



Притурка към Официален вестник на Европейския съюз

Информация и онлайн формуляри: <http://simap.ted.europa.eu>

ОБЯВЛЕНИЕ ЗА ПОРЪЧКА

Директива 2014/24/EС / ЗОП

- Проект на обявление
 Обявление за публикуване

РАЗДЕЛ I: ВЪЗЛАГАЩ ОРГАН**I.1) Наименование и адреси¹ (моля, посочете всички възлагати органи, които отговарят за процедурата)**

Официално наименование: Регионална здравна инспекция – Благоевград	Национален регистрационен номер: ² 176030552		
Пощенски адрес: Братя Миладинови №2			
Град: Благоевград	NUTS: B3	Пощенски код: 2700	Държава: BG
Лице за контакт: д-р Калоян Калоянов Митева – главен юрист	Липляна	Телефон: +359 883201464	
Електронна поща: rziobl@rziobl.org		Факс: +359 73888703	
Интернет адрес/и Основен адрес (URL): www.rziobl.org			
Адрес на профила на купувача (URL): https://rziobl.nit.bg/			

I.2) Съвместно възлагане

- Поръчката обхваща съвместно възлагане
 В случай на съвместно възлагане, обхващащо различни държави – приложимото национално законодателство в сферата на обществените поръчки:
- Поръчката се възлага от централен орган за покупки

I.3) Комуникация

- Документацията за обществената поръчка е достъпна за неограничен и пълен прокатен достъп на: (URL)
<https://rziobl.nit.bg/>
- Достъпът до документацията за обществената поръчка е ограничен. Допълнителна информация може да се получи на: (URL)

Допълнителна информация може да бъде получена от

- Горепосоченото/ите място/места за контакт
- друг адрес: (моля, посочете друг адрес)

Оферти или заявлениета за участие трябва да бъдат изпратени

- електронно посредством: (URL)
- горепосоченото/ите място/места за контакт
- до следния адрес: (моля, посочете друг адрес)

Електронната комуникация изисква използването на средства и устройства, които по принцип не са достъпни. Възможен е неограничен и пълен прокатен достъп на: (URL)

I.4) Вид на възлагания орган

- | | |
|---|---|
| <input type="checkbox"/> Министерство или всякакъв друг национален или федерален орган, включително техни регионални или местни подразделения | <input type="checkbox"/> Публичноправна организация |
| <input type="checkbox"/> Национална или федерална агенция/служба | <input type="checkbox"/> Европейска институция/агенция или международна организация |
| <input checked="" type="checkbox"/> Регионален или местен орган | <input type="checkbox"/> Друг тип: _____ |

Регионална или местна агенция/служба

I.5) Основна дейност

Общи обществени услуги

Настаняване/жилищно строителство и места за
отдих и култура

Отбрана

Социална закрила

Обществен ред и безопасност

Отдих, култура и вероизповедание

Околна среда

Образование

Икономически и финансови дейности

Друга дейност: _____

Здравеопазване

РАЗДЕЛ II: ПРЕДМЕТ

II.1) Обхват на обществената поръчка

II.1.1) Наименование:

ДОСТАВКА НА ЛАБОРАТОРНО ОБОРУДВАНЕ ЗА НУЖДИТЕ НА РЗИ – БЛАГОЕВГРАД

Референтен номер: ² _____

II.1.2) Основен CPV код: 33100000

Допълнителен CPV код: ^{1,2} _____

II.1.3) Вид на поръчка

Строителство

Доставки

Услуги

II.1.4) Кратко описание:

„ДОСТАВКА НА ЛАБОРАТОРНО ОБОРУДВАНЕ ЗА НУЖДИТЕ НА РЗИ – БЛАГОЕВГРАД“ в изпълнение на Работен пакет 3, Дейност 3.1.2 по проект „Подобряване на качеството и достъпността на социалните здравни услуги в трансграничните райони“ с акроним „Health Care Centre“, който се реализира по Програма за трансгранично сътрудничество ИНТЕРРГР V-A Гърция – България 2014-2020г.

II.1.5) Прогнозна обща стойност:²

Стойност, без да се включва ДДС: 97789.99 Валута: BGN
(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки – прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на рамковото споразумение или на динамичната система за покупки)

II.1.6) Разделяне на обособени позиции

Настоящата поръчка е разделена на обособени позиции

Да

Не

Оферти могат да бъдат подавани за

всички обособени позиции

максимален брой обособени позиции:

само една обособена позиция

Максимален брой обособени позиции, които могат да бъдат възложени на един оферент:

Възлагащият орган си запазва правото да възлага поръчки, комбиниращи следните обособени позиции или групи от обособени позиции:

РАЗДЕЛ II.2) Описание / обособена позиция

II.2) Описание¹

II.2.1) Наименование:²

Обособена позиция №: 2

II.2.2) Допълнителни CPV кодове²

Основен CPV код: 1 33100000

Допълнителен CPV код: ^{1,2} _____

II.2.3) Място на изпълнение

Основно място на изпълнение:

Франко РЗИ – Благоевград, гр. Благоевград, ул. "Братя Миладинови" №2
код NUTS:¹ BG413

II.2.4) Описание на обществената поръчка:

(естество и количество на строителни работи, доставки или услуги или указване на потребности и

изисквания)

ОП 1 Лабораторно оборудване, включваща:

А. ELISA четец на микроплаки (Microplate (ELISA) reader), отговарящ на следните изисквания:

- 1.подходящ за минимум 6, 12, 24, 48 и 96 ямкови плаки;
- 2.комплект филтри - 405; 450; 490; 630 nm, възможност за инсталациране на общо 5 филтъра;
- 3.филтрите могат да бъдат сменени по желание на възложителя;
- 4.автоматична смяна на филтрите и разпознаване на дължината на вълната на инсталацираните филтри;
- 5.вграден линеен шейкър;
- 6.динамичен обхват - 0.0 - 4.0 OD при нормален и бърз режим на четене (0,0-3,00 OD при експресен режим);
- 7.точност на измерването: $\pm 1\% \pm 0,010$ от 0,0 до 2.0 OD, при 405 nm, нормален режим на четене;
- 8.линейност: $\pm 1\%$ от 0.0 до 2.0 OD;
- 9.повтаряемост: $\pm 0.5\% \pm 0,005$ OD от 0,0 до 2.0 OD;
- 10.източник на светлина: волфрамова халогенна лампа;
- 11.обхват на дължината на вълната - от 400 до 750 nm;
- 12.4,3 " цветен сензорен (touch screen) екран;
- 13.вграден on-board софтуер;
- 14.създаване, редактиране и стартиране на около 40 протокола;
- 15.възможност за запазване на резултата на USB;
- 16.PC софтуер за анализ на данни;
- 17.ридер за ин витро диагностика, съгласно директива 98/79 на ЕС за IVD, CE и TUV маркиран;

Б. Автоматизирана миялна за микроплаки ELISA (Automated microplate (ELISA) washer), отговаряща на следните изисквания:

- 1.4,3 " цветен сензорен (Touch screen) екран;
- 2.миене на 24-, 96-, 384-ямкови плаки;
- 3.8 канален колектор;
- 4.функция шейкър - програмирана скорост в сек. и мин. до 30 мин, 5 степени с интензитет в диапазона 15-19Hz;
- 5.прецизност при накапяване - не повече от 3% CV при измерване на 300 μ l/well;
- 6.остатъчен обем след аспирация не повече от 2 μ l/well (96 wells, 3 цикъла на миене, 300 μ l /well);
- 7.положителна инжекторна помпа;
- 8.минимум75 програми за миене в паметта на апаратата;
- 9.1-10 цикъла за миене;
- 10.обем на диспенсация: 25 μ l-3000 μ l well;
- 11.Скорост на потока - от 150 до 1000 μ L/ямка/секунда;
- 12.Накисване - програмирано в минути и секунди до 30 минути;
- 13.USB порт за компютърен контрол;
- 14.уодер за ин витро диагностика, съгласно директива 98/79 на ЕС за IVD, CE и TUV маркиран.

В. Микроскопска камера (Microscope camera), отговаряща на следните изисквания:

- 1.HDMI 6 Mp камера със сензор imx236 или по-добър;
2. размер на сензора 1/2,8 инча;
3. Скорост на заснемане на кадри минимум 28 fps;
4. Адаптор за връзка с микроскоп;
5. Софтуер за анализ на данните;
6. Монитор - 15,6 инча HDMI;
7. Разделителна способност минимум HD 1920x1080.

Г. Микробиална идентификационна система (Microbial identification system), отговаряща на следните изисквания:

1. Капацитет на апарата – повече от 10 позиции;
 2. Нагълно автоматизирано извършване на тестовете;
 3. Резултат за идентификация и антибиотична чувствителност на същия ден – от 5 до 8 часа;
 4. Нагълно затворени тестове за идентификация и антибиотична чувствителност, без необходимост от добавяне на допълнителни реагенти;
 5. Автоматизирано отчитане и интерпретация на резултатите;
 6. Възможност за идентификация на клинично значими микроорганизми от сем. Enterobacteriaceae;
 7. Възможност за идентификация на клинично значими Грам – отрицателни неферментативни микроорганизми;
 8. Възможност за идентификация на клинично значими Грам – положителни микроорганизми: *Staphylococcus*, *Streptococcus*, *Enterococcus*;
 9. Възможност за идентификация на клинично значими взискателни микроорганизми от родовете *Neisseria*, *Haemophilus* и др.;
 10. Възможност за идентификация на клинично значими Гъбички;
 11. Възможност за идентификация на анаероби и коринебактерии;
 12. Изпитване на антибактериалната чувствителност на микроорганизмите основно на MIC;
 13. Детекция на всички познати механизми на резистентност MRSA, VRE, ESBL и др.;
 14. Изпитване на чувствителността на към антибактериални препарати на клинично значими Грам – положителни и Грам – отрицателни микроорганизми – CLSI и EUCAST;
 15. Изпитване на чувствителността на към антибактериални препарати на клинично значими гъбички към антимикотични препарати;
- 16

II.2.5) Критерии за възлагане

Критериите по-долу

- | | |
|---|----|
| <input checked="" type="checkbox"/> Критерий за качество – Име: / Тежест: 1 2 2 ⁰ | |
| 1 Степен на съответствие на предлаганото оборудване | 60 |
| <input type="checkbox"/> Критерий, свързан с разходи – Име: / Тежест: 1 2 ⁰ | |
| <input checked="" type="checkbox"/> Цена - Тежест: 2 ¹ | |
| 40 | |
| <input type="checkbox"/> Цената не е единственият критерий за възлагане и всички критерии са посочени само в документацията на обществената поръчка | |

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 97789.99 Валута: BGN
 (за рамкови споразумения или динамични системи за покупки – прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

II.2.7) Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки

Продължителност в месеци: 24 или Продължителност в дни:

или

Начална дата: _____ дд/мм/гггг

Крайна дата: _____ дд/мм/гггг

Тази поръчка подлежи на подновяване

Да Не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени

(с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати: _____

или Предвиден минимален брой: _____ / Максимален брой: 2 _____

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

<p>II.2.10) Информация относно вариантите Ще бъдат приемани варианти</p>		<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
<p>II.2.11) Информация относно опциите Опции Описание на опциите:</p>		<input type="checkbox"/> Да <input checked="" type="checkbox"/> Не
<p>II.2.12) Информация относно електронни каталози <input type="checkbox"/> Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог</p>		
<p>II.2.13) Информация относно средства от Европейския съюз Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз Идентификация на проекта: "Подобряване на качеството и достъпността на социалните здравни услуги в трансграничните райони" с акроним "Health Care Centre", който се реализира по Програма за трансгранично сътрудничество ИНТЕРРЕГ</p>		<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
<p>II.2.14) Допълнителна информация: Доставката на лабораторното оборудване е изпълнение на Работен пакет 3, Дейност 3.1.2 по проект "Подобряване на качеството и достъпността на социалните здравни услуги в трансграничните райони" с акроним "Health Care Centre", който се реализира по Програма за трансгранично сътрудничество ИНТЕРРЕГ V-A Гърция - България 2014-2020г.,</p>		

РАЗДЕЛ III: ПРАВНА, ИКОНОМИЧЕСКА, ФИНАНСОВА И ТЕХНИЧЕСКА ИНФОРМАЦИЯ

III.1) Условия за участие

III.1.1) Годност за упражняване на професионалната дейност, включително изисквания във връзка с вписването в професионални или търговски регистри

Списък и кратко описание на условията:

Участниците трябва да отговарят на чл. 77, ал. 1 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и да притежават разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария. Такъв документ не се изиска, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ.

III.1.2) Икономическо и финансово състояние

Критерии за подбор, както е указано в документацията за обществената поръчка

Списък и кратко описание на критериите за подбор:

Възложителят не предавява в настоящата процедура изисквания за икономическото и финансово състояние по смисъла на чл.61 от ЗОП.

Изисквано минимално/ни ниво/a:²

Възложителят не предавява в настоящата процедура изисквания за икономическото и финансово състояние по смисъла на чл.61 от ЗОП.

III.1.3) Технически и професионални възможности

Критерии за подбор, както е указано в документацията за обществената поръчка

Списък и кратко описание на критериите за подбор:

1. Участникът следва да е изпълнил дейности, които да са идентични или сходни с предмета и обема на обществената поръчка, изпълнена през

последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на сумите, датите и получателите.

2. Участникът следва да е внедрил и да прилага система за управление на качеството EN ISO 9001:2008 или по-нов или еквивалентен, с обхват, сходен с предмета на настоящата процедурата. Доказва се със сертификат.

Сертификатът трябва да е валиден и да е издаден от независими лица, които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция "Българска служба за акредитация" или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация за акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието. Възложителят приема еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки.

3. Участникът следва да докаже наличието на сертификат за внедрена система за управление на качеството EN ISO 13485:2003, за производителите на офертирани продукти или по-нов или еквивалентен, с обхват, сходен с предмета на настоящата процедурата.

4. Участникът трябва да предлага медицински изделия, които притежават: Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител или ЕС сертификат за оценка на съответствие, когато в оценката е участвал нотифициран орган.

5. Участникът трябва да предлага медицински изделия, които притежават "CE" маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ.

6. Участникът в процедурата следва да притежава права за внос и продажба на предлаганите медицински изделия.

7. Възложителят изискава за извършването на монтажа, пускане в експлоатация и гаранционното поддържане на предлаганите апарати, участникът да разполага с персонал и/или ръководен състав с професионална компетентност за изпълнение на поръчката, а именно: персонал, на който е проведено обучение от производителя на предлаганото лабораторно оборудване за извършване на монтаж и техническа поддръжка и обслужване на съответния вид оборудване.

Изисквано минимално/ни ниво/a:²

По т. 1 Участникът следва да предостави информация за изпълнени дейности с предмет, идентични или сходни с предмета на поръчката и обема като попълни списъка посочен в Част IV: Критерии за подбор, Раздел В, 1б от еБЕДОП. В случай че доказателството за извършена услуга е свободно достъпно и видно от публичен регистър, участникът в същото поле може да попълни и данни за съответния интернет адрес.

По т. 2 За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предоставят информация с посочване на валиден сертификат за въведена система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на поръчката, издадена името на производителя в Част IV: Критерии за подбор, Раздел Г от БЕДОП.

По т. 3. За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предоставят информация с посочване на валиден сертификат за въведена система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на поръчката, издадена името на производителя в Част IV: Критерии за подбор, Раздел Г от БЕДОП.

По т. 4. Съответствието с поставеното изискване се доказва със заверено копие на Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.

По т. 5. Съответствието с поставеното изискване се доказва с Декларация в свободен текст за нанесена "CE" маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ.

По т. 6. За удостоверяване на това обстоятелство, участникът представя един от следните документи: оторизационно писмо издадено на негово име от производител; договор за дистрибуция или други документи включително от упълномощени представители на производителя на територията на страната, от които по безспорен начин да се установяват делегираните правомощия, които трябва да отговарят на чл.10, ал.2 от ЗМИ. За производители, регистрирани по българското законодателство се представят оригинали или заверени от участника копия на оторизационните писма. За чуждестранни производители се представят в превод на оторизационните писма и заверено от участника копие на оригинала.

По т. 7. За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предоставят информация с посочването й в Част IV: Критерии за подбор, Раздел В, т.6 от еЕЕДОП. Отбелязва се също от кого е проведен съответния курс на обучение за монтаж и техническа поддръжка и обслужване за предлагания вид апарат, номер на издадения сертификат, каква е длъжността на лицата.

III.1.5) Информация относно запазени поръчки²

- Поръчката е запазена за защитени предприятия и икономически оператори, насочени към социална и професионална интеграция на лица с увреждания или лица в неравностойно положение
- Изпълнението на поръчката е ограничено в рамките на програми за създаване на защитени работни места

III.2) Условия във връзка с поръчката²

III.2.1) Информация относно определена професия (само за поръчки за услуги)

- Изпълнението на поръчката е ограничено до определена професия
Позоваване на приложимата законова, подзаконова или административна разпоредба:

III.2.2) Условия за изпълнение на поръчката:

В процедурата за възлагане на обществената поръчка могат да участват български или чуждестранни физически или юридически лица, включително техни обединения, както и всяко друго образувание, което има право да изпълнява доставки, съгласно законодателството на държаната, в която то е установено и които отговарят на изискванията, регламентирани от Закона за обществени поръчки и обявените от възложителя изисквания в настоящата документация за обществена поръчка.

Изисквания към участниците обединения - условията са посочени в документацията за участие.

III.2.3) Информация относно персонала, който отговаря за изпълнението на поръчката

- Задължение за посочване на имената и професионалните квалификации на персонала, който отговаря за изпълнението на поръчката

РАЗДЕЛ IV: ПРОЦЕДУРА

IV.1) Описание

IV.1.1) Вид процедура

- Открита процедура
 - Ускорена процедура
Обосновка:
- Ограничена процедура
 - Ускорена процедура
Обосновка:
- Състезателна процедура с договаряне
 - Ускорена процедура
Обосновка:
- Състезателен диалог
 - Партийорство за иновации

Публично състезание**IV.1.3) Информация относно рамково споразумение или динамична система за покупки** Тази обществена поръчка обхваща сключването на рамково споразумение Рамково споразумение с един оператор Рамково споразумение с няколко оператораПредвиден максимален брой участници в рамковото споразумение:² Тази обществена поръчка обхваща създаването на динамична система за покупки Динамичната система за покупки може да бъде използвана от допълнителни купувачи

В случай на рамкови споразумения – обосноваване на срока, чиято продължителност надвишава четири години:

IV.1.4) Информация относно намаляване на броя на решенията или офертите по време на договарянето или на диалога Прилагане на поетапна процедура за постепенно намаляване на броя на обсъжданите решения или на договаряните оферти**IV.1.5) Информация относно договаряне (само за състезателни процедури с договаряне)** Възлаганият орган си запазва правото да възложи поръчката въз основа на първоначалните оферти, без да провежда преговори**IV.1.6) Информация относно електронния търг** Ще се използва електронен търг

Допълнителна информация относно електронния търг:

IV.1.8) Информация относно Споразумението за държавни поръчки (GPA)Обществената поръчка попада в обхвата на Споразумението за държавни поръчки
(GPA)Да Не **IV.2) Административна информация****IV.2.1) Предишна публикация относно тази процедура²**

Номер на обявленето в ОВ на ЕС: 0000/S 000-000000

Номер на обявленето в РОП: 00000000

(Едно от следните: Обявление за предварителна информация; Обявление на профила на купувача)

IV.2.2) Срок за получаване на оферти или на заявления за участие

Дата: 11.12.2018 дд/мм/гггг

Местно време: 17:00

IV.2.3) Прогнозна дата на изпращане на покани за търг или за участие на избраните кандидати⁴

дд/мм/гггг

IV.2.4) Езици, на които могат да бъдат подадени офертите или заявлениета за участие¹

<input type="checkbox"/> Английски	<input type="checkbox"/> Ирландски	<input type="checkbox"/> Малтийски	<input type="checkbox"/> Румънски	<input type="checkbox"/> Френски
<input checked="" type="checkbox"/> Български	<input type="checkbox"/> Испански	<input type="checkbox"/> Немски	<input type="checkbox"/> Словашки	<input type="checkbox"/> Хърватски
<input type="checkbox"/> Гърци	<input type="checkbox"/> Италиански	<input type="checkbox"/> Нидерландски	<input type="checkbox"/> Словенски	<input type="checkbox"/> Чешки
<input type="checkbox"/> Датски	<input type="checkbox"/> Латвийски	<input type="checkbox"/> Полски	<input type="checkbox"/> Унгарски	<input type="checkbox"/> Шведски
<input type="checkbox"/> Естонски	<input type="checkbox"/> Литовски	<input type="checkbox"/> Португалски	<input type="checkbox"/> Фински	

IV.2.6) Минимален срок, през който оферентът е обвързан от офертата

Офертата трябва да бъде валидна до: _____ дд/мм/гггг

или Продължителност в месеци: 3 (от датата, която е посочена за дата на получаване на офертата)

IV.2.7) Условия за отваряне на офертите

Дата: 12.12.2018 дд/мм/гггг

Местно време: 10:00

Място: сградата на РЗИ – Благоевград, адрес: гр. Благоевград, ул. „Братя Миладинови“ № 2, ет.3, заседателна зала

Информация относно упълномощените лица и процедурата на отваряне:

Отварянето на офертите е публично и на него могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване

РАЗДЕЛ VI: ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

VI.1) Информация относно периодичното възлагане

Това представлява периодично повторяща се поръчка

Да Не

Прогнозни срокове за публикуването на следващи обявления: ²

VI.2) Информация относно електронното възлагане

- Ще се прилага електронно поръчване
- Ще се използва електронно фактуриране
- Ще се приема електронно заплащане

VI.3) Допълнителна информация: ²

VI.4) Процедури по обжалване

VI.4.1) Орган, който отговаря за процедурите по обжалване

Официално наименование:

Комисия за защита на конкуренцията

Пощенски адрес:

бул. Витоша № 18

Град: София	Пощенски код: 1000	Държава: BG
----------------	-----------------------	----------------

Телефон:
+359 29884070

Електронна поща: cpcadmin@cpc.bg	Факс: +359 29807315
-------------------------------------	------------------------

Интернет адрес (URL):
<http://www.cpc.bg>

VI.4.2) Орган, който отговаря за процедурите по медиация ²

Официално наименование:

Пощенски адрес:

Град:	Пощенски код:	Държава:
-------	---------------	----------

Телефон:

Електронна поща:	Факс:
------------------	-------

Интернет адрес (URL):

VI.4.3) Подаване на жалби

Точна информация относно краен срок/крайни срокове за подаване на жалби:

Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП

VI.4.4) Служба, от която може да бъде получена информация относно подаването на жалби ²

Официално наименование:

Комисия за защита на конкуренцията

Пощенски адрес:

бул. Витоша № 18

Град: София	Пощенски код: 1000	Държава: BG
----------------	-----------------------	----------------

	Телефон: +359 29884070
Електронна поща: cpcadmin@cpc.bg	Факс: +359 29807315
Интернет адрес (URL): http://www.cpc.bg	
VI.5) Дата на изпращане на настоящото обявление	
Дата: 19.11.2018 дд/мм/гггг	

Възлагашкият орган/възложителят носи отговорност за гарантиране на спазване на законодателството на Европейския съюз и на всички приложими закони.

- 1 моля, повторете, колкото пъти е необходимо
- 2 в приложимите случаи
- 4 ако тази информация е известна
- 2⁰ може да бъде присъдена значимост вместо важност
- 2¹ може да бъде присъдена значимост вместо важност; ако цената е единственият критерий за възлагане, тежестта не се използва