

Техническо предложение образец

ПРИЛОЖЕНИЕ № 2

Наименование на Участника:

| |
|---|
| Представявано от : |
| Седалище по регистрация: |
| BIC; IBAN: |
| Булстат номер: |
| Точен адрес за кореспонденция: |
| (държава, град, пощенски код, улица, №) |
| Телефонен номер: |
| Факс номер: |
| Лице за контакти: |
| e mail: |

ДО
МБАЛ «Свети Мина» ЕООД-
Пловдив
ул. „Иван Вазов” №59
гр. Пловдив 4000

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

за участие в процедура на договаряне без предварително обявление с предмет:
**ДОСТАВКА НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ, НЕОБХОДИМИ ЗА ДЕЙНОСТТА
НА МБАЛ „СВЕТИ МИНА” ЕООД - ПЛОВДИВ**

С настоящото представяме нашето предложение за изпълнение на обществената поръчка по обявената от Вас процедура с горепосочения предмет.

1. Спецификация на предлаганите лекарствени продукти: ... **

** За доказване на съответствието на предлагания лекарствен продукт (ЛП) с описания такъв в Техническата спецификация на Възложителя участникът представя в табличен вид (на хартиен и на оптичен носител) Спецификация на предлаганите лекарствени продукти (таблица с попълнени данни за офериранияте лекарствени продукти), а именно: пореден номер; генерично наименование; търговско наименование; производител; притежател на Разрешението за употреба; лекарствена форма; количество лекарствено вещество; ориентировъчно количество за единица мярка за 12 месеца.

Поемаме ангажимент да изпълняваме доставките на лекарства за нуждите на МБАЛ „Свети Мина” ЕООД, гр. Пловдив съгласно Наредба № 39/13.09.2007 г. за принципите и изискванията за Добрата дистрибуторска практика и в срок до (.....) часа (не по-голям от 24 часа) от получаване на заявката.

При несъответствие в данните, посочени в техническото предложение на предлаганите лекарствени продукти и данните от ценовото предложение, за верни се приемат данните от спецификацията на предлаганите продукти като част от техническото предложение на участника!

ДЕКЛАРИРАМЕ, ЧЕ :

Всички продукти, предложени от с настоящата оферта, част от която е тази декларация:

- са регистрирани за употреба в страната и притежават разрешителни за употреба, съгласно ЗЛПХМ, което е отразено в публичния регистър по чл.19, ал.1, т.3 от закона и информацията е достъпна от електронната страница на ИАЛ;
- притежават кратки характеристики, предоставени в електронната страница на ИАЛ;
- притежават сертификати, удостоверяващи качеството на продуктите по GMP. Всички оригинални сертификати се предоставят и са в наличност в ИАЛ и Министерство на здравеопазването;
- за всички възникнали промени по време или след разрешаването за употреба на лекарствения продукт се уведомява ИАЛ, като се предоставя съответната документация за продуктите;
- липсват официални съобщения или ограничителни мерки за употреба на лекарствените продукти, свързани с нежелани лекарствени реакции.

Известно ми е, че за декларирани от мен неверни данни нося отговорност съгласно чл.313 от Наказателния кодекс.

Дата:..... г.

Име, подпис и печат: