

Приложение № 2 – задължителен образец

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Подписаният **Стоян Иванов Колев**, ЕГН [.....], [.....] к. № [.....], издадена на 15.10.2010 г. от МВР-Бургас, в качеството ми на Пълномощник на **ТАНЯ МИНЧЕВА БАЗОТЕВА-Изпълнителен Директор** и **ГЕОРГИ ПЕТКОВ БАЗОТЕВ-Председател** на СД на **ФАРКОЛ АД** със седалище и адрес на управление: гр.Бургас, ул. „Сан Стефано” №28, ЕИК 102227154

ПРЕДЛАГАМ СЛЕДНИТЕ УСЛОВИЯ:

1. Срок за доставка: До 24 (двадесет и четири) часа от момента на заявяването от страна на възложителя.
2. Срок годност на доставяните лекарствени продукти: Не по-малък от 60 % (шестдесет процента) от общия срок на годност към момента на доставката.
3. Срокът за изпълнение на поръчката е 12 (дванадесет) месеца от сключването на договора за обществена поръчка или до създаването на условия за доставка след провеждането на централизиран електронни търгове. Договорът продължава действието си до сключването на договор с друг изпълнител след провеждане на обществена поръчка.
4. При изпълнението на поръчката няма да ползвам подизпълнители.
5. При изпълнението на поръчката ще се придържам точно към изискванията на възложителя, посочени в обявата и документацията за участие.
6. В случай, че бъде определен за изпълнител на поръчката, се задължавам, при подписването на договора за обществена поръчка, да представя актуални документи удостоверяващи липсата на основания за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор:
 - 6.1. Свидетелство за съдимост на представляващите лица, издадено в 6-месечния срок на валидност преди представянето;
 - 6.2. Удостоверение от органите по приходите за липса на публични задължения.
 - 6.3. Удостоверение от Община Добрич за липса на публични задължения.
 - 6.4. Удостоверение от общината по седалището на изпълнителя за липса на публични задължения.
 - 6.5. Удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда" - за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП;
 - 6.6. Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, издадено от регулаторен орган на съответната държава членка, а когато лицето има складови помещения на територията на Република България - Разрешение от изпълнителния директор на ИАЛ или Разрешение за производство по чл. 196, ал. 1 от ЗЛПХМ, в случаите когато участникът е производител и предлага лекарствените продукти, които произвежда, или Разрешение за внос по чл. 196, ал. 2 от ЗЛПХМ, в случаите когато участникът е вносител и предлага лекарствените продукти, които внася.
 - 6.7. Лицензия по чл. 32 от Закона за контрол на наркотичните вещества и прекурсорите, за дейности с наркотични вещества.
 - 6.8. Сертификат за прилагане и поддържане на система за управление на качеството EN ISO 9001 и/или еквивалентна в областта на производството и/или търговията с лекарствени продукти, както и
 - 6.9. Декларация по чл. 59, ал. 1, т. 3 от Закона за мерките срещу изпиране на пари по задължителния образец Приложение № 4 от документацията за участие.

04.07.2019г.

Подпис на представляващото лице и печат

(Стоян Колев – Упълномощен представител)



Замислено е по чл. 36 а от ЗОП