

531299-2026 - Hange

Bulgaaria – Antiseptikumid ja desinfektandid – Доставка на дезинфектанти - по обособени позиции за нуждите на УМБАЛ „ СВЕТА ЕКАТЕРИНА ЕАД"

OJ S 146/2026 31/07/2026

Hanketeade või kontsessiooniteade – üldkord

Asjad

1. Hankija

1.1. Hankija

Ametlik nimi: Университетска многопрофилна болница за активно лечение "Света Екатерина" ЕАД

E-posti aadress: ggancheva@uhsek.com

Hankija õiguslik vorm: Avalik-õiguslik isik

Hankija tegevus: Tervishoid

2. Menetlus

2.1. Menetlus

Pealkiri: Доставка на дезинфектанти - по обособени позиции за нуждите на УМБАЛ „ СВЕТА ЕКАТЕРИНА ЕАД"

Kirjeldus: Предметът на обществената поръчка включва доставка на различни видове антисептични средства и дезинфектанти

Menetluse tunnus: a20e5582-54dd-4aef-ba03-2dacb6497a94

Sisemine tunnus: 597294

Menetluse liik: Avatud

Kiirendatud menetlus: ei

Menetluskorra kirjeldus: При разглеждане на офертите назначената комисия ще приложи т.нар. „обърнат ред“ на основание чл. 104, ал. 2 ЗОП. Оценката на техническите и ценовите предложения на участниците ще се извърши преди разглеждане на документите за съответствие с критериите за подбор. Ценовите предложения от офертите на участниците ще бъдат отворени и оповестени след декриптиране на генерирания ключ. Съгласно на чл. 107 от ЗОП, Възложителят отстранява от участие: • участник, който не отговаря на поставените критерии за подбор или не изпълни друго условие, посочено в обявлението за обществена поръчка или в документацията; • участник, който е представил оферта, която не отговаря на:- предварително обявените условия за изпълнение на поръчката; - правила и изисквания, 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 към чл. 115 от ЗОП; • участник, който не е представил в срок обосновката по чл. 72, ал. 1 от ЗОП или чиято обосновка не е приета съгласно чл. 72, ал. 3÷5 от ЗОП; • участници, които са свързани лица. Възложителят изисква от участника, избран за изпълнител на всяка обособена позиция да предостави гаранция за изпълнение в размер на 3% от общата стойност на съответния договор без ДДС. Условиата за усвояване и освобождаване на гаранцията са детайлно регламентирани в проекта на договор.

2.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

2.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

2.1.3. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 197 352,61 EUR

2.1.4. Üldine teave

Lisateave: Възложителят прилага задължителните основания за отстраняване, предвидени в ЗОП. До участие се допускат всички участници, за които не са налице обстоятелствата по чл. 54, ал.1, чл. 55, ал.1, т. 5 от ЗОП и обстоятелствата по чл. 107 от ЗОП, както и за които не са налице:- забраните за участие в процедури за обществени поръчки по чл. 3, т. 8, включително във връзка с чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици. - забраните за участие в процедури за обществени поръчки по чл. 91 от Закона за противодействие на корупцията сред лица, заемащи публични длъжности. В тази връзка при подаване на офертата участниците декларират в ЕЕДОП, че за тях не са налице обстоятелствата по чл. 54, ал.1, чл.55, ал.1, т. 5 от ЗОП, както и че за тях не са налице цитираните забрани по ЗИФОДРЮПДРКЛТДС и по ЗПК за участие в процедура по обществени поръчки по ЗОП и нормативните актове по прилагането му. Липсата на горепосочените обстоятелства по ЗИФОДРЮПДРКЛТДС и по ЗПК, които са свързани с националните основания за отстраняване, се декларира в ЕЕДОП в полето „Прилагат ли се специфичните национални основания за изключване“. Отговор „не“ се отнася за всички обстоятелства. При отговор „да“ лицето трябва да посочи конкретното обстоятелство, както и евентуално предприетите мерки за надеждност. Преди подписване на договора участниците представят предвидените в ЗОП и ППЗОП документи за удостоверяване липсата на упоменатите обстоятелства. На основание чл. 55, ал.1, т. 5 от ЗОП, възложителят поставя изискване за отстраняване на участник, който е опитал да: а) повлияе на вземането на решение от страна на възложителя, свързано с отстраняването, подбора или възлагането, включително чрез предоставяне на невярна или заблуждаваща информация, или б) получи информация, която може да му даде неоснователно предимство в процедурата за възлагане на обществена поръчка. Възложителят прилага и задължителните основания за отстраняване на участниците, съгласно ЗОП. При противоречие между настоящите условия и императивни разпоредби на ЗОП и/или ППЗОП, приложение намират посочените нормативни актове. Органите по чл. 47, ал.4 от ЗОП са Национална агенция по приходите, Национален осигурителен институт, РИОСВ, РЗИ, Агенция по заетостта. Възложителят изисква гаранция, обезпечаваща изпълнението на договора, в размер на 3 % от стойността на договора без ДДС за 24 месеца. Гаранцията за изпълнение се представя от определения изпълнител в една от следните форми: 1. Парична сума; В този случай гаранцията за изпълнение бива преведена касово или по банкова сметка на УМБАЛ « Света Екатерина » ЕАД. Банкова сметка на Възложителя за внасяне на гаранции по обществената поръчка: БАНКА: „Търговска банка Д“ АД IBAN: BG89DEMI92401000153831 BIC: DEMIBGSF 2. Банкова гаранция; В този случай определеният изпълнител следва да представи безусловна и неотменяема банкова гаранция за изпълнение на договора в оригинал, издадена от банка в полза на възложителя. 3. В случай, че гаранцията за изпълнение е равна или по-малка от 500 000

лв., участниците могат да представят застраховка, която безусловно и неотменимо обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя. В този случай определеният изпълнител представя застрахователна полица, обезпечаваща безусловно изпълнението на договора. Участникът, определен за изпълнител, избира сам формата на гаранцията за изпълнение (парична, банкова или застрахователна), като в случай на парична или банкова гаранция, гаранцията може да бъде представена от името на изпълнителя за сметка на трето лица – 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. Възложителят има право да задържи гаранцията за изпълнение, при условие, че изпълнителят не изпълни частично или изцяло задълженията си по договора за обществената поръчка. Гаранцията за изпълнение се задържа и освобождава при условията и сроковете, предвидени в договора за изпълнение на обществената поръчка. Съгласно чл. 104, ал. 2 и ал. 3 от ЗОП, при провеждането на процедурата оценката на техническите и ценовите предложения на участниците ще се извърши преди разглеждане на документите за личното състояние и за съответствие с критериите за подбор. На основание чл. 21, ал. 6 ЗОП следните обособени позиции ще бъдат възложени по реда, приложим според индивидуална им стойност – чрез директно възлагане, тъй като са под праговете на чл. 20, ал. 4, т. 3 ЗОП: № обособена позиция / наименование прогн. ст-ст 24 м. /36 м. евро без ддс 16 - Препарат за инструменти и термолабилни материали, на ензимна основа 766,94 / 1 150,41 17 - Дезинфектант за повърхности с алдехиди, без формалдехид и нипацид 2 556,46 / 3 834,69 18 - Дезинфектант за повърхности без алдехиди – на основата на четвъртични амониеви соли или алкиламини 3195,57 / 4 793,36 19 - Дезинфектант за повърхности за високо рискови зони без алдехиди, феноли и хлор, на основата на четвъртични амониеви съединения и алкиламини 2 939,93 / 4 409,90 20 - Препарат за дезинфекция чрез аерозолно прилагане готов за употреба – на алкохолна основа 3527,91 / 5291,87 21 - Препарат за дезинфекция на повърхности в кухненски офиси 894,76 / 1 342,14 22 - Препарат за дезинфекция на санитарни възли, бани и изливни помещения и др. на базата на натриев дихлоризоцианурат 1 022,58 / 1 533,87 23 - Дезинфектант с аерозолно прилагане за трудно достъпни повърхности и бърза дезинфекция - на алкохолна основа, комбинация от два алкохола 818,07 / 1 227,11 24 - Предварително импрегнирани кърпички за дезинфекция на чувствителни към алкохол повърхности 1 840,65 / 2 760,98 25 - Препарат за ръчно почистване и дезинфекция на хирургичен /метален/ инструментариум, термолабилни материали и инструменти 3 195,57 / 4 793,36 26 - Препарат за студена химическа стерилизация без алдехиди и феноли 2 556,46 / 3 834,69 27 - Готов за употреба препарат за предоперативна обработка на кожа, оцветен - за дезинфекция на кожа и лигавици 664,68 / 997,02 28 - Дезинфектанти за ръце на база комбинация от два алкохола - 3 вида 3 885,82 / 5 828,73 29 - Препарат за почистващ апарат 894,76 / 1 342,14 30 - Дезинфектанти за малки повърхности 3 809,12 / 5 713,68

Õiguslik alus:

Direktiiv 2014/24/EL

2.1.5. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Hanke osade maksimaalne arv, mille kohta üks pakkuja võib pakkumusi esitada: 15

Lepingutingimused:

Nende osade maksimaalne arv, mille kohta võib sõlmida lepingu ühe pakkujaga: 15

2.1.6. Kõrvaldamise alused

Väljajätmise aluste allikad: Teade

Kuritegelikus ühenduses osalemine: 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)

Korruptsioon: 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)

Pettus: 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)

Terroriakti toimepanek või terroristliku tegevusega seotud õigusrikkumised: 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/ЕС)

Rahapesu või terrorismi rahastamine: 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)

Laste tööjõu kasutamine ja muud inimkaubanduse vormid: 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)

Maksude tasumise kohustuse rikkumine: 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)

Sotsiaalkindlustusmaksete tasumise kohustuse rikkumine: 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)

Keskkonnaõiguse valdkonnas kohaldatavate kohustuste täitmata jätmine: 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)

Sotsiaalõiguse valdkonnas kohaldatavate kohustuste täitmata jätmine: 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)

Tööõiguse valdkonnas kohaldatavate kohustuste täitmata jätmine: 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)

Otsene või kaude osalemine käesoleva hankemenetluse ettevalmistamisel: Налице е неравнопоставеност в случаите по чл. 44, ал. 5 от ЗОП (чл. 54, ал. 1, т. 4 от ЗОП)

Hankemenetluses osalemisega kaasnev huvide konflikt: 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)

Valeandmete esitamine, teabe esitamata jätmine, suutmatuse nõutud dokumente esitada või selle menetluse kohta konfidentsiaalse teabe saamine: 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) Ако прилагате незадължително основание по чл. 55, ал. 1, т. 5 от ЗОП, моля добавете съответно описание.

Ainult siseriiklikest kõrvalejätmise alustest tulenevate kohustuste rikkumine: 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.

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

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

Kokkulepe võlausaldajatega: 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)

Siseriikliku õiguse kohane samalaadne olukord, näiteks pankrot: 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)

Vara haldab likvideerija: Кандидатът или участникът е в процедура по ликвидация по смисъла на Търговския закон (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

Äritegevus on peatatud: Кандидатът или участникът е преустановил дейността си (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

Tõsine ametialane rikkumine: Кандидатът или участникът е лишен от правото да упражнява определена професия или дейност съгласно законодателството на държавата, в която е извършено деянието (чл. 55, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Konkurentsisi moonutamise eesmärgil teiste ettevõtjatega sõlmitud kokkulepped: Кандидатът или участникът е сключил споразумение с други лица с цел нарушаване на конкуренцията, когато нарушението е установено с акт на компетентен орган (чл. 55, ал. 1, т. 3 от ЗОП)

Ennetähtaegne lõpetamine, kahjutasu või võrreldavad sanktsioonid: 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. Osa

5.1. Osa: LOT-0001

Pealkiri: Дезинфектант за повърхности с алдехиди /без формалдехид/ и четвъртични амониеви соли – комбиниран препарат

Kirjeldus: Дезинфектант за повърхности с алдехиди /без формалдехид/ и четвъртични амониеви соли – комбиниран препарат Приложение: За третиране на подове, стени, обзавеждане в операционни зали, болнични отделения, кабинети, коридори, асансьори, санитарни помещения, предмети за обслужване на болния. Действие: С едновременно миешо и дезинфекциращо действие. Основен състав: С алдехиди (без формалдехид) и четвъртични амониеви соли – комбиниран препарат, течен концентрат. Свойства на работния разтвор: Да не увреждат материалите, от които са направени различните видове повърхности, доказана съвместимост с широка гама материали / линолеум, PVC, синтетични и акрилни материали, гума, неръждаема стомана, алуминий, хромирани части. Ефективност в ниска концентрация. С лек, недразнещ аромат. Широк спектър на действие: бактерицидно, (вкл. Tbc, MRSA), фунгицидно, вирусцидно (HBV, HCV, HIV); Подходящ и за употреба с подомиялни машини. Да се дозират лесно като се представят съответните дозиращи устройства. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта. 5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват: 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 76 от ЗЗВХВП. 5.2. Инструкции за употреба на предлаганите изделия. 6. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им. 7. Етикетът на опаковките

задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността /качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлагащите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат“; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII – „Област на приложение“, за биоциди, които се използват във вид на работен разтвор съгласно точка VIII – „Начин на употреба“; · Наличието на почистващо и дезинфекциращо действие на всеки един биоцид се определят съгласно точка VIII – „Начин на употреба; За препарати, предназначени специално за дезинфекция на медицински изделия –медицински инструментариум, термолабилни материали, гъвкави ендоскопи, съответствието, включително спектърът на действие, се оценява на база приложените листовки /етикети/ и Декларацията за съответствие на производителя и /или протоколи от акредитирани европейски лаборатории.

Sisemine tunnus: 597560

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 9 970,19 EUR

5.1.6. Üldine teave

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор“. Участниците могат да получат необходимата информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес: <http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000; Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадица № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government.bg> Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - София 1000, бул. "Дондуков" № 3; тел: 0700 17 670; Интернет адрес - <http://www.gli.government.bg/>. Агенция по заетостта - <http://www.az.government.bg>

5.1.7. Strateegilised hanked

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. Ligipääsetavuse kriteeriumid

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega

Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрацията се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, който се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ

правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно. Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал.1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл.66, ал.2 от ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор,

съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл.67, ал.2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektroniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 01/09/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Koht: В системата

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Комисия за защита на конкуренцията

5.1. Osa: LOT-0002

Pealkiri: Препарат за почистване и дезинфекция на повърхности без алдехиди с бързо действие

Kirjeldus: Препарат за почистване и дезинфекция на повърхности без алдехиди с бързо действие. Да съдържа етанол 44%. Да е с бактерицидно, фунгицидно, туберкулоцидно, вирусоцидно - HBV, HIV, HCV, BVDV, Vaccinia virus, активен срещу обвити и необвити вируси. Без съдържание на хлорхексидин, алкиламини и алдехиди. Да е готов за употреба бързодействащ разтвор за повърхности, с кратка експозиция до 1 мин. Да отговаря на стандарти: Бактерицидно и фунгицидно действие (S. aureus, E. coli, P. aeruginosa, C. albicans) EN 13697 (в това число EN 1040, EN 1275, EN 13727, EN 13624) до 1мин., както и Микобактерии (M. terrae / M. avium) EN 14348 до 1мин, както и Обвити вируси (HBV, HIV, HCV, Vaccinia virus, BVDV), както и необвити вируси (Rota virus, Adeno virus) EN 14476, до 30сек. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган

по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта. 5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват: 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 7б от ЗЗВВХВП. 5.2. Инструкции за употреба на предлаганите изделия. 6. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им. 7. Етикетът на опаковките задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността /качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлаганите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат”; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII – “Област на приложение”, за биоциди, които се използват във вид на работен разтвор съгласно точка VIII – „Начин на употреба”; · Наличието на почистващо и дезинфекциращо действие на всеки един биоцид се определят съгласно точка VIII – „Начин на употреба; За препарати, предназначени специално за дезинфекция на медицински изделия –медицински инструментариум, термолабилни материали, гъвкави ендоскопи, съответствието, включително спектърът на действие, се оценява на база приложените листовки /етикети/ и Декларацията за съответствие на производителя и /или протоколи от акредитирани европейски лаборатории.

Sisemine tunnus: 597562

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността

за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 8 436,32 EUR

5.1.6. Üldine teave

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор”. Участниците могат да получат необходимата информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес: <http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000; Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадица № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government.bg> Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - София 1000, бул. "Дондуков" №

5.1.7. Strateegilised hanked

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. Ligipääsetavuse kriteeriumid

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega

Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване

на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно. Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за

отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл. 66, ал. 2 от ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektrooniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 01/09/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Koht: В системата

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dünaamilise hankesüsteemi kohta:

Ei kohaldata dünaamilist hankesüsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Комисия за защита на конкуренцията

5.1. Osa: LOT-0003

Realkiri: Препарат за дезинфекция на перфузори, инфузионни помпи и медицински изделия с алкохол резистентни повърхности

Kirjeldus: Препарат за дезинфекция на перфузори, инфузионни помпи и медицински изделия с алкохол резистентни повърхности. Да съдържа пропанол от 17 % и дидецилдиметил амониев хлорид 0,23%. Комбинация от алкохол и ЧАС. За трудно достъпни повърхности и бърза дезинфекция на апаратура до 60сек. (готов разтвор под формата на пяна). Без съдържание на хлорхексидин, полихексаметилен бигуанид хидрохлорид и алдехиди. Да е с широк спектър на действие: бактерицидно, фунгицидно, вируснеутрализиращо действие (HBV, HIV, HCV, Noro virus, Papova virus, Polio virus, Polyoma virus, Rota virus, Vaccinia virus, Adeno virus, Активен срещу капсулирани вируси). Кратка експозиция до 1 мин. Да отговаря на стандарти: EN1040, EN 1275, EN 1276, бактерии, дрожди (C.albicans), капсулирани вируси (HBV, HIV, HCV, Vaccinia virus,

BVDV), Ротавирус- 1мин. Опаковка, която позволява впръскване чрез разпенване без отделяне на аерозоли. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта. 5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват: 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 7б от ЗЗВВХВП. 5.2. Инструкции за употреба на предлаганите изделия. 6. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им. 7. Етикетът на опаковките задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността /качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлагащите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат“; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII –“Област на приложение”, за биоциди, които се използват във вид на работен разтвор съгласно точка VIII – „Начин на употреба“; · Наличието на почистващо и дезинфекциращо действие на всеки един биоцид се определят съгласно точка VIII – „Начин на употреба; За препарати, предназначени специално за дезинфекция на

медицински изделия –медицински инструментариум, термолабилни материали, гъвкави ендоскопи, съответствието, включително спектърът на действие, се оценява на база приложените листовки /етикети/ и Декларацията за съответствие на производителя и /или протоколи от акредитирани европейски лаборатории.

Sisemine tunnus: 597563

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 8 436,32 EUR

5.1.6. Üldine teave

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор“. Участниците могат да получат необходимата

информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес: <http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000; Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадица № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government.bg> Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - София 1000, бул. "Дондуков" № 3; тел: 0700 17 670; Интернет адрес - <http://www.gli.government.bg/>. Агенция по заетостта - <http://www.az.government.bg>

5.1.7. **Strateegilised hanked**

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. **Ligipääsetavuse kriteeriumid**

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega

Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. **Kvalifitseerimistingimused**

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и

еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрацията се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно. Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията

в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал.1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл.66, ал.2 от ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл.67, ал.2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektrooniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 01/09/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Koht: В системата

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Комисия за защита на конкуренцията

5.1. Osa: LOT-0004

Pealkiri: Препарат за дезинфекция във високорискови зони

Kirjeldus: Препарат за дезинфекция във високорискови зони Прахообразен концентрат на основата на натриев перкарбонат - in situ образуване на Пероцетна киселина. С доказано бактерицидно, фунгицидно, туберкулоцидно, вирусоцидно и спороцидно действие. С кратка експозиция - възможност за пълно спороцидно действие – до 15 мин. при максимална концентрация от 0,5 %; Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта. 5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват: 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 7б от ЗЗВВХВП. 5.2. Инструкции за употреба на предлаганите изделия. 6. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им. 7. Етикетът на опаковките задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността /качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителя за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлагащите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат“; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII –“Област на приложение”, за биоциди, които се използват

във вид на работен разтвор съгласно точка VIII – „Начин на употреба”; · Наличието на почистващо и дезинфекциращо действие на всеки един биоцид се определят съгласно точка VIII – „Начин на употреба; За препарати, предназначени специално за дезинфекция на медицински изделия –медицински инструментариум, термолабилни материали, гъвкави ендоскопи, съответствието, включително спектърът на действие, се оценява на база приложените листовки /етикети/ и Декларацията за съответствие на производителя и/или протоколи от акредитирани европейски лаборатории.
Sisemine tunnus: 597564

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 9 203,25 EUR

5.1.6. Üldine teave

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността

информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор“. Участниците могат да получат необходимата информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес: <http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000; Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадица № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government.bg> Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - София 1000, бул. "Дондуков" № 3; тел: 0700 17 670; Интернет адрес - <http://www.gli.government.bg/>. Агенция по заетостта - <http://www.az.government.bg>

5.1.7. **Strateegilised hanked**

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. **Ligipääsetavuse kriteeriumid**

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega

Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. **Kvalifitseerimistingimused**

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия

(ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрацията се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за

подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно. Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал.1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл.66, ал.2 от ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл.67, ал.2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител , може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане , отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и

ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektrooniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 01/09/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Koht: В системата

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

5.1. Osa: LOT-0005

Pealkiri: Препарат за ръчно почистване и дезинфекция на хирургичен инструментариум
Kirjeldus: Препарат за ръчно почистване и дезинфекция на хирургичен инструментариум
Неензимен дезинфектант за инструменти, да не съдържа Глиоксал и четвъртични амониеви соли. Да съдържа кокопропилендиамин 20%. Да е с бактерицидно, туберкулоцидно, фунгицидно, Вирусцидно, вкл. HBV, HCV, HIV, MRSA, капсулирани и некапсулирани вируси. Бактерицидно действие при концентрация- 0,25 % за 15 мин., туберкулоцидно действие- 0.5 % за 30 мин. Дезинфекция и почистване на хирургически инструменти, ригидни и флексибилни ендоскопи, лабораторно и анестезиологично оборудване. Да не фиксира протеините. Подходящ за ултразвуково почистване. Течен разтвор, да не е прахообразен. Прилагането му да не е свързано с допълнителни условия: температура, добавка на активатор и др. Предназначен само за дезинфекция на инструменти. С доказана активност на работния разтвор не по-малко от 7 дни. Да отговаря на EN 13727 и EN 13624. Да отговаря на норма за ефикасност на Туберкулоциден (M. Terrae), EN 14348, EN 14563. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта. 5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват: 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 76 от ЗЗВВХВП. 5.2. Инструкции за употреба на предлаганите изделия. 6. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им. 7. Етикетът на опаковките задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността /качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото

изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлагащите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат”; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII – “Област на приложение”, за биоциди, които се използват във вид на работен разтвор съгласно точка VIII – „Начин на употреба”; · Наличието на почистващо и дезинфекциращо действие на всеки един биоцид се определят съгласно точка VIII – „Начин на употреба; За препарати, предназначени специално за дезинфекция на медицински изделия –медицински инструментариум, термолабилни материали, гъвкави ендоскопи, съответствието, включително спектърът на действие, се оценява на база приложените листовки /етикети/ и Декларацията за съответствие на производителя и/или протоколи от акредитирани европейски лаборатории.

Sisemine tunnus: 597565

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. Maksumus

5.1.6. Üldine teave

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор”. Участниците могат да получат необходимата информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес: <http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000; Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадница № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government.bg> Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - София 1000, бул. "Дондуков" № 3; тел: 0700 17 670; Интернет адрес - <http://www.gli.government.bg/>. Агенция по заетостта - <http://www.az.government.bg>

5.1.7. Strateegilised hanked

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. Ligipääsetavuse kriteeriumid

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega

Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрацията се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен

срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно. Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал.1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл.66, ал.2 от ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл.67, ал.2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител , може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане , отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има

право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плаюане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektrooniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 01/09/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Koht: В системата

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave d  naamilise hankes  steemi kohta:

Ei kohaldata d  naamilist hankes  steemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Комисия за защита на конкуренцията

5.1. Osa: LOT-0006

Pealkiri: Дезинфектант от висок клас (по Spaulding) за студена химическа стерилизация на ендоскопска и анестезиологична апаратура на базата на алдехид /готов разтвор/

Kirjeldus: Дезинфектант от висок клас (по Spaulding) за студена химическа стерилизация на ендоскопска и анестезиологична апаратура на базата на алдехид /готов разтвор/ Готов разтвор на базата на ортофталалдехид; с доказано бактерицидно, фунгицидно, туберкулоцидно, вирусцидно и спороцидно действие. Основен състав - да съдържа минимум 0,5% ортофталалдехид. Свойства на работния разтвор. Да съдържа антикорозионни съставки. С кратка експозиция до 30 мин. Трайност на работния разтвор минимум 14 дни. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците:

1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника;
2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта. 5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват: 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 76 от ЗЗВВХВП. 5.2. Инструкции за употреба на предлаганите изделия. 6. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им. 7. Етикетът на опаковките задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността

/качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлаганите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат”; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII – “Област на приложение”, за биоциди, които се използват във вид на работен разтвор съгласно точка VIII – „Начин на употреба”; · Наличието на почистващо и дезинфекциращо действие на всеки един биоцид се определят съгласно точка VIII – „Начин на употреба; За препарати, предназначени специално за дезинфекция на медицински изделия –медицински инструментариум, термолабилни материали, гъвкави ендоскопи, съответствието, включително спектърът на действие, се оценява на база приложените листовки /етикети/ и Декларацията за съответствие на производителя и /или протоколи от акредитирани европейски лаборатории.

Sisemine tunnus: 597566

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaria

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 10 737,14 EUR

5.1.6. Üldine teave

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор“. Участниците могат да получат необходимата информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес: <http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000; Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадица № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government.bg> Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - София 1000, бул. "Дондуков" № 3; тел: 0700 17 670; Интернет адрес - <http://www.gli.government.bg/>. Агенция по заетостта - <http://www.az.government.bg>

5.1.7. Strateegilised hanked

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. Ligipäasetavuse kriteeriumid

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega

Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на

лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, който се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните

документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно. Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал.1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл.66, ал.2 от ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл.67, ал.2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва

такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektrooniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Комисия за защита на конкуренцията

5.1. Osa: LOT-0007

Pealkiri: Препарат за ръчно почистване на ензимна основа

Kirjeldus: Препарат за ръчно почистване на ензимна основа Неутрален мулти-ензимен препарат за високо-ефективно ръчно почистване на инструменти и термолабилни материали. Препарат на основата на комбинация от 4 ензима (протеаза, амилаза, липаза и целулаза), подходящ за премахване на биофилм от всички видове инструменти, ендоскопи, термолабилни материали. Подходящ и за ръчно почистване и за почистване в ултразвукови вани, с широка съвместимост с материалите. Ниска работна концентрация - до 1 % и експозиционно време до 10 мин. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта. 5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват: 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 76 от ЗЗВВХВП. 5.2. Инструкции за употреба на предлаганите изделия. 6. Срокът на годност на

медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им. 7. Етикетът на опаковките задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността /качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлаганите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат“; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII – „Област на приложение“, за биоциди, които се използват във вид на работен разтвор съгласно точка VIII – „Начин на употреба“; · Наличието на почистващо и дезинфекциращо действие на всеки един биоцид се определят съгласно точка VIII – „Начин на употреба; За препарати, предназначени специално за дезинфекция на медицински изделия –медицински инструментариум, термолабилни материали, гъвкави ендоскопи, съответствието, включително спектърът на действие, се оценява на база приложените листовки /етикети/ и Декларацията за съответствие на производителя и /или протоколи от акредитирани европейски лаборатории.

Sisemine tunnus: 597567

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 11 120,60 EUR

5.1.6. Üldine teave

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор”. Участниците могат да получат необходимата информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес: <http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000; Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадица № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government.bg> Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - София 1000, бул. "Дондуков" № 3; тел: 0700 17 670; Интернет адрес - <http://www.gli.government.bg/>. Агенция по заетостта - <http://www.az.government.bg>

5.1.7. Strateegilised hanked

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. Ligipääsetavuse kriteeriumid

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega
Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрацията се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на

процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно. Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал.1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл.66, ал.2 от

ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл.67, ал.2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektroniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 01/09/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Koht: В системата

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Комисия за защита на конкуренцията

5.1. Osa: LOT-0008

Pealkiri: ДЕЗИНФЕКТАНТИ ЗА КОЖА И ОПЕРАТИВНО ПОЛЕ

Kirjeldus: ДЕЗИНФЕКТАНТИ ЗА КОЖА И ОПЕРАТИВНО ПОЛЕ 1. Готов за употреба препарат за кожа и оперативно поле – оцветенЗа дезинфекция на кожа преди операция или други инвазивни манипулации; С бърз ефект и дълготрайно действие. Основен състав: на алкохолна основа, като е оцветен с нетоксични разграждащи се оцветители за по-добър контрол на обработваната кожна повърхност и не съдържа йод. Свойства: Да не съдържа омазители. Да разтваря добре горния липиден слой на кожата. Да е широкоспектърен - с доказано бактерицидно, фунгицидно, туберкулоцидно, вирусидно (HBV, HIV) действие. Да е стерилно филтриран. Да е ефикасен при кратка експозиция - до 2 минути; Да е хипоалергичен. Да е с допълнителни активни вещества за по-продължително действие; 2. Готов за употреба препарат за кожа и оперативно поле – оцветен.Дезинфектант за оперативно поле и кожа, без йод, съдържащ 63 % изопропил алкохол и 2% хлорхексидин оцветен разтвор. С бактерицидно, фунгицидно, вирусидно действие. Готов разтвор. Да отговаря на: EN 13727,EN 13624,EN 1500. Приложим за дезинфекция на кожа преди инжекции, пункции, вземане на кръв – експозиционно време 15 секунди;Бързо съхнещ.Дълготрайна ефективност след апликация.Активен към грам (+) и грам (-) бактерии. Активен срещу MRSA. 3. Дезинфектант за оперативно поле и кожа, без йод на алкохолна основа, безцветен разтвор - Без йод, на алкохолна основа, съдържа етанол 74,1% и 2-пропанол 10%. Да е с бактерицидно, фунгицидно, туберкулоцидно, ограничено, вирусидно действие (HBV / HIV / HCV, polio). Да е активен срещу MRSA. Готов разтвор. За дезинфекция на кожа

преди операции, инжекции, пункции, вземане на кръв – експозиционно време 15 секунди; дезинфекция на кожа преди извършване на пункции на става или гръбначно-мозъчния канал – експозиционно време 1 минута; дезинфекция на кожа, богата на мастни жлези; експозиционно време 10 минути. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Дир. на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на ЕП и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта. 5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват: 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 7б от ЗЗВХВП. 5.2. Инструкции за употреба на предлаганите изделия. 6. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им. 7. Етикетът на опаковките задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността /качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлагащите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат“; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII –“Област на приложение”, за биоциди, които се използват във вид на работен разтвор съгласно точка VIII – „Начин на употреба“; · Наличието на почистващо и

дезинфекциращо действие на всеки един биоцид се определят съгласно точка VIII – „Н-н на употреба; За препарати, предназначени специално за дезинфекция на медицински изделия –медицински инструментариум, термолабилни материали, гъвкави ендоскопи, съответствието, включително спектърът на действие, се оценява на база приложените листовки /етикети/ и Деклар-ята за съотв-е на произв-ля и/или прот-ли от акред-ни европ. лабор-ии
Sisemine tunnus: 597568

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaria

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 26 842,83 EUR

5.1.6. Üldine teave

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез

попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор“. Участниците могат да получат необходимата информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес: <http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000; Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадница № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government.bg> Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - София 1000, бул. "Дондуков" № 3; тел: 0700 17 670; Интернет адрес - <http://www.gli.government.bg/>. Агенция по заетостта - <http://www.az.government.bg>

5.1.7. **Strateegilised hanked**

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. **Ligipääsetavuse kriteeriumid**

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega

Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. **Kvalifitseerimistingimused**

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител,

установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрацията се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно.

Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал.1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл.66, ал.2 от ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл.67, ал.2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektrooniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 01/09/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Koht: В системата

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dünaamilise hankesüsteemi kohta:

Ei kohaldata dünaamilist hankesüsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Комисия за защита на конкуренцията

5.1. Osa: LOT-0009

Pealkiri: ПРЕПАРАТИ С АНТИМИКРОБНО ДЕЙСТВИЕ ВЪРХУ КОЖА И ЛИГАВИЦИ
Kirjeldus: ПРЕПАРАТИ С АНТИМИКРОБНО ДЕЙСТВИЕ ВЪРХУ КОЖА И ЛИГАВИЦИ 1. Готов за употреба разтвор за деколонизация на тялоАктивен срещу MRSA. Да е с фунгицидно действие, клетъчна и тъканна толерантност- липса на алергенност, липса на дразнене и без риск от абсорбиране- без развитие на резистентност- използваем директно върху чувствителна или наранена кожа. Без необходимост от измиване след апликация- действие до 1 минута. 2. Гел за антимикробно почистване на носната лигавица с бетаин и полихексанид Да е с фунгицидно действие. Активен срещу MRSA. Добра клетъчна и тъканна толерантност - липса на алергенност- липса на дразнене и без риск от абсорбиране - без развитие на резистентност- използваем директно върху чувствителна или наранена кожа. 3. Пяна за антимикробно почистване на цялото тяло при демобилизирани пациентиПяна - спрей с полихексанид и бетаин. Да е с фунгицидно действие. Активен срещу MRSA. Добра клетъчна и тъканна толерантност: - липса на алергенност- липса на дразнене и без риск от абсорбиране - без развитие на резистентност- използваем директно върху чувствителна или наранена кожа- без необходимост от измиване след апликация- действие до 1 минута. 4. Разтвор за антимикробно почистване на раневи повърхности Разтвор за антимикробно почистване на раневи повърхности със съдържание на 0,1% полихексанид и 0,1% бетаин. 5. Разтвор за уста за антимикробно почистване,съдържащ полихексанид и бетаинДа е с фунгицидно действие. Активен срещу MRSA. Да е без съдържание на хлорхексидин, да предпазва устната флора незасегната. Без ограничение в броя на апликациите. Действие до 1 минута. 6. Гел за антимикробно почистване на раниГел за антимикробно почистване на рани включително и при изгаряния със съдържание на 0,1% полихексанид и 0,1% бетаин. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта. 5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват: 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 76 от ЗЗВХВП. 5.2. Инструкции за употреба на предлаганите изделия. 6. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им. 7. Етикетът на опаковките задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за

употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността /качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлаганите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат”; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII – “Област на приложение”, за биоциди, които се използват във вид на работен разтвор съгласно точка VIII – „Начин на употреба”; · Наличието на почистващо и дезинфекциращо действие на всеки един биоцид се определят съгласно точка VIII – „Начин на употреба; За препарати, предназначени специално за дезинфекция на медицински изделия –медицински инструментариум, термолабилни материали, гъвкави ендоскопи, съответствието, включително спектърът на действие, се оценява на база приложените листовки /етикети/ и Декларацията за съответствие на производителя и /или протоколи от акредитирани европейски лаборатории.

Sisemine tunnus: 597569

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. **Uuendamine**

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. **Maksumus**

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 11 971,91 EUR

5.1.6. **Üldine teave**

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор“. Участниците могат да получат необходимата информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес: <http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000; Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадица № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government.bg> Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - София 1000, бул. "Дондуков" № 3; тел: 0700 17 670; Интернет адрес - <http://www.gli.government.bg/>. Агенция по заетостта - <http://www.az.government.bg>

5.1.7. **Strateegilised hanked**

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. **Ligipääsetavuse kriteeriumid**

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega

Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от

Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрацията се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители –

разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно. Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал.1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл.66, ал.2 от ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл.67, ал.2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят

предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektrooniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 01/09/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Koht: B системата

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid**Raamleping:**

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Комисия за защита на конкуренцията

5.1. Osa: LOT-0010

Pealkiri: Дезинфектанти за ръце

Kirjeldus: Дезинфектанти за ръце 1. Дезинфектант за ръце - гел Гел за хигиенна и хирургична дезинфекция на ръце - на базата на един алкохол, без съдържание на водороден пероксид или хлорхексидин. На основата само на Етанол - минимум 80 %. С бързо действие - до 30 сек за хигиенна дезинфекция, до 90 сек. за хирургична дезинфекция. Да отговаря на EN 1500 и EN 12791. Пълен спектър на ефективност - бактерицидно (вкл. туберкулоцидно), Фунгицидно и пълно вирусцидно (вкл. Noro- и Rota- вируси) действие до 30 сек. за хигиенна дезинфекция и до 90 сек. за хирургична дезинфекция Да съдържа омекотяващи кожата съставки и да е хипоалергенен - без аромати и оцветители. Опаковка от 1 л с дозаторна помпа. 2. Дезинфектант за ръце - на базата на алкохол Препарат - разтвор за хигиенна и хирургична дезинфекция на ръце - на базата на алкохол, без съдържание на водороден пероксид или хлорхексидин. АДВ - само на Етанол - минимум 80 %. С бързо действие - до 30 сек за хигиенна дезинфекция, до 90 сек. за хирургична дезинфекция. Да отговаря на EN 1500 и EN 12791. Пълен спектър на ефективност - бактерицидно (вкл. туберкулоцидно), Фунгицидно и пълно вирусцидно (вкл. Polio-, Adeno- и Rotавируси) действие до 30 сек. за хигиенна дезинфекция и до 90 сек. за хирургична дезинфекция. Да съдържа омекотяващи кожата съставки и да е хипоалергенен - без аромати и оцветители. Опаковка от 1 л с дозаторна помпа. 3. Дезинфектант за ръце - на основата на хлорхексидинглюкона Препарат на основата на хлорхексидин диглюконат 4%, предназначен за хигиенно и хирургично измиване на ръцете. Подходящ и за пред- и следоперативно изкърпване на пациента. С доказан дезинфекциращ ефект (бактерициден, фунгициден и вирусциден). Да притежава ефикасност спрямо европейските норми EN 1499 и EN 12791. Опаковка от 1 л с дозаторна помпа. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците:

1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника;

2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да притежават Декларация за съответствие на предлагащите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта. 5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват: 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 76 от ЗЗВХВП. 5.2. Инструкции за употреба на предлагащите изделия. 6. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им. 7. Етикетът на опаковките задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността /качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлагащите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлагащите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат“; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII –“Област на приложение”, за биоциди, които се използват във вид на работен разтвор съгласно точка VIII – „Начин на употреба“; · Наличието на почистващо и дезинфекциращо действие на всеки един биоцид се определят съгласно точка VIII – „Начин на употреба; За препарати, предназначени специално за дезинфекция на медицински изделия –медицински инструментариум, термолабилни материали, гъвкави ендоскопи, съответствието, включително спектърът на действие, се оценява на база приложените листовки /етикети/ и Декларацията за съответствие на производителя и /или протоколи от акредитирани европейски лаборатории.

Sisemine tunnus: 597570

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 22 701,36 EUR

5.1.6. Üldine teave

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор“. Участниците могат да получат необходимата информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес: <http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно

задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000; Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадица № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government.bg> Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - София 1000, бул. "Дондуков" № 3; тел: 0700 17 670; Интернет адрес - <http://www.gli.government.bg/>. Агенция по заетостта - <http://www.az.government.bg>

5.1.7. Strateegilised hanked

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. Ligipääsetavuse kriteeriumid

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega

Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право

да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, който се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно. Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл. 66, ал. 2 от ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;-

избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektrooniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 01/09/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Koht: В системата

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dünaamilise hankesüsteemi kohta:

Ei kohaldata dünaamilist hankesüsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Комисия за защита на конкуренцията

5.1. Osa: LOT-0011

Realkiri: Препарати за почистване на медицински инструменти

Kirjeldus: Препарати за почистване на медицински инструменти 1. Алкален препарат за машинно почистване - течен концентрат Комбиниран алкално - ензимен почистващ препарат за машинно почистване, алкално рН на 1% р-р - до 10,5. Комбинация от сърфактанти (ПАВ) и ензими. Приложим за автоматизирано почистване в миялно - дезинфекционни машини на хирургически инструменти, термостабилни и термолабилни

медицински изделия, ригидни и гъвкави ендоскопи, анестезиологични материали, алуминиеви контейнери. Широка съвместимост с материалите - вкл. неръждаема стомана, алуминий, титаний, мед, месинг, хром, силикони, полиуретани, тефлон, гума, латекс, пластмаси, керамика. Да е одобрен от производителите на миялни машини. Да може да се използва и без необходимост от неутрализиращ препарат след фазата на миене в миялната машина. Дозировка до 10 мл на литър вода.

2. Неутрализиращ препарат за машинно почистване - течен концентрат

Течен концентрат - на основата на неорганични киселини. Да е одобрен от производителите на миялни машини. Да е съвместим с препаратите на алкална основа, посочен в предходната позиция

3. Препарат за ръчно почистване и неутрализация при смяна на дезинфектанти с различни АДВ на инструменти и повърхности

за ръчно почистване и неутрализация на хирургичен и термолабилен инструментариум, ендоскопи /гъвкави и твърди/ и повърхности преди дезинфекция или при промяна на дезинфектанти с различни АДВ. Основен състав: Неутрален препарат на основата на ПАВ и корозионни инхибитори за почистване на всички видове инструменти, ендоскопи, термолабилни материали и др. Свойства на работния разтвор : Съвместимост с всички видове материали, С бързо действие - до 15 мин., Лек мирис и ниска пенливост, Подходящ и за почистване в ултразвукови вани; Да е одобрен от водещите световни производители на наличната ендоскопска апаратура и инструментариум /напр. Pentax, Karl Storz, Olympus и/или Richard Wolf /

4. Препарат подходящ за третиране на чувствителни материали

многочислен препарат за ръчно и автоматично почистване на инструменти и термолабилни материали, на основата на комбинация от 5 ензима (две протеази, амилаза, липаза и целулаза) за почистване на инструменти, ендоскопи, термолабилни материали. Подходящ и за ръчно почистване и в ултразвукови вани. Подходящ и за приложение в автоматични миялно-дезинфекционни машини. Ниска работна концентрация - до 1 % и експозиционно време до 10 мин. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците:

1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника;
2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на ЕП и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо;
3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо;
4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта.
5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват:
 - 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 7б от ЗЗВВХВП.
 - 5.2. Инструкции за употреба на предлаганите изделия.
6. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им.
7. Етикетът на опаковките задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено

разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността /качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлаганите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат“; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII – прод. в доп. инфо. (BT-300-Lot)
Sisemine tunnus: 597571

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. Maksumus

5.1.6. Üldine teave

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор”. Участниците могат да получат необходимата информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес: <http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000; Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадница № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government.bg> Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - София 1000, бул. "Дондуков" № 3; тел: 0700 17 670; Интернет адрес - <http://www.gli.government.bg/>. Агенция по заетостта - <http://www.az.government.bg>

5.1.7. Strateegilised hanked

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. Ligipääsetavuse kriteeriumid

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega

Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрацията се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен

срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно. Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал.1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл.66, ал.2 от ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл.67, ал.2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител , може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане , отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има

право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektrooniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 01/09/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Koht: В системата

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave d  naamilise hankes  steemi kohta:

Ei kohaldata d  naamilist hankes  steemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Комисия за защита на конкуренцията

5.1. Osa: LOT-0012

Pealkiri: Ензимни детергенти

Kirjeldus: Ензимни детергенти 1. Патентован мултиензимен комплекс за почистване на силно замърсени инструменти с широк спектър на действие срещу органични остатъци и биофилми със 7 ензима / амилаза, липаза, протеаза, целулаза и 3 други/ П  лна съвместимост с всички материали; Готови за употреба; Неутрално pH; Висока ензимна активност и стабилност; Регистрирани медицински изделия клас; Възстановява оригиналното състояние на инструментите; Доказана висока ефикасност върху матрикса на биофилми, сформирани от различни патогени; Биоразградимост $\geq 97\%$ (OCDE 302B); Начин на използване: Дозировка: 1% Време за контакт: Инструменти: 15 мин. за ръчно или ултразвуково почистване. Ендоскопи: 60 минути (съгласно протокола за ръчно почистване). Оптимална температура: 40 до 45  C (минимум 30  C и максимум 55  C). 2. Патентована и валидирана технология под формата на багрило за б  рза 5-минутна проверка на качеството на почистване на хирургични инструменти. Откриване на биофилми и органични остатъци по медицински инструменти; Б  рзи резултати, видими само след 5 минути на повърхността на инструмента; Чувствителност на откриване от 10 μg протеин на cm^2 . Биоразградимост $\geq 90\%$; Без аромат; Разтворът да б  де устойчив до 2 месеца след изливането му във ваната. 3. Патентована мултиензимна формула за дълбоко почистване на силно замърсени със специфично действие върху ДНК матрикса на биофилмите със 7 ензима / дезоксирибонуклеаза, протеаза, липаза, амилаза, целулаза + 2 други / П  лна съвместимост с всички материали; готов за употреба с неутрално pH; висока ензимна активност и стабилност; регистрирани медицински изделия клас 1 ; патентован за елиминиране на биофилми ; Да възстановява оригиналното състояние на инструментите с доказана висока ефикасност върху т  врди органични остатъци и биофилм матрицата на множество патогени; Биоразградимост $\geq 97\%$; Начин на използване: дозировка: 0,5%; Време за контакт: Инструменти: 5-15 минути за ръчно или ултразвуково почистване. Ендоскопи: 1-15 минути (съгласно протокола за ръчно почистване). Оптимална температура: 35 до 45  C (минимум 20  C и максимум 55  C). Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия

/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта. 5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват: 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 76 от ЗЗВХВП. 5.2. Инструкции за употреба на предлаганите изделия. 6. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им. 7. Етикетът на опаковките задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността /качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлаганите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат”; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII – “Област на приложение”, за биоциди, които се използват във вид на работен разтвор съгласно точка VIII – „Начин на употреба”; · Наличието на почистващо и дезинфекциращо действие на всеки един биоцид се определят съгласно точка VIII – прод. в доп инфо (BT-300-Lot)

Sisemine tunnus: 597572

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност

на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 18 214,77 EUR

5.1.6. Üldine teave

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор“. Участниците могат да получат необходимата информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес: <http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000; Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадица № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government>.

5.1.7. **Strateegilised hanked**

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. **Ligipääsetavuse kriteeriumid**

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega

Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. **Kvalifitseerimistingimused**

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за

съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, който се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно. Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на

които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл. 66, ал. 2 от ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektrooniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 01/09/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Koht: В системата

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Комисия за защита на конкуренцията

5.1. Osa: LOT-0013

Realkiri: Дезинфектант за студена стерилизация

Kirjeldus: Дезинфектант за студена стерилизация Да е възможно извършването на високостепенна дезинфекция на хирургичен инструментариум и ендоскопска техника - да е готов за употреба разтвор на основата на глутаров алдехид 2 %. Трайност на незамърсен работен препарат 30 дни. Да е с доказано спороцидно действие до 60 мин. Съдържа антикорозионни инхибитори. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да

притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта. 5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват: 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 7б от ЗЗВВХВП. 5.2. Инструкции за употреба на предлаганите изделия. 6. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им. 7. Етикетът на опаковките задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността /качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлаганите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат“; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII – “Област на приложение”, за биоциди, които се използват във вид на работен разтвор съгласно точка VIII – „Начин на употреба“; · Наличието на почистващо и дезинфекциращо действие на всеки един биоцид се определят съгласно точка VIII – „Начин на употреба; За препарати, предназначени специално за дезинфекция на медицински изделия –медицински инструментариум, термолабилни материали, гъвкави ендоскопи, съответствието, включително спектърът на действие, се оценява на база приложените листовки /етикети/ и Декларацията за съответствие на производителя и /или протоколи от акредитирани европейски лаборатории.

Sisemine tunnus: 597573

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 18 214,77 EUR

5.1.6. Üldine teave

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор“. Участниците могат да получат необходимата информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес: <http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000;

Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадница № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government.bg> Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - София 1000, бул. "Дондуков" № 3; тел: 0700 17 670; Интернет адрес - <http://www.gli.government.bg/>. Агенция по заетостта - <http://www.az.government.bg>

5.1.7. **Strateegilised hanked**

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. **Ligipääsetavuse kriteeriumid**

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega

Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. **Kvalifitseerimistingimused**

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от

участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно. Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за

доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл. 66, ал. 2 от ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение

на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektrooniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 01/09/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Koht: В системата

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Комисия за защита на конкуренцията

5.1. Osa: LOT-0014

Pealkiri: Специализиран медицински препарат за разграждане на бактериални биофилми

Kirjeldus: Специализиран медицински препарат за разграждане на бактериални биофилми Препаратът трябва да може да атакува полимерния матрикс и предпазната ДНК структура на бактериите, правейки ги уязвими. Неутрално pH и съвместимост с всички материали. Висока биоразградимост ($\geq 99\%$). Концентрат за употреба от 0,5% до 2% с кратко време за контакт (от 1 до 15 минути в зависимост от инструмента)

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете

и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците:

1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника;
2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта. 5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват: 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 7б от ЗЗВВХВП. 5.2. Инструкции за употреба на предлаганите изделия. 6. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им. 7. Етикетът на опаковките задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността /качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлагащите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат“; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII – “Област на приложение”, за биоциди, които се използват във вид на работен разтвор съгласно точка VIII – „Начин на употреба“; · Наличието на почистващо и дезинфекциращо действие на всеки един биоцид се определят съгласно точка VIII – „Начин на употреба; За препарати, предназначени специално за дезинфекция на медицински изделия –медицински инструментариум, термолабилни материали, гъвкави ендоскопи, съответствието, включително спектърът на действие, се оценява на база приложените листовки /етикети/ и Декларацията за съответствие на производителя и /или протоколи от акредитирани европейски лаборатории.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 14 430,24 EUR

5.1.6. Üldine teave

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор“. Участниците могат да получат необходимата информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес:

<http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000; Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадица № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government.bg> Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - София 1000, бул. "Дондуков" № 3; тел: 0700 17 670; Интернет адрес - <http://www.gli.government.bg/>. Агенция по заетостта - <http://www.az.government.bg>

5.1.7. **Strateegilised hanked**

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. **Ligipääsetavuse kriteeriumid**

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega

Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. **Kvalifitseerimistingimused**

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на

договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрацията се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно. Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл. 66, ал. 2 от ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на

производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektrooniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 01/09/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Koht: В системата

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Комисия за защита на конкуренцията

5.1. Osa: LOT-0015

Pealkiri: Готов разтвор-пяна за почистване и дезинфекция на оборудване без алдехиди

Kirjeldus: Готов разтвор-пяна за почистване и дезинфекция на оборудване без алдехиди

Готов за употреба биоциден препарат под формата на пяна, предназначен за почистване и дезинфекция на всички болнични повърхности, чувствителни на въздействието на алкохоли. АДВ - Водороден Пероксид. Да не съдържа алдехиди,

алкохоли, феноли и да не е на хлорна основа или на основата на четвъртични амониеви соли. С пълен спектър на действие: бактерицидно (вкл. туберкулоцидно и микобактерицидно), фунгицидно, пълно вирусоцидно (HBV, HCV, HIV, H5N1, Adeno, Noro, Rota, Polio, Polyoma) действие, постигнато при експозиция от 1 минута до 30 минути. Подходящ и за бърза междинна дезинфекция. С пълно спороцидно действие (Clostr. diff., Bacillus subtilis) за не повече от 60 мин. В пластмасова опаковка с пiana-апликатор. Да не се налага изплакване след обработка. Да удовлетворява критериите за доказан ефект съгласно EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476, EN 16615, EN 17126 Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните дезинфектанти и участниците:

1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника;
2. Дезинфектантите, които са медицински изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/-представя се към техническото предложение, когато е приложимо; 4. За Дезинфектантите, които са биоциди участникът трябва да представи разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването, валидно към датата на подаване на оферта. 5. Участниците трябва да представят за дезинфектантите, за които участват: 5.1. Информационен лист за безопасност по чл. 76 от ЗЗВВХВП. 5.2. Инструкции за употреба на предлаганите изделия. 6. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им. 7. Етикетът на опаковките задължително да е на български език и да съдържа информация за производителя и вносителя (ако стоката е от внос), за вида на стоката, нейните съществени характеристики, срока на годност и условията на съхраняването ѝ и указания за употреба. Върху опаковката е необходимо да бъде обозначено разрешението за продажба на партида и/или аналитичен сертификат, удостоверяващи надеждността /качеството/ на медицинското изделие - Снимков материал на етикетите на опаковките се представя към техническото предложение. 8. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 9. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени. 10. Други изисквания: Препаратите за дезинфекция трябва да отговарят напълно на посочените специфични изисквания. - Предлагащите от участниците дезинфектанти трябва да отговарят на предварително обявените от Възложителя условия. Проверка за съответствието с тези изисквания ще бъде направена както следва: - Съгласно Разрешения за пускане на пазара на биоцидни

продукти, като данните се вземат от следните раздели: · Състав – съгласно точка VI – „Данни за активното вещество на биоцидния препарат“; · Спектър на действие и начин на приложение: - за биоциди, които се прилагат във вид на готов разтвор съгласно точка VII – “Област на приложение”, за биоциди, които се използват във вид на работен разтвор съгласно точка VIII – „Начин на употреба“; · Наличието на почистващо и дезинфекциращо действие на всеки един биоцид се определят съгласно точка VIII – „Начин на употреба; За препарати, предназначени специално за дезинфекция на медицински изделия –медицински инструментариум, термолабилни материали, гъвкави ендоскопи, съответствието, включително спектърът на действие, се оценява на база приложените листовки /етикети/ и Декларацията за съответствие на производителя и /или протоколи от акредитирани европейски лаборатории.

Sisemine tunnus: 597575

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33631600 Antiseptikumid ja desinfektandid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: Стойността на договора може да нарасне с 1/2 от първоначално определената стойност за 24 месеца за обезпечаване на възможността за подновяване на договора с 12 месеца. Тази опция е включена в прогнозната стойност на поръчката. На основание чл. 5, ал. 2 от ПРАВИЛНИКА ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ "В случай че се предвиждат опции, те се включват в прогнозната стойност на поръчката, която възложителят задължително посочва в обявлението или в обявата, а в приложимите случаи - в решението за откриване на процедурата, съответно в поканата до определени лица. В съответния документ възложителят описва опциите, а при възможност посочва и техния обем и стойността им."

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 1

Muu informatsioon uuendamise kohta: При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда и условията на ЗОП, настоящия договор за обществена поръчка се удължава до сключването на нов договор, но не повече от 12 месеца. Или максималната продължителност на обществената поръчка може да бъде 36 месеца.

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 6 135,51 EUR

5.1.6. Üldine teave

Tegemist on korduva hankega

Kirjeldus: Поръчката е с регулярен характер и се планира ново откриване прогнозно след 24 месеца.

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): ei

Lisateave: Предвид факта, че критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции и на основание чл. 47, ал. 4 от ППЗОП се допуска подаване на общ ЕЕДОП при участие за повече от една обособена позиция. Възложителят използва възможността информацията за съответствие с критериите за подбор да се предостави, чрез попълване на ЕЕДОП в раздел "Общи изисквания", в поле „Изисквания за лично състояние и критерии за подбор“. Участниците могат да получат необходимата информация за задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, които са в сила в Република България, както следва: Относно задълженията, свързани с данъци и осигуровки: Национална агенция по приходите: Информационен телефон на НАП - 0700 18 700; интернет адрес: <http://www.nap.bg/> Национален осигурителен институт: <http://www.noi.bg/2>. Относно задълженията, опазване на околната среда: Министерство на околната среда и водите: Информационен център на МОСВ: работи за посетители всеки работен ден от 14 до 17 ч. на адрес: София, 1000, бул. "Княгиня Мария Луиза" № 22, телефон: 02/ 940 6000; Интернет адрес: <http://www.moew.government.bg/3>. Относно задълженията, закрила на заетостта и условията на труд: Министерство на труда и социалната политика: София 1051, ул. Триадица № 2, телефон: 811944; Интернет адрес: <http://www.mlsp.government.bg> Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - София 1000, бул. "Дондуков" № 3; тел: 0700 17 670; Интернет адрес - <http://www.gli.government.bg/>. Агенция по заетостта - <http://www.az.government.bg>

5.1.7. **Strateegilised hanked**

Strateegilise hanke eesmärk: Ei kohaldata strateegilist hanget

Keskkonnahoidlikud riigihanked – tingimused: Keskkonnahoidlike riigihangete kriteeriumid puuduvad

5.1.8. **Ligipääsetavuse kriteeriumid**

Puuetega inimeste juurdepääsukriteeriume ei ole lisatud järgmise põhjendusega

Põhjendus: Дезинфектантите, използвани в болнични заведения са обект на регулация: - по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба - за дезинфектантите, които са медицински изделия; - Дезинфектантите, които са биоциди притежават разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено от Министерството на здравеопазването. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват и изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. **Kvalifitseerimistingimused**

Valikukriteeriumide allikad: Teade

Kriteerium: Registreerimine äriregistris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да са вписани в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При подаване на офертата участникът декларира тези обстоятелства като попълва еЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, А: „Годност“, поле: „Вписване в търговски регистър“. В случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП и чл. 112, ал. 1, т. 2 от ЗОП, документите с които се доказват поставените към участниците изисквания са: Удостоверение за вписване в търговския регистър, а за чуждестранни лица – в аналогичен регистър съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Kriteerium: Registreerimine asjakohases kutsealases registris

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл.67, ал.5 от ЗОП са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Kriteerium: Viited määratud tarnetele

Valikukriteeriumi kirjeldus: Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите да има изпълнени доставки на дезинфектанти и/или биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителя не поставя условие за обем. Минимални изисквания: Участникът да има изпълнена през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една доставка на дезинфектанти и биоциди, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка. Деклариране: Обстоятелствата се удостоверяват с представяне на информация - Списък на доставките на дезинфектанти и биоциди, изпълнени през

последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП. В случай, че участник подава предложение за повече от една обособена позиция, то изискването в критерия за подбор за минимален брой доставки се отнася за всяка обособена позиция поотделно. Доказване : Участникът, определен за изпълнител представя списък на доставките и доказателство за опит преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. Участникът, сам избира формата на документа за доказателство за опит –/договори, препоръки, референции, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

Kriteerium: Alltöövõtu osakaal

Valikukriteeriumi kirjeldus: На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, за доказване съответствие с критериите, свързани с икономическото и финансово състояние, техническите и професионалните способности. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът ще използва техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай, че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения. На основание чл. 66, ал.1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като посочва това в заявлението или в офертата си и дела на поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл.66, ал.2 от ЗОП подизпълнителя/ите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор, се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл.67, ал.2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя. Възложителят предвижда директни разплащания на подизпълнители, в случай че изпълнителят ползва такъв. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител , може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част на подизпълнителя. Разплащанията се осъществяват въз основа на искане , отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му. Към искането Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими. Възложителят има право да откаже плащане към подизпълнителя, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за това.

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

Kirjeldus: 1. Обществената 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“ – чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. По така формираната обща цена за изпълнение на поръчката ще бъдат класирани участниците и ще бъде избран изпълнител. 2. 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 - при допуснати до оценяване една или две оферти. Обосновката по ал. 1 може да се отнася до:- икономическите особености на производствения процес, на предоставяните услуги или на строителния метод;- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите или за изпълнението на строителството; - оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на строителството, доставките или услугите; - спазването на задълженията по чл. 115;- възможността участникът да получи държавна помощ. Разглеждането на представените обосновки се извършва по реда на ал. 3 и следващи на чл. 72 от ЗОП.

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: bulgaaria keel

Hankedokumentide aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Sihtotstarbeline teabevahetuskanal:

Nimi: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektroniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://app.eop.bg/today/597294>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: bulgaaria keel

Elektroniline kataloog: Ei ole lubatud

Variandid: Ei ole lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 31/08/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 6 Kuud

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 01/09/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Koht: В системата

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: ei

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Комисия за защита на конкуренцията

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Комисия за защита на конкуренцията

8. Organisatsioonid

8.1. ORG-0001

Ametlik nimi: Университетска многопрофилна болница за активно лечение "Света Екатерина" ЕАД

Registreerimisnumber: 831605845

Postiaadress: бул. ПЕНЧО СЛАВЕЙКОВ №52 А

Linn: гр. София

Sihtnumber: 1431

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

Kontaktpunkt: Галина Ненчева Ганчева

E-posti aadress: ggancheva@uhsek.com

Telefon: +359 29159450

Internetiaadress: <https://svetaekaterina.eu/>

Hankija profiil: <https://app.eop.bg/buyer/14914>

Selle organisatsiooni rollid:

Hankija

8.1. ORG-0002

Ametlik nimi: Комисия за защита на конкуренцията

Registreerimisnumber: 000698612

Postiaadress: бул. Витоша № 18

Linn: София

Sihtnumber: 1000

Riik – jaotus (NUTS): София (столица) (BG411)

Riik: Bulgaaria

Kontaktpunkt: Комисия за защита на конкуренцията

E-posti aadress: delovodstvo@cpc.bg

Telefon: +359 29356113

Faks: +359 29807315

Internetiaadress: <http://www.cpc.bg>

Selle organisatsiooni rollid:

Vaidlustusorgan

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta

Teave teate kohta

Teate tunnus/version: 32ae6619-1e56-4729-ba63-d95fe3826370 - 01

Vormi liik: Hange

Teate liik: Hanketeade või kontsessiooniteade – üldkord

Teate alaliik: 16

Teate saatmise kuupäev: 30/07/2026 12:19:33 (UTC+03:00) Ida-Euroopa suveaeg

Keeled, milles käesolev teade on ametlikult kättesaadav: bulgaaria keel

Teate avaldamise number: 531299-2026

ELT S väljaande number: 146/2026

Avaldamise kuupäev: 31/07/2026