



Уважаеми участници,



В отговор на постъпило писмено искане за разяснение по документацията за участие за откритата процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **“Доставка на медицински изделия, инструменти и консумативи за урология и за ендоскопска, лапароскопска и бронхоскопска апаратура”** на основание чл.33, ал.2 от ЗОП възложителят публикува в нормативно определения срок следният отговор на поставеният въпрос:

**Въпрос:**

Относно процедурите за обществени поръчки, които сте публикували, заведени в АОП със следните номера: **00684-2017-0014** и **00684-2017-0013**, моля да разясните следния факт:

ЕЕДОП се изготвя по образец, утвърден с Регламент №2016/7 на Европейската комисия. Образецът е задължителен за всички държави членки и съдържа единна информация. Нямаме законово право да променяте образца по ваше усмотрение.

Бихте могли да изготвите образци към документацията, които да попълним, но не и да вмъквате ваши текстове в образца.

Може ли да разясните на какво основание го правите?

**Отговор:**

Съгласно нормата на чл.67, ал.1 от ЗОП при подаването на заявление за участие или оферта кандидатът или участникът декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В него се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя, и се посочват националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, са длъжни да предоставят информация. Цитираната разпоредба от закона е пределно ясна, защото изрично посочва по какъв начин и с какъв документ участникът трябва да декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствието си с критериите за подбор, а именно чрез представяне на ЕЕДОП. Освен това в изречение второ от чл.67, ал.1 от ЗОП е уточнено, че в този документ се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя.

Правно основание за адаптиране на стандартния образец на ЕЕДОП към националното законодателство чрез допълнение на някои нормативноустановени изисквания, както и на други изисквания на възложителя, е чл.1 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2016/7 на комисията от 5 януари 2016 година за установяване на стандартния образец за единния европейски документ за обществени поръчки (Регламент (ЕС) 2016/7), в който изрично е регламентирано, че „От момента, в който националните мерки за прилагане на Директива 2014/24/ЕС влязат в сила, и най-късно от 18 април 2016 г., стандартният образец, поместен в приложение 2 към настоящия регламент, се използва за целите на изготвянето на единния европейски документ за обществени поръчки, посочен в член 59 от Директива 2014/24/ЕС. От посочената норма е очевидно, че стандартният образец на ЕЕДОП не се използва директно от възложителите, а се използва за изготвянето на ЕЕДОП, съобразен със съответното национално законодателство.

Този извод се потвърждава и от дадените указания в Приложение № 1 към посочения Регламент (ЕС) 2016/7 за използването на стандартния образец на ЕЕДОП от възложителите, съгласно които:

ЕЕДОП е лична декларация от страна на икономическите оператори, която предоставя предварителни доказателства и замества сертификатите, издадени от публични органи или трети страни. Както е предвидено в член 59 от Директива 2014/24/ЕС, той представлява официална декларация на икономическия оператор, че той не е в някое от положенията, при които икономическите оператори задължително биват или е възможно да бъдат изключени; отговаря на съответните критерии за подбор, както и че, когато е приложимо, отговаря на обективните правила и критерии, установени с цел ограничаване на броя на квалифицираните кандидати, които да бъдат поканени за участие. Целта е да се намали административната тежест, породена от изискването да се представят значителен брой сертификати или други документи, свързани с критериите за изключване и подбор.

При изготвянето на документите за процедурата за обществена поръчка “Доставка на медицински изделия, инструменти и консумативи за урология и за ендоскопска, лапароскопска и бронхоскопска апаратура”, заведена в АОП под номер: 00684-2017-0013, възлагащите органи и възложителите трябва да посочат в поканата за участие в състезателна процедура, в документацията за поръчката, посочена в поканата за участие, или в поканите за потвърждаване на интерес, каква информация ще изискват от икономическите оператори, включително изрично уточнено дали трябва или не трябва да се представя информацията от части II и III по отношение на подизпълнителите, чийто капацитет икономическият оператор няма да използва.

С оглед на изложеното е видно, че ЕЕДОП се изготвя по образца, утвърден с Регламент № 2016/7 на Европейската комисия, като в него се отразяват особеностите на съответното национално законодателство. В този смисъл възложителят напълно законосъобразно и в съответствие с чл.67, ал.1 от ЗОП, чл.1 от Регламент 2016/7 и дадените указания в Приложение №1 към посочения регламент е допълнил съдържанието на част III от ЕЕДОП и по-конкретно на Раздел А „Основания, свързани с наказателни присъди“ и на Раздел Г „Други основания за изключване, които може да бъдат предвидени в националното законодателство на възлагащия орган или възложителя на държава членка“ с изискванията към участниците, предвидени в българското законодателство. Ако се изготвят отделни декларации за установяване на изискванията, предвидени в българското законодателство, на практика ще се обезсмисли приложението на стандартния образец на ЕЕДОП.

За Възложителя:



Десислава Пенчева,  
упълномощено лице по чл.7 от ЗОП/