

разрешени от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина

2.3.2. Оферираният продукт да притежава разрешение за търговия, за които се изисква такова, издадено от ИАЛ и валидно за периода на договора.

2.3.3. Документи, удостоверяващи правото на УЧАСТНИКА да извършва търговия на едро на оферираният лекарствени продукти – пълномощно от производител, договор за дистрибуция или други документи.

2.3.4. Разрешение за търговия на едро, издадени по реда на Закона за лекарствата и аптеките в хуманната медицина /за номенклатурите, за които се изисква.

Общ терминологичен речник (CPV)

	Осн. код	Доп. код (когато е приложимо)
Осн. предмет	33600000	

РАЗДЕЛ III

Количество или обем (Когато е приложимо)

50 000 лева без ДДС

Прогнозна стойност

(в цифри): 50000 Валута: BGN

Място на извършване

ДМСГД ВАРНА

код NUTS:
BG331

Изисквания за изпълнение на поръчката

2.4. Технически изисквания към участниците

2.4.1. Списък на дейностите, които са еднакви или сходни с предмета на обществената поръчка през последните 5 години до датата на подаване на офертата;

2.4.2. Представяне на списък с еднакви или сходни с предмета на поръчката доставки или услуги – 3 г. до датата на подаване на офертата

2.4.3. Участникът следва да предложи минимум 95% от списъка с лекарствените продукти на ДМСГД-Варна.

ТЕХНИЧЕСКИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ КАНДИДАТА

1. Кандидатите могат да бъдат физически или юридически лица, които извършват търговия на едро с лекарствени продукти.

2. Кандидатите следва да представят разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти издадено от регулаторен орган на съответната държава членка

3. Кандидатите притежаващи складови помещения на територията на Република България следва да представят разрешение от изпълнителния директор на ИАЛ

4. Кандидатите производители на лекарствени продукти следва да представят разрешение за производство на предлаганите лекарствени продукти.

5. Кандидатите вносители на лекарствени продукти следва да представят разрешение за внос.

6. Кандидатите следва да разполагат с:

6.1. Подходящи помещения, оборудване и съоръжения и транспортни средства, осигуряващи правилното съхранение, разпространение и транспортиране на лекарствените продукти, в съответствие с