



УМБАЛ • КАНЕВ •

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА
ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ „КАНЕВ“ АД

Изх. № 1562/11.08. 2025 г.

**ДО ПРИТЕЖАТЕЛИТЕ НА
РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ
НА ЕДРО С ЛЕКАРСТВЕНИ
ПРОДУКТИ, ПОЛУЧЕНО ПО
РЕДА НА ГЛАВА ДЕВЕТА ОТ
ЗЛПХМ**

П О К А Н А

за представяне на оферти за доставка на лекарствени продукти,
включени в Списъка по чл.266а, ал.2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната
медицина

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

На основание чл.266а, ал.2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина и чл. 15б от Наредба №10 от 17 ноември 2011 г. за условията и реда за лечение с неразрешени за употреба в Република България лекарствени продукти, прилагани извън условията на разрешението за употреба, и лекарствени продукти за състрадателна употреба, както и за условията и реда за включване, промени, изключване и доставка на лекарствени продукти от списъка по чл. 266а ал. 2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина,

Умбал „Канев“ АД - гр. Русе отправя настоящата покана за представяне на оферти за доставка на лекарствени продукти с международно непатентно наименование, включени в списъка по чл.266а, ал.2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, както следва:

№	АТС код	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма и количество на активно вещество	Количество
1	N02AB03	Fentanyl	50mcg/ml solution for injection, amp. 2ml	4000 amp.

1. Изисквания към участниците:

Притежатели на разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, получено по реда на Глава девета от ЗЛПХМ. Участник чуждестранно лице може да притежава разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, издадено от съответния регулаторен орган, съгласно законодателството на държавата, в която е установен.

В случай, че търговецът на едро с лекарствени продукти имаа складови помещения на територията на Република България, то той следва да притежава разрешение за търговия, издадено от ИАЛ.

2. Съдържанието на офертата:

- Международно непатентно наименование (INN) на активното вещество, лекарствена форма и разфасовка;
- Търговско наименование на лекарствения продукт;
- Вид на лекарствената форма и количеството на активното вещество в дозова единица;
- Производител;
- Количество в една опаковка;
- Единична цена на лекарствения продукт за един брой в български лева;
- Срок за доставка;
- Срок за валидност на представената оферта – минимум 30 календарни дни;
- Други, по преценка на оферента;
- Приложения:
 - Документи, доказващи безопасността на лекарствения продукт;
 - Документи, доказващи качеството на лекарствения продукт;
 - Документи, доказващи ефикасността на лекарствения продукт;
- Пълномощно, при подаване на оферта от упълномощено лице.

* Офертата не може да се предлага във варианти.

3. Условия и ред за представяне, разглеждане и оценка на офертите:

3.1. Офертите, изготвени при условията и по реда на ЗЕДЕП се подават на email: irina.georgieva@hospitalruse.org;

3.2. Срок за представяне на оферта – до 14.08.2025г.

**Не се разглеждат оферти, получени извън определения в настоящата покана срок.*

3.3. Оценяване на получените оферти: Комисията по чл.4, ал. 1, определена по реда на Наредба №10 от 17 ноември 2011 г. на МЗ избира за изпълнител офертата на търговец на едро с лекарствени продукти, при условията посочени в чл.15б. ал. 4 от Наредба №10 от 17 ноември 2011 г. на МЗ. Резултатите от работата на комисията се отразяват в протокол, който се подписва от всички членове. Комисията класира участниците, като разглежда представените оферти, установява съответствието им с изискванията на Възложителя и ги оценява съгласно критериите за оценка.

**На основание чл. 15б, ал. 3 от Наредба №10 от 17 ноември 2011 г. на МЗ, не подлежат на разглеждане оферти, които не отговарят на изискванията на настоящата*

покана или са с изтекла валидност.

3.4. Критерият за оценка: икономически най-изгодна оферта, определена въз основа на **КРИТЕРИЯ "НАЙ-НИСКА ЦЕНА"**.

В случай на офериране на еднакви крайни цени за лекрствен продукт от двама или повече участници, класирането се извършва при съобразяване на следните аспекти на офертите: организацията на доставката или качеството, безопасността и/или ефикасността на лекарствения продукт.

4. Остатъчен срок на годност на лекарствения продукт: към датата на извършване на доставката, доставеният лекарствен продукт следва да е с остатъчен срок на годност не по-малко от 1 /една/ година.

**Заличено на
основание чл.37
ЗОП**

ЗА ИЗП. ДИРЕКТОР: ..

Д-р Цветан Данев – на осн. Заповед № 401/25.07.25 г.