



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Министерство на земеделието, храните и горите

Българска агенция по безопасност на храните

ДО  
ЗАИНТЕРЕСОВАНИТЕ ЛИЦА



**Относно:** Искане за предоставяне на разяснения по обществена поръчка с предмет: „Доставка на ваксини и диагностикуми за изпълнение на мерките по Национална програма за профилактика, надзор, контрол и ликвидиране на болестите по животните, включително зоонозите, за периода 2019 – 2021“, включваща 85 обособени позиции

**УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,**

Във връзка с постъпило в Българска агенция по безопасност на храните писмо вх. № 7746/ 17.05.2019 г. от потенциален участник с искане за предоставяне на разяснения по горесцитираната процедура за възлагане на обществена поръчка, уведомяваме заинтересованите участници за следното:

**Въпрос:** Ще се приемат ли предложения на кандидати за изпълнители в посочената обществена поръчка за инвитро диагностични ветеринарномедицински средства (диагностикуми), които нямат, и за които не са представени сертификати за добра производствена практика, поради липсата на нормативно изискване за ДПП за този вид продукти, за разлика от фармацевтичните ?

**Отговор:** Всички изисквания за участие в открита процедура по обществена поръчка с предмет: „Доставка на ваксини и диагностикуми за изпълнение на мерките по Национална програма за профилактика, надзор, контрол и ликвидиране на болестите по животните, включително зоонозите, за периода 2019 – 2021“ са заложи в документацията и техническите спецификации, включително изискването за представяне на сертификат за добра производствена практика за ветеринарномедицинските продукти.

Съгласно Директива на Комисията от 23 юли 1991 г. „Производителите осигуряват извършване на производствените операции в съответствие с добрата производствена практика и с разрешението за производство“.

Съгласно Директива на Комисията от 23 юли 1991 г. „държавите-членки осигуряват спазване от страна на производителите на установените с настоящата директива принципи и насоки за добра производствена практика“.

Поради горесцитираното, Възложителят изисква представянето от страна на участниците на сертификат за добра производствена практика за ветеринарномедицинските продукти или еквивалентен документ, с който се удостоверява от страна на производителите спазването на принципите и насоките за ДПП.

На този етап Възложителят не може да отговори конкретно дали точно определен участник ще бъде допуснат до участие в процедурата, поради следното:

1. Въпросът по същество не е искане за разяснение по документацията, както се посочва в чл. 33 от ЗОП, на основание на който се допуска запитване по процедурата.

2. Съгласно чл.22 ал.5 т.6 буква „г“ от ЗОП допускането или съответно недопускането на конкретен участник в процедурата се посочва в решението на Възложителя едва след като документите в офертата на конкретния участник бъдат разгледани от комисия, назначена от Възложителя, която да провери съответствието им с критериите за подбор и другите условия посочени от Възложителя.

С уважение,

**Д-Р ДАМЯН ИЛИЕВ**  
**ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР**

