

МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ  
“ЮЛИЯ ВРЕВСКА” – БЯЛА ЕООД

Одобрявам,

УПРАВИТЕЛ:

/Д-р Б. Ботев /

Съгласували:

Венцеслав Георгиев

Юрист

Mag. фарм. Нонка Колимечкова  
Началник болнична аптека

### ДОКУМЕНТАЦИЯ

**ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА  
ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ „ДОСТАВКА НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ И МЕДИЦИНСКИ  
ИЗДЕЛИЯ ЗА НУЖДИТЕ НА МБАЛ “Юлия Вревска” - Бяла ЕООД**

Октомври 2017 г.

## СЪДЪРЖАНИЕ:

РЕШЕНИЕ ЗА ОТКРИВАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

ОБЯВЛЕНИЕ ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

РАЗДЕЛ I

ОБЩИ УСЛОВИЯ

РАЗДЕЛ II

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

РАЗДЕЛ III

ИЗИСВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

РАЗДЕЛ IV

КРИТЕРИЙ ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

РАЗДЕЛ V

СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР. ГАРАНЦИИ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

РАЗДЕЛ VI

ПРОВЕЖДАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

РАЗДЕЛ VII

ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ И УКАЗАНИЕ ЗА ПОДГОТОВКАТА ИМ

ПРИЛОЖЕНИЯ:

Приложение № 1 – Образец на предложение за изпълнение на поръчката за доставка по обособена позиция 1 - лекарствени продукти общи.

Приложение № 2 – Образец на предложение за изпълнение на поръчката за доставка по обособена позиция 2 - лекарствени продукти за хемодиализа.

Приложение № 3 – Образец на предложение за изпълнение на поръчката за доставка по обособена позиция 3 - медицински изделия.

Приложение № 4 – Образец на предложение за изпълнение на поръчката за доставка по обособена позиция 4 - медицински изделия за хемодиализа.

Приложение № 5 – Ценово предложение за доставка на лекарствени продукти по обособена позиция 1 – лекарствени продукти - общи

Приложение № 6 – Ценово предложение за доставка на лекарствени продукти по обособена позиция 2 – лекарствени продукти за хемодиализа.

Приложение № 7 – Ценово предложение за доставка на медицински изделия по обособена позиция 3 – медицински изделия.

Приложение № 8 – Ценово предложение за доставка на медицински изделия по обособена позиция 4 – медицински изделия за хемодиализа.

Приложение № 9 – Указания за попълване на ценовото предложение.

ОБРАЗЦИ:

Образец № 1 – Опис на представените документи по чл. 47, ал. 3 ППЗОП

Образец № 2 – Заявление за участие в процедурата

Образец № 3 - Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП)

Образец № 4 – Техническо предложение

Образец № 5 – Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор

Образец № 6 – Декларация за срока на валидност на офертата

Образец № 7 – Декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд

Образец № 8 - Декларация по чл. 101, ал. 11, във връзка с чл. 107, т. 4 ЗОП за липса на свързаност с друг участник

Образец № 9 – Декларация за конфиденциалност по 102, ал. 1 ЗОП

Образец № 10.1 - Проект на договор за доставка на лекарствени продукти.

Образец № 10.2 – Проект на договор за доставка на медицински изделия.

## I. ОБЩИ УСЛОВИЯ

### ПЪЛНО ОПИСАНИЕ НА ОБЕКТА НА ПОРЪЧКАТА

#### 1. Възложител на поръчката

Възложител на настоящата процедура за избор на изпълнител на обществена поръчка, възлагана по реда на Закона за обществените поръчки (ЗОП), е МБАЛ „Юлия Вревска” - Бяла ЕООД, с адрес: гр. Бяла - 7100, ул. „Васил Левски” № 62. МБАЛ „Юлия Вревска” - Бяла ЕООД е юридическо лице и има право на собственост и самостоятелен бюджет.

МБАЛ „Юлия Вревска” - Бяла ЕООД е Възложител по смисъла на чл. 5, ал. 2, т. 16 от ЗОП и като такъв има задължението при възлагането на обществени поръчки да спазва разпоредбите на Закона за обществените поръчки и подзаконовите нормативни актове по прилагането му.

#### 2. Предмет и обект на поръчката

Обект на настоящата обществена поръчка е „доставка на стоки, осъществявани чрез покупка” по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 2 от ЗОП.

Предметът на обществената поръчка е: „Доставка на лекарствени продукти и медицински изделия за нуждите на „МБАЛ „Юлия Вревска” – Бяла ЕООД”.

Поръчката съдържа 4 (четири) самостоятелно обособени позиции с включени в тях общо 287 номенклатурни единици.

Всеки участник има право да представи по едно предложение за изпълнение на поръчката, за една, няколко или всички обособени позиции, както и за една, няколко или всички номенклатурни единици включени в обособените позиции.

Не се предвижда възможност за предоставяне на варианти в оферите на участниците.

#### 3. Описание:

Предметът на поръчката е периодична доставка по предварителна заявка на лекарствени продукти и медицински изделия, необходими за изпълнение на лечебната дейност в „МБАЛ „Юлия Вревска” – Бяла ЕООД”.

Продуктите, предмет на настоящата поръчка, са посочени по обособени позиции и номенклатурни единици в раздел II „Техническа спецификация” от документацията за участие.

#### 4. Срок за изпълнение на поръчката:

Срок за доставяне на лекарствените продукти: до 24 (двадесет и четири) часа след получаване на заявка.

Срок за доставяне на медицинските изделия: до 72 (седемдесет и два) часа след получаване на заявка.

Срокът се изчислява от часа, следващ този, в който е получена заявката, и изтича в края на последния час. Когато последния час след получаване на заявка изтича в неприсъствен ден, срокът изтича в първия следващ присъствен ден.

Срокът за изпълнение на договора е 12 /дванадесет/ месеца и започва да тече от датата на сключване на договора.

#### 5. Предлагана цена

Участниците предлагат цена за съответната позиция в лева без ДДС.

Предлаганата цена на лекарствените продукти, включени в Позитивния лекарствен списък и заплащани с публични средства, да не е по-висока от

регулираната цена по Приложение № 2 от ПЛС, колона М „Стойност за опаковка, изчислена на база референтна стойност”.

Предлаганата цена на лекарствените продукти, извън тези, които са включени в Позитивния лекарствен списък и заплащани с публични средства, да не е по-висока от пределната (максималната продажна цена на дребно), посочена в Регистъра на максималните продажни цени на лекарствените продукти, отпускати без лекарско предписание и максималните продажни цени на лекарствените продукти, отпускати по лекарско предписание.

Предлаганата Единична цена за предлаганият лекарствен продукт по търговско наименование не подлежи на промяна през целия срок на действие на договора за изпълнение на поръчката, освен в случаите на чл.116 от ЗОП.

В случай, че през времето на действие на договора стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от Позитивния лекарствен списък, стане по-ниска от договорената, възложителят безусловно заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, и това основание настъпва по силата на и от датата на влизане в сила на конкретното решение на Национален съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти.

#### *6. Начин и срок на плащане*

Настоящата процедура се реализира със собствени средства на Възложителя. Плащанията се извършват от бюджета на МБАЛ “Юлия Вревска” – Бяла ЕООД, по банков път, съгласно условията, посочени в документацията, офертата на класирания на първо място за съответната позиция и договора, склучен с него. Плащането се извършва по посочена от изпълнителя банкова сметка.

Срокът на отложено плащане е до 60 дни.

Налице е промяна в законодателството, ограничаваща възможността между страните да бъдат уговоряни срокове за плащане на получените доставки. МБАЛ „Юлия Вревска” - Бяла ЕООД ще се съобрази с това изискване на ТЗ, но желаем да бъде приложена разпоредбата на чл.303а ал.2 изр. 2 от ТЗ. Предвид недофинансирането на болниците от НЗОК се създава напрежение при изпълнение на задълженията ни към доставчици. С оглед на това желаем да сключим договор, като се възползваме от възможността, предоставена от чл.303а ал.2 изр. 2 от ТЗ. При приложение на тази разпоредба, лечебното заведение ще спести средства, тъй като няма да заплаща на доставчиците обезщетение за забавено плащане за периода от 30 до 60 ден.

#### *7. Място на изпълнението:*

Всички продукти се доставят франко Болничната аптека на МБАЛ “Юлия Вревска” – Бяла ЕООД, на адрес гр. Бяла, ул. Васил Левски № 62. Стойността на доставката не се заплаща отделно от Възложителя, а следва да бъде включена в ценовото предложение на участника или да бъде за негова сметка.

При доставяне на продуктите изпълнителят представя следните документи:

- а) доставна фактура – оригинал, отговаряща на изискванията на ЗСчет.;
- б) приемо - предавателни протоколи.

В приемо–предавателния протокол се включва следната задължителна информация:

1. количество по видове продукти, дата на доставяне, партиден номер и срок на годност;

2. името и адреса на управление на доставчика, номер и дата на издаване на документа, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с лекарствени продукти / медицински изделия, както и данни, идентифициращи органа, издал документа.

8. *Количествата на стоките* са прогнозни в зависимост от нуждите на лечебния процес в болницата и Възложителят не се задължава да ги закупува в пълния им обем.

Продуктите се доставят от Изпълнителя, след получена заявка от страна на Възложителя, в която са посочени наименованието на продуктите и тяхното количество. Заявката се изпраща по факс, по електронен път или по телефон.

9. *Прогнозната стойност* на обществената поръчка за всички обособени позиции е в размер на 358052 лева без ДДС.

10. *Срок на валидност на офертите:*

Офертите, които ще бъдат представени от участниците в процедурата, трябва да бъдат със срок на валидност най-малко 120 (сто и двадесет) дни, считано от крайния срок за получаване на офертите. Участниците могат да предложат и по-дълъг срок на валидност.

11. *Правно основание за откриване на процедурата:*

Възложителят обявява настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл. 18, ал. 1, т. 1, чл. 19, ал. 1, във връзка с чл. 73 и следващите от Закона за обществените поръчки. За нерегламентираните в настоящите указания и документацията за участие условия по провеждането на процедурата, се прилагат разпоредбите на Закона за обществените поръчки.

12. *Мотиви за избор на процедура по възлагане на поръчката*

Естеството на поръчката позволява достатъчно точно да се определи техническата спецификация, поради което е налице възможност и условия обществената поръчка да бъде възложена по предвидения в Закона за обществените поръчки ред за открита процедура.

Провеждането на предвидената в ЗОП открита процедура гарантира в най-голяма степен публичността на възлагане изпълнението на поръчката, resp. прозрачността при разходването на публични финансни средства. С цел да се осигури максимална публичност, респективно да се постигнат и най - добрите за Възложителя условия, настоящата обществена поръчка се възлага именно по посочения вид процедура.

В процедурата за възлагане на обществената поръчка могат да участват всички български и/или чуждестранни физически или юридически лица, включително техни обединения. Няма изискване за създаване на юридическо лице, ако участникът определен за изпълнител е обединение на физически и/или юридически лица.

## II. ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

### Общи изисквания към предлаганите лекарствени продукти:

1. Предлаганите лекарствените продукти трябва да отговарят на изискванията на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) – трябва да притежават валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004 г. на Европейския парламент и Съвета (чл.23, ал.1 на ЗЛПХМ) и сертификат за освобождаване на партида, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ и удостоверяващ, че партидата лекарствен продукт е произведена и контролирана в съответствие с изискванията на разрешението за употреба по реда на ЗЛПХМ.

2. В случаите по чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ, участникът декларира, че количествата за лекарствения продукт са налични.

3. Лекарствените продукти следва да бъдат с държавна регулирана цена, съгласно чл. 258 от ЗЛПХМ.

4. Срок за доставяне на лекарствените продукти: Доставянето на лекарствените продукти трябва да се извърши в срок до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка от Възложителя.

5. Лекарствените продукти се доставят от Изпълнителя, след получена заявка от страна на Възложителя, в която са посочени наименованието на лекарствените продукти и тяхното количество. Заявката се изпраща по факс, по електронен път или се съобщава по телефон.

6. Срокът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, следва да бъде не по-кратък от 60 % от общия срок на годност, посочен от производителя.

### ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ 1 - ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ОБЩИ

| Номенклатурна единица № | Анатомо-терапевтичен код /ATC-код/ | Международно непатентно наименование /INN/ | Лекарствена форма | Количество на активното лекарствено вещество | Прогнозно количество за брой - табл.,капс., амп.,флак., банка |
|-------------------------|------------------------------------|--|-------------------|--|---|
| 2                       | 3                                  | 4  | 5                 | 6  | 7   |
| 1                       | A02BA03                            | Famotidine                                 | tabl.film.        | 20 mg  | 180   |
| 2                       | A02BA03                            | Famotidine                                 | powd.inj. + solv. | 20 mg + solv. 5 ml                           | 2000  |
| 3                       | A03AD01                            | Papaverine                                 | tabl.             | 50 mg  | 400   |
| 4                       | A03AD01                            | Papaverine                                 | sol.inj.          | 20 mg/ml-1 ml                                | 2000  |
| 5                       | A03AD02                            | Drotaverin                                 | sol.inj.          | 20 mg/ml-4 ml                                | 650   |
| 6                       | A03AD02                            | Drotaverin                                 | tabl.             | 40 mg  | 3000  |
| 7                       | A03BA 01                           | Atropin sulphate                           | sol.inj.          | 1 mg/ml - 1 ml                               | 350   |
| 8                       | A03BB01                            | Butylscopolamin                            | sol.inj.          | 20 mg/ml-1 ml                                | 2100  |
| 9                       | A03FA01                            | Metoclopramide                             | tabl.             | 10 mg  | 2000  |
| 10                      | A03FA01                            | Metoclopramide                             | sol.inj.          | 10 mg/2 ml                                   | 3000  |

|    |          |   |              |  |      |
|----|----------|---|--------------|--|------|
| 11 | A05BA03  | Silymarin   | caps.        | 90 mg  | 6000 |
| 12 | A10AB01  | Insulin human   | sol.inj.     | 40 IU/ml-10 ml   | 50   |
| 13 | A10BA02  | Metformin   | tabl.film    | 850 mg   | 1200 |
| 14 | A11GA01  | Ascorbic acid   | sol.inj.     | 100 mg/ml - 2 ml   | 1000 |
| 15 | A11GA01  | Ascorbic acid   | sol.inj.     | 100 mg/ml - 5 ml   | 2500 |
| 16 | A12AA03  | Calcium gluconate Calcium laevulate                           | sol.inj.     | 8,94 mg/ml - 10 ml   | 500  |
| 17 | A12BA30  | Mg potassium  | tabl.film.   | Magnesium DL-aspartate - 175mg; Potassium DL-aspartate - 166mg       | 1500 |
| 18 | B01AA07  | Acenocoumarol   | tabl.        | 4 mg   | 200  |
| 19 | B01AB01  | Heparin   | sol.inj.     | 25000 IU/5 ml  | 3000 |
| 20 | A10BX02  | Repaglinide   | tabl.        | 1 mg   | 180  |
| 21 | B01AB06  | Nadroparin  | sol.inj.     | 9500 aXa IU/ml- 0,4 ml   | 2400 |
| 22 | B01AB06  | Nadroparin  | sol.inj.     | 9500 aXa IU/ml- 0,6 ml   | 800  |
| 23 | B01AC 07 | Dipyridamol   | tabl.coat.   | 25 mg  | 900  |
| 24 | B01AD07  | Retaplase   | powd.inj     | vial 10 U .+solv.prefilled syr.10 ml+needle+reconstitution spike     | 10   |
| 25 | B02BX01  | Etamsylate  | sol.inj.     | 125 mg/ml-2 ml   | 500  |
| 26 | B03AD00  | Iron III-hydroxyde polymaltosa complex; Folic acid            | tabl.        | Iron (III)-hydroxide polymaltose complex 100 mg; Folic acid 0,350 mg | 750  |
| 27 | B03BA01  | Cyanocobalamin  | sol.inj.     | 500 mcg/ml - 1 ml  | 100  |
| 28 | B05BB01  | Sodium chloride Sodium lactate Potassium chloride             | sol.inf.     | 500 ml   | 600  |
| 29 | B05BB01  | Sodium chloride Potassium chloride Calcium chloride dihydrate | sol.inf.     | 500 ml   | 5000 |
| 30 | B05BC01  | Mannitol  | sol.inf.     | 100 g/l - 500 ml   | 100  |
| 31 | B05CX 01 | Glucose   | sol.inf.     | 50 g/l - 500 ml  | 2000 |
| 32 | A10BB 9  | Gliclazidum   | tabl.        | 60 mg  | 90   |
| 33 | B05CX 01 | Glucose   | sol.inj.     | 400 mg/ml - 10 ml  | 150  |
| 34 | B05XA02  | Sodium bicarbonate  | conc.inf.    | 8,4%-20 ml   | 100  |
| 35 | BO1AC06  | Acetylsalicylic acid  | tabl.        | 100 mg   | 3000 |
| 36 | C01AA05  | Digoxin   | tabl.        | 0.25 mg  | 1600 |
| 37 | C01AA05  | Digoxin   | sol.inj.     | 0.25 mg/ml 2 ml  | 500  |
| 38 | R06AA00  | Dimenhydranat   | tabl.        | 50 mg  | 600  |
| 39 | C01BD01  | Amiodarone  | tabl.        | 200 mg x 30  | 3000 |
| 40 | C01CA01  | Ethylefrin  | sol.inj.     | 10 mg/ml -1 ml   | 500  |
| 41 | C01CA04  | Dopamine  | conc. Inf.   | 10 mg/ml - 5 ml  | 60   |
| 42 | A10BB 9  | Gliclazidum   | tabl.        | 80 mg  | 180  |
| 43 | C01CA24  | Epinephrine   | sol.inj.     | 1 mg/ml - 1 ml   | 100  |
| 44 | C01DA02  | Glyceril trinitrate   | spray        | 0,4 mg/dose - 200 doses  | 10   |
| 45 | C01DA08  | Isosorbide dinitrate  | tabl.prolong | 20 mg  | 3000 |
| 46 | C01DA08  | Isosorbide dinitrate  | tabl.        | 10 mg  | 120  |
| 47 | C02AB02  | Methyldopa  | tabl.        | 250 mg   | 1200 |

|    |          |                              |                        |  |       |
|----|----------|------------------------------|------------------------|--|-------|
| 48 | C02AC01  | Clonidine                    | solution for injection | 0,15 mg/ml - 1 ml                              | 1000  |
| 49 | C02AC01  | Clonidine                    | tabl.                  | 0,150 mg                                       | 750   |
| 50 | C03AA03  | Hydrochlorthiazide           | tabl.                  | 25 mg  | 150   |
| 51 | C03CA01  | Furosemide                   | tabl.                  | 40 mg  | 2400  |
| 52 | C03CA01  | Furosemide                   | sol.inj.               | 10 mg/ml - 2 ml                                | 6000  |
| 53 | C03DA01  | Spironolactone               | tabl.coat.             | 25 mg  | 600   |
| 54 | C03DA01  | Spironolactone               | tabl.coat.             | 100 mg   | 300   |
| 55 | C04AD03  | Pentoxyfilline               | inj.sol.               | 20mg/ml - 5 ml                                 | 350   |
| 56 | C04AD03  | Pentoxyfilline               | tabl.prolong           | 400 mg   | 800   |
| 57 | C07AB02  | Metoprolol                   | tabl.                  | 50 mg x 100                                    | 100   |
| 58 | C07AB03  | Atenolol                     | tabl.film.             | 50 mg x 30                                     | 90    |
| 59 | J01MA12  | Levofloxacin                 | tabl.                  | 500 mg   | 200   |
| 60 | C08DA01  | Verapamil                    | tabl.prolong.          | 120 mg   | 250   |
| 61 | C08DB01  | Diltiazem                    | tabl.prolong.          | 60 mg  | 500   |
| 62 | C09AA02  | Enalapril                    | tabl.                  | 5 mg   | 300   |
| 63 | C09AA02  | Enalapril                    | tabl.                  | 10 mg  | 1500  |
| 64 | C09AA02  | Enalapril                    | tabl.                  | 20 mg  | 120   |
| 65 | H01BA04  | Terlipressin                 | sol.inj.               | 0,1 mg/ml-2 ml                                 | 30    |
| 66 | H01BB02  | Oxytocin                     | sol.inj.               | 5 IU/ml  | 750   |
| 67 | H02AB02  | Dexamethasone                | sol.inj.               | 4 mg/ml-1 ml                                   | 1500  |
| 68 | J01AA02  | Doxycycline                  | caps.                  | 100 mg   | 400   |
| 69 | J01CA 04 | Amoxicilline                 | tabl.film              | 1000 mg  | 240   |
| 70 | J01CR01  | Ampicillin Sulbactam         | powd.inj.              | 1,5 g  | 500   |
| 71 | J01DA06  | Cefuroxime                   | powd.inj.              | 750 mg   | 1000  |
| 72 | J01DA06  | Cefuroxime                   | powd.inj.              | 1500 mg  | 3000  |
| 73 | J01EE01  | Sulfamethoxazole Trimetoprim | tabl.                  | Sulfamethoxazole- 0.4g<br>Trimethoprim - 0.08g | 40    |
| 74 | J01FF01  | Clindamycine                 | caps.                  | 600 mg   | 900   |
| 75 | J01FF01  | Clindamycine                 | sol.inj.               | 600 mg/4 ml                                    | 100   |
| 76 | J01GB03  | Gentamycin                   | sol.inj.               | 80 mg/2 ml                                     | 10000 |
| 77 | J01GB03  | Gentamycin                   | sol.inj.               | 40 mg/1 ml                                     | 300   |
| 78 | J01MA02  | Ciprofloxacin                | tabl.film              | 500 mg   | 400   |
| 79 | J01XD01  | Metronidasole                | sol.inf.               | 500 mg/100 ml-100 ml                           | 4000  |
| 80 | J01XD01  | Metronidasole                | tabl.                  | 250 mg   | 1200  |
| 81 | M03BX04  | Tolperisone                  | tabl.film              | 150 mg   | 3000  |
| 82 | A10BB12  | Glimepiride                  | tabl.                  | 4 mg   | 150   |
| 83 | N01AH01  | Fentanyl                     | sol.inj.               | 0,5 mg/ml-5 ml                                 | 300   |
| 84 | N01AX10  | Propofol                     | susp.inj.for inf.      | 10 mg/ml-20 ml                                 | 500   |
| 85 | N01BB01  | Bupivacaine HCL              | sol.inj.               | 5 mg/ml-4 ml                                   | 80    |
| 86 | N02AB02  | Pethydine                    | sol.inj.               | 50 mg/ml-2 ml                                  | 30    |
| 87 | N02BB02  | Metamizole sodium            | sol.inj.               | 500 mg/ml-2 ml                                 | 3400  |
| 88 | N02BB02  | Metamizole                   | tabl.                  | 500 mg   | 2500  |
| 89 | N02BE01  | Paracetamol                  | sol.inf                | 10 mg/ml-100 ml                                | 600   |
| 90 | J01DA13  | Ceftriaxone                  | powd.inj.              | 1 g  | 15000 |
| 91 | J01DA13  | Ceftriaxone                  | powd.inj.              | 2 g  | 3500  |
| 92 | N05BA01  | Diazepam                     | sol.inj.               | 5 mg/ml-2 ml                                   | 500   |
| 93 | N05BA01  | Diazepam                     | tabl.                  | 5 mg   | 300   |
| 94 | N06BX03  | Piracetam                    | caps.                  | 1200 mg  | 1000  |
| 95 | N06BX03  | Piracetam                    | sol.inj.               | 3 g/15 ml- 15 ml                               | 400   |
| 96 | N06BX18  | Vinpocetine                  | sol.inf.               | 5 mg/ml-2 ml                                   | 300   |
| 97 | N06DA04  | Galantamine                  | sol.inj.               | 5 mg/ml-1 ml                                   | 2000  |
| 98 | R03AC02  | Salbutamol                   | susp.inh.pres.         | 100 mgc/dose-200 doses                         | 20    |

|     |          |                                   |   |                     |      |
|-----|----------|-----------------------------------|---|---------------------|------|
| 99  | R03CA02  | Ephedrine                         | sol.inj.                                      | 50 mg/ml-1 ml       | 100  |
| 100 | R03DA05  | Aminophylline                     | sol.inj.                                      | 24 mg/ml-10 ml      | 2000 |
| 101 | R06AC03  | Chloropyramine                    | sol.inj.                                      | 10 mg/ml-2 ml       | 300  |
| 102 | V07AB 00 | Sodium Chloride                   | sol.inf.                                      | 0,9mg/ml - 500 ml   | 8000 |
| 103 | V07AB 00 | Sodium Chloride                   | sol.inj.                                      | 100 mg/ml - 10 ml   | 200  |
| 104 | C03CA04  | Torazemide                        | sol.inj.                                      | 10 mg/2 ml          | 100  |
| 105 | C03CA04  | Torazemide                        | tabl.   | 10 mg               | 600  |
| 106 | B01AB12  | Bemiparin sodium                  | sol.inj.                                      | 2500 E              | 3500 |
| 107 | B01AB12  | Bemiparin sodium                  | sol.inj.                                      | 3500 E              | 500  |
| 108 | C09AA15  | Zofenopril                        | tabl.   | 30 mg               | 280  |
| 109 | A03AB06  | Otilonium bromat                  | tabl.   | 40 mg               | 300  |
| 110 | M01AE17  | Dexketoprofen                     | tabl.   | 50 mg               | 1000 |
| 111 | M01AE17  | Dexketoprofen                     | sol.inj.                                      | 50 mg/2 ml          | 5000 |
| 112 | C08CA136 | Lercanidipine                     | tabl.   | 10 mg               | 420  |
| 113 | N06BX18  | Vinpocetine                       | tabl.   | 10 mg               | 4500 |
| 114 | A07DA03  | Loperamide HCL                    | caps.   | 2 mg                | 500  |
| 115 | J01DB01  | Cefalexin                         | tabl. Film                                    | 1000 mg             | 480  |
| 116 | M01AE03  | Ketoprofen                        | powder and solvent for solution for injection | 100 mg / 2 ml       | 500  |
| 117 | H02AB04  | Methylprednisolone                | susp.inj.                                     | 40 mg/ml-2 ml       | 5000 |
| 118 | N03AX12  | Gabapentin                        | caps.   | 300 mg              | 1000 |
| 119 | C03BA11  | Indapamid SR                      | tabl.prolong                                  | 1,5 mg              | 900  |
| 120 | A07BA01  | Medicinal charcoal                | tabl.   | 250 mg              | 400  |
| 121 | H02AB04  | Methylprednisolone                | tabl.   | 4 mg                | 600  |
| 122 | B05AA01  | Albumin                           | sol.inf,                                      | vial 100 ml         | 40   |
| 123 | M01AX17  | Nimesulide                        | tabl.   | 100 mg              | 100  |
| 124 | M04AA01  | Allopurinol                       | tabl.   | 100 mg              | 2000 |
| 125 | A16AX01  | Tioctic acid                      | solution for injection                        | 600 mg/50 ml        | 1500 |
| 126 | C09CA04  | Irbesartan                        | tabl.film                                     | 150 mg              | 196  |
| 127 | C10AA01  | Simvastatin                       | film-coated tab.                              | 10 mg               | 140  |
| 128 | C10AA01  | Simvastatin                       | film-coated tab.                              | 20 mg               | 140  |
| 129 | C10AA01  | Simvastatin                       | film-coated tab.                              | 40 mg               | 140  |
| 130 | V08BA 2  | Barium sulfuricum                 | pulv. 100 gr                                  | 100 gr              | 100  |
| 131 | A07EC02  | Mesalazine                        | tabl.   | 500 mg              | 300  |
| 132 | A05AA02  | Ursodeoxycholic acid              | tabl.   | 250 mg              | 300  |
| 133 | A02BC05  | Esomeprazolum                     | fl.   | 40 mg i.v.          | 200  |
| 134 | A02BC05  | Esomeprazolum                     | tabl.   | 40 mg               | 280  |
| 135 | A02BC02  | Pantoprazole                      | caps.   | 20 mg               | 700  |
| 136 | A02BC01  | Atropini sulfas                   | amp.  | 1 mg/1 ml           | 600  |
| 137 | A06AD11  | Lactulose                         | syr.  | 200 ml              | 50   |
| 138 | J01EE01  | Sulfamethoxazole Trimetoprim      | sol.inf.                                      | 80 mg/ml + 16 mg/ml | 100  |
| 139 | A11GA 1  | Acidum ascorbinicum               | tabl.   | 100 mg              | 2000 |
| 140 | B03BB 1  | Acidum folicum                    | tabl.   | 0,4 mg              | 300  |
| 141 | A11DB 0  | Thiamine+Pyridoxine+Cyancobalamin | amp.  | 2 ml                | 100  |
| 142 | B01AC04  | Clopidogrel hidrogensulfate       | tabl.   | 75 mg               | 1200 |
| 143 | J05AB01  | Aciclovir                         | tabl.   | 400 mg              | 100  |
| 144 | J01MA02  | Ciprofloxacin                     | amp.  | 100 mg/10 ml        | 500  |
| 145 | B03AC06  | Fe3+niyroxide dextran complex     | amp.  |                     | 100  |
| 146 | C01DA08  | Isosorbide dinitrate              | spray   | 15 ml               | 5    |
| 147 | C03CA04  | Torazemide                        | tabl.   | 5 mg                | 900  |
| 148 | C07AB02  | Metoprolol                        | amp.  | 1 mg/ml /5 ml       | 100  |

|     |                     |   |                |                    |      |
|-----|---------------------|---|----------------|--------------------|------|
| 149 | C07AG02             | Carvediolol                                       | tabl.          | 6,25 mg            | 60   |
| 150 | C07AB07             | Bisoprolol fumarate                               | tabl.          | 5 mg               | 1500 |
| 151 | C07AB07             | Bisoprolol fumarate                               | tabl.          | 10 mg              | 90   |
| 152 | C08CA02             | Felodipin   | tabl.          | 5 mg               | 60   |
| 153 | C08CA02             | Felodipin   | tabl.          | 10 mg              | 60   |
| 154 | C05CA53             | Detralex  | tabl.          | 500 mg             | 2700 |
| 155 | A07XA04             | Racecadotril                                      | sache          | 10 mg              | 300  |
| 156 | A07XA04             | Racecadotril                                      | sache          | 30 mg              | 300  |
| 157 | A07FA02             | Enterol   | sache          | 30 mg              | 200  |
| 158 | M03BX01             | Baclofen  | tabl.          | 10 mg              | 200  |
| 159 | C09AA05             | Ramipril  | tabl.          | 5 mg               | 150  |
| 160 | H02AB 1             | Betamethasoni natrii phosphas+Betametasoni acetas | amp.           | 7 mg/1 ml          | 20   |
| 161 | M01AB05             | Diclofenac - INN                                  | amp.           | 75 mg/3 ml         | 50   |
| 162 | J01CR02             | Amoxicilin & clavulanic acid                      | fl.            | 1,2 g              | 2000 |
| 163 | M01AC06             | Meloxicam   | tabl.          | 15 mg              | 300  |
| 164 | M01AE 1             | Ibuprofen   | susp.          | 100 mg/5 ml 100 ml | 20   |
| 165 | J01XX07             | Nitroxoline                                       | caps.          | 250 mg             | 180  |
| 166 | G02CB01             | Bromocriptin                                      | tabl.          | 2,5 mg             | 60   |
| 167 | A12CC02             | Magnesium sulfate                                 | amp.           | 400 mg/10 ml       | 800  |
| 168 | G02AB 1             | Methylergometrin                                  | amp.           | 0,2 mg             | 800  |
| 169 | H02AB04             | Methylprednisolone                                | amp.           | 6,31mg+solv.1ml    | 100  |
| 170 | H02AB06             | Prednisolone                                      | tabl.          | 5 mg               | 50   |
| 171 | N01AB06             | Isofurane   | fl.            | 100 ml             | 30   |
| 172 | N02AA01             | Morphine hidrochloride                            | amp.           | 20 mg/1 ml         | 50   |
| 173 | N02BE01             | Paracetamol                                       | tabl.          | 500 mg             | 4000 |
| 174 | J01DD12             | Cefoperazone                                      | fl.            | 2 g                | 150  |
| 175 | N02AX02             | Tramadol  | amp.           | 100 mg/2 ml        | 100  |
| 176 | N03AF01             | Carbamazepine                                     | tabl.          | 200 mg             | 100  |
| 177 | N05BA12             | Alprazolam  | tabl.          | 0,50 mg            | 200  |
| 178 | N05AD01             | Haloperidol                                       | amp.           | 5 mg/ml            | 50   |
| 179 | N05AD01             | Haloperidol                                       | tabl.          | 1,5 mg             | 100  |
| 180 | N06BX03             | Piracetam   | sol.inj.       | 1 g/5 ml           | 300  |
| 181 | D06BB03             | Aciclovir   | ung.           |                    | 15   |
| 182 | R03DA05             | Aminophylline                                     | tabl.          | 100 mg             | 4000 |
| 183 | R05CB06             | Ambroxol  | tabl.          | 30 mg              | 9000 |
| 184 | R05CB02             | Bromhexine  | amp.           | 4 mg/2 ml          | 100  |
| 185 | R06AX13             | Loratadine  | tabl.          | 10 mg              | 30   |
| 186 | R06AE 9             | Levocetirizine dihydrochloride                    | tabl.          | 5 mg               | 280  |
| 187 | B05BB01;<br>B05XA03 | Sodium chloridum                                  | sol.inf.-банка | 0,9%/250 ml        | 3000 |
| 188 | B05XA03             | Sodium chloridum                                  | sol. - cak     | 500 ml             | 5000 |
| 189 | V07AB 0             | Aqua redestilata                                  | amp.           | 10 ml              | 3000 |
| 190 | B05XA 3             | Natrium chloridum                                 | amp.           | 0,9%/10 ml         | 200  |
| 191 | N05CM11             | Natrium bromatum                                  | amp.           | 100 mg/ml          | 50   |
| 192 | D08AX 1             | Hydrogenum peroxydatum                            |                | 30% 1000 ml        | 50   |
| 193 | D08AX 1             | Hydrogenum peroxydatum                            |                | 3% 1000 ml         | 200  |
| 194 | A06AG04             | Glycerinum  |                | 50 ml              | 40   |
| 195 | D08AG 3             | Tinctura jodi                                     |                | 5% 1000 ml         | 10   |

|     |                     |   |                   |                    |      |
|-----|---------------------|---|-------------------|--------------------|------|
| 196 | A06AA 1             | Paraffinum liquidum                         |                   | 50 ml              | 40   |
| 197 |                     | Talcum                                      |                   | 50 gr              | 150  |
| 198 | A06AB 5             | Oleum Ricini                                |                   | 50 ml              | 40   |
| 199 | M04AC 1             | Colchicine                                  | tabl.             | 0,5 mg             | 100  |
| 200 | V08AB05             | Ipromidum                                   | fl.               | 370 mg/50 ml       | 100  |
| 201 | V08AA 0             | Natrii amidotriazoas+Meglumini amidotrizoas | amp.              | 76%/20 ml          | 200  |
| 202 | C01BB01;<br>N01BB02 | Lidocaine                                   | sol.inj.          | 20 mg/ml-10 ml     | 700  |
| 203 | C01BB01;<br>N01BB02 | Lidocaine                                   | sol.inj.          | 2%/2 ml            | 50   |
| 204 | J01DA04             | Cefazolin                                   | powd.inj.         | 1 g                | 6500 |
| 205 | C07AB12             | Nebivolol                                   | tabl.             | 5 mg               | 560  |
| 206 | C07BB               | Nebivolol hidrochloride/hidrochlorothiazide | tabl.             | 5 mg/12,5 mg       | 84   |
| 207 | G03DB01             | Dihydrogesterone                            | tabl.film.        | 10 mg              | 100  |
| 208 | D08AG02             | Povidone-jodine                             | sol.cut.          | 10%100 ml          | 30   |
| 209 | A07AA02             | Nistatin                                    | susp.             | 50ml 100000IU/1 ml | 30   |
| 210 | D01AA01             | Nystatin                                    | tabl.             | 500000 IU          | 700  |
| 211 | C09AA03             | Lisinopril                                  | tabl.             | 10 mg              | 180  |
| 212 | B03AC02             | Saccharated Iron Oxid                       | sol.inj.          | 100 mg             | 800  |
| 213 | N06BX06             | Citicoline                                  | sol.inj.          | 1000 mg / 4 ml     | 1000 |
| 214 | N06BX06             | Citicoline                                  | sol.              | 100 mg / 30 ml     | 100  |
| 215 | A06AD65             | Fortrans                                    | sache             | 64 g               | 288  |
| 216 | A06AD11             | Duphalac                                    | sache             | 10 g               | 360  |
| 217 | A05AX02             | Hymecromon                                  | tabl.             | 400 mg             | 200  |
| 218 | A03BB08             | Scopolamine butylbromid                     | tabl.             | 10 mg              | 400  |
| 219 | A16AA02             | Ademetionine                                | tabl.             | 500 mg             | 500  |
| 220 | A16AA02             | Ademetionine                                | fl.               | 500 mg             | 250  |
| 221 | A05BA00             | Hepa-merz                                   | sache             | 3 g                | 120  |
| 222 | A05BA00             | Hepa-merz                                   | sol.inj.          | 5 g / 10 ml        | 100  |
| 223 | M02AA10             | Ketoprofen                                  | powd.inj. + solv. | 100 mg             | 300  |
| 224 | D08AG02             | Povidone-jodine                             | ung.              | 10% 90 g           | 300  |
| 225 | A02BC01             | Omeprazole                                  | caps.             | 20 mg              | 3000 |
| 226 | N05CH01             | Melatonin                                   | tabl.             | 3 mg               | 600  |
| 227 | A02BC01             | Omeprazole                                  | fl.               | 20 mg              | 500  |
| 228 | R05CB06             | Ambroxol                                    | fl.               | 100 ml 15mg/5ml    | 100  |
| 229 | M02AA10             | Ketoprofen                                  | fl.               | 100 mg             | 100  |
| 230 | C02CA04             | Doxazosin                                   | tabl.             | 4 mg               | 240  |
| 231 | A11DB               | Benfotiamin & ciancobalamin & pyridoxine    | caps.             | 40 mg/90 mg/250 mg | 9600 |
| 232 | A11DB               | Benfotiamin & ciancobalamin & pyridoxine    | sol.inj.          | 2 ml               | 80   |
| 233 | N02AX02<br>N02BE01  | Tramadol hydrochloride / Paracetamol        | tabl.             | 37,5/325 mg        | 500  |
| 234 | C01DA14             | Isosorbide mononitrate                      | tabl.             | 20 mg              | 150  |
| 235 | C09CA04             | Irbesartan                                  | tabl.film         | 300 mg             | 140  |
| 236 | B05BC01             | Mannitol                                    | sol.inf.          | 50 g/l - 500 ml    | 1900 |
| 237 | C09CA08             | Olmesartan medoxomil                        | tabl.             | 20 mg              | 30   |
| 238 | C09CA08             | Olmesartan medoxomil                        | tabl.             | 40 mg              | 30   |
| 239 | C09DA08             | Olmesartan medoxomil/Hydrochlorothiazide    | tabl.             | 40 mg/12,5 mg      | 30   |
| 240 | C09CA06             | Candesartan Cilexetil                       | tabl.             | 8 mg               | 300  |

|     |         |  |       |               |     |
|-----|---------|--|-------|---------------|-----|
| 241 | C09CA06 | Candesartan Cilexetil                        | tabl. | 16 mg         | 300 |
| 242 | C09DA06 | Candesartan<br>Cilexetil/Hydrochlorothiazide | tabl. | 16 mg/12,5 mg | 300 |
| 243 | C09CA07 | Telmisartan                                  | tabl. | 80 mg         | 90  |
| 244 | C09DA07 | Telmisartan/Hydrochlorothiazide              | tabl. | 80 mg/12,5 mg | 90  |

**ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ 2 - ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ХЕМОДИАЛИЗА**

| №<br><b>Номенклатурна единица №</b> | <b>Анатомо-терапевтичен код /ATC-код/</b> | <b>Международно непатентно наименование /INN/</b> | <b>Лекарствена форма</b> | <b>Количество на активното лекарствено вещество</b> | <b>Прогнозно количество за брой - табл.,капс.,амп.,флак., банка</b> |
|-------------------------------------|---|---|--------------------------|---|---|
| 2                                   | 3   | 4   | 5                        | 6   | 7   |
| 1                                   | A11CC04                                   | Calcitriol  | soft capsules            | 0,25 meg  | 5400  |
| 2                                   | B03XA01                                   | Erythropoietin                                    | sol.inj.                 | 3000 IU   | 1728  |
|                                     |   |   |                          | 2000 IU   | 288   |
| 3                                   | B03AC02                                   | Saccharated Iron Oxid                             | solution for injection   | 100 mg  | 720   |
| 4                                   | H05BX02                                   | Paricalcitol                                      | capsules                 | 1 mcg   | 1400  |
| 5                                   | H05BX02                                   | Paricalcitol                                      | sol.inj.                 | 5 mcg/ml  | 50  |
| 6                                   | B03AC06                                   | Ferric oxide dextran complex                      | sol.inj.                 | 100 mg/ 2 ml  | 50  |

**Общи изисквания към предлаганите медицински изделия:**

1. Да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия.

Медицинските изделия се пускат на пазара и/или се пускат в действие, когато отговарят на изискванията на ЗМИ и на актовете по прилагането му.

Производителите, установени на територията на Република България, могат да извършват търговски сделки с произведените от тях изделия без разрешение за търговия на едро с медицински изделия.

Търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България могат да извършват физически или юридически лица, регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено 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 съответната държава.

Търговците с медицински изделия, които извършват търговия на територията на Република България, са длъжни да търгуват само с медицински изделия, на които срокът на годност не е изтекъл и имат:

а/. нанесена "CE" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от ЗМИ;

б/. декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице. Когато производителят не е установлен на територията на държава членка или на

държава от Европейското икономическо пространство, той писмено упълномощава свой представител - "упълномощен представител";

в/. нанесен партиден/сериен номер върху опаковките, когато е приложимо;

г/. нанесен идентификационен номер на нотифициращия орган, когато процедурите, определени в наредбите по чл. 18 от ЗМИ, изискват нанасянето му;

д/. нанесени наименование и адрес на управление на производителя и/или упълномощения представител и вносителя;

е/. инструкция за употреба, с изключение на изделията, за които това не е предвидено в закона.

2. Предлаганите от участника видове и количества медицински изделия следва напълно да съответстват като мерна единица или брой на посочените в спецификацията.

3. Остатъчният срок на годност на доставяните медицински изделия следва да бъде не по-кратък от 60 % от общия срок на годност, посочен от производителя.

4. Срок за доставяне на медицинските изделия: Доставянето на медицински изделия трябва да се извърши в срок до 72 (седемдесет и два) часа от получаване на писмена заявка от Възложителя.

5. Медицинските изделия се доставят от Изпълнителя, след получена заявка от страна на Възложителя, в която са посочени наименованието на медицински изделия и тяхното количество. Заявката се изпраща по факс, по електронен път или се съобщава по телефон.

| ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ 3 - МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ |  |         |   |
|--|--|---------|---|
| Номенклатурна единица №                  | Вид изделие  | мер.ед. | Прогнозно количество за брой, метър, чифт |
| 1  | 2  | 3       | 4   |
| 1  | АБОКАТИ – 16G 18G 20G 22G 24G                      | брой    | 9600                                      |
| 2  | БИНТ МАРЛЕН 10/10                                  | брой    | 4000                                      |
| 3  | БИНТ МАРЛЕН 5/8                                    | брой    | 150                                       |
| 4  | ЕКГ ЕЛЕКТРОДИ                                      | брой    | 800                                       |
| 5  | ЕНДОТРАХЕАЛНИ ТРЪБИ № 7:7,5:8:8,5:9                | брой    | 100                                       |
| 6  | ИГЛИ 18G,20G,21G,22G,23G,24G,25G,26G,27G           | брой    | 90000                                     |
| 7  | КАТЕТЪР БЪТЕРФЛАЙ 21G.23G.25G                      | брой    | 500                                       |
| 8  | КАТЕТЪР ДВУПЪТЕН 16G 18G 20G 22G 24G               | брой    | 600                                       |
| 9  | КАТЕТЪР НЕЛАТОН 8G,10G,12G,14G,16G,18G,20G,22G,24G | брой    | 650                                       |
| 10                                       | КРЪВОПРЕЛИВНИ СИСТЕМИ                              | брой    | 8000                                      |
| 11                                       | СИСТЕМИ ЗА ПЕРФУЗИЯ                                | брой    | 300                                       |
| 12                                       | МАРЛЯ НА ТОП 100 м./200 м.                         | метър   | 7000                                      |
| 13                                       | ПАМУК 80 гр.                                       | брой    | 4000                                      |
| 14                                       | РЪКАВИЦИ ЛАТЕКСОВИ S, M, L, x 100                  | чифт    | 80000                                     |
| 15                                       | РЪКАВИЦИ СТЕРИЛНИ 6.5; 7; 7.5; 8; 8.5; 9           | чифт    | 5000                                      |
| 16                                       | САНПЛАСТ 2.5/5                                     | брой    | 350                                       |
| 17                                       | САНПЛАСТ 5/5                                       | брой    | 500                                       |
| 18                                       | СПРИНЦОВКИ 10CC                                    | брой    | 33100                                     |
| 19                                       | СПРИНЦОВКИ 20CC                                    | брой    | 2400                                      |
| 20                                       | СПРИНЦОВКИ 2CC                                     | брой    | 25000                                     |
| 21                                       | СПРИНЦОВКИ 50CC                                    | брой    | 500                                       |

|    |  |      |       |
|----|--|------|-------|
| 22 | СПРИНЦОВКИ 5СС                         | брой | 29000 |
| 23 | УРИНАТОРНА ТОРБА                       | брой | 800   |
| 24 | ЕПРУВЕТКИ ЗА ХЕМАТОЛОГИЯ ВАКУУМ 3 МЛ.  | брой | 7500  |
| 25 | ЕПРУВЕТКИ ЗА СЕРУМ ВАКУУМ 3 МЛ.        | брой | 7000  |
| 26 | ЕПРУВЕТКИ ЗА КОАГУЛАЦИЯ ВАКУУМ 1.8 МЛ. | брой | 1000  |
| 27 | КАЛЦУНИ                                | чифт | 500   |
| 28 | МАСКА ЗА ЛИЦЕ                          | брой | 1000  |
| 29 | КОМПЛЕКТ ЗА КЛИЗМА                     | брой | 150   |

Специфични медико-технически изисквания към медицинските изделия за провеждане на диализно лечение на болни с хронична бъбреочна недостатъчност:

#### Обособена позиция 4

номенклатурна единица № 1 „Диализатор - синтетична мембра - за възрастни”:

1. „Low-flux” мембрани, изработени от висококачествен биосъвместим синтетичен материал – полисулфон, полиетерсулфон или други деривати на полисулфона.
2. Корпус и капачки, изработени от поликарбонат или друг качествен и устойчив на външни влияния материал.
3. Да имат дизайн и структура, позволяваща оптимално запълване с диализен разтвор без наличие на неизползваеми пространства.
4. Да осигуряват отлично отстраняване на ниско и средно молекулярни субстанции.
5. Да имат висока антитромбогенност, позволяваща използването на малки дози хепарин.
6. Да са стерилни - метод на стерилизация: всички без етилен оксид.
7. Инструкции за работа на български език.

номенклатурна единица № 2 „Комплект кръвни линии за възрастни за хемодиализа”:

1. Да са съвместими с апарат за хемодиализа „Фрезениус” 4008S и 4008B .
2. Да осигуряват необходимия кръвен дебит за провеждане на ефективна диализа.
3. Надеждна и сигурна изработка, елиминираща риска от кръвозагуби следствие на утечки.
4. Сигурно и безопасно свързване към диализатора чрез конектори тип „луер”.
5. Снабдени с инфузионна система.
6. Инструкция за работа на български език.

номенклатурна единица № 3 „Диализни / артерио - венозни фистулни сетове с клампи/ игли - комплект, с подвижни крила, за хемодиализа”:

1. Артериално-венозен фистулен комплект от две игли – артериална и венозна.
2. Страницен отвор при върха на артериалната игла.
3. Свободно въртящи се „крилца”, цветово кодирани – червен цвят за артериалната и син цвят за венозната.
4. Окомплектовани с лесни за ползване оклузионни клампи и за двете игли, цветово кодирани - червен цвят за артериалната и син цвят за венозната.
5. Сигурно и безопасно свързване към кръвните линии чрез конектори тип „луер”.
6. Инструкция за работа на български език.

номенклатурна единица № 4 „Катетри за временен съдов достъп, двулуменни”:

1. Да не се пречупват.

2. Да бъдат термо чувствителни, полиуретанови и при телесна температура да са пластични.
3. Да позволяват получаване на кръвен дебит, достатъчен за провеждане на ефективно диализно лечение – 11 - 12 F.
4. Да травмират минимално централния венозен съд, в който са поставени.
5. Да са окуплектовани с необходимите за поставянето им материали – пункционна игла, водач, разширител и скалпел.
6. Да са рентгенпозитивни.

номенклатурна единица № 5 „Дезинфекционни разтвори за хемодиализни апарати”:

1. Да са съвместими и допустими за дезинфекция на апарати за хемодиализа „Фрезениус” 4008 S и 4008B.
2. Да извършват декалификация в пътищата на диализния разтвор.
3. Да не увреждат хидравликата на диализните апарати.

номенклатурна единица № 6 „Апирогенни филтри съвместими с диализен апарат „Фрезениус” 4008S и 4008B”:

1. Да осигуряват свободен от бактерии, ендотоксини и пирогени диализен разтвор. Да осигуряват високо пречистен диализен разтвор, в съответствие с изискванията на медицински стандарт „Диализно лечение” по отношение наличието на бактерии и ендотоксини..

2. Да могат да се обработват с използваните за диализните апарати дезинфектанти.

номенклатурна единица № 7 „Концентратен разтвор за бикарбонатна диализа”:

1. Участниците трябва до оферират продукти по всички номенклатурни единици, включени в позицията.
2. Предлаганите изделия задължително да са от един производител.

номенклатурна единица № 8 „Натриев хлорид - таблетки”:

1. Предлаганата сол да е с висока химическа чистота.
2. Предлаганата сол да е на таблетки.

| ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ 4 - МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ ЗА ХЕМОДИАЛИЗА |   |   |   |       |
|---|---|---|---|-------|
| НОМЕНКЛАТУРНА ЕДИНИЦА №                                 | ВИД ИЗДЕЛИЕ                                   | мрка  | Прогнозно количество за брой - табл.,капс., амп.,флак., банка |       |
| 2   | 3   | 4   | 6   |       |
| 1   | Диализатори                                   | 1. За възрастни - синтетични мембрани, в т.ч. с повърхност: | броя  | 500   |
|   |   | 1.1 ≥ 1,3 м <sup>2</sup>                                    |   | 1 300 |
|   |   | 1.3 ≥ 1,7 м <sup>2</sup>                                    |   | 200   |
| 2   | Кръвни линии                                  | 1. За възрастни ф22, ф30                                    | броя  | 2 000 |
| 3   | Фистулни игли                                 | 1. 15 G /25 mm/   | компл.  | 200   |
|   |   | 2. 16 G /25 mm/   |   | 1 800 |
| 4   | Катетри за временен съдов достъп за възрастни | 1. Цент.венозни катетри, в т.ч.:                            | сет   | 5     |
|   |   | 1.1 Феморални двулуменни                                    |   |       |
|   |   | 1.2 Субклавия двулуменни                                    |   | 3     |

|   |  |   |          |      |
|---|--|---|----------|------|
|   |  | <b>1.3 Югуларис двуулменни</b>                              |          | 3    |
| 5 | Дезинфекционен разтвор за хемодиализни апарати                             | 1.киселинна дезинфекция - разфасовка от около 10 лт         | литър    | 120  |
|   |  | 2.топлинна химическа дезинфекция - разфасовка от около 6 лт |          | 48   |
| 6 | Апирогенни филтри съвместими с диализен апарат "Фрезениус" 4008 S и 4008 B |   | броя     | 9    |
| 7 | Концентрат за бикарбонатна диализа   | K - 3 ммол / л - Ca 1,5 ммол / л                            | литър    | 7950 |
|   |  | K - 3 ммол / л - Ca 1,75 ммол /л, Глюкоза                   | литър    | 1650 |
|   |  | Основен бикарбонат 8,4 % за бикарбонатна диализа            | литър    | 9600 |
| 8 | Натриев хлорид - таблетки  | Натриев хлорид - таблетки                                   | килограм | 800  |

### **III. ИЗИСВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ**

В процедурата за възлагане на обществена поръчка могат да участват български или чуждестранни физически или юридически лица или техни обединения, както и всяко друго образувание, което има право да изпълнява строителството или услугата, съгласно законодателството на държавата, в която е установено.

#### **3.1.Лично състояние на участниците**

**3.1.1.На основание чл. 54 ЗОП**, възложителят отстранява от участие в процедурата за възлагане на обществената поръчка участник, когато:

3.1.1.1. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление по чл. 108а, чл. 159а - 159г, чл. 172, чл. 192а, чл. 194 - 217, чл. 219 - 252, чл. 253 - 260, чл. 301 - 307, чл. 321, 321а и чл. 352 - 353е от Наказателния кодекс;

3.1.1.2. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление, аналогично на тези по т. 3.1.1.1, в друга държава членка или трета страна;

3.1.1.3. има задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс и лихвите по тях, към държавата или към общината по седалището на възложителя и на участника, или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установлен, освен ако е допуснато разсрочване, отсрочване или обезпечение на задълженията или задължението е по акт, който не е влязъл в сила, освен когато се налага да се защитят особено важни държавни или обществени интереси и/или размерът на неплатените дължими данъци или социалноосигурителни вноски е не повече от 1 на сто от сумата на годишния общ оборот за последната приключена финансова година;

3.1.1.4. е налице неравнопоставеност в случаите по чл. 44, ал. 5 ЗОП;

3.1.1.5. е установлено, че:

а) е представил документ с невярно съдържание, свързан с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;

б) не е предоставил изискваща се информация, свързана с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;

3.1.1.6. е установено с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение, че при изпълнение на договор за обществена поръчка е нарушил чл. 118, чл. 128, чл. 245 и чл. 301 - 305 от Кодекса на труда или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установлен;

3.1.1.7. е налице конфликт на интереси, който не може да бъде отстранен.

Основанията по т. 3.1.1.1., 3.1.1.2 и 3.1.1.7 се отнасят за лицата, които представляват участника, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

За удостоверяване на липсата на основания за отстраняване участниците следва да попълнят Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП).

**3.1.2.На основание чл. 55 ЗОП** възложителят отстранява от участие в процедурата за възлагане на обществената поръчка участник, за когото е налице някое от следните обстоятелства:

3.1.2.1. обявен е в несъстоятелност или е в производство по несъстоятелност, или е в процедура по ликвидация, или е склучил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл.740 от Търговския закон, или е преустановил дейността си, а в случай че участникът е чуждестранно лице - се намира в подобно положение, произтичащо от сходна процедура, съгласно законодателството на държавата, в която е установлен, ако се докаже, че същият не е преустановил дейността си и е в състояние да изпълни поръчката съгласно приложимите национални правила за продължаване на стопанската дейност в държавата, в която е установлен;

3.1.2.2. лишен е от правото да упражнява определена професия или дейност съгласно законодателството на държавата, в която е извършено деянието;

3.1.2.3. склучил е споразумение с други лица с цел нарушаване на конкуренцията, когато нарушението е установлено с акт на компетентен орган;

3.1.2.4. доказано е, че е виновен за неизпълнение на договор за обществена поръчка или за услуга, довело до предсрочното му прекратяване, изплащане на обезщетения или други подобни санкции, с изключение на случаите, когато неизпълнението засяга по-малко от 50 на сто от стойността или обема на договора;

3.1.2.5. опитал е да:

а) повлияе на вземането на решение от страна на възложителя, свързано с отстраняването, подбора или възлагането, включително чрез предоставяне на невярна или заблуждаваща информация, или

б) получи информация, която може да му даде неоснователно предимство в процедурата за възлагане на обществена поръчка.

Основанията по т. 3.1.2.5 се отнасят за лицата, които представляват участника, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

За удостоверяване на липсата на основания за отстраняване участниците следва да попълнят ЕЕДОП.

### **3.1.3. Други основания за отстраняване от участие**

Съгласно чл. 107 ЗОП освен на основанията по чл. 54 и чл. 55 от ЗОП, възложителят отстранява от процедурата:

3.1.3.1. участник, който не отговаря на поставените критерии за подбор или не изпълни друго условие, посочено в обявленето за обществената поръчка или в документацията;

3.1.3.2. участник, който е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката;

3.1.3.3. участник, който не е представил в срок обосновката по чл. 72, ал. 1 или чиято оферта не е приета съгласно чл. 72, ал. 3 - 5 ЗОП;

3.1.3.4. участници, които са свързани лица.

### **3.1.4. Основания за отстраняване, свързани с националното законодателство**

Възложителят отстранява от процедурата участник, за когото са налице обстоятелствата по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици. За удостоверяване на това обстоятелство участникът следва да попълни част III., буква „Г“ от ЕЕДОП.

## **3.2. Критерии за подбор на участниците**

### **3.2.1. Годност (правоспособност) за упражняване на професионална дейност**

#### **3.2.1.1. При доставка на лекарствени продукти**

- Участниците в обществената поръчка трябва да притежават разрешение за производство, издадено по реда на ЗЛПХМ (в случаите по чл. 196, ал. 1 от ЗЛПХМ) или за търговия на едро с лекарствени продукти или удостоверение за регистрация за търговия на едро с лекарствени продукти, или разрешение за внос - издадени по реда на ЗЛПХМ.

- Участниците в обществената поръчка трябва да притежават лицензия, издадена по реда на ЗКНВП, когато участват за доставка на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от приложения 2 и 3 на ЗКНВП.

- Участниците в обществената поръчка трябва да притежават и разрешение за внос, издадено по реда на ЗЛПХМ - за лекарствени продукти, за които се изисква такова.

#### **3.2.1.2. При доставка на медицински изделия:**

- Разрешение или удостоверение за търговия на едро с медицински изделия, издадено на участника в процедурата - заверено от участника копие.

### **3.2.2. Икономическо и финансово състояние**

Възложителят няма поставени изисвания по отношение на икономическото и финансовото състояние на участниците.

### **3.2.3. Технически и професионални способности**

3.2.3.1. Участникът следва да е изпълнил дейности с предмет и обем, идентични или сходни с предмета на настоящата обществена поръчка. На основание чл. 67, ал. 5 във връзка с чл. 64, ал. 1, т. 2 и чл. 63, ал. 1, т. 1 ЗОП, е необходимо участникът да представи списък на доставките, с посочване на стойностите, датите и получателите,

заедно с доказателство за извършената услуга. Като „доставка с предмет и обем, идентична или сходна с предмета на настоящата обществена поръчка“ ще се приемат изпълнени доставки на лекарствени средства или медицински консумативи. Доказателството за извършена доставка се представя под формата на удостоверение, издадено от получателя/ползвателя или от компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за доставката. От удостоверенията следва да бъдат видни конкретните извършени доставки и изпълнителя, който ги е реализирал. Описаните удостоверения се прилагат към офертата в заверено от участника копие и в тях следва да се съдържа подпись на издателя. Минималното изискване, поставено от възложителя, е участникът да е извършил минимум 2 (две) доставки идентични или сходни с предмета на настоящата обществена поръчка през последните 3 (три) години, считано от датата на подаване на офертата.

3.2.3.2. Участниците в обществената поръчка трябва да разполагат със складова база, която позволява в случай на необходимост съответните лекарствени продукти и/или медицински изделия да бъдат доставени до лечебното заведение до 5 часа от заявяването им).

3.2.3.3. Участниците в обществената поръчка следва да представят декларация от тяхно име за осигуряване на необходимите количества лекарствени продукти и/или медицински изделия предмет на договора, за целия срок на договора.

Съгласно чл. 59, ал. 6 ЗОП, при участие на обединения, които не са юридически лица, съответствието с критериите за подбор се доказва от обединението участник, а не от всяко от лицата, включени в него, с изключение на съответна регистрация, представяне на сертификат или друго условие, необходимо за изпълнение на поръчката, съгласно изискванията на нормативен или административен акт и съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединението.

#### **3.2.4. Изисквания към участници обединения**

В случай, че Участникът участва като обединение, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице съответствието с критериите за подбор се доказва от обединението участник, а не от всяко от лицата, включени в него, с изключение на съответна регистрация, представяне на сертификат или друго условие, необходимо за изпълнение на поръчката, съгласно изискванията на нормативен или административен акт и съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединението.

Възложителят не поставя каквото и да е изисквания относно правната форма под която обединението ще участва в процедурата за възлагане на поръчката.

Когато участникът е обединение, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, се представя учредителния акт, споразумение и/или друг приложим документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, както и следната информация във връзка с конкретната обществена поръчка:

3.2.4.1. правата и задълженията на участниците в обединението;

3.2.4.2. дейностите, които ще изпълнява всеки член на обединението;

3.2.2.3. уговоряне на солидарна отговорност между участниците в обединението.

Когато участникът е обединение, което не е юридическо лице, следва да бъде определен и посочен партньор, който да представлява обединението за целите на настоящата обществена поръчка.

В случай че обединението е регистрирано по БУЛСТАТ преди датата на подаване на оферата за настоящата обществена поръчка, се посочва БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установлен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата. В случай, че обединението не е регистрирано по БУЛСТАТ, при възлагане изпълнението на дейностите, предмет на настоящата обществена поръчка, участникът следва да извърши регистрацията по БУЛСТАТ, след уведомяването му за извършеното класиране и преди подписване на договора за възлагане на поръчката.

### **3.2.5. Използване капацитета на трети лица и на подизпълнители**

3.2.5.1. На основание чл. 65, ал. 1 ЗОП участникът може да се позовава на капацитета на трети лица по отношение на критериите, свързани с техническите способности и професионална компетентност. Съгласно чл. 65, ал. 4 ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът се позовава на техния капацитет, както и за тях трябва да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл 67, ал. 2 ЗОП). В случай че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения;

3.2.5.2. На основание чл. 66, ал. 1 ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като следва да удостовери това в оферата си, както и дела от поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл. 66, ал. 2 ЗОП подизпълнителите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл 67, ал. 2 ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя.

## **IV. КРИТЕРИЙ ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА**

Възложителят не разглежда техническите предложения на участниците, за които е установлено, че не отговарят на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор. Ценовото предложение на участник, чиято оферта не отговаря на изискванията на възложителя, не се отваря.

Всяко предложение, допуснато до оценка, отговарящо на изискванията на ЗОП и поставените от възложителя условия, ще се класира въз основа на критерий **най-ниска цена**.

На първо място се класира участникът, предложил най-ниска цена. Останалите оферти заемат места в класирането по низходящ ред.

Съгласно чл. 72, ал. 1 ЗОП, когато предложение в оферата на участник, свързано с цена която подлежи на оценяване, е с повече от 20 на сто по-благоприятно

от средната стойност на предложениета на останалите участници по същия показател за оценка, възложителят изисква подробна писмена обосновка за начина на неговото образуване, която се представя в 5-дневен срок от получаване на искането.

## V. СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР. ГАРАНЦИИ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ.

**5.1.** Съгласно чл. 109 ЗОП, възложителят определя за изпълнител на поръчката участник, за когото са изпълнени следните условия:

5.1.1. не са налице основанията за отстраняване от процедурата, освен в случаите по чл. 54, ал. 3;

5.1.2. отговаря на критериите за подбор.

**5.2.** Съгласно чл. 58 ЗОП за доказване на липсата на основания за отстраняване участникът, избран за изпълнител, представя:

5.2.1. за обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 - свидетелство/а за съдимост;

5.2.2. за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 3 - удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на възложителя и на кандидата или участника;

5.2.3. за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда";

5.2.4. за обстоятелствата по чл. 55, ал. 1, т. 1 - удостоверение, издадено от Агенцията по вписванията.

**5.3.** Възложителят изисква от определения изпълнител да предостави гаранция, която да обезпечи изпълнението на договора. Гаранцията за изпълнение следва да е в размер на 1 % от стойността на договора за обществена поръчка без ДДС.

Съгласно чл. 111, ал. 5 от ЗОП гаранциите се предоставят в една от следните форми:

5.3.1. парична сума;

5.3.2. банкова гаранция;

5.3.3. застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя.

Гаранцията по т. 5.3.1 или 5.3.2 може да се предостави от името на изпълнителя за сметка на трето лице - гарант. Условията и сроковете за задържане или усвояване на гаранцията за изпълнение се посочени в проекта на договор по настоящата обществена поръчка.

## VI. ПРОВЕЖДАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

### **6.1. Представяне на разяснения**

Съгласно чл. 180, ал. 1 ЗОП, при **писмено** искане за разяснения по условията на обществената поръчка, направено до 5 дни, преди изтичането на срока за получаване на оферти, възложителят публикува в профила на купувача писмени разяснения в срок до три дни от получаване на искането.

Разяснения по искания, постъпили след срока по чл. 180, ал. 1 ЗОП, **няма да бъдат публикувани на Профил на купувача**.

### **6.2. Конфиденциалност**

Съгласно чл. 102, ал. 1 ЗОП участниците могат да посочват в офертите си информация, която смятат за конфиденциална във връзка с наличието на търговска

тайна. Когато участниците са се позовали на конфиденциалност, съответната информация не се разкрива от възложителя.

Участниците не могат да се позовават на конфиденциалност по отношение на предложението от офертите им, които подлежат на оценка. Тъй като критерият за възлагане на настоящата обществена поръчка е най-ниска цена, участниците не могат да се позоват на конфиденциалност по отношение на предлаганата от тях цена за изпълнение на поръчката и да изискват от възложителя да не я разкрива.

### **6.3. Подаване на оферта на хартиен носител**

Съгласно чл. 47, ал. 1 ППЗОП документите, свързани с участието в процедурата, се представят от участника, или от упълномощен от него представител лично или чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка, на адреса, посочен от възложителя.

#### **6.3.1. Описание на офертата**

Съгласно чл. 47, ал. 2 ППЗОП документите се представят в запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

6.3.1.1. наименованието на участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;

6.3.1.2. адрес за кореспонденция, телефон и по възможност - факс и електронен адрес;

6.3.1.3. наименованието на поръчката.

Опаковката включва документите по чл. 39, ал. 2 и ал. 3, т. 1 ППЗОП, опис на представените документи, както и отделен запечатан непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри“, който съдържа ценовото предложение на участника.

#### **6.3.2. Документи по чл. 39, ал. 2 и ал. 3, т. 1 ППЗОП:**

6.3.2.1. единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) за участника в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя, а когато е приложимо- ЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката;

6.3.2.2. при участник- обединение- копие от документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, когато е приложимо;

6.3.2.3. документи за доказване на предприетите мерки за надеждност, когато е приложимо;

6.3.2.4. Оферта - техническо предложение, съдържащо:

- а) документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;
- б) предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя;
- в) декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- г) декларация за срока на валидност на офертата;
- д) декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, когато е приложимо;
- е) друга информация и/или документи, изискани от възложителя, когато това се налага от предмета на поръчката;

#### **6.3.3. Приемане на оферти**

Оферти се приемат всеки работен ден от 8:00 до 16:00 часа в касата на МБАЛ

“Юлия Вревска” – Бяла ЕООД, на адрес: обл. Русе, гр. Бяла, пк 7100, ул. „Васил Левски“ № 62.

Съгласно чл. 48, ал. 2 ППЗОП при получаване на офертата върху опаковката се отбелязват поредният номер, датата и часът на получаването, за което на приносителя се издава документ.

Не се приемат заявления за участие и оферти, които са представени след изтичане на крайния срок за получаване или са в незапечатана опаковка или в опаковка с нарушена целост.

Когато към момента на изтичане на крайния срок за получаване на заявления за участие или оферти пред мястото, определено за тяхното подаване, все още има чакащи лица, те се включват в списък, който се подписва от представител на възложителя и от присъстващите лица. Заявленията за участие или оферти на лицата от списъка се завеждат в регистъра воден от възложителя.

#### **6.3.4. Отваряне на оферти**

Получените оферти се отварят на публично заседание, на което могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване. Преди отваряне на оферти упълномощените лица представят на комисията писмено пълномощно от законния/те представител/и на участника (в оригинал) с посочване на изричните действия, които лицето има право да извърши. Копие от пълномощното остава към досието на обществената поръчка.

#### **6.4. Разглеждане, оценка и класиране на офертите**

Възложителят назначава комисия за разглеждане и оценка на офертите. Комисията се състои от нечетен брой членове.

След изтичането на срока за получаване на заявления за участие или на оферти възложителят назначава комисията по чл. 103, ал. 1 ЗОП със заповед, в която определя:

1. поименния състав и лицето, определено за председател;
2. сроковете за извършване на работата;
3. място на съхранение на документите, свързани с обществената поръчка, до приключване работата на комисията.

Членове на комисията, могат да са и външни лица. В тези случаи, възложителят сключва писмен договор с всяко от лицата, привлечени като председател или членове на комисията.

Председателят на комисията:

1. свиква заседанията на комисията и определя график за работата ѝ;
2. информира възложителя за всички обстоятелства, които препятстват изпълнението на поставените задачи в посочените срокове;
3. отговаря за правилното съхранение на документите до предаването им за архивиране;
4. прави предложения за замяна на членове на комисията при установена невъзможност някой от тях да изпълнява задълженията си.

Членовете на комисията:

1. участват в заседанията на комисията;
2. лично разглеждат документите, участват при вземането на решения и поставят оценки на офертите;

3. подписват всички протоколи от работата на комисията.

Решенията на комисията се вземат с обикновено мнозинство.

Когато член на комисия не е съгласен с решенията и предложениета на комисията, той подписва съответните документи с особено мнение. Особеното мнение се аргументира писмено, като мотивите са неразделна част от протокола.

Членовете на комисията представят на възложителя декларация по чл. 103, ал. 2 ЗОП след получаване на списъка с участниците и на всеки етап от процедурата, когато настъпи промяна в декларираните данни.

Всеки член на комисията е длъжен да си направи самоотвод, когато установи, че:

1. по обективни причини не може да изпълнява задълженията си;
2. е възникнал конфликт на интереси.

Възложителят отстранява член на комисията, за когото установи, че е налице конфликт на интереси с участник. В тези случаи възложителят определя със заповед нов член на комисията.

Действията на отстранения член, свързани с разглеждане на оферти и с оценяване на предложениета на участниците, след настъпване на установените обстоятелства не се вземат предвид и се извършват, отначало, от новия член.

Членовете на комисията са длъжни да пазят в тайна обстоятелствата, които са узнали във връзка със своята работа в комисията.

Комисията и всеки от членовете ѝ са независими при изразяване на становища и вземане на решения, като в действията си се ръководят единствено от закона.

Всеки член на комисия е длъжен незабавно да докладва на възложителя случаите, при които е поставен под натиск да вземе нерегламентирано решение в полза на определен участник.

Назначената от възложителя комисия съставя доклад за извършване на подбора на участниците, разглеждането, оценката и класирането на оферти.

Докладът се представя на възложителя за утвърждаване, като се прилагат и останалите протоколи от работата на комисията, особени мнения и др. съществуващи документи.

Когато в хода на работата възникнат основателни съмнения за споразумения, решения или съгласувани практики между участници по смисъла на чл.15 от Закона за защита на конкуренцията, това обстоятелство се посочва в протокола от работата на комисията.

В 10-дневен срок от получаването на доклада, възложителят го утвърждава или го връща на комисията с писмени указания, когато:

1. информацията в него не е достатъчна за вземането на решение за приключване на процедурата, и/или
2. констатира нарушение в работата на комисията, което може да бъде отстранено, без това да налага прекратяване на процедурата.

Указанията не могат да насочват към конкретен изпълнител или към определени заключения от страна на комисията, а само да указват:

1. каква информация трябва да се включи, така че да са налице достатъчно мотиви, които обосновават предложениета на комисията в случаите, когато информацията в протокола не е достатъчна за вземането на решение за приключване на процедурата;

2. нарушението, което трябва да се отстрани в случаите, когато констатира нарушение в работата на комисията, което може да бъде отстранено, без това да налага прекратяване на процедурата.

В 10-дневен срок от утвърждаване на протокола възложителят издава решение за определяне на изпълнител или за прекратяване на процедурата. При прекратяване на процедурата се прилагат основанията по чл. 110 от ЗОП.

Решението, за избор на изпълнител или прекратяване на процедурата, се изпраща в един и същи ден на участниците и се публикуват в профила на купувача.

Комисията започва работа след получаване на представените оферти за участие в процедурата и протокола за получените оферти, който се предава на председателя на комисията.

Получените оферти се отварят на публично заседание, на което могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване.

Комисията отваря по реда на тяхното постъпване запечатаните непрозрачни опаковки и оповестява тяхното съдържание и проверява за наличието на отделен запечатан плик с надпис „Предлагани ценови параметри“.

Най-малко трима от членовете на комисията подписват техническото предложение и плика с надпис „Предлагани ценови параметри“.

Комисията предлага по един от присъстващите представители на другите участници да подпише техническото предложение и плика с надпис „Предлагани ценови параметри“, с което приключва публичната част от заседанието на комисията.

В закрито заседание, комисията разглежда документите по чл. 39, ал. 2 от ППЗОП за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, поставени от възложителя, и съставя протокол.

Когато установи липса, непълнота или несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или несъответствие с изискванията към личното състояние или критериите за подбор, комисията ги посочва в протокола и го изпраща на участниците в процедурата в деня на публикуването му в профила на купувача.

В срок до 5 работни дни от получаването на протокола, участниците, по отношение на които е констатирано несъответствие или липса на информация, могат да представят на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнена информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти за участие.

Възможността се прилага и за подизпълнителите и третите лица, посочени от участника. Участникът може да замени подизпълнител или трето лице, когато е установено, че подизпълнителят или третото лице не отговарят на условията на възложителя, когато това не води до промяна на техническото предложение.

Когато промените се отнасят до обстоятелства, различни от посочените по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 и чл. 55, ал. 1, т. 5 ЗОП, новият ЕЕДОП може да бъде подписан от едно от лицата, които могат самостоятелно да представляват участника.

След изтичането на поставения срок, комисията пристъпва към разглеждане на допълнително представените документи относно съответствието на участниците с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

При извършването на предварителния подбор и на всеки етап от процедурата комисията може при необходимост да иска разяснения за данни, заявени от участниците, и/или да проверява заявените данни, включително чрез изискване на информация от други органи и лица.

Комисията не разглежда техническите предложения на участниците, за които е установено, че не отговарят на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор.

Комисията разглежда допуснатите оферти и проверява за тяхното съответствие с предварително обявените условия.

Ценовото предложение на участник, чиято оферта не отговаря на изискванията на възложителя, не се отваря.

Когато част от показателите за оценка обхващат параметри от техническото предложение, комисията отваря ценовото предложение, след като е извършила оценяване на офертите по другите показатели.

Не по-късно от два работни дни преди датата на отваряне на ценовите предложения комисията обявява най-малко чрез съобщение в профила на купувача датата, часа и мястото на отварянето. На отварянето могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване. Комисията обявява резултатите от оценяването на офертите по другите показатели, отваря ценовите предложения и ги оповестява.

Комисията класира участниците по степента на съответствие на офертите с предварително обявените от възложителя условия.

## **VII. ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ И УКАЗАНИЕ ЗА ПОДГОТОВКАТА ИМ**

Всички страници от офертата на участника следва да са номерирани последователно, без значение дали на ръка или машинно, като номерацията започва от първия документ и завършва с ценовото предложение, налично в плик „Предлагани ценови параметри“. Всички представени в офертата документи трябва да са вписани в „Опис на документите, съдържащи се в офертата“.

Офертата следва да съдържа следните документи:

- 1. Опис на представените документи по чл. 47, ал. 3 ППЗОП - образец №1;**
- 2. Заявление за участие в процедурата - образец № 2;**
- 3. Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) - образец №3;**

*a. Когато изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. В последната хипотеза- при подаване на повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.*

*b. Когато Участникът е посочил, че ще използва капацитета на трети лица за доказване на съответствието с критериите за подбор или че ще използва подизпълнители, за всяко от тези лица се представя отделен ЕЕДОП.*

*c. Представя се отделен ЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката;*

При участник-обединение - **копие на договора за обединение**, а когато в договора не е посочено лицето, което представлява участниците в обединението - и документ, подписан от лицата в обединението, в който се посочва представляващият;

При участник-обединение, което не е юридическо лице - **копие от документ**, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, съгласно чл. 37, ал. 4 ППЗОП;

**4. Документ за упълномощаване**, съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „**а**“ ППЗОП, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника. Представя се нотариално заверено **пълномощно**, което следва да съдържа изрично изявление, че упълномощеното лице има право да подпише офертата и да представлява участника в процедурата;

#### **5. Техническо предложение - образец №4**

**Предложение за изпълнение на поръчката** в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „**б**“ ППЗОП – **приложения 1, 2, 3 и/или 4**;

**6. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор** по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „**в**“ ППЗОП - **образец №5**;

**7. Декларация за срока на валидност на офертата** по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „**г**“ ППЗОП - **образец №6**;

**8. Декларация**, че при изготвяне на офертата са спазени **задълженията, свързани с данъци и осигуровки**, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „**д**“ ППЗОП - **образец №7**;

**9. Доказателства** за извършените доставки по чл. 64, ал. 1, т. 2 ЗОП, във връзка с чл. 67, ал. 5 ЗОП;

*\*Доказателството за извършиена доставка се представя под формата на удостоверение, издадено от получателя/ползвателя или от компетентен орган. Представя се оригинал или заверено от участника копие на съответния документ. Възложителят допуска и посочването на публичен регистър, в който е публикувана информация за извършената доставка, като за целта се представя декларация в свободен текст с посочване на конкретен уеб адрес.*

**10. Декларация** по чл. 101, ал. 11, във връзка с чл. 107, т. 4 ЗОП за **липса на свързаност с друг участник** - **образец №8**;

**11. Декларация за конфиденциалност** по 102, ал. 1 ЗОП - **образец №9**;

**12. Ценово предложение – приложения 5, 6, 7 и/или 8.**

Предложената цена в „Ценово предложение“ задължително включва всички разходи за изпълнение на поръчката.

Ценовото предложение се поставя в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри“.

В случай на представяне на копия на документи, те трябва да бъдат заверени с гриф „Вярно с оригиналa“, подписани и подпечатани.

**ПРОЕКТ НА ДОГОВОР  
ЗА ДОСТАВКА НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ**

№...../.....г.

Днес, ..... г. в гр.Бяла между:

**“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ „Юлия Вревска“ – БЯЛА – ЕООД”,** със седалище гр. Бяла и адрес на управление: ул. “Васил Левски” № 62, тел./факс 0817/73504, ЕИК 117500566, представлявано от д-р БОТЬО ИЛИЕВ БОТЕВ – Управител, наричано по-долу за краткост **“ВЪЗЛОЖИТЕЛ”** от една страна и

“.....”със седалище и адрес на управление гр. ...., ул. ...., ЕИК .....представлявано от ...., ЕГН ...., наричано за краткост по-долу **“ИЗПЪЛНИТЕЛ”**,

на основание чл. 112, ал. 1 от Закона за обществени поръчки и Решение № ..... г. на Управителя на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД се сключи настоящият договор за следното:

**I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА**

**1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да достави на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** продукти, наричани по-долу “стоки”, определени по видове и цени в спецификация, представляваща Приложение № 1 към настоящия договор и явяваща се неразделна част от него.

**1.2.** Стоките се доставят от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, след получена заявка от страна на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, в която са посочени наименованието на продуктите и тяхното количество.

**II. ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА ДОСТАВКИТЕ ПО ДОГОВОРА**

**2.1.** Единичната цена на стоките по чл.1.1., в лева, без и със ДДС, съгласно ценовата оферта на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, е посочена в спецификация, представляваща Приложение № 1 към настоящия контракт и явяваща се неразделна част от договора.

**2.2.** Цената на продукт по търговско наименование включва стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до краен получател, при срок на годност не по-малък от 60 /шестдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

**2.3.** Цената е определена до краен получател и не превишава регистрираната цена на производител, плюс максимално допустимата надценка за търговец на едро, с включен ДДС.

**2.4.** Цената е фиксирана и не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл.43, ал.2 от ЗОП. В случай, че през времето на действие на договора държавната регулирана цена на посочените в т.1 лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък по чл.262, ал.4 от ЗЛПХМ, стане по-ниска от договорената, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** ще заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното решение на Комисията по цените на лекарствените продукти.

**2.5.** **Общата стойност** на доставките по договора е .....00 лв.(.....), без включен ДДС .

**2.6.** Към стойността на всяка доставка по договора се начислява ДДС.

**2.7.** **Общата стойност на договора е прогнозна и е получена на база посочените от участника крайни доставни цени на продукти и съобразно прогнозните количества, посочени в документацията за участие в процедурата.** Възложителят си запазва правото да закупува посочените в приложението продукти по оферираните и приети от него цени и в количества, съобразно нуждите на лечебното заведение.

### **III. УСЛОВИЯ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ**

- 3.1.** Плащането по настоящия договор се осъществява чрез банков превод от страна на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** по посочената в чл.16.3. банкова сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.
- 3.2.** Заплащането на стоките по договора се извършва отложено в срок до **60 (шестдесет) дни** от датата на получаване на съответната доставка и при представяне на следните документи:
- а) доставна фактура – оригинал, отговаряща на изискванията на ЗСчет.;
  - б) приемо - предавателни протоколи.

### **IV. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ**

- 4.1.** Всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в **срок до 24 (двадесет и четири) часа**, след получаване на заявка от Възложителя.
- 4.2.** Всяка отделна доставка следва напълно да съответства на количествата, точно определени в заявката. Заявката се изпраща по факс, по електронен път или се съобщава по телефон.
- 4.3.** В случай че не може да изпълни пълно и точно задължението си за извършване на доставка на стоките, описани в заявката, в срока по 4.1., **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** в срок не по-дълъг от 24 часа след получаване на заявката, уведомява **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** с **писмо за отказ от доставка**, като посочва причината, поради която не може да изпълни конкретната заявка, респективно съответна позиция от заявката, и представя документи, удостоверяващи сочените обстоятелства.
- 4.4.** В случай че **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** може да изпълни задължението си за извършване доставка на стоките, описани в заявката, със забава, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** посочва в писмото за отказ датата, на която ще достави заявените продукти.
- 4.5.** В случаите по 4.3. и т.4.4. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ**, в срок не по-дълъг от 24 часа след получаване на писмото за отказ, писмено уведомява **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** дали приема посочените причини за неизпълнение на конкретната заявка за основателни, и дали потвърждава заявката при посочения от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** срок, или не приема забавеното изпълнение.
- 4.6.** За количества доставени извън заявката, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** няма задължение за получаване, респективно за плащане.
- 4.7.** В случаите по чл.10.4 от договора, срокът по чл.4.1 започва да тече от датата на писменото съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

### **V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ**

- 5.1.** За място на доставяне на стоките по този договор се определя Болнична Аптека на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД, на адрес гр. Бяла, ул. Васил Левски № 62.
- 5.2.** Рискът от случайното погиване или повреждане на стоките преминава върху **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** от момента на приемането им на мястото на доставяне с приемателно- предавателен протокол.

### **VI. ДАТА НА ДОСТАВЯНЕ НА СТОКИТЕ**

- 6.** За дата на доставяне се счита датата, на която стоките са доставени до Болнична Аптека на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД, на адрес гр. Бяла, ул. Васил Левски № 62.

### **VII . ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**

- 7. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава:
- 7.1.** Да достави стоките в договорения срок и да ги предаде на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.
- 7.2.** Да предаде стоките, пакетирани и маркирани в съответния вид, количество и качество на мястото на доставяне.
- 7.3.** В деня на доставяне на стоките да представи на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** документите, изброени в чл.3.2. от настоящия договор.
- 7.4.** При подписването на договора да представи:
- а) документ за регистрация (когато изпълнителят е обединение);

б) документи по чл.47, ал.1 и ал.2 от ЗОП;  
в) гаранция за изпълнение, в една от формите, определени в чл.60 от ЗОП, която се освобождава до 30 дни след приключване изпълнението на договора. **Гаранцията е в размер на 1 % от стойността на договора без ДДС.** В документа, удостоверяващ внасяне на гаранция за изпълнение, се вписва номерът на решението за откриване на процедурата.

## VIII. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

**8. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** се задължава:

- 8.1. Да приеме по реда на чл.9.1 и чл.9.2 от настоящия договор чрез упълномощен представител на крайния получател доставените в срок и на място стоки, съответстващи по вид, количество и качество на описаното в настоящия договор. Цялостният контрол при приемането на стоките се осъществява от болничната аптека на лечебната заведение, чрез което се осъществяват доставките.
- 8.2. Да заплати доставените стоки по реда на чл.3 от настоящия договор.
- 8.3. След приключване изпълнението на договора да освободи гаранцията за изпълнение в срок, без да дължи лихви за срока, през който средствата законно са престояли у него.

## IX. ПРИЕМАНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА СТОКИТЕ

9.1. Приемането на стоките се извършва на мястото на доставяне от упълномощен представител на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

**9.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** и упълномощения представител на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** подписват приемателно-предавателен протокол, удостоверяващ получаването на стоките.

## X. КАЧЕСТВО, ГАРАНЦИИ И СРОК НА ГОДНОСТ

- 10.1. Качеството на стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговаря на техническите стандарти на производителя, което се удостоверява със сертификат за качество, издаден от компетентен орган в страната на производителя.
- 10.2. Към датата на доставката, остатъчният срок на годност на стоките предмет на настоящия договор, следва да бъде не по-малък 60 % (шестдесет процента).
- 10.3. В случай на доставка на продукт с по-кратък от договорения срок на годност **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** дължи неустойка в размер на 5 % върху стойността на доставката.
- 10.4. **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** може да извърши прихващане между задължението си за заплащане на неустойка и вземането си за цената на доставената стока, след възникване на задължението за заплащане на неустойка. Прихващането се извършва с едностренно изявление, което може да намери адекватно счетоводно отражение и във фактурата за доставката.
- 10.5. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното приемане остатъчният срок на годност е по-малък от посочения в т.10.2.

## XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ

**11.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** може да предявява рекламиации пред **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** за:

- а) количество и некомплектност на стоките или техническата документация (явни недостатъци);
- б) качество (скрити недостатъци):
  - при доставяне на стоки не от договорения вид, посочен в чл.1.;
  - при констатиране на дефекти при употреба на стоките.

**11.2.** Рекламиации за явни недостатъци на стоките се правят от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, в момента на предаването им, за което се съставя протокол, подписан от двете страни.

**11.3.** Рекламиации за скрити недостатъци се правят през целия срок на годност на доставените стоки, като рекламиацията за лекарствени продукти се придружава задължително от констативен протокол, издаден от Изпълнителната агенция за лекарствата.

**11.4. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** е длъжен да уведоми писмено **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** за установените дефекти в 15 (петнадесет) дневен срок от констатирането им.

**11.5.** В рекламираните се посочва номерът на договора, точното количество на получените стоки с техния партиден номер, основанието за рекламирана и конкретното искане на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

**11.6.** В 10 (десет) дневен срок от получаване на рекламираната, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** следва да отговори на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** писмено и конкретно дали приема рекламираната или я отхвърля.

**11.7.** При рекламирана за явни недостатъци **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен в едномесечен срок от получаване на рекламираната за своя сметка и риск да достави на мястото на доставяне количеството липсващи в доставката / не комплектни договорени стоки.

**11.8.** При рекламирана за скрити недостатъци **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен в едномесечен срок от получаването ѝ да замени доставените не договорени по вид / дефектни стоки за своя сметка и риск или по преценка на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** да върне съответната част от заплатената цена, ведно с дължимите лихви.

**11.9.** Изборът на посочените по-горе възможности да се върне съответната част от платеното или да се доставят нови стоки принадлежи на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** и се упражнява от него под формата на писмено уведомление до **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, като разходите и рисковете по новото доставяне са за сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

**11.10.** Рекламираните стоки се съхраняват от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** до уреждане на рекламираните.

**11.11.** Всички дължими суми от неустойки се удържат от представената на възложителя гаранция за изпълнение до пълния и размер. Това не ограничава **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** да търси сума над размера на гаранцията за изпълнение по общия ред.

## **XII. ОТГОВОРНОСТ ПРИ НЕИЗПЪЛНЕНИЕ**

**12.1.** За неизпълнение на задълженията си по настоящия договор, с изключение на тези по чл.10.2., неизправната страна дължи неустойка в размер на 0.1 % на ден върху стойността на неизпълненото в договорените срокове задължение, но не повече от 10 % (десет процента) от стойността на неизпълнението, както и обезщетение за претърпените действителни вреди в случаите, когато те надхвърлят договорената неустойка.

**12.2.** Когато при наличие на рекламирана, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** не изпълни задълженията си по раздел XI от настоящия договор в срок, същият дължи на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** неустойка в размер на 2 % на ден от цената на стоките, за които са направени рекламираните.

**12.3.** При неточно изпълнение на задълженията по договора от страна на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** заплаща дължимото след като получи стойността на неустойките. В случай на отказ от страна на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** за плащане на дължимите престасии, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** удовлетворява претенциите си като задържа съответната част от гаранцията за изпълнение по чл.7.4., бук. "в" от договора.

**12.4.** При виновна забава на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, продължила с повече от половината от срока за изпълнение на съответното задължение, другата страна има право да развали договора едностранно с 15-дневно предизвестие.

**12.5.** При едностранно прекратяване на договора в случаите по 13.8., 13.9. и 13.11. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** задържа съответната част от гаранцията за изпълнение по чл.7.4., б. "в" от договора.

## **XIII. ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА**

**13.1.** Договорът се прекратява с изтичане на срока, уговорен между страните.

**13.2.** Договорът може да бъде прекратен и преди изтичане на уговорения срок, при наличие на следните обстоятелства:

а) По взаимно съгласие на страните изразено в писмено споразумение.

б) С аргументирано писмено предизвестие, отправено от едната страна до другата, което не може да бъде по-малко от тридесет календарни дни. Действието на договора продължава и в срока на предизвестието.

**13.3.** Договорът се прекратява след обявяване на една от страните в несъстоятелност. Страната, за която е открита тази процедура, е длъжна да уведоми писмено другата страна в десетдневен срок от датата на решението на съда за откриване на процедурата. Страните уговорят датата, след която договорът ще се счита за прекратен.

**13.4.** В случай, че по отношение на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** настъпят обстоятелства по чл.47 от Закона за обществените поръчки, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да прекрати едностранично настоящия договор с уведомление, без писмено предизвестие и без да дължи неустойки.

**13.5.** В случай, че по отношение на лекарствен продукт, предмет на договора, възникнат обстоятелства, в резултат на които настъпи несъответствие с оферирания продукт или се предостави друг продукт, не съответстващ на оферирания, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да прекрати едностранично настоящия договор с уведомление, без писмено предизвестие и без да дължи неустойки.

**13.6.** **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да развали договора при неизпълнение на което и да е от задълженията на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, след като е отправил до него покана за изпълнение с посочена формата на неизпълнение, в която е даден поне 10 (десет) – дневен срок за изпълнение.

**13.7.** **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да развали договора с едностранично уведомление и без предизвестие, в случай на предявени повече от три рекламиации от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** по гл. XI., дори и неизпълнението да е отстранено в дадения срок за точно изпълнение.

**13.8.** **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да развали с едностранично уведомление и без предизвестие настоящия договор при повече от три нежелани странични реакции при пациенти след употреба на който и да е лекарствен продукт, представляващ «стока» по настоящия договор.

**13.9.** **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да прекрати едностранично договора, ако **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** направи неоснователен отказ от доставяне на продукти, предмет на настоящия договор. За неоснователен отказ ще се счита този отказ по чл.4.3, към който **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** не е представил документи, удостоверяващи сочените обстоятелства, или сочените обстоятелства не са форсажорни по смисъла на р-л XIV от настоящия договор. Прекратяването на договора на това основание е в сила от датата, на която уведомяването достигне до **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

**13.10.** За неоснователен отказ ще се счита и недоставянето на стока повече от 5 дни, считано от датата на която е следвало да бъде доставена, без **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** да е уведомил **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** по реда на чл.4.3 от договора за невъзможността си да изпълни заявката, респективно част от нея.

**13.11.** **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** съставя протокол, в който отразява данните по чл.13.10. и изпраща копие от протокола на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, което му дава право едностранично да развали договора.

**13.12.** **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да развали договора с едностранично уведомление, в случай че е приел забавено изпълнение по реда на т.4.4 и т.4.5. и **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** не изпълни заявката в срока, посочен от него в писмото за отказ.

#### **XIV. ФОРСАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА**

**14.1.** Страните по настоящия договор не дължат обезщетение за понесени вреди и загуби, ако последните са причинени в резултат на непреодолима сила.

**14.2.** Ако страната, която е следвало да изпълни свое задължение по договора е била в забава, тя не може да се позовава на непреодолима сила.

**14.3.** “Непреодолима сила” по смисъла на този договор е непредвидено и/или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на договора.

**14.4.** Страната, засегната от непреодолима сила, е длъжна да предприеме всички действия с грижата на добър стопанин, за да намали до минимум понесените вреди и загуби, както и да уведоми писмено другата страна в 7-дневен срок от настъпването на непреодолимата сила. При неуведомяване се дължи обезщетение за настъпилите от това вреди. Непреодолимата сила се доказва от засегнатата страна със сертификат за форсажор, издаден по съответния ред от компетентния орган в държавата, в която са настъпили форсажорните обстоятелства.

**14.5.** Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задълженията и свързаните с тях настъпни задължения се спира.

**14.6.** Не представлява "непреодолима сила" събитие, причинено по небрежност или чрез умишлено действие на някоя от страните или техни представители и/или служители, както и недостига на парични средства на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

## XV. СПОРОВЕ

**15.1.** Възникналите през времетраенето на договора спорове и разногласия между страните се решават чрез преговори между тях. Постигнатите договорености се оформят в писмена форма и се превръщат в неразделна част от договора.

**15.2.** В случай на непостигане на договореност по предходния член, всички спорове, породени от този договор или отнасящи се до него, включително споровете, породени от или отнасящи се до неговото тълкуване, недействителност, неизпълнение или прекратяване ще бъдат разрешавани според българските материални и процесуални закони от компетентния съд по реда на ГПК.

## XVI. СЪОБЩЕНИЯ

**16.1.** Всички съобщения между страните, свързани с изпълнението на този договор са валидни, ако са направени в писмена форма и са подписани от упълномощените представители на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ или ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

**16.2.** За дата на съобщението се смята:

- датата на предаването – при ръчно предаване на съобщението;
- датата на пощенското клеймо на обратната разписка – при изпращане по пощата;
- датата на приемането – при изпращане по телефон, телекс или e-mail.

**16.3.** За валидни адреси за приемане на съобщения и банкови сметки, свързани с настоящия договор се смятат:

### За ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

МБАЛ „Ю.Бревска“-Бяла ЕООД  
гр. Бяла 7100  
ул. „Васил Левски“ № 62  
тел : 0817 71244  
факс. 0817 73504  
Банкова сметка  
IBAN: BG80UBBS73421030240319  
BIC: UBBSBGSF – ТБ – ОББ - АД Бяла

### за ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

“ ..... ”  
гр. ....  
ул. ....  
тел....  
факс. ....  
Банкова сметка  
IBAN: .....  
BIC код .....

**16.4.** При промяна на посочения по чл.16.3. адрес съответната страна е длъжна да уведоми другата в тридневен срок от промяната.

## XVII. КОНФИДЕНЦИАЛНОСТ

**17.1.** Страните по договора се задължават да спазват изисквания за запазване на конфиденциалност.

**17.2.** Конфиденциална информация е всичко, свързано с организацията и търговската дейност на страна по договора, включително финансова и счетоводна информация, описания на апаратура, данни за личния състав, инвентарни наличности, полезни модели и технологични решения, както и случаи от практиката на фирмата, с изключение на информацията, която страната изрично е определила като неконфиденциална, на общи известни факти или на информация, която страната сама е направила обществено достъпна.

**17.3.** Всяка от страните се задължава да не разпространява конфиденциалната информация на трети лица под каквато и да било форма, както и да изисква от служителите и под/изпълнителите си спазване на същите ограничения за конфиденциалност. Ограниченията по тази точка остават валидни в срок от 1 година след прекратяването на договора.

**17.4.** Информация относно съществените елементи на договора, както и реклами и други материали за публикация могат да бъдат разпространявани след постигане на взаимно съгласие между страните.

**17.5.** В случай на нарушаване на клаузите за конфиденциалност, виновната страна дължи на изправната страна пълно обезщетение за причинените вреди.

### **XVIII. ДРУГИ УСЛОВИЯ**

**18.1.** Правата и задълженията по настоящия договор не могат да се прехвърлят еднострочно на трети лица и подобни актове не пораждат правно действие без писменото съгласие на другата страна.

**18.2.** За неуредените въпроси в настоящия договор се прилага действащото българско законодателство.

**18.3.** В случай на настъпили промени в дозировката и начина на приложение в одобрената кратка характеристика на лекарствения продукт, след сключване на настоящия договор, компенсирането на повишението разходи е за сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

### **XIX. СРОК НА ДЕЙСТВИЕ НА ДОГОВОРА**

**19.1.** Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок 12 /дванадесет/ месеца.

**19.2.** В случай, че при изтичане на срока на договора Възложителят по обективни причини не е успял да приключи процедурата по определяне на нов доставчик на продуктите, предмет на настоящия контракт, договорът продължава да е в сила до окончателното приключване на процедурите и сключване на нов договор. По отношение на "условия, начин на плащане и срок на плащане" срокът на действие е съгласно договореното в Раздел III от настоящия договор.

### **XX. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ**

**20.** При съставянето на настоящия договор се представиха следните документи, които са неразделна негова част:

1. Спецификация
2. Оригинал или заверено копие на документи по чл. 48, ал. 2 от ЗОП.
3. Документ, удостоверяващ внесена гаранция за изпълнение.

Настоящият договор се състави в два еднообразни екземпляра на български език – един за **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** и един за **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

**ВЪЗЛОЖИТЕЛ:**

**ИЗПЪЛНИТЕЛ:**

**УПРАВИТЕЛ**

**ПРОЕКТ НА ДОГОВОР  
ЗА ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ**

№...../.....г.

Днес, ..... г. в гр.Бяла между:

**“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ „Юлия Вревска“ – БЯЛА – ЕООД”,** със седалище гр. Бяла и адрес на управление: ул. “Васил Левски” № 62, тел./факс 0817/73504, ЕИК 117500566, представлявано от д-р БОТЬО ИЛИЕВ БОТЕВ – Управител, наричано по-долу за краткост **“ВЪЗЛОЖИТЕЛ”** от една страна и

“.....”със седалище и адрес на управление гр. ...., ул. ...., ЕИК ...., представлявано от ...., ЕГН ...., наричано за краткост по-долу **“ИЗПЪЛНИТЕЛ”**,

на основание чл. 112, ал. 1 от Закона за обществени поръчки и Решение № ..... г. на Управителя на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД се сключи настоящият договор за следното:

**I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА**

**1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** купува, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** продава и се задължава да достави на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** медицински изделия, наричани по-долу “стоки”, определени по видове и цени в спецификация, представляваща Приложение № 1 към настоящия договор и явяваща се неразделна част от него.

**1.2.** Стоките се доставят от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, след получена заявка от страна на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, в която са посочени наименованието на продуктите и тяхното количество.

**II. ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА ДОСТАВКИТЕ ПО ДОГОВОРА**

**2.1.** Единичната цена на стоките по чл.1.1., в лева, без и с ДДС, съгласно ценовата оферта на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, е посочена в спецификация, представляваща Приложение № 1 към настоящия контракт и явяваща се неразделна част от договора.

**2.2.** Цената на продукт по търговско наименование включва стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до краен получател, при срок на годност не по-малък от 60 /шестдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

**2.3.** Цената е фиксирана и не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл.43, ал.2 от ЗОП.

**2.4.** Общата стойност на доставките по договора е ..... лв. (.....), без включен ДДС.

**2.5.** Към стойността на всяка доставка по договора се начислява ДДС.

**2.6.** Общата стойност на договора е прогнозна и е получена на база посочените от участника крайни доставни цени на продукти и съобразно прогнозните количества, посочени в документацията за участие в процедурата. Възложителят си запазва правото да закупува посочените в приложението продукти по оферираните и приети от него цени и в количества, съобразно нуждите на лечебното заведение.

**III. УСЛОВИЯ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ**

**3.1.** Плащането по настоящия договор се осъществява чрез банков превод от страна на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** по посочената в чл.16.3. банкова сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

**3.2.** Заплащането на стоките по договора се извършва отложено в срок до 60 (шестдесет) дни от датата на получаване на съответната доставка и при представяне на следните документи:

- а) доставна фактура – оригинал, отговаряща на изискванията на ЗСчет.;  
б) приемо - предавателни протоколи.

#### **IV. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ**

- 4.1.** Всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок до: **72 (седемдесет и два) часа** след получаване на заявка.
- 4.2.** Всяка отделна доставка следва напълно да съответства на количествата, точно определени в заявката. Заявката се изпраща по факс, по електронен път или се съобщава по телефон.
- 4.3.** В случай че не може да изпълни пълно и точно задължението си за извършване на доставка на стоките, описани в заявката, в срока по 4.1., **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** в срок не по-дълъг от 72 часа след получаване на заявката, уведомява **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** с **писмо за отказ от доставка**, като посочва причината, поради която не може да изпълни конкретната заявка, респективно съответна позиция от заявката, и представя документи, удостоверяващи сочените обстоятелства.
- 4.4.** В случай че **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** може да изпълни задължението си за извършване доставка на стоките, описани в заявката, със забава, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** посочва в писмото за отказ датата, на която ще достави заявените продукти.
- 4.5.** В случаите по 4.3. и т.4.4. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ**, в срок не по-дълъг от 72 часа след получаване на писмото за отказ, писмено уведомява **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** дали приема посочените причини за неизпълнение на конкретната заявка за основателни и дали потвърждава заявката при посочения от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** срок или не приема забавеното изпълнение.
- 4.6.** За количества доставени извън заявката, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** няма задължение за получаване, респективно за плащане.
- 4.7.** В случаите по чл.10.4 от договора, срокът по чл.4.1 започва да тече от датата на писменото съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

#### **V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ**

- 5.1.** За място на доставяне на стоките по този договор се определя Болнична Аптека на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД, на адрес гр. Бяла, ул. Васил Левски № 62.
- 5.2.** Рискът от случайното погиване или повреждане на стоките преминава върху **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** от момента на приемането им на мястото на доставяне с приемателно- предавателен протокол.

#### **VI. ДАТА НА ДОСТАВЯНЕ НА СТОКИТЕ**

- 6.** За дата на доставяне се счита датата, на която стоките са доставени до Болнична Аптека на МБАЛ „Юлия Вревска“ – Бяла ЕООД, на адрес гр. Бяла, ул. Васил Левски № 62.

#### **VII . ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**

##### **7. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава:

- 7.1.** Да доставя стоки от заявения вид и в заявленото количество, в договорения срок.  
Стоките – медицински изделия, които се доставят следва да имат:
1. нанесена "CE" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от ЗМИ;
  2. нанесен партиден/серииен номер върху опаковките, когато е приложимо;
  3. нанесен идентификационен номер на нотифициращия орган по чл. 64, ал. 2 от ЗМИ, когато процедурите, определени в наредбите по чл. 18 от ЗМИ, изискват нанасянето му;
  4. нанесени наименование и адрес на управление на производителя и/или упълномощения представител и вносителя;
  5. инструкция за употреба, с изключение на изделията, за които това не е предвидено в закона.
- 7.2.** Да предаде на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** стоките, пакетирани и маркирани в съответния вид, количество и качество на мястото на доставяне.

**7.3.** При доставяне на стоките да представи на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** документите, изброени в чл.3.2. от настоящия договор.

**7.4.** При подписването на договора да представи:

а) документ за регистрация (когато изпълнителят е обединение);

б) документи по чл.47, ал.1 и ал.2 от ЗОП;

в) гаранция за изпълнение, в една от формите, определени в чл.60 от ЗОП, която се освобождава до 30 дни след приключване изпълнението на договора. **Гаранцията е в размер на 1 % от стойността на договора без ДДС. В документа, удостоверяващ внасяне на гаранция за изпълнение, се вписва номерът на решението за откриване на процедурата.**

### **VIII. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**

**8. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** се задължава:

**8.1.** Да приеме по реда на чл.9.1 и чл.9.2 от настоящия договор чрез упълномощен представител доставените в срок и на място стоки, съответстващи по вид, количество и качество на описаното в настоящия договор.

**8.2.** Да заплати доставените стоки по реда на чл.3 от настоящия договор.

**8.3.** След приключване изпълнението на договора да освободи гаранцията за изпълнение в срок, без да дължи лихви за срока, през който средствата законно са престояли у него.

### **IX. ПРИЕМАНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА СТОКИТЕ**

**9.1.** Приемането на стоките се извършва на мястото на доставяне от упълномощен представител на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

**9.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** и упълномощения представител на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** подписват приемателно-предавателен протокол, удостоверяващ получаването на стоките.

**9.3.** В приемо – предавателния протокол за доставка на медицински изделия, се включва следната задължителна информация:

1. количество по видове медицински изделия, дата на доставяне, партиден номер и срок на годност;

2. името и адреса на управление на доставчика, номер и дата на издаване на документа, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, и данни, идентифициращи органа, издал документа.

### **X. КАЧЕСТВО, ГАРАНЦИИ И СРОК НА ГОДНОСТ**

**10.1.** Качеството на стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговаря на качествените показатели, утвърдени при регистрацията на продукта и изискванията на Добрата производственна практика.

**10.2.** Към датата на доставката, остатъчният срок на годност на стоките предмет на настоящия договор, следва да бъде не по-малък от 60 % (шестдесет процента).

**10.3.** В случай на доставка на продукт с по-кратък от договорения срок на годност **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** дължи неустойка в размер на 5 % върху стойността на доставката.

**10.4. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ може да извърши прихващане между задължението си за заплащане на неустойка и вземането си за цената на доставената стока, след възникване на задължението за заплащане на неустойка.** Прихващането се извършва с едностренно изявление, което може да намери адекватно счетоводно отражение и във фактурата за доставката.

**10.5. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното приемане остатъчният срок на годност е по-малък от 60 % (шестдесет процента).

### **XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ**

**11.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** може да предявява рекламиации пред **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** за:

а) количество и некомплектност на стоките (явни недостатъци);

б) качество (скрити недостатъци):

- при доставяне на стоки не от договорения вид, посочен в чл.1.;

- при констатиране на недостатъци при употреба на стоките.

**11.2.** Рекламации за явни недостатъци на стоките се правят от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, в момента на предаването им, респективно получаването им, за което се съставя протокол, подписан от двете страни.

**11.3.** Рекламации за скрити недостатъци се правят през целия срок на годност на доставените стоки.

**11.4. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** е длъжен да уведоми писмено **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** за установената форма на неточно изпълнение в 15 (петнадесет) - дневен срок от констатирането й.

**11.5.** В рекламиите се посочва номера на договора, точното количество на получените стоки с техния партиден номер, основанието за рекламация и конкретното искане на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

**11.6.** В 10 (десет) - дневен срок от получаване на рекламията, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** следва да отговори на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** писмено и конкретно дали приема рекламията или я отхвърля.

**11.7.** При рекламия за явни недостатъци **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен в едноседмичен срок от получаване на рекламията за своя сметка и риск да достави на мястото на доставяне количеството липсващи в доставката / не комплектни договорени стоки.

**11.8.** При рекламия за скрити недостатъци **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен в едноседмичен срок от получаването й да замени доставените не договорени по вид / дефектни стоки за своя сметка и риск или по преценка на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** да върне съответната част от заплатената цена, ведно с дължимите лихви.

**11.9.** Изборът на посочените по-горе възможности да се върне съответната част от платеното или да се доставят нови стоки принадлежи на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** и се упражнява от него под формата на писмено уведомление до **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, като разходите и рисковете по новото доставяне са за сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

**11.10.** Рекламираните стоки се съхраняват от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** до уреждане на рекламиите.

**11.11.** Всички дължими суми от неустойки се удържат от представената гаранция за изпълнение до пълния ѝ размер. Това не ограничава **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** да търси сума над размера на гаранцията за изпълнение по общия ред.

## XII. ОТГОВОРНОСТ ПРИ НЕИЗПЪЛНЕНИЕ

**12.1.** За неизпълнение на задълженията си по настоящия договор, с изключение на тези по чл.10.2, неизправната страна дължи неустойка в размер на 0.1 % на ден върху стойността на неизпълненото в договорените срокове задължение, но не повече от 10 % (десет процента) от стойността на неизпълнението, както и обезщетение за претърпените действителни вреди в случаите, когато те надхвърлят договорената неустойка.

**12.2.** Когато при наличие на реклами, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** не изпълни задълженията си по раздел XI от настоящия договор в срок, същият дължи на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** неустойка в размер на 2 % на ден от цената на стоките, за които са направени рекламиите.

**12.3.** При неточно изпълнение на задълженията по договора от страна на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** заплаща дължимото след като получи стойността на неустойките. В случай на отказ от страна на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** за плащане на дължимите престасии, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** удовлетворява претенциите си като задържа съответната част от гаранцията за изпълнение на договора.

**12.4.** При виновна забава на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, продължила с повече от половината от срока за изпълнение на съответното задължение, другата страна има право да развали договора единостранно с 15-дневно предизвестие.

**12.5.** При единостранно прекратяване на договора в случаите по 13.8., 13.9. и 13.11. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** задържа съответната част от гаранцията за изпълнение на договора.

## XIII. ПРЕКРАТИВАНЕ НА ДОГОВОРА

**13.1.** Договорът се прекратява с изтичане на срока, уговорен между страните.

**13.2.** Договорът може да бъде прекратен и преди изтичане на уговорения срок, при наличие на следните обстоятелства:

а) По взаимно съгласие на страните изразено в писмено споразумение.

б) С аргументирано писмено предизвестие, отправено от едната страна до другата, което не може да бъде по-малко от тридесет календарни дни. Действието на договора продължава и в срока на предизвестието.

**13.3.** Договорът се прекратява след обявяване на една от страните в несъстоятелност. Страната, за която е открита тази процедура, е длъжна да уведоми писмено другата страна в десетдневен срок от датата на решението на съда за откриване на процедурата. Страните уговарят датата, след която договорът ще се счита за прекратен.

**13.4.** В случай, че по отношение на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** настъпят обстоятелствата по чл.47 от Закона за обществените поръчки, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да прекрати едностранино настоящия договор с уведомление, без писмено предизвестие и без да дължи неустойки.

**13.5.** В случай, че по отношение на медицинското изделие, предмет на договора, възникнат обстоятелства, в резултат на които настъпи несъответствие с оферирания продукт или се предостави друг продукт, не съответстващ на оферирания, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да прекрати едностранино настоящия договор с уведомление, без писмено предизвестие и без да дължи неустойки.

**13.6.** **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да развали договора при неизпълнение на което и да е от задълженията на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, след като е отправил до него покана за изпълнение с посочена формата на неизпълнение, в която е даден поне 10 (десет) – дневен срок за изпълнение.

**13.7.** **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да развали договора с едностранино уведомление и без предизвестие, в случай на предявени повече от три рекламиации от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** по гл. XI., дори и неизпълнението да е отстранено в дадения срок за точно изпълнение.

**13.8.** **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да развали с едностранино уведомление и без предизвестие настоящия договор при повече от три нежелани странични реакции при пациенти след употреба на който и да е продукт, представляващ «стока» по настоящия договор.

**13.9.** **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да прекрати едностранино договора, ако **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** направи неоснователен отказ от доставяне на продукти, предмет на настоящия договор. За неоснователен отказ ще се счита този отказ по чл.4.3, към който **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** не е представил документи, удостоверяващи сочените обстоятелства, или сочените обстоятелства не са форсмажорни по смисъла на р-л XIV от настоящия договор. Прекратяването на договора на това основание е в сила от датата, на която уведомяването достигне до **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

**13.10.** За неоснователен отказ ще се счита и недоставянето на стока повече от 5 дни, считано от датата на която е следвало да бъде доставена, без **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** да е уведомил **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** по реда на чл.4.3 от договора за невъзможността си да изпълни заявката, респективно част от нея.

**13.11.** **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** съставя протокол, в който отразява данните по чл.13.10. и изпраща копие от протокола на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, което му дава право едностранино да развали договора.

**13.12.** **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да развали договора с едностранино уведомление, в случай че е приел забавено изпълнение по реда на т.4.4 и т.4.5. и **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** не изпълни заявката в срока, посочен от него в писмото за отказ.

#### **XIV. ФОРСМАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА**

**14.1.** Страните по настоящия договор не дължат обезщетение за понесени вреди и загуби, ако последните са причинени в резултат на непреодолима сила.

**14.2.** Ако страната, която е следвало да изпълни свое задължение по договора е била в забава, тя не може да се позовава на непреодолима сила.

**14.3.** "Непреодолима сила" по смисъла на този договор е непредвидено и/или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на договора.

**14.4.** Страната, засегната от непреодолима сила, е длъжна да предприеме всички действия с грижата на добър стопанин, за да намали до минимум понесените вреди и загуби, както и да уведоми писмено другата страна в 7-дневен срок от настъпването на непреодолимата сила. При неуведомяване се дължи обезщетение за настъпилите от това вреди. Непреодолимата сила се доказва от засегнатата страна със сертификат за форсажор, издаден по съответния ред от компетентния орган в държавата, в която са настъпили форсажорните обстоятелства.

**14.5.** Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задълженията и свързаните с тях настъпни задължения се спира.

**14.6.** Не представлява "непреодолима сила" събитие, причинено по небрежност или чрез умишлено действие на някоя от страните или техни представители и/или служители, както и недостига на парични средства на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

## XV. СПОРОВЕ

**15.1.** Възникналите през времетраенето на договора спорове и разногласия между страните се решават чрез преговори между тях. Постигнатите договорености се оформят в писмена форма и се превръщат в неразделна част от договора.

**15.2.** В случай на непостигане на договореност по предходния член, всички спорове, породени от този договор или отнасящи се до него, включително споровете, породени от или отнасящи се до неговото тълкуване, недействителност, неизпълнение или прекратяване ще бъдат разрешавани според българските материални и процесуални закони от компетентния съд по реда на ГПК.

## XVI. СЪОБЩЕНИЯ

**16.1.** Всички съобщения между страните, свързани с изпълнението на този договор са валидни, ако са направени в писмена форма и са подписани от упълномощените представители на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** или **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

**16.2.** За дата на съобщението се смята:

- датата на предаването – при ръчно предаване на съобщението;
- датата на пощенското клеймо на обратната разписка – при изпращане по пощата;
- датата на приемането – при изпращане по телефон, телекс или e-mail.

**16.3.** За валидни адреси за приемане на съобщения и банкови сметки, свързани с настоящия договор се смятат:

### За ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

МБАЛ „Ю.Вревска“-Бяла ЕООД

гр. Бяла 7100

ул. „Васил Левски“ № 62

тел : 0817 71244

факс. 0817 73504

Банкова сметка

IBAN: BG80UBBS73421030240319

BIC: UBBSBGSF – ТБ – ОББ - АД Бяла

### за ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

“ ..... ”

гр. .....

ул. .....

тел.....

факс. .....

Банкова сметка

IBAN: .....

BIC код .....

**16.4.** При промяна на посочения по чл.16.3. адрес съответната страна е длъжна да уведоми другата в тридневен срок от промяната.

## XVII. КОНФИДЕНЦИАЛНОСТ

**17.1.** Страните по договора се задължават да спазват изисквания за запазване на конфиденциалност.

**17.2.** Конфиденциална информация е всичко, свързано с организацията и търговската дейност на страна по договора, включително финансова и счетоводна информация, описания на апаратура, данни за личния състав, инвентарни наличности, полезни модели и технологични решения, както и случаи от практиката на фирмата, с изключение на информацията, която

страната изрично е определила като неконфиденциална, на общеизвестни факти или на информация, която страната сама е направила обществено достъпна.

**17.3.** Всяка от страните се задължава да не разпространява конфиденциалната информация на трети лица под каквато и да било форма, както и да изисква от служителите и под/изпълнителите си спазване на същите ограничения за конфиденциалност. Ограниченията по тази точка остават валидни в срок от 1 година след прекратяването на договора.

**17.4.** Информация относно съществените елементи на договора, както и реклами и други материали за публикация могат да бъдат разпространявани след постигане на взаимно съгласие между страните.

**17.5.** В случай на нарущаване на клаузите за конфиденциалност, виновната страна дължи на изправната страна пълно обезщетение за причинените вреди.

### **XVIII. ДРУГИ УСЛОВИЯ**

**18.1.** Правата и задълженията по настоящия договор не могат да се прехвърлят еднострочно на трети лица и подобни актове не пораждат правно действие без писменото съгласие на другата страна.

**18.2.** За неуредените въпроси в настоящия договор се прилага действащото българско законодателство.

**18.3.** В случай на настъпили промени в дозировката и начина на приложение в одобрената кратка характеристика на лекарствения продукт, след сключване на настоящия договор, компенсирането на повишенните разходи е за сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

### **XIX. СРОК НА ДЕЙСТВИЕ НА ДОГОВОРА**

**19.1.** Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок 12 /дванадесет/ месеца.

**19.2.** В случай, че при изтичане на срока на договора Възложителят по обективни причини не е успял да приключи процедурата по определяне на нов доставчик на продуктите, предмет на настоящия контракт, договорът продължава да е в сила до окончателното приключване на процедурите и сключване на нов договор. По отношение на "условия, начин на плащане и срок на плащане" срокът на действие е съгласно договореното в Раздел III от настоящия договор.

### **XX. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ**

**20.** При съставянето на настоящия договор се представиха следните документи, които са неразделна негова част:

1. Спецификация
2. Оригинал или заверено копие на документи по чл. 48, ал. 2 от ЗОП.
3. Документ, удостоверяващ внесена гаранция за изпълнение.

Настоящият договор се състави в два еднообразни екземпляра на български език – един за **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** и един за **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

**ВЪЗЛОЖИТЕЛ:**

**ИЗПЪЛНИТЕЛ:**

