йонизираща радиация (гама лъчи / електронно облъчване) пара - прогнозно количество за 24 месеца: 15 000 бр. Ако някъде в поставените технически изисквания има посочен конкретен модел, източник, процес, търговска марка, патент, тип, произход или производство, то винаги да се чете и разбира „или еквивалент“. При всички случаи възложителят ще допуска еквивалент, като доказателствената тежест за доказване на еквивалентността е на участника.

Изискване за представяне на мостри Участниците следва да представят мостри за оферирания изделия, подробно описани в техническата спецификация. Мострите да са в оригинална опаковка. За всяка номенклатурна единица посочена в таблицата с техническата спецификация се представят по 1 брой мостра. Върху опаковката на мострите за всяка номенклатурна единица да е поставен поредния номер от Техническата спецификация, Имената и печат на участника. Мострите следва да са окомплектовани с валидни документи, удостоверяващи качеството и техническите параметри на стоките. Липсата на мостри и/или каталог /брошура/ за някоя обособена позиция или номенклатурни единици, за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция. Мострите и каталозите ще бъдат разглеждани заедно с Техническото предложение на участника. Същите ще бъдат използвани за установяване на съответствието на предлаганото изделие на участника със заложените минимални изисквания на Възложителя по отношение на описание, технически характеристики, приложение и др. Мострите се предават в запечатани опаковки от участника лично или от упълномощен от него представител или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка или чрез куриерска служба. Съгласно чл.47, ал.11 от ППЗОП участниците следва да посочат в ЕЕДОП входящият номер, с който мострите са регистрирани в деловодството на Възложителя, а когато са изпратени чрез пощенска или друга куриерска услуга - номерът на пратката. Изискваните мостри първо ще бъдат разгледани от комисията без да се нарушава тяхната цялост и търговски вид, за да може да се сравнят търговското наименование, производител, опаковка, метод на стерилизация и други съществени идентифициращи данни, от които да се установи по безспорен начин съответствието на оферирания продукт с изискванията на възложителя. Тези мостри, които отговарят ще бъдат тествани в реално време с цел установяване съответствието им с изискванията на Възложителя в техническата спецификация. След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора. В срок до 10 (десет) дни от сключването на договор за обществена поръчка или от прекратяването на процедурата, Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето желание за начина на получаване на мострите. Непотърсените мостри от участниците в срок от 1 месец от сключване на договор Възложителят ще предаде в склад Болнична аптека за заприхождаване. Невърнатите мостри и/или разопаковани, ще бъдат заплащани на представилите ги лица съгласно тяхната стойност, посочена в офертата на съответния участник, съгласно чл. 76, ал. 2, т. 1 от ППЗОП.

Εσωτερικό αναγνωριστικό: 595486

#### 5.1.1. Σκοπός

Χαρακτήρας της σύμβασης: Αγαθά

Κύρια ταξινόμηση (cρν): 33000000 Ιατρικές συσκευές, φαρμακευτικά προϊόντα και προϊόντα ατομικής περιποίησης

#### Επιλογές:

Περιγραφή των επιλογών: На основание чл. 116, ал. 1, т. 1 и ал. 3 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), срокът на действие на договора може да бъде удължен изцяло или частично за период не по-дълъг от 6 (шест) месеца, чрез подписване на допълнително споразумение между страните. В случай че към датата на изтичане на срока на договора не е налице сключен друг договор по реда и при условията на ЗОП със същия или сходен предмет, настоящият договор продължава действието си изцяло

или частично – за дейностите, за които не е осигурен нов договор, до сключването на такъв, но за срок не по-дълъг от 6 (шест) месеца, при условие че общата стойност на договора не е изчерпана. При подписване на допълнително споразумение за увеличаване срока на договора с не повече от 6 месеца, стойността на договора не се променя.

#### **5.1.2. Τόπος εκτέλεσης**

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Стара Загора (BG344)

Χώρα: Βουλγαρία

#### **5.1.3. Εκτιμώμενη διάρκεια**

Διάρκεια: 24 Μήνες

#### **5.1.4. Ανανέωση**

Μέγιστες ανανεώσεις: 0

#### **5.1.5. Αξία**

Εκτιμώμενη αξία χωρίς ΦΠΑ: 245 430,00 EUR

#### **5.1.6. Γενικές πληροφορίες**

Πρόκειται για επαναλαμβανόμενη διαδικασία δημοσίων συμβάσεων

Περιγραφή: Предметът на поръчката включва периодични доставки на медицински изделия и консумативи, необходими за дейността на Отделение по хемодиализа в лечебното заведение. След изтичане на срока на действие на настоящия договор или при изчерпване на финансовия му ресурс, се предвижда стартиране на нова процедура за избор на изпълнител за същия вид доставки.

##### **Κατ' αποκλειστικότητα συμμετοχή:**

Δεν παραχωρείται συμμετοχή.

Έργο δημόσιων συμβάσεων που δεν χρηματοδοτείται από τα ταμεία της ΕΕ

Η δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τη συμφωνία για τις δημόσιες συμβάσεις (ΣΔΣ): όχι

#### **5.1.7. Στρατηγικές δημόσιες συμβάσεις**

Στόχος των στρατηγικών δημοσίων συμβάσεων: Καμία στρατηγική δημόσια σύμβαση

Κριτήρια πράσινων δημοσίων συμβάσεων: Δεν υπάρχουν κριτήρια για πράσινες δημόσιες συμβάσεις

#### **5.1.8. Κριτήρια προσβασιμότητας**

Δεν περιλαμβάνονται κριτήρια προσβασιμότητας για τα άτομα με αναπηρίες με την ακόλουθη αιτιολόγηση

Αιτιολόγηση: Продуктът е предназначен за използване на лица в компроментирано здравословно състояние, вкл. е възможно да бъде използван от лица с увреждания. Не са налице специални нормативни разпоредби, които пряко да касаят доставка с този предмет и да въвеждат специални изисквания за достъп на лица с увреждания.

#### **5.1.9. Κριτήρια επιλογής**

Πηγές των κριτηρίων επιλογής: Προκήρυξη

Κριτήριο: Εγγραφή σε σχετικό επαγγελματικό μητρώο

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Съгласно чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия, търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България могат да извършват физически или юридически лица, регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за

търговия на едро с медицински изделия от ИАП или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от Закона за медицинските изделия, производителите, установени на територията на Република България, могат да извършват търговски сделки с произведените от тях изделия без документа по ал. 1. На основание чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия, участниците в процедурата следва да имат издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. В случай, че участникът е производител на изделията, предмет на поръчката и е установен на територията на Република България, същият може да не представя разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП - документа по чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия. Деклариране: В раздел А: „Годност“ в Част IV: „Критерии за подбор“ от ЕЕДОП всички участник следва да посочат следната информация: номера на издаденото на негово име Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, с цел обезпечаване възможността Възложителят да направи справка в съответния публичен регистър или посочва вида на документа, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава, като следва да посочи наименованието на органа и съответната държава, както и номера /ако има такъв/ на документа, датата на издаване и срока на валидност на документа, издаден от органа на съответната държава. Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там участникът следва да отбележе „да“, за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация. Документи, с които се доказва критерият за подбор: Преди сключване на договор поставеното изискване се доказва с представянето на: Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено по реда на Закона за медицинските изделия, или друг документ, удостоверяващ правото на участника за извършване на търговия с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава или документ, удостоверяващ, че участникът е производител на медицински изделия по ЗМИ. Съгласно чл. 60 от ЗОП, чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. Възможността за доказване с еквивалентен документ по чл. 60, ал. 1 ЗОП е приложима към момента на подаване на офертата и в хода на процедурата (чл. 67, ал. 5 ЗОП), а при сключване на договора избраното за изпълнител чуждестранно лице следва да докаже, че има право да изпълнява възлаганите дейности на територията на Република България - да извърши съответна регистрация, представи документ, съгласно изискването на чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия. При участие на обединение, което не е юридическо лице се прилагат разпоредбите на чл. 59, ал. 6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията съгласно чл. 66 от ЗОП. На основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП Възложителят може да изисква по всяко време след отварянето на заявленията за участие или офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката.

Кριτήριο: Αναφορές σε καθορισμένες παραδόσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Участникът следва да е изпълнил през последните 3 (три) години, считано от датата на подаване на офертата, поне 1 /една/ дейност с предмет идентичен или сходен с предмета на поръчката. Под „дейност с предмет идентичен или сходен с предмета на поръчката“ следва да се има предвид доставка на

медицински изделия за хемодиализа ДОКАЗВАНЕ: При подаване на офертата участникът декларира съответствие с поставеното изискване, чрез попълване на Част IV, раздел В от ЕЕДОП като предостави и информация за вида на доставката, датата, на която е приключило изпълнението, получателя на доставката. При условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП възложителят може да изиска документи, чрез които се доказва декларираната в ЕЕДОП информация - Списък на доставките, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, с посочване на датата на извършване на доставката, получателят на доставката, заедно с доказателства за тези дейности: договор, приемо-предавателни протоколи, фактура (фактури), референции, съдържащи героописаните дейности. При условията на чл.67, ал. 6 от ЗОП, преди сключване на договора, определеният изпълнител представя документите по предходното изречение (ако не са били представени по реда на чл. 67, ал. 5 от ЗОП). При участия на обединения, които не са юридически лица, съответствието с критерия се доказва от обединението като цяло. ЗАБЕЛЕЖКА: Преди сключването на договор за обществена поръчка възложителят изисква от участника, определен за изпълнител, да предостави актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор. Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

Κριτήριο: Δείγματα, περιγραφές ή φωτογραφίες χωρίς πιστοποίηση αυθεντικότητας  
Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Участниците следва да представят мостри за офертираните изделия, подробно описани в техническата спецификация. Мострите да са в оригинална опаковка. За всяка номенклатурна единица посочена в таблицата с техническата спецификация се представят по 1 брой мостра. Върху опаковката на мострите за всяка номенклатурна единица да е поставен поредния номер от Техническата спецификация, Имената и печат на участника. Мострите следва да са окомплектовани с валидни документи, удостоверяващи качеството и техническите параметри на стоките. Липсата на мостри и/или каталог /брошура/ за някоя обособена позиция или номенклатурни единици, за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция. Мострите и каталозите ще бъдат разглеждани заедно с Техническото предложение на участника. Същите ще бъдат използвани за установяване на съответствието на предлаганото изделие на участника със заложените минимални изисквания на Възложителя по отношение на описание, технически характеристики, приложение и др. Мострите се предават в запечатани опаковки от участника лично или от упълномощен от него представител или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка или чрез куриерска служба. Съгласно чл.47, ал.11 от ППЗОП участниците следва да посочат в ЕЕДОП входящият номер, с който мострите са регистрирани в деловодството на Възложителя, а когато са изпратени чрез пощенска или друга куриерска услуга - номерът на пратката. Изискваните мостри първо ще бъдат разгледани от комисията без да се нарушава тяхната цялост и търговски вид, за да може да се сравнят търговското наименование, производител, опаковка, метод на стерилизация и други съществени идентифициращи данни, от които да се установи по безспорен начин съответствието на офертирания продукт с изискванията на възложителя. Тези мостри, които отговарят ще бъдат тествани в реално време с цел установяване съответствието им с изискванията на Възложителя в техническата спецификация. След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора. В срок до 10 (десет) дни от сключването на договор за обществена поръчка или от

прекратяването на процедурата, Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето желание за начина на получаване на мострите. Непотърсените мостри от участниците в срок от 1 месец от сключване на договор Възложителят ще предаде в склад Болнична аптека за заприхождаване. Невърнатите мостри и/или разопаковани, ще бъдат заплащани на представилите ги лица съгласно тяхната стойност, посочена в офертата на съответния участник, съгласно чл. 76, ал. 2, т. 1 от ППЗОП.

#### **5.1.10. Κριτήρια ανάθεσης**

##### **Κριτήριο:**

Είδος: Τιμή

Ονομασία: Икономически най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия за възлагане: "най-ниска цена", съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Περιγραφή: Настоящата обществена поръчка се възлага въз основа на икономически най-изгодната оферта. Икономически най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия за възлагане: "най-ниска цена", съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. На оценка подлежи предложената обща крайна стойност без ДДС до втори знак след десетичната запетая за съответната обособена позиция. Най-ниската обща цена на обособена позиция се формира като сбор от произведението на единичната цена на изделията в обособената позиция, предлагана от участника и посочените от възложителя количества в техническата спецификация. На основание чл. 72, ал. 1 и ал. 2 от ЗОП, Възложителят изисква представяне на обосновка за начина на образуване на предложението в офертата на участник свързано с цена или разходи, когато то е с повече от 20 на сто по-благоприятно от: 1. средната стойност на предложенията на останалите участници по същия показател за оценка - при допуснати до оценяване три или повече оферти; 2. обявената прогнозна стойност – в настоящата процедура обявената прогнозна стойност на съответната обособена позиция - при допуснати до оценяване една или две оферти.

#### **5.1.11. Έγγραφα δημοσίων συμβάσεων**

Γλώσσες στις οποίες είναι επισήμως διαθέσιμα τα έγγραφα της δημόσιας σύμβασης: бουλγαρικά

Διεύθυνση των εγγράφων της δημόσιας σύμβασης: <https://app.eop.bg/today/595323>

##### **Ad hoc δίαυλος επικοινωνίας:**

Ονομασία: ЦАИС ЕОП

#### **5.1.12. Όροι δημοσίων συμβάσεων**

##### **Όροι υποβολής:**

Ηλεκτρονική υποβολή: Υποχρεωτική

Διεύθυνση για υποβολή: <https://app.eop.bg/today/595323>

Γλώσσες στις οποίες μπορούν να υποβληθούν οι προσφορές ή οι αιτήσεις συμμετοχής: бουλγαρικά

Ηλεκτρονικός κατάλογος: Δεν επιτρέπεται

Παραλλαγές: Δεν επιτρέπεται

Προθεσμία παραλαβής των προσφορών: 13/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Θερινή ώρα Ανατολικής Ευρώπης

Διάρκεια κατά την οποία πρέπει να παραμένει ισχύουσα η προσφορά: 180 Ημέρες

##### **Πληροφορίες σχετικά με τη δημόσια αποσφράγιση:**

Ημερομηνία αποσφράγισης: 14/08/2026 13:00:00 (UTC+03:00) Θερινή ώρα Ανατολικής Ευρώπης

Τόπος: В системата

### **Όροι της σύμβασης:**

Η σύμβαση πρέπει να εκτελείται στο πλαίσιο προγραμμάτων προστατευόμενης απασχόλησης:

Όχι

Ηλεκτρονική τιμολόγηση: Επιτρέπεται

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική παραγγελία: όχι

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική πληρωμή: όχι

#### **5.1.15. Τεχνικές**

##### **Συμφωνία-πλαίσιο:**

Καμία συμφωνία-πλαίσιο

##### **Πληροφορίες σχετικά με το δυναμικό σύστημα αγορών:**

Κανένα δυναμικό σύστημα αγορών

#### **5.1.16. Περαιτέρω πληροφορίες, διαμεσολάβηση και προσφυγή**

Οργανισμός προσφυγής: Комисия за защита на конкуренцията

Πληροφορίες σχετικά με τις προθεσμίες επανεξέτασης: Съгласно чл.197, ал.1, т.1 от Закона за обществените поръчки - жалба може да се подава в 10-дневен срок от изтичане на срока по чл.100, ал.3 от Закона за обществените поръчки срещу решението за откриване на процедурата и/или решението за одобряване на промени в условията по обявената процедура.

Οργανισμός παροχής περισσότερων πληροφοριών των διαδικασιών προσφυγής:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ - ПРОФ. Д-Р СТОЯН КИРКОВИЧ АД

#### **5.1. Παρτίδα: LOT-0006**

Τίτλος: ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ №6

Περιγραφή: Течен концентрат за почистване, декалцификация и топлинна дезинфекция на диализни апарати при 83 градуса на основата на лимонена киселина 50 %. Да има бактерицидно, фунгицидно и туберкулоцидно и вирусцидно действие (вкл. HBV, HCV и HIV). Работна концентрация 3%. Време на експозиция 15 мин. - прогнозно количество за 24 месеца: 1550 л Ако някъде в поставените технически изисквания има посочен конкретен модел, източник, процес, търговска марка, патент, тип, произход или производство, то винаги да се чете и разбира „или еквивалент”. При всички случаи възложителят ще допуска еквивалент, като доказателствената тежест за доказване на еквивалентността е на участника. Изискване за представяне на мостри Участниците следва да представят мостри за оферирания изделия, подробно описани в техническата спецификация. Мострите да са в оригинална опаковка. За всяка номенклатурна единица посочена в таблицата с техническата спецификация се представят по 1 брой мостра. Върху опаковката на мострите за всяка номенклатурна единица да е поставен поредния номер от Техническата спецификация, Имената и печат на участника. Мострите следва да са окомплектовани с валидни документи, удостоверяващи качеството и техническите параметри на стоките. Липсата на мостри и /или каталог /брошура/ за някоя обособена позиция или номенклатурни единици, за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция. Мострите и каталозите ще бъдат разглеждани заедно с Техническото предложение на участника. Същите ще бъдат използвани за установяване на съответствието на предлаганото изделие на участника със заложените минимални изисквания на Възложителя по отношение на описание, технически характеристики, приложение и др. Мострите се предават в запечатани опаковки от участника лично или от упълномощен от него представител или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка или чрез куриерска служба. Върху опаковката участникът записва:

ПОЛУЧАТЕЛ: УМБАЛ „Проф. д-р Стоян Киркович“ АД гр. Стара Загора, ул. Генерал Столетов № 2, ДЕЛОВОДСТВО МОСТРИ за участие в открита процедура с предмет: Доставка на медицински изделия за хемодиализа, необходими за дейността на Отделение по хемодиализа към УМБАЛ „Проф. Д-р Ст. Киркович“ АД, гр. Стара Загора“ Позиции, за които се подават мостри:.....

\_\_\_\_\_ име на участника  
\_\_\_\_\_ адрес за кореспонденция  
\_\_\_\_\_ лице за контакт, телефон,

електронен адрес Съгласно чл.47, ал.11 от ППЗОП участниците следва да посочат в ЕЕДОП входящият номер, с който мострите са регистрирани в деловодството на Възложителя, а когато са изпратени чрез пощенска или друга куриерска услуга - номерът на пратката. Изискваните мостри първо ще бъдат разгледани от комисията без да се нарушава тяхната цялост и търговски вид, за да може да се сравнят търговското наименование, производител, опаковка, метод на стерилизация и други съществени идентифициращи данни, от които да се установи по безспорен начин съответствието на offerирания продукт с изискванията на възложителя. Тези мостри, които отговарят ще бъдат тествани в реално време с цел установяване съответствието им с изискванията на Възложителя в техническата спецификация. След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора. В срок до 10 (десет) дни от сключването на договор за обществена поръчка или от прекратяването на процедурата, Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето желание за начина на получаване на мострите. Непотърсените мостри от участниците в срок от 1 месец от сключване на договор Възложителят ще предаде в склад Болнична аптека за заприхождаване. Невърнатите мостри и/или разопаковани, ще бъдат заплащани на представилите ги лица съгласно тяхната стойност, посочена в офертата на съответния участник, съгласно чл. 76, ал. 2, т. 1 от ППЗОП. При подаване на мострите участниците спазват разпоредбите на чл.47, ал. 10 и ал.11 от ППЗОП. Непредставянето на мостра и/или несъответствието на мострата с посочените в Техническата спецификация изисквания на Възложителя, е основание за отстраняване на на участника. Участник, който предложи изделие/лия, който/които не отговарят на което и да било от посочените в настоящата документация изискване, се отстранява от участие в процедурата.

Εσωτερικό αναγνωριστικό: 595492

#### 5.1.1. Σκοπός

Χαρακτήρας της σύμβασης: Αγαθά

Κύρια ταξινόμηση (cρν): 33000000 Ιατρικές συσκευές, φαρμακευτικά προϊόντα και προϊόντα ατομικής περιποίησης

#### Επιλογές:

Περιγραφή των επιλογών: На основание чл. 116, ал. 1, т. 1 и ал. 3 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), срокът на действие на договора може да бъде удължен изцяло или частично за период не по-дълъг от 6 (шест) месеца, чрез подписване на допълнително споразумение между страните. В случай че към датата на изтичане на срока на договора не е налице сключен друг договор по реда и при условията на ЗОП със същия или сходен предмет, настоящият договор продължава действието си изцяло или частично – за дейностите, за които не е осигурен нов договор, до сключването на такъв, но за срок не по-дълъг от 6 (шест) месеца, при условие че общата стойност на

договора не е изчерпана. При подписване на допълнително споразумение за увеличаване срока на договора с не повече от 6 месеца, стойността на договора не се променя.

#### **5.1.2. Τόπος εκτέλεσης**

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Стара Загора (BG344)

Χώρα: Βουλγαρία

#### **5.1.3. Εκτιμώμενη διάρκεια**

Διάρκεια: 24 Μήνες

#### **5.1.4. Ανανέωση**

Μέγιστες ανανεώσεις: 0

#### **5.1.5. Αξία**

Εκτιμώμενη αξία χωρίς ΦΠΑ: 9 253,50 EUR

#### **5.1.6. Γενικές πληροφορίες**

Πρόκειται για επαναλαμβανόμενη διαδικασία δημοσίων συμβάσεων

Περιγραφή: Предметът на поръчката включва периодични доставки на медицински изделия и консумативи, необходими за дейността на Отделение по хемодиализа в лечебното заведение. След изтичане на срока на действие на настоящия договор или при изчерпване на финансовия му ресурс, се предвижда стартиране на нова процедура за избор на изпълнител за същия вид доставки.

**Κατ' αποκλειστικότητα συμμετοχή:**

Δεν παραχωρείται συμμετοχή.

Έργο δημόσιων συμβάσεων που δεν χρηματοδοτείται από τα ταμεία της ΕΕ

Η δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τη συμφωνία για τις δημόσιες συμβάσεις (ΣΔΣ): όχι

#### **5.1.7. Стратηγικές δημόσιες συμβάσεις**

Στόχος των στρατηγικών δημοσίων συμβάσεων: Καμία στρατηγική δημόσια σύμβαση

Κριτήρια πράσινων δημοσίων συμβάσεων: Δεν υπάρχουν κριτήρια για πράσινες δημόσιες συμβάσεις

#### **5.1.8. Κριτήρια προσβασιμότητας**

Δεν περιλαμβάνονται κριτήρια προσβασιμότητας για τα άτομα με αναπηρίες με την ακόλουθη αιτιολόγηση

Αιτιολόγηση: Продуктът е предназначен за използване на лица в компроментирано здравословно състояние, вкл. е възможно да бъде използван от лица с увреждания. Не са налице специални нормативни разпоредби, които пряко да касаят доставка с този предмет и да въвеждат специални изисквания за достъп на лица с увреждания.

#### **5.1.9. Κριτήρια επιλογής**

Πηγές των κριτηρίων επιλογής: Προκήρυξη

Κριτήριο: Εγγραφή σε σχετικό επαγγελματικό μητρώο

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Съгласно чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия, търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България могат да извършват физически или юридически лица, регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на

съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от Закона за медицинските изделия, производителите, установени на територията на Република България, могат да извършват търговски сделки с произведените от тях изделия без документа по ал. 1. На основание чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия, участниците в процедурата следва да имат издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. В случай, че участникът е производител на изделията, предмет на поръчката и е установен на територията на Република България, същият може да не представя разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ - документа по чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия. Деклариране: В раздел А: „Годност“ в Част IV: „Критерии за подбор“ от ЕЕДОП всички участник следва да посочат следната информация: номера на издаденото на негово име Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, с цел обезпечаване възможността Възложителят да направи справка в съответния публичен регистър или посочва вида на документа, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава, като следва да посочи наименованието на органа и съответната държава, както и номера /ако има такъв/ на документа, датата на издаване и срока на валидност на документа, издаден от органа на съответната държава. Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там участникът следва да отбележе „да“, за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация. Документи, с които се доказва критерият за подбор: Преди сключване на договор поставеното изискване се доказва с представянето на: Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено по реда на Закона за медицинските изделия, или друг документ, удостоверяващ правото на участника за извършване на търговия с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава или документ, удостоверяващ, че участникът е производител на медицински изделия по ЗМИ. Съгласно чл. 60 от ЗОП, чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. Възможността за доказване с еквивалентен документ по чл. 60, ал. 1 ЗОП е приложима към момента на подаване на офертата и в хода на процедурата (чл. 67, ал. 5 ЗОП), а при сключване на договора избраното за изпълнител чуждестранно лице следва да докаже, че има право да изпълнява възлаганите дейности на територията на Република България - да извърши съответна регистрация, представи документ, съгласно изискването на чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия. При участие на обединение, което не е юридическо лице се прилагат разпоредбите на чл. 59, ал. 6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията съгласно чл. 66 от ЗОП. На основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП Възложителят може да изисква по всяко време след отварянето на заявленията за участие или офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката.

Κριτήριο: Αναφορές σε καθορισμένες παραδόσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Участникът следва да е изпълнил през последните 3 (три) години, считано от датата на подаване на офертата, поне 1 /една/ дейност с предмет идентичен или сходен с предмета на поръчката. Под „дейност с предмет идентичен или сходен с предмета на поръчката“ следва да се има предвид доставка на медицински изделия за хемодиализа ДОКАЗВАНЕ: При подаване на офертата участникът декларира съответствие с поставеното изискване, чрез попълване на Част

IV, раздел В от ЕЕДОП като предостави и информация за вида на доставката, датата, на която е приключило изпълнението, получателя на доставката. При условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП възложителят може да изиска документи, чрез които се доказва декларираната в ЕЕДОП информация - Списък на доставките, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, с посочване на датата на извършване на доставката, получателят на доставката, заедно с доказателства за тези дейности: договор, приемо-предавателни протоколи, фактура (фактури), референции, съдържащи героописаните дейности. При условията на чл.67, ал. 6 от ЗОП, преди сключване на договора, определеният изпълнител представя документите по предходното изречение (ако не са били представени по реда на чл. 67, ал. 5 от ЗОП). При участия на обединения, които не са юридически лица, съответствието с критерия се доказва от обединението като цяло. ЗАБЕЛЕЖКА: Преди сключването на договор за обществена поръчка възложителят изисква от участника, определен за изпълнител, да предостави актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор. Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

Κριτήριο: Δείγματα, περιγραφές ή φωτογραφίες χωρίς πιστοποίηση αυθεντικότητας  
Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Участниците следва да представят мостри за оферираните изделия, подробно описани в техническата спецификация. Мострите да са в оригинална опаковка. За всяка номенклатурна единица посочена в таблицата с техническата спецификация се представят по 1 брой мостра. Върху опаковката на мострите за всяка номенклатурна единица да е поставен поредния номер от Техническата спецификация, Имената и печат на участника. Мострите следва да са окомплектовани с валидни документи, удостоверяващи качеството и техническите параметри на стоките. Липсата на мостри и/или каталог /брошура/за някоя обособена позиция или номенклатурни единици, за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция. Мострите и каталозите ще бъдат разглеждани заедно с Техническото предложение на участника. Същите ще бъдат използвани за установяване на съответствието на предлаганото изделие на участника със заложените минимални изисквания на Възложителя по отношение на описание, технически характеристики, приложение и др. Мострите се предават в запечатани опаковки от участника лично или от упълномощен от него представител или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка или чрез куриерска служба. Съгласно чл.47, ал.11 от ППЗОП участниците следва да посочат в ЕЕДОП входящият номер, с който мострите са регистрирани в деловодството на Възложителя, а когато са изпратени чрез пощенска или друга куриерска услуга - номерът на пратката. Изискваните мостри първо ще бъдат разгледани от комисията без да се нарушава тяхната цялост и търговски вид, за да може да се сравнят търговското наименование, производител, опаковка, метод на стерилизация и други съществени идентифициращи данни, от които да се установи по безспорен начин съответствието на оферирания продукт с изискванията на възложителя. Тези мостри, които отговарят ще бъдат тествани в реално време с цел установяване съответствието им с изискванията на Възложителя в техническата спецификация. След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора. В срок до 10 (десет) дни от сключването на договор за обществена поръчка или от прекратяването на процедурата, Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето

желание за начина на получаване на мострите. Непотърсените мостри от участниците в срок от 1 месец от сключване на договор Възложителят ще предаде в склад Болнична аптека за заприхождаване. Невърнатите мостри и/или разопаковани, ще бъдат заплащани на представилите ги лица съгласно тяхната стойност, посочена в офертата на съответния участник, съгласно чл. 76, ал. 2, т. 1 от ППЗОП.

#### **5.1.10. Кριτήρια ανάθεσης**

##### **Κριτήριο:**

Είδος: Τιμή

Ονομασία: Икономически най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия за възлагане: "най-ниска цена", съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Περιγραφή: Настоящата обществена поръчка се възлага въз основа на икономически най-изгодната оферта. Икономически най-изгодната оферта се определя въз основа на критерия за възлагане: "най-ниска цена", съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. На оценка подлежи предложената обща крайна стойност без ДДС до втори знак след десетичната запетая за съответната обособена позиция. Най-ниската обща цена на обособена позиция се формира като сбор от произведението на единичната цена на изделията в обособената позиция, предлагана от участника и посочените от възложителя количества в техническата спецификация. На основание чл. 72, ал. 1 и ал. 2 от ЗОП, Възложителят изисква представяне на обосновка за начина на образуване на предложение в офертата на участник свързано с цена или разходи, когато то е с повече от 20 на сто по-благоприятно от: 1. средната стойност на предложенията на останалите участници по същия показател за оценка - при допуснати до оценяване три или повече оферти; 2. обявената прогнозна стойност – в настоящата процедура обявената прогнозна стойност на съответната обособна позиция - при допуснати до оценяване една или две оферти.

#### **5.1.11. Έγγραφα δημοσίων συμβάσεων**

Γλώσσες στις οποίες είναι επισήμως διαθέσιμα τα έγγραφα της δημόσιας σύμβασης: бουλγαρικά

Διεύθυνση των εγγράφων της δημόσιας σύμβασης: <https://app.eop.bg/today/595323>

##### **Ad hoc διάυλος επικοινωνίας:**

Ονομασία: ЦАИС ЕОП

#### **5.1.12. Όροι δημοσίων συμβάσεων**

##### **Όροι υποβολής:**

Ηλεκτρονική υποβολή: Υποχρεωτική

Διεύθυνση για υποβολή: <https://app.eop.bg/today/595323>

Γλώσσες στις οποίες μπορούν να υποβληθούν οι προσφορές ή οι αιτήσεις συμμετοχής: бουλγαρικά

Ηλεκτρονικός κατάλογος: Δεν επιτρέπεται

Παραλλαγές: Δεν επιτρέπεται

Προθεσμία παραλαβής των προσφορών: 13/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Θερινή ώρα Ανατολικής Ευρώπης

Διάρκεια κατά την οποία πρέπει να παραμένει ισχύουσα η προσφορά: 180 Ημέρες

##### **Πληροφορίες σχετικά με τη δημόσια αποσφράγιση:**

Ημερομηνία αποσφράγισης: 14/08/2026 13:00:00 (UTC+03:00) Θερινή ώρα Ανατολικής Ευρώπης

Τόπος: В системата

##### **Όροι της σύμβασης:**

Η σύμβαση πρέπει να εκτελείται στο πλαίσιο προγραμμάτων προστατευόμενης απασχόλησης:  
Όχι  
Ηλεκτρονική τιμολόγηση: Επιτρέπεται  
Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική παραγγελία: όχι  
Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική πληρωμή: όχι

#### 5.1.15. Τεχνικές

##### **Συμφωνία-πλαίσιο:**

Καμία συμφωνία-πλαίσιο

##### **Πληροφορίες σχετικά με το δυναμικό σύστημα αγορών:**

Κανένα δυναμικό σύστημα αγορών

#### 5.1.16. Περαιτέρω πληροφορίες, διαμεσολάβηση και προσφυγή

Οργανισμός προσφυγής: Комисия за защита на конкуренцията

Πληροφορίες σχετικά με τις προθεσμίες επανεξέτασης: Съгласно чл.197, ал.1, т.1 от Закона за обществените поръчки - жалба може да се подава в 10-дневен срок от изтичане на срока по чл.100, ал.3 от Закона за обществените поръчки срещу решението за откриване на процедурата и/или решението за одобряване на промени в условията по обявената процедура.

Οργανισμός παροχής περισσότερων πληροφοριών των διαδικασιών προσφυγής:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ - ПРОФ. Д-Р СТОЯН КИРКОВИЧ АД

## 8. Οργανισμοί

### 8.1. ORG-0001

Επίσημη ονομασία: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ - ПРОФ. Д-Р СТОЯН КИРКОВИЧ АД

Αριθμός καταχώρισης: 123535874

Ταχυδρομική διεύθυνση: ГЕНЕРАЛ СТОЛЕТОВ № 2

Πόλη: гр. Стара Загора

Ταχυδρομικός κώδικας: 6000

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Стара Загора (BG344)

Χώρα: Βουλγαρία

Πρόσωπο επικοινωνίας: ЙОВЧО ПЕТКОВ ЙОВЧЕВ

Email: [mbalad\\_sz\\_zop@mail.bg](mailto:mbalad_sz_zop@mail.bg)

Τηλέφωνο: +359 42698521

Ηλεκτρονική διεύθυνση: <https://umbal-kirkovich.bg/>

Προφίλ αγοραστή: <https://app.eop.bg/buyer/26803>

##### **Ρόλοι αυτού του οργανισμού:**

Αγοραστής

Οργανισμός παροχής περισσότερων πληροφοριών των διαδικασιών προσφυγής

### 8.1. ORG-0002

Επίσημη ονομασία: Комисия за защита на конкуренцията

Αριθμός καταχώρισης: 000698612

Ταχυδρομική διεύθυνση: бул. Витоша № 18

Πόλη: София

Ταχυδρομικός κώδικας: 1000

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): София (столица) (BG411)

Χώρα: Βουλγαρία

Πρόσωπο επικοινωνίας: Комисия за защита на конкуренцията

Email: [delovodstvo@cpc.bg](mailto:delovodstvo@cpc.bg)

Τηλέφωνο: +359 29356113

Φαξ: +359 29807315

Ηλεκτρονική διεύθυνση: <http://www.cpc.bg>

**Ρόλοι αυτού του οργανισμού:**

Οργανισμός προσφυγής

## Πληροφορίες προκήρυξης

---

Αναγνωριστικό/έκδοση προκήρυξης: df5fe172-1d21-4c67-814b-f2c15d14b5f8 - 01

Είδος εντύπου: Διαγωνισμός

Είδος προκήρυξης: Προκήρυξη σύμβασης ή σύμβασης παραχώρησης — τυποποιημένο καθεστώς

Υποείδος προκήρυξης: 16

Ημερομηνία αποστολής της προκήρυξης: 09/07/2026 09:18:06 (UTC+03:00) Θερινή ώρα

Ανατολικής Ευρώπης

Γλώσσες στις οποίες διατίθεται επίσημα η παρούσα προκήρυξη: βουλγαρικά

Αριθμός δημοσίευσης της προκήρυξης: 475957-2026

Αριθμός τεύχους ΕΕ S: 131/2026

Ημερομηνία δημοσίευσης: 10/07/2026