



## РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Министър на здравеопазването

---

На основание чл. 232, ал. 10 от Закона за обществените поръчки (ЗОП) излагаме настоящите писмени мотиви, във връзка с представени със Становище за осъществен контрол по чл. 232 от ЗОП към вх. № КСИ-157/06.07.2020 г. препоръки, а именно:

По т. 1 от констатациите и препоръките, касаещи проекта на Решение за откриване на процедурата:

При издаване на Решение за одобряване на обявление за изменение или допълнителна информация по реда на чл. 100 от ЗОП може да се прави изменение в Обявлението за поръчка и в документацията, но няма правна възможност да се правят изменения в Решението по чл. 22, ал. 1 от ЗОП, поради което не може да се попълни идентификационния номер (на регистрационната форма от Системата за случаен избор) и да се посочи, че е осъществен предварителен контрол, както и да се посочи номер и дата на становището на АОП.

По т. 2 от констатациите и препоръките, касаещи проекта на Решение за откриване на процедурата:

Предвид възможността, която ни предоставя формата за Обявление за изменение или допълнителна информация е коригиран NUTS код „България“ в Обявлението за поръчка на NUTS код – BG411 – София. NUTS кода в решението не е изменен, тъй като съгласно чл. 100 от ЗОП може да се прави изменение в Обявлението за поръчка и в документацията, но няма правна възможност да се правят изменения в Решението по чл. 22, ал. 1 от ЗОП

По т. 3 от констатациите и препоръките, касаещи проекта на Решение за откриване на процедурата:

Относно препоръката за уеднаквяване на записа в полета IV.1) на решението и II.1.1) на обявлението, относно наименованието на поръчката, Ви обръщаме внимание, че формата на Обявлението за поръчка е с ограничен брой символи, които не са достатъчни за изписване на цялото наименование на поръчката и това обстоятелство налага съкращаването на наименованието ѝ. Пълното наименование на поръчката е посочено в поле II.1.4), както и в поле II.2.4) от обявлението.

По т. 4 от констатациите и препоръките, касаещи проекта на Решение за откриване на процедурата:

„В поле V.1) от Обявлението за поръчка е посочено, че поради необходимост от спешно възлагане на поръчката, „за възложителя е невъзможно да спази минималния срок от 35 дни за получаване на оферти и срокът за подаване на оферти ще бъде намален на 15 дни от датата на изпращането за публикуване на обществената поръчка“. Обърнато е внимание, че съгласно разпоредбата на чл. 74, ал. 1 от ЗОП минималният срок за получаване на оферти в откритата процедура е 30 дни. Във връзка с направената констатация, бихме желали да обърнем внимание, на това че при издаване на Решение за одобряване на обявление за изменение или допълнителна информация по реда на чл. 100 от ЗОП, няма правна

възможност да се правят изменения в Решението по чл. 22, ал. 1 от ЗОП, поради което не можем да отстраним посочената забележка. От друга страна, заложеният в Документацията на възложителя по-голям минимален срок за получаване на оферти, не считаме че нарушава законовите разпоредби, след като е спазен законовия минимум.

По констатациите и препоръките, касаещи Годност (правоспособност) за упражняване на професионална дейност:

Неправилна е констатацията, че не е посочено как се прилага и доказва поставеното изискване за годност по отношение на чуждестранните лица. Съгласно разпоредбата на чл. 195, ал. 1 и ал. 2 от Закона за лекарствени продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) „Търговия на едро с лекарствени продукти могат да извършват физически и юридически лица, притежаващи разрешение за тази дейност, издадено от регулаторен орган на съответната държава членка.“.

Има две хипотези, когато участникът е чуждестранно лице:

Първата е посочена в чл. 195, ал. 2 от ЗЛПХМ „Когато лицето по чл. 195, ал. 1 от ЗЛПХМ има складови помещения на територията на Република България, то може да извършва търговия на едро с лекарствени продукти след получаване на разрешение от изпълнителния директор на ИАЛ.“.

Втората е посочена в чл. 203 от ЗЛПХМ, който гласи, че на лицата, които не притежават складови помещения на територията на Република България в срок до 15 дни от датата на подаване на документацията по чл. 199, ал. 2, изпълнителният директор на ИАЛ издава удостоверение за регистрация за търговия на едро на територията на Република България.

От горесцитираните законови разпоредби ясно става, че всяко чуждестранно лице, притежаващо разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти или удостоверение за регистрация за търговия на едро на територията на Република България, издадено от изпълнителния директор на Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ), може да извършва търговия с лекарствени продукти на територията на Република България.

Поради тази причина, на основание чл. 232, ал. 10 от ЗОП възложителят не спазва препоръките в становището по чл. 232 от ЗОП и изготвя настоящите писмени мотиви.

С уважение,

**КИРИЛ АНАНИЕВ**

Министър на здравеопазването



Замислено на  
основание Регламент (ЕС)  
2016/679, във връзка  
с чл. 34 от ЗОП!