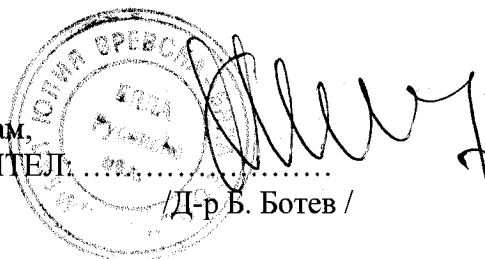


МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"ЮЛИЯ ВРЕВСКА" – БЯЛА ЕООД

Одобрявам,
УПРАВИТЕЛ:




/Д-р Б. Ботев /

Съгласували:



Венеслав Георгиев
Юрист



Маг. 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 влючини 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 офертите 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, отпускани без лекарско предписание и максималните продажни цени на лекарствените продукти, отпускани 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.

б. 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, сключен 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, респ. прозрачността при разходването на публични финансови 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 лекарствени продукти трябва да отговарят на изискванията на Закона за лекарствени 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 лекарствени продукти: Доставянето на лекарствени продукти трябва да се извършва 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 лекарствени 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 /АТС-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	Retaplast	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	B01AC06	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	Pentoxifylline	inj.sol.	20mg/ml - 5 ml	350
56	C04AD03	Pentoxifylline	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 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	Pethidine	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	Esomeprazolom	fl.	40 mg i.v.	200
134	A02BC05	Esomeprazolom	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	Clopidrogel hidrogensulfate	tabl.	75 mg	1200
143	J05AB01	Aciclovir	tabl.	400 mg	100
144	J01MA02	Ciprofloxacina	amp.	100 mg/10 ml	500
145	B03AC06	Fe3+niydroxide 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 acetat	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	Methylergfmetrin	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 hidrohloride	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; B05XA03	Sodium chloridum	sol.inf.-банка	0,9%/250 ml	3000
188	B05XA03	Sodium chloridum	sol. - сак	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; N01BB02	Lidocaine	sol.inj.	20 mg/ml-10 ml	700
203	C01BB01; 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 hidrohloride/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 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 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

Номенклатурна единица №	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Количество на активното лекарство вещество	Прогнозно количество за брой - табл.,капс. амп.,флак., банка
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	Paricalcitrol	capsules	1 mcg	1400
5	H05BX02	Paricalcitrol	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 "СЕ" 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 установен 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 нотифицирания 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. Предлагащите 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 извършва 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 10СС	брой	33100
19	СПРИНЦОВКИ 20СС	брой	2400
20	СПРИНЦОВКИ 2СС	брой	25000
21	СПРИНЦОВКИ 50СС	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 бъбречна недостатъчност:

Обособена позиция 4

номенклатурна единица № 1 „Диализатор - синтетична мембрана - 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 вследствие 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. Страничен 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 термочувствителни, 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 окомплектовани 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 декалцификация 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 оферираат 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		мярка	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 $\geq 1,3 \text{ м}^2$		1 300
		1.2 $\geq 1,5 \text{ м}^2$		200
		1.3 $\geq 1,7 \text{ м}^2$		
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.:		
		1.1 Феморални двулуменни	сет	5
		1.2 Субклавия двулуменни		3

		1.3 Югуларис двулуменни		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	К - 3 ммол / л -Са 1,5 ммол / л	литър	7950
		К - 3 ммол / л - Са 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 установен, 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 установено, 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 установен;

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 сключил 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 установен, 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 установен;

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. сключил е споразумение с други лица с цел нарушаване на конкуренцията, когато нарушението е установено 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 обявлението 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 такава.

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 изисквания 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 подпис 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 каквито 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. уговаряне 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 офертата за настоящата обществена поръчка, се посочва БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, 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 офертата 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 установено, 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 офертата на участник, свързано с цена която подлежи на оценяване, е с повече от 20 на сто по-благоприятно

от средната стойност на предложенията 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. Условието 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. Предоставяне 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 Профила 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 предложенията 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 цялост.

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 офертите 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 офертите 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 извършва. 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 предложенията 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 офертите и с оценяване на предложенията 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 офертите.

Докладът се представя на възложителя за утвърждаване, като се прилагат и останалите протоколи от работата на комисията, особени мнения и др. съпътстващи 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 предложенията 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;**

а. 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.

б. 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.

с. 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 извършена 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 оригинала“, 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” № 6 2, тел./факс 0817/73504, ЕИК 117500566, представлявано от д-р БОТЪО ИЛИЕВ БОТЕВ – Управител, наричано по-долу за краткост **“ВЪЗЛОЖИТЕЛ”** от една страна и
“.....” със седалище и адрес на управление гр., ул., ЕИКпредставлявано 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 офериранияте 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 забавя, **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 доставките 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 доставките 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 едностранно 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 рекламации 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.** Рекламации 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.** Рекламации за скрити недостатъци се правят през целия срок на годност на доставените стоки, като рекламацията 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 рекламациите се посочва номерът 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 рекламацията, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** следва да отговори на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** писмено и конкретно дали приема рекламацията или я отхвърля.

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

11.8. При рекламация 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 рекламациите.

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 рекламации, **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 рекламациите.

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 престации, **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 предизвестията.

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 едностранно 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 едностранно 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 едностранно уведомление и без предизвестие, в случай на предявени повече от три рекламации 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 едностранно 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 едностранно 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 едностранно да развали договора.

13.12. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да развали договора с едностранно 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 неупредомяване се дължи обезщетение за настъпилите от това вреди. Непреодолимата сила се доказва от засегнатата страна със сертификат за форсмажор, издаден по съответния ред от компетентния орган в държавата, в която са настъпили форсмажорните обстоятелства.

14.5. Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задълженията и свързаните с тях насрещни 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 телефакс, 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 общоизвестни 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 рекламни 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 едностранно 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 повишените 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” № 6 2, тел./факс 0817/73504, ЕИК 117500566, представлявано от д-р БОТЪО ИЛИЕВ БОТЕВ – Управител, наричано по-долу за краткост “ВЪЗЛОЖИТЕЛ” от една страна и “.....” със седалище и адрес на управление гр., ул.”, ЕИКпредставявано 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 офертираните 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 заявеното количество, в договорения срок.

Стоките – медицински изделия, които се доставят следва да имат:

- 1. нанесена "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от ЗМИ;
- 2. нанесен партиден/сериен номер върху опаковките, когато е приложимо;
- 3. нанесен идентификационен номер на нотифицирания 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 производствена 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 едностранно 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 от 60 % (шестдесет процента).

XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ

11.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламации 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 ѝ.

11.5. В рекламациите 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 рекламацията, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** следва да отговори на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** писмено и конкретно дали приема рекламацията или я отхвърля.

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

11.8. При рекламация за скрити недостатъци **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен в едноседмичен 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 рекламациите.

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 рекламации, **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 рекламациите.

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 престации, **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 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 на 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 предизвестиято.

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 едностранно 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 едностранно 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 изпълнение, в която е даден поне 10 (десет) – дневен срок за изпълнение.

13.7. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да развали договора с едностранно уведомление и без предизвестие, в случай на предявени повече от три рекламации 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 едностранно 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 едностранно 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 едностранно да развали договора.

13.12. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да развали договора с едностранно 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 форсмажор, издаден по съответния ред от компетентния орган в държавата, в която са настъпили форсмажорните обстоятелства.

14.5. Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задълженията и свързаните с тях насрещни 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 телефакс, 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 общоизвестни 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 рекламни 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 едностранно на трети лица и подобни актове не поражат 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 повишените 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:
