

Габрово, ул. „Д-р Илиев-Детския“ № 1 тел. 066/ 800243, факс
804 424, email: mbalgab@gmail.com

ОДОБРЯВАМ:

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

Д-Р НЕЛИ САВЧЕВА

**ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР НА
МБАЛ „Д-Р ТОТА ВЕНКОВА“ АД**

ДОКУМЕНТАЦИЯ

**ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ПО РЕДА НА
ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ**

С ПРЕДМЕТ:

**ДОСТАВКА НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ОНКОЛОГИЧНИ
ЗАБОЛЯВАНИЯ, ЗАПЛАЩАНИ ОТ НЗОК
ЗА НУЖДИТЕ НА МБАЛ „Д-Р ТОТА ВЕНКОВА“ АД ГР. ГАБРОВО“**

Одобрена с Решение №/2018 г.

СЪДЪРЖАНИЕ

ЧАСТ I

1. Решение за откриване на обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

2. Обявление за обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

ЧАСТ II

ГЛАВА I. УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

Раздел I. Обща информация

Раздел II. Пълно описание на предмета на поръчката

Раздел III. Изисквания към участниците

Раздел IV. Изисквания към съдържанието и обхвата на офертата

Раздел V. Условия и размер на Гаранцията за изпълнение

Раздел VI. Документация за участие

Раздел VII. Комуникация между възложителя и участниците

Раздел VIII. Провеждане на процедурата

Раздел IX. Сключване на договор

Раздел X. Общи изисквания и етични клаузи

ГЛАВА II. ТЕХНИЧЕСКО ЗАДАНИЕ

ГЛАВА III. КРИТЕРИЯ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТИТЕ ПО ЧЛ. 70, АЛ.2, Т. 1 ОТ ЗОП

ГЛАВА IV. ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗАУЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

ЧАСТ I

1. Решение за откриване на обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

2. Обявление за обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

ЧАСТ II
ГЛАВА I
УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

РАЗДЕЛ I
ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ

1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛ

Възложител на настоящата процедура за избор на изпълнител на обществена поръчка, възлагана по реда на Закона за обществените поръчки (ЗОП), е МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово, с адрес: гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1, тел: 066 800253, факс: 066 804424, e-mail: targovembalgabrovo@gmail.com, интернет адрес: <http://mbalgabrovo.com> – Профил на купувача –<http://zop.mbalgabrovo.com/auction/222/>

МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово е Възложител по смисъла на чл. 5, ал.2 т. 16 от ЗОП и като такъв има задължението при възлагането на обществени поръчки стриктно да спазва разпоредбите на Закона за обществените поръчки и подзаконовите нормативни актове по прилагането му.

МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово е юридическо лице и има право на собственост и самостоятелен бюджет.

1.2. 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 Глава девета, чл.74 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 и подзаконовите му нормативни актове, както и приложимите национални и международни нормативни актове, съобразно с предмета на поръчката.

1.3. МОТИВИ ЗА ИЗБОР НА ПРОЦЕДУРА ПО ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

Съобразно изготвените от МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово справки направени на базата на действителната обща стойност на сключени договори със същия предмет, за предходните дванадесет месеца и коригирана с предвидените промени в количеството на съответните доставки, прогнозния бюджет на Възложителя за изпълнение на доставките, предмет на настоящата поръчка е **4 813 732,51 /четири милиона, осемстотин и тринадесет хиляди, седемстотин тридесет и два лв и 51 ст./ лв без включено ДДС или 5 776 479,01/пет милиона, седемстотин седемдесет и шест хиляди, четиристотин седемдесет и девет лв и 01 ст./**с включено ДДС.

Предвид изложеното и съгласно разпоредбата на чл. 20, ал. 1, т. 1 от ЗОП, когато планираната за провеждане поръчка за доставка на медикаменти е по-висока от 264 033 (двеста шестдесет и четири хиляди и тридесет и три) лева без вкл. ДДС, като сборът от всички планирани за възлагане през настоящата календарна година поръчки за доставка на медикаменти, съобразно правилата на чл. 21 от ЗОП надвишават сумата от 264 033 (двеста

шестдесет и четири хиляди и тридесет и три лева) лв. без ДДС, Възложителят провежда предвидената в ЗОП – открита процедура – като ***прилага предвидените в Глава девета от ЗОП правила.***

Провеждането на предвидената в ЗОП открита процедура гарантира в най-голяма степен публичността на възлагане изпълнението на поръчката, респ. прозрачността при разходването на финансовите средства на лечебното заведение.

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, целта на която, от друга страна е да защити обществения интерес, посредством осъществяване на контрол върху разходването на средства от бюджета на лечебното заведение.

За да осигури прозрачност и създаде ясни и точни правила, законодателят е придал на процедурата за възлагане на обществена поръчка един изключително формален характер, като всяко нарушение на процедурните правила препятства сключването на законосъобразен договор за изпълнение на обществената поръчка, което в крайна сметка затруднява оперативната работа на Възложителя. Избягването на горепосочените усложнения и предотвратяването на възможността най-изгодното предложение да бъде отстранено от участие в процедурата по изключително формални причини налага участниците да спазват стриктно настоящите указания и правилата на ЗОП.

РАЗДЕЛ II

ПЪЛНО ОПИСАНИЕ НА ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА

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

Предмет на настоящата поръчка е: „Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“ разделена в 15 броя обособени позиции и съответните подпозиции, подробно описани в ГЛАВА II ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ.

Предметът на настояща поръчка накратко в настоящата документация ще се нарича „продукти“.

Описание: След проведената открита процедура по реда по ЗОП и сключени договори с избраните изпълнители ще бъдат изпълнявани доставките на лекарствени продукти до болнична аптека на МБАЛ Габрово.

РАЗДЕЛ III

ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1.1. В процедурата за възлагане на обществената поръчка могат да участват български или чуждестранни физически или юридически лица, включително техни обединения, които отговарят на изискванията, регламентирани от Закона за обществени поръчки и обявените от възложителя изисквания в настоящата документация и обявлението за обществена поръчка.

1.2. Всеки участник може да представи оферта една, няколко или всички позиции или всички номенклатурни единици включени в съответната позиция. Не оферирането на някоя номенклатурна единица не е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата. Не се допуска представянето на варианти. В съответствие с разпоредбата на чл.30, ал.1 от ППЗОП, поръчката е разделена на номенклатурни единици, а не на обособени позиции и се допуска участниците да предлагат частично изпълнение на поръчката – да оферират доставка на част от номенклатурните единици.

1.3. Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни кандидати или участници в една и съща процедура. „Свързани лица“ са тези по смисъла на § 1, т.13 и 14 от допълнителните разпоредби на Закона за публичното предлагане на ценни книжа.

Участникът следва да предостави информация за Липса на свързаност в Част III, Раздел В от ЕЕДОП.

1.4. Едно и също физическо или юридическо лице участник в процедурата може да участва само в едно обединение.

1.5. Всеки участник в процедурата за възлагане на обществената поръчка е длъжен да заяви в офертата си дали при изпълнението на поръчката ще използва и подизпълнители.

1.6. Лице, което участва в обединение или е дало съгласието си и фигурира като подизпълнител на друг кандидат или участник, не може да подава самостоятелно заявление за

участие или оферта.

1.7. Офертата и заявлението за участие се изготвят на български език.

1.8. Не може да участва в провежданата обществена поръчка участник при който са налице обстоятелствата по чл. 54, ал.1, чл.55, ал.1, т.1, от ЗОП, както и обстоятелствата, описани в документацията водещи до отстраняване на офертата.

Основанията по чл.54, ал.1 т.1, 2 и 7 и чл.55 ал.1 от ЗОП се отнасят за лицата, които представляват участника или кандидата, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.1 и т.2 от ЗОП се попълва в ЕЕДОП както следва:

В Част III, Раздел А участникът следва да предостави информация относно присъди за следните престъпления:

- а) участие в престъпна организация – рпо чл.321 и 321а от НК;
- б) Корупция – по чл.301-307 от НК;
- в) Измама – по чл.209 -213 от НК;
- г) Терористични престъпления или престъпления, които са свързани с терористични дейности – по чл.108а, ал.1 от НК;
- д) изпиране на пари или финансиране на тероризъм – чл.253, 253а и 253б от НК и чл.108а, ал.2 от НК;
- е) детски труд или други форми на трафик на хора – по чл.19а или 159а -159г от НК;

В част III, Раздел Г участникът следва да предостави информация относно присъди за престъпления по чл.194-208, чл.213а-217, чл.219-252 и чл.254а-260 от НК.

Участниците посочват информация за престъпления, аналогични на посочените в чл.54, ал.1, т.1 и т.2 от ЗОП при наличие на присъда в друга държава членка или трета страна.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.3 се попълва в **Част III, Раздел Б** от ЕЕДОП.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.4 –т.7от ЗОП се попълва в **Част III, Раздел В** от ЕЕДОП.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.1 и т.2 от ЗОП за престъпления по чл.172 и чл.352 -353е от НК се попълва в **Част III, Раздел В, поле I** от ЕЕДОП. При отговор „Да“ участникът посочва:

- Дата на влизане в сила на присъдата и фактическото и правното основание за постановяването и;
- Срока на наложеното наказание;

В Част III, Раздел В от ЕЕДОП участникът следва да предостави информация за липсата или наличието на обстоятелствата по чл.55, ал.1, т.1 от ЗОП.

В случай, че участника участва като обединение/консорциум, изброените по-горе изисквания се прилагат за всеки член на обединението/консорциума по отделно. Когато се предвижда участие на подизпълнител, посочените изисквания се прилагат и за подизпълнителя, с оглед на вида и дела на участието.

1.9. Участниците се представляват от лицата, представляващи ги по закон или от лицата, специално упълномощени за настоящата процедура, което се доказва с пълномощно –

оригинал или нотариално заверено.

1.10. Участниците могат да посочват в офертите си информация, която смятат за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна. В тези случаи се прилагат чл.102 и чл.42, ал.5 от ЗОП.

В случай, че участникът участва като обединение/или консорциум/, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, тогава участниците в обединението /или консорциума/ подписват документ - споразумение или договор.

Документът трябва да бъде представен от Участника **в оригинал или нотариално заверено копие.**

Документът трябва да съдържа клаузи, които гарантират, че:

- Всички членове на обединението/ консорциума са отговорни заедно и поотделно за изпълнението на договора;
- Е определен представляващият обединението/ консорциума, който е упълномощен да задължава, да получава указания за и от името на всеки член на обединението/ консорциума;
- Представляващият обединението/ консорциума е упълномощен да представи офертата от името и за сметка на обединението и да сключи договор с възложителя;
- Срокът на обединението е най-малко за времето, за което поръчката ще бъде изпълнена;
- Всички членове на обединението/ консорциума са задължени да останат в него за целия период на изпълнение на договора;
- Разпределение на дейностите, предмет на възлаганата обществена поръчка, между участниците в обединението.
- Дейностите, които ще изпълнява всеки един член на обединението.

Не се допускат промени в състава на обединението след подаването на офертата.

Когато не е приложен документ (споразумение или договор) за създаването на обединение/ консорциум или в приложеният такъв липсват клаузи, гарантиращи изпълнението на горепосочените условия, или съставът на обединението се е променил след подаването на офертата, участникът ще бъде отстранен от участие в процедурата за възлагане на настоящата обществена поръчка.

В случай, че участник в процедурата е обединение/консорциум, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, всеки един от участниците трябва да отговаря на описаните по-горе административни изисквания по ЗОП.

Възложителят съгласно чл. 10, ал. 2 от ЗОП, **не поставя изискване обединенията да имат правна форма, за да участват при възлагането на обществена поръчка, но поставя условие за създаване на юридическо лице, когато участникът определен за изпълнител, е обединение на физически и/или юридически лица.**

1.11. Освен в посочените в т. 1.8 хипотези, Възложителят ще отстрани от участие в процедурата всеки участник, при който е налице някое от следните обстоятелства:

- 1.11.1 в офертата не е представен някой от необходимите документи по чл. 39 от ППЗОП;
- 1.11.2. който е представил оферта, която не отговарят на предварително обявените условия на Възложителя;
- 1.11.3. който е представил оферта, която не отговаря на изискванията на чл. 47 от ППЗОП

2. МЕРКИ ЗА ДОКАЗВАНЕ НА НАДЕЖНОСТ ОТ УЧАСТНИЦИТЕЪ ДОКАЗВАНЕ ЛИПСАТА НА ОСНОВАНИЕ ЗА ОТСТРАНЯВАНЕ /ЧЛ.56, АЛ.1 ОТ ЗОП/

2.1 При наличие на основание за отстраняване в процедурата на основание чл.54, ал.1 от ЗОП, съответния участник има право да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надежност, като може да докаже съответното, че е:

а) погасил задълженията по чл.54, ал.1, т.3, включително начислените лихви и/или глоби или че те са разсрочени, отсрочени или обезпечени.

б) е платил или е в процес на изплащане на дължимото обезщетение за всички вреди, настъпили в резултат от извършеното от него престъпление или нарушение.

в) е изяснил изчерпателно фактите и обстоятелствата, като активно е съдействал на компетентните органи, и е изпълнил конкретни предписания, технически организационни и кадрови мерки, чрез които да се предотвратят нови престъпления или нарушения.

3. МИНИМАЛНИ ИЗИСКВАНИЯ ЗА ГОДНОСТА /ПРАВОСПОСОБНОСТТА/ ЗА УПРАЖНЯВАНЕ НА ПРОФЕСИОНАЛНА ДЕЙНОСТ, ЗА ИКОНОМИЧЕСКОТО И ФИНАНСОВО СЪСТОЯНИЕ НА УЧАСТНИЦИТЕ, ТЕХНИЧЕСКИ ВЪЗМОЖНОСТИ И КВАЛИФИКАЦИЯ.

С критериите за подбор се определят минималните изисквания за допустимост на офертите, в т. ч. и тези, които са за част от номенклатурните единици от обособените позиции. Тъй като обхватът на поръчката е доставка на лекарствени продукти, критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции, респ. всички номенклатурни единици

3.1. Минимални изисквания за годността /правоспособността/ за упражняване на професионална дейност съгласно ЗОП:

3.1. Участниците трябва да са регистрирани като търговци по българското законодателство или по законодателство на държава-членка на Европейския съюз, или държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, и да имат право да извършват търговия на едро с лекарствени продукти в съответствие с нормите на ЗЛПХМ. Участниците следва да притежават валидно Разрешение за търговия на едро и/или внос на лекарствени продукти, издадено от ИАЛ или регулаторен орган на друга държава-членка, по реда на Глава девета Търговия на едро с лекарствени продукти на ЗЛПХМ;

За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предостави информация за с посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с лекарства в Част IV: Критерии за подбор, Раздел А от ЕЕДОП.

3.1.2. Участниците, които участват за позиции които са лекарствени продукти , съдържащи наркотични вещества трябва да са регистрирани като търговци по българското законодателство или по законодателство на държава-членка на Европейския съюз, или държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, и да имат право да извършват търговия на едро с лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, съгл. сп. II и III по чл.3 т.2 и т.3 от Наредба за реда за класифициране на растенията и веществата като наркотични в съответствие с нормите на ЗКНВП /където е приложимо/. Участниците следва да притежават валидна Лицензия, издадена по реда на чл.32 от ЗКНВП.

За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предостави

информация за с посочване на номер на валидна лицензия, издадена по реда на ЗКНВП, когато участва за доставка на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от приложения 2 и 3 на ЗКНВП в Част IV: Критерии за подбор, Раздел А от ЕЕДОП.

Преди сключването на договора за обществена поръчка възложителят може да изиска от участниците, определени за изпълнители, да представят заверено копие от:

- Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти; или
- Удостоверение за регистрация за търговия на едро на територията на Р. България на лицата, притежаващи разрешение за тази дейност, издадено от регулаторен орган на съответната държава членка; или
- Разрешение за внос; или
- Разрешение за производство, издадени по реда на ЗЛПХМ, и
- заверено копие от валидна лицензия, издадена по реда на чл.32 от ЗКНВП-когато е приложимо.

3. 2. Минимални изисквания за доказване на икономическо и финансово състояние:

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

3. 3. Минимални изисквания за доказване на техническите възможности:

3.3.1. Участникът следва да е изпълнил поне една дейност, която да е идентична или сходна с предмета на обществената поръчка и обема, съответно при участие за една, няколко или всички номенклатурни единици, изпълнена през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на сумите, датите и получателите.

Под „дейности, които са идентични или сходни“ с предмета на обществената поръчка се разбира доставка на лекарствени продукти.

Участникът следва да предостави информация за изпълнени дейности с предмет, идентични или сходни с предмета на поръчката и обема като попълни Списъка посочен в Част Част IV: Критерии за подбор, Раздел В, 16 от ЕЕДОП.

Съгласно изискванията на чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП Възложителят може да изиска доказателства за извършените и посочените в ЕЕДОП доставки във вид на Удостоверения/Референции/Договори или други документи с които се доказва тяхното изпълнение

3.3.2 Участникът да е внедрил и да прилага система за управление на качеството EN ISO 9001:2008 или по-нов или еквивалентен, с обхват, сходен с предмета на настоящата процедурата. Доказва се със сертификат. Сертификатът трябва да е валиден и да е издаден от независими лица, които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция "Българска служба за акредитация" или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация за акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието. Възложителят приема еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки.

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

Съгласно изискванията на чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП Възложителят може да изиска доказателства за наличието и прилагането на система за управление на качеството EN ISO 9001:2008 или по-нов или еквивалентен, с обхват сходен с предмета на настоящата процедура във вид на сертификат. Сертификатът трябва да е валиден и да е издаден от независими лица, които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция "Българска служба за акредитация" или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация за акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието. Възложителят приема еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки.

4. ИЗПОЛЗВАНЕ КАПАЦИТЕТА НА ТРЕТИ ЛИЦА

4.1. Участниците могат да използва капацитет на трети лица, независимо от правната връзка между тях, по отношение на критериите, свързани с техническите способности и професионална компетентност.

4.2. По отношение на критериите, свързани с професионалната компетентност, участниците могат да се позовават на капацитета на трети лица само ако лицата, с чиито образование, квалификация или опит се доказва изпълнение на изискванията на Възложителя, ще участват и изпълнението на частта от поръчката, за която е необходим този капацитет.

4.3. Когато участникът се позовава на капацитет на трети лица, посочва това в Час II Раздел от ЕЕДОП и приложимите полета на Част IV от ЕЕДОП. Участникът трябва да може да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документ /ЕЕДОП при участие в процедурата и съответните документи при сключване на договор/ за поетите от трети лица задължения.

4.4. Третите лица трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, за доказването на които участникът се позовава на техния капацитет, и за тях не са налице основанията за отстраняване от процедурата.

4.5. Възложителят може да изиска от участника да замени посоченото от него трето лице, ако то не отговаря на някои от условията по т.4.4.

4.6. Когато участник в процедурата е обединение от физически и/или юридически лица, той може да докаже изпълнението на критериите за подбор с капацитета на трети лица при спазване на условията по т.4.2 -4.4.

4.7. Когато участник в процедурата е клон на чуждестранно лице, той може, за доказване на съответствие с изискванията за технически и професионални способности, да се позове на ресурсите на търговеца, в случай, че представи доказателства, че при изпълнение на поръчката ще има на разположение тези ресурси.

5. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

5.1. Участниците посочват в ЕЕДОП подизпълнителите и дела от поръчката, който ще им възложат ако възнамеряват да използват такива. Съответната информация се попълва в Част IV, Раздел В, т.10 от ЕЕДОП.

5.2. Поддизпълнителите трябва да отговарят на съответните критерий за подбор съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата.

5.3. Независимо от възможността за използване на подизпълнители, отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя.

6.ДОПЪЛНИТЕЛНИ УКАЗАНИЯ ПРИ ПОПЪЛВАНЕ НА ЕЕДОП

6.1. В Част II, Раздел А от ЕЕДОП, участниците посочват единен идентификационен код по чл.23 от Закона за търговския регистър, БУЛСТАТ и/или друга идентификационна информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата. Когато участник в обществената поръчка е обединение, което не е юридическо лице, в част II, Раздел А от ЕЕДОП се посочва правната форма на участника /обединението/консорциума/, като в този случай се подава отделен ЕЕДОП за всеки един участник в обединението. 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 провеждане на процедурата. В случай, че обединението не е регистрирано участникът следва да извърши регистрация по БУЛСТАТ след уведомяването му за извършеното класиране и преди подписване на договора за възлагането на настоящата обществена поръчка.

6.2. В част II, раздел Б от ЕЕДОП се посочват името/ната и адреса/ите на лицето/ата, упълномощено/и да представляват участник за целите на процедурата за възлагане на обществена поръчка.

6.3. Съгласно чл.67, ал.4 от ЗОП във връзка с § 29, т.5, б. „а“ от Предходни и заключителни разпоредби на ЗОП, в сила от 01.04.2018 г ЕЕДОП се представя задължително в електронен вид по образец, утвърден с акт на Европейската комисия.

Подготовка на образец на електронен ЕЕДОП/Съгласно методическото указание на АОП с Изх. № МУ-4 от 02.03.2018 г/ както следва:

- Възложителят използва за създаване на електронния документ ЕЕДОП осигурена от ЕК безплатна услуга чрез информационната система за електронен ЕЕДОП /еЕЕДОП/. Системата може да се достъпи чрез Портала на обществени поръчки, секция РОП и е-услуги / Електронни услуги на Европейската комисия, както и директно на адрес: <https://ec.europa.eu/tools/espd>.

Забележка:Съгласно указания на ЕК еЕЕДОП работи с последната версия на най-разпространените браузъри, като Chrome, Internet Explorer, Firefox, Safari и Opera. За да се избегнат евентуални проблеми, се препоръчва използване на последната версия на съответния браузър. Уточнено е също, че някои функции, например изтегляне на файл, не работят на смартфони и таблетни компютри.

Системата за еЕЕДОП предоставя възможност :

А) на възложителите да съставят образец за ЕЕДОП за конкретна процедура, както и да използват попълнените данни при подготвяне на образци на ЕЕДОП за следващи процедури;

Б) на стопанските субекти да попълват нов ЕЕДОП, повторно да използват информацията от него, да изтеглят и да разпечатват ЕЕДОП за дадена процедура.

За настоящата процедура Възложителят е създал Образец на еЕЕДОП чрез маркиране на полетата, които съответстват на изискванията за лично състояние по чл.54 от ЗОП и определените от възложителя изисквания за лично състояние по чл.55 от ЗОП на участниците, и маркиране на полетата, които съответстват на критериите за подбор.

Създаденият от Възложителя еЕЕДОП се запазва във файлове в два формата:

- PDF-подходящ за преглед и
- XML –подходящ за компютърна обработка.

Генерираните файлове /wspd-request/ са предоставени на участниците по електронен път чрез публикуването им в досието на настоящата обществена поръчка в „Профил на купувача“ ведно с останалата документация и образци по процедурата. Връзка към системата за еЕЕДОП: <https://ec.europa.eu/tools/espdp/filter?lang=bg#1>

Попълване на еЕЕДОП от участниците:

- Генерираният от Възложителя еЕЕДОП да се изтегли и в двата файлово формата.
- Участниците в обществената поръчка следва да заредят в системата получения XML файл, да попълнят необходимите данни и да го изтеглят /espdp-response/, след което еЕЕДОП следва да се подпише с електронен подпис от съответните лица съгласно чл.40 и чл.41 от ППЗОП.

Забележка: Системата за еЕЕДОП е онлайн приложение и не може да съхранява данни, предвид което еЕЕДОП в XML или PDFформат винаги трябва да се запазва и да се съхранява локално на компютъра на потребителя.

Предоставяне на еЕЕДОП на Възложителя:

- Предоставяните от участниците еЕЕДОП /espdp-response.xml/ ще бъдат разглеждани от комисията на възложителя с използване на функцията за преглед в системата.
- Възложителят изисква предоставения еЕЕДОП да е подписан с електронен подпис и приложен на оптичен носител към пакета документи /в опаковката по настоящата процедура на СД заедно с таблицата за техническо съответствие/. При предоставяне на еЕЕДОП, попълнен през системата на ЕК за еЕЕДОП, с електронен подпис следва да бъде подписан файла в PDF формат. Форматът, в който се предоставя документът не може да позволява редактиране на неговото съдържание.
- Възложителят допуска участникът да предостави електронен ЕЕДОП чрез осигурен достъп по електронен път до изготвения и подписан електронно ЕЕДОП. В този случай документа следва да е снабден с т.нар. времеви печат, който да удостоверява, че ЕЕДОП е подписан и качен на интернет адреса, към който се препраща, преди крайния срок на получаване за заявленията/офертите.
- Стопанските субекти /кандидатите или участниците в обществената поръчка/ могат повторно да използват информацията от ЕЕДОП, предоставян в предходни процедури за възлагане на обществени поръчки, при условие че той е XML формат. За целта се прилага съответната функционалност /използване на съществуващ ЕЕДОП/обединяване на два ЕЕДОП/.

Забележка: Повече информация за използването на системата за еЕЕДОП може да бъде намерена на адрес: <http://ec.europa.eu/DocsRoom/documents/17242>

Възложителят може да изисква от участниците по всяко време да предоставят всички или част от документите, чрез които се доказва информацията посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата.

При поискване от страна на Възложителя, участниците са длъжни да предоставят необходимата информация относно правно-организационната форма, под която осъществяват дейността си, както и списък на всички задължени лица по смисъла на чл.54, ал.2 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите които заемат.

РАЗДЕЛ IV

ИЗИСКВАНИЯ КЪМ СЪДЪРЖАНИЕТО И ОБХВАТА НА ОФЕРТАТА

1. ПОДГОТОВКА НА ОФЕРТАТА. ОБЩИ ПОЛОЖЕНИЯ

За участие в процедурата, участникът следва да представи оферта, изготвена при условията и изискванията на настоящите указания и документацията за участие. Същата се представя в срока и на адреса, посочени в обявлението за обществената поръчка, по реда, описан в настоящите указания.

Всеки участник може да представи за една, няколко или всички номенклатурни единици включени в съответната обособена позиция. Не оферирането на някоя номенклатурна единица не е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата. Не се допуска представянето на варианти. В съответствие с разпоредбата на чл.30, ал.1 от ППЗОП, поръчката е разделена на номенклатурни единици, а не на обособени позиции и се допуска участниците да предлагат частично изпълнение на поръчката – да оферират доставка на част от номенклатурните единици.

Участниците трябва да проучат всички указания и условия за участие, дадени в документацията за участие. Отговорността за правилното разучаване на документацията за участие се носи единствено от участниците. Невъзможността на участника да предостави цялата информация, изисквана в документацията, или представянето на оферта, неотговаряща на условията на Възложителя от документацията, при всички случаи води до отстраняването му.

Представянето на оферта задължава участника да приеме напълно всички изисквания и условия, посочени в тази документация, при спазване изискванията на ЗОП. Поставянето от страна на участника на условия и изисквания, които не отговарят на обявените в документацията, води до отстраняване на този участник от участие в процедурата.

До изтичане на срока за подаване на офертите, всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си.

Всеки участник може да представи само една оферта. Когато участникът в процедурата е чуждестранно физическо или юридическо лице, офертата се подава на български език.

Лице, което участва като подизпълнител в офертата на друг участник, не може да представя самостоятелна оферта.

Участникът ще бъде отстранен от участие в процедурата за възлагане на настоящата

обществена поръчка, ако в офертата си е поставил условия и изисквания, които не отговарят на обявените в документацията, или е представил повече от една оферта, или е представил оферта с варианти, или е представил самостоятелна оферта, въпреки че в оферта на друг участник е посочен като Подизпълнител и е попълнил декларация за това обстоятелство.

Офертата се изготвя и подава на български език. Когато участникът в поръчката е чуждестранно юридическо лице или обединение на чуждестранни юридически лица, документите, които са представени на чужд език се представят и в превод на български, а само в изрично посочените в документацията случаи, документите се представят в официален превод на български език.

Настоящата документация е изготвена с цел да помогне на участниците да се запознаят с условията, да подготвят своите документи за участие в тази процедура съгласно ЗОП.

Участниците в процедурата следва да прегледат и да се съобразят с всички указания, образци, условия и изисквания, представени в документацията.

Документацията не се закупува и не се предоставя на хартиен носител. На основание чл.32, ал.1 от ЗОП, от датата на публикуване на обявлението и решението за обществена поръчка в регистъра на АОП, на всички заинтересовани лица се предоставя неограничен, пълен, безплатен и пряк достъп по електронен път до документацията за участие в процедурата в профила на купувача на интернет страницата на Възложителя.

Когато за някои от посочените документи е определено, че може да се представят чрез «заверено от участника копие», за такъв документ се счита този, при който върху копие на документа представляващият участник е поставил гриф «Вярно с оригинала», собственоръчен подпис със син цвят под заверката и свеж печат - в приложимите случаи.

Срокът на валидност на офертите трябва да бъде съобразен с определения срок в обявлението за обществената поръчка - 90 календарни дни, считано от датата, посочена като краен срок за подаване на офертите, и представлява времето, през което участниците са обвързани с условията на представените от тях оферти. Възложителят може да покани участниците да удължат срока на валидност на офертите, когато той е изтекъл. Участник, който след покана и в определения в нея срок не удължи срока на валидност на офертата си, се отстранява от участие.

2. ИЗИСКВАНИЯ ПРИ ИЗГОТВЯНЕ И ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТИТЕ

2.1. Място и срок за подаване на оферти

2.1.1. Желаетелите да участват в процедурата за възлагане на обществената поръчка подават лично или чрез упълномощено лице офертите си в деловодството на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД, адрес: гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1, всеки работен ден от 08:30 часа до 16:30 ч., най-късно до часа и датата, посочени в обявлението за обществената поръчка.

2.1.2. Ако участникът изпраща офертата чрез препоръчана поща или куриерска служба, разходите са за негова сметка. В този случай той следва да изпрати офертата така, че да обезпечи нейното пристигане на посочения от Възложителя адрес преди изтичане на срока за подаване на офертите. Рискът от забава или загубване на офертата е за участника. Възложителят не се ангажира да съдейства за пристигането на офертата на адреса и в срока определен от него. Участникът не може да иска от Възложителя съдействия като: митническо

освобождаване на пратка; получаване чрез поискване от пощенски клон; взаимодействия с куриери или други.

2.1.3. Офертите се подават в запечатана, непрозрачна опаковка, върху която трябва да бъде отбелязана следната информация:

До МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД

гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1

ОФЕРТА

за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка, с предмет:

„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“

От:

/наименование на участника/

Адрес за кореспонденция:

Телефон:

Факс:

Е-майл:

Позиция/номенклатурна единица №:

2.1.4. При приемане на офертата върху плика се отбелязва поредния номер, датата и часът на получаването и посочените данни се записват във входящ регистър, за което на приносителя се издава входящ регистрационен документ.

2.1.5. Възложителят няма да приема за участие в процедурата и ще връща незабавно на участниците оферти, които са представени след изтичане на крайния срок за получаване, или в незапечатана, прозрачна или скъсана опаковка, като това обстоятелство се отбелязва в регистъра.

2.1.6. Когато към 16:30 часа на датата, определена като краен срок за получаване на оферти пред деловодството на МБАЛ Габрово все още има чакащи лица, те се включват в списък, който се подписва от представител на Възложителя и от и от присъстващите лица. Офертите на лицата от списъка се завеждат в регистъра, като не се допуска приемане на оферти от лица, които не са включени в списъка.

2.1.7. До изтичането на срока за получаване на офертите, всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си. Оттеглянето на офертата прекратява понататъшното участие на участника в процедурата.

2.1.8. Допълнението и промяната на офертата трябва да отговаря на изискванията и условията за представяне на първоначалната оферта, като върху плика ясно се изписва следното: „Допълнение / Промяна на офертата, към вх. №“

2.1.9. Получените заявления за участие или офертите се предават на председателя на комисията по **чл. 51** от ППЗОП за което се съставя протокол. Протоколът се подписва от предаващото лице и от председателя на комисията.

2.2. Възможност за удължаване на срока за подаване на оферти

Възложителят удължава сроковете за получаване на оферти съгласно чл.100, ал.7, ал.8 и ал.11 от ЗОП.

Възложителят може да удължи обявените срокове в процедурата и съгласно чл.100, ал.12 от ЗОП.

2.3. Срок на валидност на офертите

Срокът на валидност на офертите не може да бъде по-кратък от 90 (деветдесет) календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

Срокът на валидност на офертите е времето, през което участниците са обвързани с условията на представените от тях оферти. Възложителят може да покани участниците да удължат срока на валидност на офертите, когато той е изтекъл. Участник, който след покана и в определения в нея срок не удължи срока на валидност на офертата си, се отстранява от участие.

Оферта с по-кратък срок на валидност ще бъде отхвърлена от Възложителя като несъответстваща на изискванията.

3. ИЗИСКВАНИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА И СПИСЪК НА ДОКУМЕНТИТЕ ЗА УЧАСТИЕ

3.1. Участниците в настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка, трябва да подготвят своята оферта/заявление в съответствие с изискванията на Възложителя.

3.2. Офертата/заявлението трябва да бъде представена на български език. Единствено в наименованията на лекарствените продукти в техническото и ценовото предложение в колона търговско наименование и производители, могат се изписват на латиница.

3.3. Всички документи, които не са оригинали, и за които не се изисква нотариална заверка, следва да бъдат заверени от участника с гриф "Вярно с оригинала", подпис и печат.

3.4. Всички необходими документи, които участникът представя с офертата/заявлението, следва да бъдат във вида, посочен в настоящата документация за участие.

3.5. Офертата трябва да бъде подписана от законно оторизирания представител на участника съгласно търговската му регистрация или от надлежно упълномощено/и лице или лица с нотариално заверено пълномощно.

4. СЪДЪРЖАНИЕ НА ОФЕРТАТА:

Офертата на участника представлява съвкупност от документи, доказващи съответствието на участника с изискванията на възложителя, посочени в настоящата документация и с изискванията на ЗОП и ППЗОП.

Всеки участник трябва да представи:

4.1. Оферта за участие – Съгласно образец №1

4.2. ЕЕДОП - единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) за кандидата 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 – записано съгласно изискванията на СД носител.

В съответствие с чл. 47, ал. 10 от ППЗОП в настоящата процедура Възложителят **допуска** представяне на **само едно заявление за участие**, когато участникът участва за

повече от една обособена позиция и критерият за подбор е еднакъв за отделните позиции.

4.3. Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност, когато е приложимо, поставят се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

4.4. При участник обединение – договор за обединение – заверено от участника копие с гриф „Вярно с оригинала“, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка; При участник обединение, което не е юридическо лице – документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, съгласно чл. 37, ал. 4 ППЗОП – заверено от участника копие с гриф „Вярно с оригинала“, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

4.5. Декларация от подизпълнител (в случай, че бъде използван такъв) – оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка – Образец №2;

4. 6. Декларация за конфиденциалност по чл. 102, ал. 1 от ЗОП - в приложимите случаи – оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка – Образец № 9;

4.7. Декларация за съгласие от трето лице по чл. 65, ал. 3 от ЗОП /когато е приложимо/. Декларацията следва да бъде изготвена съобразно Образец № 6, приложен към настоящата документацията за участие в процедурата и да се представи в оригинал;

4.8. Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП. Декларацията следва да бъде изготвена съобразно Образец № 7, приложен към настоящата документацията за участие в процедурата и да се представи в оригинал;

4.9. Декларация по чл. 101, ал. 10 от ЗОП /когато е приложимо/. Декларацията следва да бъде изготвена съобразно Образец № 8, приложен към настоящата документацията за участие в процедурата и да се представи в оригинал;

4.10. Техническо предложение съдържащо:

а) документ за упълномощаване, когато лицето което подписва офертата, не е законният представител на участника – оригинал или нотариално заверено копие;

б) предложение за изпълнение на поръчката в Съответствие с техническата спецификация и изискванията на възложителя – Съгласно образец № 3 придружен от Образец ЗА – подават се толкова Предложение за изпълнение на поръчката за колкото обособени позиции участникът участва, заедно с едно техническо предложение за всички позиции записано на магнитен или CD носител, поставено в отделен плик и надписано „Технически оферти – CD“, който е изготвен с помощта на предоставения програмен продукт.

в) Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор и предлаганите от участника срокове – Съгласно образец № 4;

г) Декларация в свободен текст от участника в съответствие с чл.55, ал.6 от ЗЛПХМ, в която декларира, че ще осигури необходимите количества лекарствени продукти за срока на договора.

4. 11. «Ценово предложение» (изготвено по образец на хартиен носигел) – *Образец № 5*. Последното се поставя в **ОТДЕЛЕН ЗАПЕЧАТАН НЕПРОРЗАЧЕН ПЛИК С НАДПИС „ПРЕДЛАГАНИ ЦЕНОВИ ПАРАМЕТРИ“**, който също се поставя в **ЗАПЕЧАТАНАТА НЕПРОЗРАЧНА ОПАКОВКА съгласно чл. 47, ал. 3 от ППЗОП** - подават се толкова плика Предлагани ценови параметри за колкото обособени позиции участникът участва, заедно с едно ценово предложение за всички позиции записано на магнитен или CD носител, поставено в отделен плик и надписано „Ценови оферти – CD“, който е изготвен с помощта на предоставения програмен продукт.

Цените за опаковка, посочени от участника, трябва да бъдат в български лева, с точност до втория знак след десетичната запетая с включен ДДС. В тези цени трябва да се включат: всички разходи по доставката и изпълнението на поръчката до Болнична аптека на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД, гр. Габрово, ул. «Д-р Илиев Детския» №1.

Цена за единица мярка (лекарствено вещество) на предлагания продукт по международно непатентно наименование (INN) съгласно спецификацията, **с включен ДДС, изчислена въз основа на предложената цена за лекарствен продукт по търговско наименование** и с включени надценки за търговец на едро в съответствие с изискванията на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.

Единична цена за всеки предлаган лекарствен продукт по търговско наименование в лева, до втори знак след десетичната запетая, до краен получател с включен ДДС.

В техническата спецификация са включени: а) лекарствени продукти, отпускани по лекарско предписание, включени в Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък (ПЛС) и заплащани с публични средства.

Оферираните цени на всички лекарствени продукти следва да не са по-високи от утвърдените цени по чл. 2, ал. 1 /от референтната стойност на колона М от приложение №2 на ПЛС. Единична цена за всеки предлаган лекарствен продукт по търговско наименование в лева, до втори знак след десетичната запетая, до краен получател с включен ДДС. Посочената цена за опаковка на лекарствения продукт не трябва да превишава държавно регулираната цена по реда на чл.261а, ал.1 на ЗЛПХМ с включени надценки за търговец на едро в съответствие с изискванията на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.

Обща стойност на офертата в лева **с включен ДДС**, изчислена въз основа на оферираната цена за единица мярка (лекарствено вещество или DDD) на предлагания лекарствен продукт по международно непатентно наименование.

В колона „Код НЗОК” се попълва кода по НЗОК, съгласно публикуваните на интернет страницата на НЗОК списъци, за позиции за които се изисква такъв код.

В колона „Търговско наименование на лекарствения продукт” се попълва търговското наименование на лекарствения продукт, на латиница, така както е според Кратката характеристика на продукта във формат: *"наименование на лекарствения продукт" "лекарствена форма" "количество на активно вещество в дозова единица" "дозова единица" x "брой дозови единици в опаковка"*.

В колона „Притежател на разрешението за употреба” се попълва наименованието на притежателя на разрешението за употреба, съгласно Кратката характеристика на продукта – отнася се за лекарствените продукти.

В колона „Брой в опаковка” се попълва броя на единичните дозови форми в окончателната вторична опаковка на лекарствения продукт (мед. изделие).

В колона „Цена за мярка” се попълва предлаганата цена за мярката определена в колона (мярка м.е.) - само с цифри, крайната доставна цена в лева, с включен ДДС, с точност до шести знак след десетична точка. Тази цена се използва при класиране на предложенията.

В колона „Цена за търговска опаковка от колона” програмният продукт автоматично изчислява цената за опаковка на база попълнена цена за мярка и брой в опаковка и следва да бъде с точност до втори десетичен знак.

В колона „Цена за опаковка по чл. 261а, ал.1 от ЗЛПХМ“ се попълва цена за опаковка по чл. 261а, ал.1 от ЗЛПХМ. Тази цена трябва да съответства на опаковката в колона (10).

В колона „Стойност за опаковка, изчислена на база референтна стойност“ се попълва стойността за опаковка от колона (10), изчислена на база референтна стойност, съгласно колона М на *Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък*, актуален към датата на откриване на процедурата

Ако лекарствения продукт, не е включен в Приложение 2 на ПЛС, в колона „Стойност за опаковка, изчислена на база референтна стойност“, се въвежда "n.a." – not applicable (не е приложимо) или се отбелязва в колона Забележки

В колона „Идентификатор на ЛП“ – Участникът посочва кода на ЛП- Колона "U" от ПЛС

Ако лекарствения продукт, не е включен в Приложение 2 на ПЛС, в колона „Идентификатор на ЛП“, се въвежда "n.a." – not applicable (не е приложимо) или се отбелязва в колона Забележки.

В колона „Срок на годност по КХП/месеци/“ – Участникът посочва срока на годност в месеци на съответния лекарствен продукт според КХП.

!!! Участника следва да въведе първо брой в опаковка и след това да избере дали да въведе цена за опаковка с точност до втория знак след десетичната запетая и програмата автоматично да му изчисли цена за мярка, или да въведе цена за мярка с точност до шести знак след десетичната запетая и програмата автоматично да изчисли цена за опаковка с точност до втория знак след десетичната запетая.

Непредставянето на цитираните документи в съответния вид и форма, изисквани от възложителя, е основание за недопускане на кандидата до класиране на предложението.

Извън плика с надпис „**ПРЕДЛАГАНИ ЦЕНОВИ ПАРАМЕТРИ** ” не трябва да е посочена никаква информация относно цената.

Участници, които по какъвто и да е начин са включили някъде в офертата си извън плика „Предлагани ценови параметри“ елементи, свързани с предлаганата цена /или части от нея/, ще бъдат отстранени от участие в процедурата.

4.12. Опис на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника, съгласно чл. 47, ал. 3 от ППЗОП – оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в началото на офертата преди всички други документи в общата запечатана непрозрачна опаковка;

Всички представени в офертата документи трябва да са вписани в „Опис на документите, съдържащи се в офертата“.

5. УКАЗАНИЯ ЗА ИНСТАЛИРАНЕ И СТАРТИРАНЕ НА ПРОГРАМЕН ПРОДУКТ ЗА ИЗГОТВЯНЕТО НА ТЕХНИЧЕСКАТА И ЦЕНОВА ОФЕРТА

I. Към предоставената на сайта на лечебното заведение докумнетация има папка „Програма Търг“ в която се съдържа програмен продукт за изготвяне на техническата и ценова оферта.

II. Инструкция за инсталация на програмата:

Стартира се файлът SetUp.exe.

При приключване на инсталацията, ще се появи диалог с текст „Инсталацията премина успешно“. Ще се отвори черен прозорец, който изчезва при приключване на инсталацията. Инсталацията продължава около 2-5 минути.

Ще бъде създадена икона за стартиране на програмата с име „Firm Offer“ върху Desktop на компютъра. Програмата се стартира от тази икона, или чрез стартиране на файла C:\ FirmOffer.

III. Инструкция за работа на програмата:

Стартира се програмата от икона „Firm Offer“ върху Desktop.

При пускане за първи път на програмата: От меню „Други“ се избира „Данни за фирмата“ и се въвеждат име и Булстат на фирмата. Те се използват при разпечатване на списъците. Натиска се бутон „Запис“.

След това се пристъпва към попълване на ценовата оферта. Ако данните в някое поле са по-дълги от ширината на полето, то те могат да се разгледат в жълт помощен прозорец, когато курсора на мишката се постави върху полето. В списъците може да се въвеждат данни само във по-светлите полета. Когато се приключи с въвеждането, списъкът се запазва с натискане на бутона „Запази промените“.

Може да се разглеждат само редовете, по които е въведена цена, като се маркира полето „Покажи само оферирани позиции“.

Прехвърляне на данни към и от Excel (.xls) файл:

- За удобство е предвидена възможност за прехвърляне на данните от отвореният в момента списък към Excel и връщането им обратно. Това става с двата малки бутона в горния десен ъгъл. При прехвърлянето към Excel се създава файл с подобна на колоните в програмата структура. Данните могат да се обработват и да се върнат обратно в програмата, като е важно позициите на колоните, които са прехвърлени да останат същите и да не се изтриват. Също така не е добре да се добавят нови редове в таблицата. Не пречи, обаче да се добавят нови колони накрая на таблицата – те няма да се прехвърлят към програмата.

Внимание! При връщане на данните обратно към програмата, редовете, които са в .xls файла ще припокрият съдържането на полетата в програмата напълно!

Печат на списък:

За разпечатване на списък, той се отваря по описания по-горе начин и се натискат бутоните „Печат на техническата оферта“ или „Печат на ценова оферта“ (Препоръчва се при печат на списъка за предаване на търга, преди това да се избира „печат само на оферирани позиции“). На цял екран ще се отвори прозорец със списък във вида, в който той ще се отпечатва. За да се отпечатва се избира от горния десен ъгъл бутона с картинка на принтер. Отваря се диалог за избор на принтер и брой копия. Натиска се бутон „ОК“. (Ако данните в някоя от колоните не се събират добре при печат, може да разширите колоната в екрана на въвеждане и тя ще излезе по широка и при печат.)

!!! Преди да се извърши „Печат на техническата оферта“ или „Печат на ценова оферта“ участниците следва да направят някои предварителни настройки, позволяващи отпечатването на всяка обособена позиция на отделен лист.

От меню „Други“ избирате бутона „Данни за фирмите/настройки“ и след което слагате отметка „Печат за позиция на отделна страница“.

Предаване на данните за търга

Натиснете бутона „Запис на дискетата и печат“, който се намира долу вляво на екрана. Ще се отвори нова форма, от която се извършват всички стъпки по изготвяне на документацията.

Въвеждат се данните на фирмата, от бутона „Данни на фирмата“.

Автоматично програмата задава път за записване: A:\. Избирате място на което искате да запишете готовия файл /или директно на устройство A на дискета, или указвате друго място/. След което /при избор на друго място/ се записва, след което с помощта на програмен продукт се записва на празен CD носител Ценовата оферта (бутон „Запис на дискетата ценова оферта“.)- и се прилага в Плик „Предлагани ценови параметри“.

*При успешно приключване на записа ще се появи съобщение „Записът е успешен!“. Ако не е успешен ще се появи съобщение за грешка.

4. Чрез бутоните „Печат техническа оферта“ и „Печат ценова оферта“ се отпечатват всички списъци за конкурса, ако не са отпечатани списък по списък от основния екран. Отново се препоръчва да се маркира „Печат само на оферирани позиции“ преди печат както и да се направят някои предварителни настройки, позволяващи отпечатването на всяка обособена позиция на отделен лист.

РАЗДЕЛ V

УСЛОВИЯ И РАЗМЕР НА ГАРАНЦИЯТА ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

Задължение за представяне на гаранция за изпълнение възниква само за участника, определен за изпълнител на обществената поръчка.

Гаранцията за изпълнение има обезпечителна и обезщетителна функция: от една страна, цели да стимулира изпълнителя към точно и качествено изпълнение на задълженията му по договора за обществена поръчка, а от друга страна – да послужи като обезщетение при недобросъвестно поведение от негова страна.

Гаранцията за изпълнение е в размер на **3 % от (три на сто)** от стойността на договора без ДДС.

Гаранцията за изпълнение може да се внесе по банков път или може да се представи под формата на банкова гаранция.

Гаранцията за изпълнение се предоставя в една от следните форми:

1. парична сума
2. банкова гаранция
3. застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие отговорността на изпълнителя.

Гаранцията за изпълнение по т.1. и т.2 може да се предостави от името на изпълнителя за сметка на трето лице – гарант.

Участникът сам избира формата на гаранцията за изпълнение.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, всеки от съдружниците в обединението може да бъде наредител по банковата гаранция, съответно вносител на сумата по гаранцията или титуляр на застраховката.

Участникът, определен за изпълнител на обществената поръчка, представя банковата гаранция или платежния документ за внесената по банков път гаранция за

изпълнение на договора при неговото сключване.

Банка: Банка ДСК – Габрово,

Банков код (BIC): STSABGSF

Банкова сметка (IBAN): BG46STSA93000021423555

Ако участникът, определен за изпълнител, избере да представи гаранцията за изпълнение под формата на «парична сума», платена по банков път, документът, удостоверяващ платената гаранция, следва да бъде заверен с подпис и печат от съответната банка и да се представи в оригинал. В случай че участникът е превел парите по електронен път (електронно банкиране), той следва да завери съответния документ с подпис и печат.

Когато участникът избере гаранцията за изпълнение да бъде банкова гаранция или застраховка, тогава в нея трябва да бъде изрично записано, че тя е безусловна и неотменима, че е в полза на възложителя и че е със срок на валидност – най-малко 30 (тридесет) дни след изтичане на срока за изпълнение на договора.

В случаите на удължаване на 12-месечния срок на договора при гаранция за изпълнение от типа банкова гаранция и застраховка, изпълнителят е длъжен в срок до еидн месец от продължаване на срока на договора да представи актуализирана гаранция за изпълнение със срок с продължителност, надвишаващ с 1 месец крайния срок на договора.

При представяне на гаранция в платежното нареждане или в банковата гаранция изрично се посочва договора, за който се представя гаранцията.

Когато участник в процедурата е обединение от правни субекти, което не е юридическо лице, в документа за внесена гаранция или банковата гаранция следва да е отразено, че тя се внася от цялото обединение и ползва всички участници в обединението, а не само идентификация на единия от тях.

Задържане и освобождаване на гаранцията за изпълнение

Условията и сроковете за задържане или освобождаване на гаранцията за изпълнение, се уреждат с договора за възлагане на обществената поръчка между възложителя и изпълнителя.

Договорът за възлагане на обществената поръчка не се сключва преди спечелилият участник да представи гаранция за изпълнение.

Възложителят освобождава гаранцията за изпълнение, без да дължи лихви за периода, през който средствата законно са престояли при него.

РАЗДЕЛ VI

ДОКУМЕНТАЦИЯ ЗА УЧАСТИЕ

Предоставяне на достъп до документацията за участие

Достъп до настоящата документация е предоставен и на официалния профила на купувача на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД – гр. Габрово посочен и в обявлението за откриване на процедурата: <http://mbalgabrovo.com> – Профил на купувача – <http://zop.mbalgabrovo.com/auction/222/>, ведно с публикуването на обявлението в Регистър на обществените поръчки.

Настоящата документация е изготвена с цел да Ви помогне да се запознаете с условията и да подготвите своите оферти за участие в тази процедура, съгласно Закона за обществени

поръчки /ЗОП/.

Участниците в процедурата следва да прегледат и да се съобразят с всички указания, образци, условия и изисквания, представени в документацията.

16. *Условия и ред за получаване разяснения по документацията за участие*

Всяко лице може да поиска писмено от Възложителя разяснения по документацията за участие. Писмени искания за разяснения по същество относно документацията за участие в откритата процедура могат да бъдат подавани от лицата до 10 дни преди крайния срок за подаване на оферти, на адреса и лицето, посочени в обявлението. Възложителят публикува разясненията на профила на купувача в срок до четири дни от получаването на искането и в тях не посочва лицето, направило запитването, но не по-късно от шест дни преди срока за получаване на офертите за участие.

РАЗДЕЛ VII

КОМУНИКАЦИЯ МЕЖДУ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ И УЧАСТНИЦИТЕ

Всички комуникации и действия на Възложителя и на лицата, свързани с настоящата открита процедура, са в писмен вид.

Лицата могат да представя своите писма и уведомления в деловодството на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово, адрес: Габрово – 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1, всеки работен ден; по пощата, по факс; по електронен път при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис; чрез препоръчано писмо с обратна разписка или куриерска служба.

1. Комуникацията между Възложителя/оценителната комисия и участниците в настоящата процедура е в писмен или електронен вид.

2. Кандидатът или участникът, следва да представя своите становища, мнения, въпроси и т.н., свързани с настоящата процедура само в писмен вид.

3. Обменът на информация между Възложителя и участника се извършва по един от следните начини:

- лично срещу подпис;
- по пощата – писмо с обратна разписка, изпратено на посочените от Възложителя/участника адреси;
- чрез куриерска служба;
- по факс;
- чрез имейл, посочен от участника;
- чрез комбинация от тези средства.

4. Писмата и уведомленията трябва да бъдат адресирани до посочените лица за контакти.

5. Възложителят изпраща решенията по чл. 22, ал. 1, т. 3 – 10 от ЗОП в тридневен срок от издаването им по един или няколко от следните начини:

1. на адрес, посочен от кандидата или участника;
2. на електронна поща, като съобщението, с което се изпращат, се подписва с електронен подпис, или

3. чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка;
4. по факс.

Когато решението не е получено от кандидата или участника по някой от начините, посочени по-горе, възложителят публикува съобщение до него в профила на купувача. Решението се смята за връчено от датата на публикуване на съобщението.

Обменът и съхраняването на информация в хода на провеждане на процедурата за възлагане на обществена поръчка се извършват по начин, който гарантира целостта, достоверността и поверителността на информацията.

Участникът също може да представи някои от документите в офертата си освен в писмен вид и на електронен носител.

При различие в съдържанието на документи, представени в писмен вид и на електронен носител, за валидно се счита записаното в писмен вид.

Информация, която е представена само на електронен носител, без да е представена и в писмен вид, няма да се приема като предоставена в процедурата, освен когато е изпратена при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис.

РАЗДЕЛ VIII

ПРОВЕЖДАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

Разглеждане, оценка и класиране на офертите

За провеждане на процедурата Възложителят с писмена заповед назначава комисия съгласно чл.103 от ОП. Комисията се назначава от Възложителя след изтичане на срока за приемане на офертите и се обявява в деня, определен за отваряне на офертите. Комисията се състои от нечетен брой членове. Срокът за приключване работата на комисията, се определя от Възложителя в заповедта и може да бъде променян отново само с негова заповед. Срокът не може да бъде по-дълъг от срока на валидност на офертите, определен в обявлението за обществената поръчка, освен ако участниците са удължили срока на валидност на офертите си след искане на Възложителя.

Комисията, назначена от Възложителя за разглеждане, оценка и класиране на офертите, започва работа след получаване на списъка с участниците и представените оферти.

Постъпилите оферти ще бъдат отворени на публично заседание на Комисията в деня и часа, посочени в обявлението в административната сграда на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД, адрес: гр. Габрово – 5300, ул. „Д-р Илиев Детския” № 1.

В случай на промяна на датата, часа или мястото за отваряне на заявленията за участие или офертите, кандидатите или участниците се уведомяват чрез профила на купувача.

Когато по обективни причини член на комисията не може да изпълнява задълженията си и не може да бъде заместен от резервен член, Възложителят издава заповед за определяне на нов член.

Членовете на комисията и консултантите подписват и представят на Възложителя декларация съгласно чл.103 ал.2 от ЗОП.

Комисията оценява офертите в съответствие с предварително обявените условия, критерии и показатели за оценка. Решенията на комисията се вземат с мнозинство от членовете ѝ. Когато член на комисията е против взетото решение, той подписва протокола с особено мнение

и писмено излага мотивите си.

Отварянето на офертите е публично и на него могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване. Комисията отваря офертите по реда подробно описан в чл.54 от ППЗОП.

Комисията може по всяко време да проверява достоверността на информацията и да изисква в подходящ срок от участниците разяснения и допълнителна информация.

При оценката Комисията се придържа към предварително определените условия и методиката за оценка на офертите. Комисия класира допуснатите до оценка на офертите участници съобразно предложените цени въз основа на критерия «най-ниска цена» като класираният от комисията на първо място участник се определя за изпълнител на обществената поръчка.

Класиране и определяне на изпълнител

След изготвяне на оценката и класирането, Комисията представя протоколите и окончателния доклад от своята работа на изпълнителния директор на дружеството, който обявява с решение класирането и определя класирания на първо място за изпълнител на поръчката съгласно чл.106 ал. 6 и чл.108 от ЗОП.

Прекратяване на процедурата

Възложителят прекратява процедурата за възлагане на обществената поръчка с мотивирано решение, при наличие на някое от обстоятелствата по чл. 110 от Закона за обществените поръчки.

РАЗДЕЛ IX СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР

Условия за сключване на договор с определения за изпълнител.

След влизането в сила на решението за избор на изпълнител страните уговарят датата и начина за сключване на договора. Когато определеният за изпълнител участник откаже да сключи договор, възложителят прекратява процедурата или определя за изпълнител втория класиран участник. За отказ се приема също и:

- неявяването на уговорената дата, освен ако неявяването е по обективни причини, за което възложителят е уведомен своевременно.
- неявяването за уговаряне на датата за сключване на договор в срок до 30-дни от влизане в сила на решението за избор на изпълнител, освен ако неявяването е по обективни причини, за което възложителят е уведомен своевременно.

Договорът за обществена поръчка се сключва в пълно съответствие с проекта на договор, представен в документацията за участие, допълнен с всички предложения от офертата на участника, въз основа на които е определен за изпълнител и съгласно чл.112 от ЗОП.

Срокове за сключване на договора.

Договорът се сключва в срок от един месец след влизането в сила на решението за

определяне на изпълнител или на определението, с което е допуснато предварително изпълнение на това решение, но не по-рано от изтичането на 14-дневния срок от уведомяването на заинтересованите кандидати и/или участници за решението за определянето за изпълнител. Договор за обществена поръчка може да се сключи и преди изтичане на 14 дневния срок от уведомяването на заинтересованите кандидати и/или участници за решението за определянето за изпълнител при условията и редът на чл.112 ал.7 от ЗОП.

Преди сключването на договора, Възложителят изисква от участника, определен за изпълнител да:

- Изпълни задължението си по чл.67, ал.6 от ЗОП, като представи актуални документи, удостоверяващи липсата на основания за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор, както следва:

- А) за обстоятелства по чл.54, ал.1, т.1 от ЗОП – свидетелство за съдимост

- б) за обстоятелства по чл.54, ал.1, т.3 от ЗОП – удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалище на Възложителя и на участника

- в) за обстоятелства по чл.54, ал.1 т.6 от ЗОП – удостоверение от органите на Изпълнителна агенция „Главна инспекция на труда“. Когато в удостоверението се съдържа информация за влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение за нарушение по чл.54, ал.1 т.6 от ЗОП, участникът представя декларация, че нарушението не е извършено при изпълнение на договор за обществена поръчка;

- г) за обстоятелства по чл.55, ал.1, т.1 от ЗОП – удостоверение ,издадено от Агенцията по вписванията

- Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

- Участникът представя и определената гаранция за изпълнение на договора.

16. Основания за изменение на договора.

Страните по договор за обществена поръчка не могат да го изменят.

Изменение на сключен договор за обществена поръчка се допуска с допълнително споразумение към договора и се допуска:

- в случаите по чл.116 т.2-6 от ЗОП

- На основание чл.116, т.1 от ЗОП – При намаление на договорените единични цени и/или процент отстъпка в полза на възложителя.

РАЗДЕЛ X

ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ И ЕТИЧНИ КЛАУЗИ

Общи изисквания

Във връзка с провеждането на процедурата и подготовката на офертите от участниците за въпроси, които не са разгледани в настоящите указания, се прилага Закона за обществените поръчки и документацията за участие в процедурата.

В случай, че участниците в процедурата представят документи на език, различен от българския, и същите са представени и в превод на български език, при несъответствие в записите при различните езици, за валидни се считат записите на български език.

При противоречие в записите на отделните документи от документацията валидни са записите в документа с по-висок приоритет, като приоритетите на документите са в следната последователност:

1. Решението за откриване на процедурата;
 2. Обявление за обществена поръчка;
 3. Техническа спецификация;
 4. Пълно описание на предмета на поръчката
 5. Указанията за участие;
 6. Методика за определяне на комплексна оценка на оферта;
 7. Проектът на договор за изпълнение на поръчката;
 8. Образците за участие в процедурата.
- Документът с най-висок приоритет е посочен на първо място.

Етични клаузи

Всеки опит на участник да се сдобие с поверителна информация, да сключи незаконно споразумение с конкуренти или да окаже влияние върху комисията или Възложителя по време на процеса на разглеждане, изясняване и оценка на офертите, ще доведе до отстраняване на участника от процедурата за възлагане на настоящата обществена поръчка.

Изпълнителят трябва да действа във всеки един момент професионално, безпристрастно и в съответствие с кодекса за етично поведение на професията си. Той трябва да се въздържа от всякакви публични изявления във връзка с обществената поръчка, проекта като цяло или услугите, направени без предварителното одобрение на Възложителя.

Изпълнителят не може да ангажира Възложителя с дейност без предварителното писмено съгласие на последния.

Изпълнителят не може да приема други плащания във връзка с договора, освен тези, описани в самия договор.

Изпълнителят, неговите служители и подизпълнители не трябва да упражняват, каквато и да било дейност или да получават облага, която е в разрез с техните задължения към Възложителя.

Изпълнителят, неговите служители и подизпълнители са задължени да запазят професионална тайна за целия срок на договора, както и след неговото завършване. Всички доклади и документи, изготвени или получени от Изпълнителя, са конфиденциални.

Договорът определя как страните ползват всички доклади и документи, изготвени, получени или представени от тях по време на изпълнението на договора.

Изпълнителят ще се въздържа от всички взаимоотношения, които могат да компрометират неговата независимост или независимостта на служителите му. Ако Изпълнителят престане да бъде независим, Възложителят може, независимо дали това води до щети, да прекрати договора без предизвестие и без това да дава право за завеждане на искове за компенсация от страна на Изпълнителя.

ГЛАВА II

ТЕХНИЧЕСКО ЗАДАНИЕ

Предмет на настоящата поръчка е: „Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“ разделена в 15 броя обособени позиции и съответните подпозиции.

Предметът на обществената поръчка включва доставка на различни видове лекарствени продукти. Предметът на настояща поръчка накратко в настоящата документация ще се нарича „лекарства“ или „продукти“.

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

Описание: След проведената открита процедура по реда по ЗОП и сключени договори с избраните изпълнители ще бъдат изпълнявани доставките на лекарствени продукти до болнична аптека на МБАЛ Габрово.

2. Техническа спецификация и базови изисквания

Посочените в спецификацията количества лекарствени продукти по отделните номенклатурни единици са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителя нито за минималното, нито за максималното общо количество /в рамките на действие на договора/ на заявени за лекарствени продукти по съответните обособени позиции/ номенклатурни единици.

Позиция №	Наименование	АТС	INN	Мярка (м.е.)	Прогнозно количество	EXP.	Ст-ст без ДДС
2	3	4	5	6	7	8	9
	КРЪВ И КРЪВОТВОРНИ ОРГАНИ	B	BLOOD AND BLOOD FORMING ORGANS				
1	АНТИАНЕМИЧНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ	B03	ANTIANEMIC PREPARATIONS				
1.01	Erythropoietin alfa sol.inj. in pre-filled syr. 10 000 IU/1ml	B03XA01	Erythropoietin (Epoetin alfa)	фл.(амп.)	120	25%	8 379.67
	ХОРМОНАЛНИ ПРЕПАРАТИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ, С ИЗКЛ. НА ПОЛОВИ ХОРМОНИ И ИНСУЛИНИ	H	SYSTEMIC HORMONAL PREPARATIONS, EXCL. SEX HORMONES AND INSULINS				
2	ХОРМОНИ НА ХИПОФИЗАТА И ХИПОТАЛАМУСА И АНАЛОЗИ	H01	PITUITARY AND HYPOTHALAMIC HORMONES AND ANALOGUES				
2.01	Octreotide powd. for solution for infusion 20mg	H01CB02	Octreotide	фл.(амп.)	12	25%	10 183.10
2.02	Octreotide powd. for solution for infusion 30mg	H01CB02	Octreotide	фл.(амп.)	24	25%	30 553.00
3	КОРТИКОСТЕРОИДИ ЗА СИСТЕМО ПРИЛОЖЕНИЕ	H02	CORTICOSTEROIDS FOR SYSTEMIC USE				
3.01	Dexamethasone sol. for inj. 4mg	H02AB02	Dexamethasone	фл.(амп.)	5 500	25%	1 815.00
	АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ И ИМУНОМОДУЛИРАЩИ СРЕДСТВА	L	ANTINEOPLASTIC AND IMMUNOMODULATING AGENTS				
	АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ СРЕДСТВА	L01	ANTINEOPLASTIC AGENTS				
4	АЛКИЛИРАЩИ СРЕДСТВА	L01A	ALKYLATING AGENTS				
	Аналози на азотния мустард	L01AA	Nitrogen mustard analogues				

4.01	Cyclophosphamide powd. for sol. for inj. 200mg	L01AA01	Cyclophosphamide	фл.(амп.)	800	25%	3 449.33
4.02	Cyclophosphamide powd. for sol. for inj. 500mg	L01AA01	Cyclophosphamide	фл.(амп.)	400	25%	4 313.33
4.03	Ifosfamide powd. for sol. for inj. 1000mg	L01AA06	Ifosfamide	фл.(амп.)	150	25%	5 901.25
4.04	Ifosfamide powd. for sol. for inj. 2000mg	L01AA06	Ifosfamide	фл.(амп.)	150	25%	11 802.50
	Други алкилиращи агенти	L01AX	Other alkylating agents				
4.05	Temozolomide capsules 100mg	L01AX03	Temozolomide	табл.(капс.)	300	25%	6 674.50
5	АНТИМЕТАБОЛИТИ	L01B	ANTIMETABOLITES				
	Аналози на фолиевата киселина	L01BA	Folic acid analogues				
5.01	Pemetrexed conc. for sol. inf. 25mg/ml 40ml	L01BA04	Pemetrexed	фл.(амп.)	15	25%	26 575.75
5.02	Pemetrexed powd..for sol.inf 500mg	L01BA04	Pemetrexed	фл.(амп.)	10	25%	8 858.58
	Пиримидинови аналози	L01BC	Pyrimidine analogues				
5.03	Fluorouracil (conc. for) sol. inf. 50mg/ml 20ml	L01BC02	Fluorouracil	фл.(амп.)	2 000	25%	8 366.67
5.04	Gemcitabine powd. (conc. for) sol. inf. 200mg	L01BC05	Gemcitabine	фл.(амп.)	100	25%	651.67
5.05	Gemcitabine powd. (conc. for) sol. inf. 1000mg	L01BC05	Gemcitabine	фл.(амп.)	200	25%	6 516.67
5.06	Capecitabine tablets 500mg	L01BC06	Capecitabine	табл.(капс.)	6 000	25%	3 857.50
5.07	Tegafur/Gimeracil/Oteracil capsule 15mg/4.35mg/11.8mg	L01BC53	Tegafur, Gimeracil, Oteracil	табл.(капс.)	1 008	25%	4 916.87
5.08	Tegafur/Gimeracil/Oteracil capsule 20mg/5.8mg/15.8mg	L01BC53	Tegafur, Gimeracil, Oteracil	табл.(капс.)	1 008	25%	6 499.00
6	РАСТИТЕЛНИ АЛКАЛОИДИ И ДРУГИ ПРИРОДНИ ПРОДУКТИ	L01C	PLANT ALKALOIDS AND OTHER NATURAL PRODUCTS				
	Винка алкалоиди и аналози	L01CA	Vinca alkaloids and analogues				
6.01	Vinblastine sol. for inj. 10mg	L01CA01	Vinblastine	фл.(амп.)	10	50%	162.92
6.02	Vinorelbine conc. for sol. inf. 10mg/ml 5ml	L01CA04	Vinorelbine	фл.(амп.)	50	50%	2 599.58
	Производни на подофилотоксина	L01CB	Podophyllotoxin derivatives				
6.03	Etoposide conc. for sol. inf. 20mg/ml 5ml	L01CB01	Etoposide	фл.(амп.)	200	25%	10 810.00
	Таксани	L01CD	Taxanes				
6.04	Paclitaxel (conc. for) sol. inf. 100mg	L01CD01	Paclitaxel	фл.(амп.)	200	25%	3 670.00
6.05	Paclitaxel (conc. for) sol. inf. 300mg	L01CD01	Paclitaxel	фл.(амп.)	150	25%	8 256.25
6.06	Docetaxel conc. for sol. inf. 20mg	L01CD02	Docetaxel	фл.(амп.)	100	25%	1 625.00
6.07	Docetaxel conc. for sol. inf. 80mg	L01CD02	Docetaxel	фл.(амп.)	200	25%	13 000.00
6.08	Cabazitaxel conc. for sol. inf. 60mg	L01CD04	Cabazitaxel	фл.(амп.)	12	50%	74 930.50
7	ЦИТОТОКСИЧНИ АНТИБИОТИЦИ И СРОДНИ ВЕЩЕСТВА	L01D	CYTOTOXIC ANTIBIOTICS AND RELATED SUBSTANCES				
7.01	Doxorubicin hydrochloride powd. disp. and conc. for disp. for inf. 50mg	L01DB01	Doxorubicin	фл.(амп.)	36	25%	30 930.15
7.02	Epirubicin powd. (concentrate) for sol. for inj. 100mg	L01DB03	Epirubicin	фл.(амп.)	150	25%	10 832.50
7.03	Epirubicin powd. (concentrate) for sol. for inj. 50mg	L01DB03	Epirubicin	фл.(амп.)	200	25%	7 221.67
8	ДРУГИ АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ СРЕДСТВА	L01X	OTHER ANTINEOPLASTIC AGENTS				
	Съединения на платината	L01XA	Platinum compounds				
8.01	Cisplatin conc. for sol. for inf. 50mg	L01XA01	Cisplatin	фл.(амп.)	350	25%	3 126.67
8.02	Carboplatin conc. for sol. for inf. 10mg/ml 15ml	L01XA02	Carboplatin	фл.(амп.)	500	25%	9 329.17
8.03	Oxaliplatin powd. (conc. for) sol. for inf. 5mg/ml 20ml	L01XA03	Oxaliplatin	фл.(амп.)	500	25%	12 925.00
8.04	Oxaliplatin powd. (conc. for) sol. for inf. 5mg/ml 10ml	L01XA03	Oxaliplatin	фл.(амп.)	250	25%	3 231.25
	Моноклонални антитела	L01XC	Monoclonal antibodies				
8.05	Trastuzumab powd. for conc. for sol. for inf. 150mg	L01XC03	Trastuzumab	фл.(амп.)	50	25%	47 146.67

8.06	Trastuzumab sol. for inj. 600mg/5ml	L01XC03	Trastuzumab	фл.(амп.)	100	25%	269 543.33
8.07	Cetuximab sol. for inf. 5 mg/ml 20ml	L01XC06	Cetuximab	фл.(амп.)	400	25%	128 866.67
8.08	Bevacizumab conc. for sol. for inf. 400mg	L01XC07	Bevacizumab	фл.(амп.)	150	25%	269 571.25
8.09	Bevacizumab conc. for sol. for inf. 100mg	L01XC07	Bevacizumab	фл.(амп.)	100	25%	45 716.67
8.1	Panitumumab conc. for sol. for inf. 100mg	L01XC08	Panitumumab	фл.(амп.)	30	25%	20 136.25
8.11	Ipilimumab conc. for sol. for inf. 5mg/ml 10ml (50mg)	L01XC11	Ipilimumab	фл.(амп.)	4	25%	22 462.93
8.12	Ipilimumab conc. for sol. for inf. 5mg/ml 40ml (200mg)	L01XC11	Ipilimumab	фл.(амп.)	4	25%	89 851.73
8.13	Pertuzumab conc. for sol. for Inf. 420 mg	L01XC13	Pertuzumab	фл.(амп.)	10	25%	50 032.50
8.14	Trastuzumab emtansine powd. for conc. for sol. for inf. 100mg 5ml	L01XC14	Trastuzumab Emtansine	фл.(амп.)	24	25%	72 485.00
8.15	Trastuzumab emtansine powd. for conc. for sol. for inf. 160mg 8ml	L01XC14	Trastuzumab Emtansine	фл.(амп.)	24	25%	115 976.00
8.16	Pembrolizumab powd. for conc. for sol. for inf. 50mg	L01XC18	Pembrolizumab	фл.(амп.)	30	25%	95 269.25
8.17	Pembrolizumab powd. for conc. for sol. for inf. 100mg	L01XC18	Pembrolizumab	фл.(амп.)	30	25%	190 538.50
8.18	Ramucirumab conc. for sol. for inf. 10mg/ml 10ml	L01XC21	Ramucirumab	фл.(амп.)	48	25%	47 522.20
9	Инхибитори на протеин киназата	L01XE	Protein kinase inhibitors				
9.01	Imatinib tablets 100mg	L01XE01	Imatinib	табл.(капс.)	1 200	25%	1 683.83
9.02	Gefitinib tablets 250mg	L01XE02	Gefitinib	табл.(капс.)	360	25%	43 375.00
9.03	Erlotinib tablets 100mg	L01XE03	Erlotinib	табл.(капс.)	360	25%	12 907.70
9.04	Erlotinib tablets 150mg	L01XE03	Erlotinib	табл.(капс.)	720	25%	38 723.20
9.05	Sunitinib capsules 12.5mg	L01XE04	Sunitinib	табл.(капс.)	180	25%	11 667.15
9.06	Sunitinib capsules 25mg	L01XE04	Sunitinib	табл.(капс.)	180	25%	23 334.30
9.07	Sunitinib capsules 50mg	L01XE04	Sunitinib	табл.(капс.)	720	25%	186 674.60
9.08	Sorafenib tablets 200mg	L01XE05	Sorafenib	табл.(капс.)	1 344	25%	66 048.00
9.09	Lapatinib tablets 250mg	L01XE07	Lapatinib	табл.(капс.)	1 680	25%	39 585.20
9.1	Temsirolimus conc. for sol. for inj. 25mg + solv.	L01XE09	Temsirolimus	фл.(амп.)	5	25%	6 879.54
9.11	Everolimus tablets 10mg	L01XE10	Everolimus	табл.(капс.)	1 080	25%	209 047.80
9.12	Everolimus tablets 5mg	L01XE10	Everolimus	табл.(капс.)	360	25%	34 841.30
9.13	Pazopanib tablets 400mg	L01XE11	Pazopanib	табл.(капс.)	1 440	25%	108 291.40
9.14	Afatinib tablets 30mg	L01XE13	Afatinib	табл.(капс.)	672	25%	60 194.80
9.15	Afatinib tablets 40mg	L01XE13	Afatinib	табл.(капс.)	336	25%	40 129.90
9.16	Vemurafenib tablets 240mg	L01XE15	Vemurafenib	табл.(капс.)	1 344	25%	69 774.00
9.17	Crizotinib caps. 250mg	L01XE16	Crizotinib	табл.(капс.)	360	25%	52 870.45
9.18	Axitinib tabletes 1mg	L01XE17	Axitinib	табл.(капс.)	672	25%	14 954.20
9.19	Axitinib tabletes 5mg	L01XE17	Axitinib	табл.(капс.)	672	25%	74 771.20
9.2	Regorafenib tabl. 40mg	L01XE21	Regorafenib	табл.(капс.)	2 016	25%	103 454.80
9.21	Dabrafenib capsules 75mg	L01XE23	Dabrafenib	табл.(капс.)	1 440	25%	129 204.80
9.22	Palbociclib caps. 75mg	L01XE33	Palbociclib	табл.(капс.)	252	25%	50 767.10
9.23	Palbociclib caps. 100mg	L01XE33	Palbociclib	табл.(капс.)	252	25%	67 689.50
9.24	Palbociclib caps. 125mg	L01XE33	Palbociclib	табл.(капс.)	252	25%	84 611.90
10	Други антинеопластични агенти	L01XX	Other antineoplastic agents				
10.01	Topotecan powd. for sol. inf. 4mg	L01XX17	Topotecan	фл.(амп.)	20	25%	1 235.67
10.02	Irinotecan conc. for sol. for inf. 100mg	L01XX19	Irinotecan	фл.(амп.)	300	25%	13 152.50
10.03	Eribulin sol. for inj. 0.44mg/ml 2ml	L01XX41	Eribulin	фл.(амп.)	96	25%	59 896.00
10.04	Vismodegib capsules 150mg	L01XX43	Vismodegib	табл.(капс.)	336	25%	97 379.50

10.05	Aflibercept conc. for sol. for inf. 25 mg/ml 4ml	L01XX44	Aflibercept	фл.(амп.)	48	25%	27 392.00
10.06	Aflibercept conc. for sol. for inf. 25 mg/ml 8ml	L01XX44	Aflibercept	фл.(амп.)	96	25%	109 568.00
10.07	Olaparib capsules 50mg	L01XX46	Olaparib	табл.(капс.)	5 376	25%	114 703.40
11	ЕНДОКРИННА ТЕРАПИЯ	L02	ENDOCRINE THERAPY				
	ХОРМОНАЛНИ АНТАГОНИСТИ И СРОДНИ СРЕДСТВА	L02B	HORMONE ANTAGONISTS AND RELATED AGENTS				
11.01	Enzalutamide capsules 40mg	L02BB04	Enzalutamide	табл.(капс.)	7 840	25%	368 379.08
11.02	Abiraterone acetate tablets 250mg	L02BX03	Abiraterone	табл.(капс.)	8 640	25%	392 821.20
12	ИМУНОСТИМУЛИРАЩИ СРЕДСТВА	L03	IMMUNOSTIMULANTS				
	ИМУНОСТИМУЛИРАЩИ СРЕДСТВА	L03A	IMMUNOSTIMULANTS				
	Колониостимулиращи фактори	L03AA	Colony stimulating factors				
12.01	Filgrastim sol. for inj. or inf. 0.3mg	L03AA02	Filgrastim	фл.(амп.)	40	25%	1 554.13
12.02	Pegfilgrastim sol.inj. in pre-filled syr. 10mg/ml 0.6ml (6mg)	L03AA13	Pegfilgrastim	фл.(амп.)	12	25%	15 045.00
12.03	Lipegfilgrastim sol. for inj. in pre-filled syr. 6mg/0.6ml	L03AA14	Lipegfilgrastim	фл.(амп.)	50	25%	67 954.58
	Интерферони	L03AB	Interferons				
12.04	Interferon alfa-2a sol. for inj. 3 MIU	L03AB04	Interferon alfa-2a	фл.(амп.)	144	25%	2 872.80
	Други имуностимулатори	L03AX	Other immunostimulants				
12.05	Mycobacterium bovis BCG powd. for susp. 11.25mg	L03AX03	Mycobacterium bovis BCG	фл.(амп.)	500	25%	15 600.00
	МУСКУЛНО-СКЕЛЕТНА СИСТЕМА	M	MUSCULO-SKELETAL SYSTEM				
13	ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА КОСТНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ	M05	DRUGS FOR TREATMENT OF BONE DISEASES				
	ЛЕКАРСТВА, ПОВЛИЯВАЩИ МИНЕРАЛИЗАЦИЯТА	M05B	DRUGS AFFECTING BONE STRUCTURE AND MINERALIZATION				
	Бифосфонати	M05BA	Bisphosphonates				
13.01	Zoledronic acid powd. (concentrate) for sol. for inj. 4mg + solv.	M05BA08	Zoledronic acid	фл.(амп.)	300	25%	5 727.50
	Други лекарства, повлияващи костната структура и минерализация	M05BX	Other drugs affecting bone structure and mineralization				
13.02	Denosumab sol. for inj. 120mg 1.7ml	M05BX04	Denosumab	фл.(амп.)	180	25%	85 320.00
	НЕРВНА СИСТЕМА	N	NERVOUS SYSTEM				
14	АНАЛГЕТИЦИ	N02	ANALGESICS				
	ОПОИДНИ АНАЛГЕТИЦИ	N02A	OPIOIDS				
	Природни опиети алкалоиди	N02AA	Natural opium alkaloids				
14.01	Morphine sol. for inj. 20mg/ml 1ml	N02AA01	Morphine	фл.(амп.)	4 000	50%	4 825.67
14.02	Morphine modified-release tablets 30mg	N02AA01	Morphine	табл.(капс.)	18 000	50%	3 205.50
14.03	Oxycodone capsules 10mg (бързо освобождаване)	N02AA05	Oxycodone	табл.(капс.)	2 500	50%	354.17
14.04	Oxycodone capsules 20mg (бързо освобождаване)	N02AA05	Oxycodone	табл.(капс.)	2 500	50%	707.50
14.05	Oxycodone modified-release tablets 10mg (модифицирано освобождаване)	N02AA05	Oxycodone	табл.(капс.)	3 000	50%	425.00
14.06	Oxycodone modified-release tablets 20mg (модифицирано освобождаване)	N02AA05	Oxycodone	табл.(капс.)	3 500	50%	990.50
14.07	Oxycodone modified-release tablets 40mg (модифицирано освобождаване)	N02AA05	Oxycodone	табл.(капс.)	1 500	50%	849.25
14.08	Oxycodone modified-release tablets 80mg (модифицирано освобождаване)	N02AA05	Oxycodone	табл.(капс.)	300	50%	339.65
14.09	Dihydrocodeine modified-release tablets 90mg	N02AA08	Dihydrocodeine	табл.(капс.)	2 500	50%	1 560.42

14.10	Oxycodone / Naloxone prolonged release tablets 10mg/5mg	N02AA55	Oxycodone, Naloxone	табл.(капс.)	2 000	50%	2 310.67
14.11	Oxycodone / Naloxone prolonged release tablets 20mg/10mg	N02AA55	Oxycodone, Naloxone	табл.(капс.)	2 500	50%	5 772.50
14.12	Oxycodone / Naloxone prolonged release tablets 40mg/20mg	N02AA55	Oxycodone, Naloxone	табл.(капс.)	400	50%	1 847.53
14.13	Oxycodone / Naloxone prolonged release tablets 5mg/2.5mg	N02AA55	Oxycodone, Naloxone	табл.(капс.)	300	50%	173.05
	Фенилпиперидинови производни	N02AB	Phenylpiperidine derivatives				
14.15	Pethidine sol. inj. 50mg/ml 2ml	N02AB02	Pethidine	фл.(амп.)	200	50%	280.00
14.16	Fentanyl transdermal patches 100 mcg/h	N02AB03	Fentanyl	пласт.	300	50%	2 682.50
14.17	Fentanyl transdermal patches 50 mcg/h	N02AB03	Fentanyl	пласт.	350	50%	1 565.08
14.18	Fentanyl transdermal patches 75 mcg/h	N02AB03	Fentanyl	пласт.	450	50%	3 018.00
	Производни на орипавина	N02AE	Oripavine derivatives				
14.19	Buprenorphine transdermal patch 35 mcg/h	N02AE01	Buprenorphine	пласт.	150	50%	805.00
14.20	Buprenorphine transdermal patch 52.5 mcg/h	N02AE01	Buprenorphine	пласт.	200	50%	1 610.00
14.21	Buprenorphine transdermal patch 70 mcg/h	N02AE01	Buprenorphine	пласт.	250	50%	2 683.33
	Други наркотични аналгетици	N02AX	Other opioids				
14.22	Tramadol sol. inj. 50mg/ml 2ml	N02AX02	Tramadol	фл.(амп.)	200	50%	162.67
14.23	Tramadol capsules 50mg	N02AX02	Tramadol	табл.(капс.)	2 000	50%	237.50
	РАЗНИ	V	VARIOUS				
15	ВСИЧКИ ДРУГИ ТЕРАПЕВТИЧНИ ПРОДУКТИ	V03	ALL OTHER THERAPEUTIC PRODUCTS				
	Детоксиращи средства при лечение с цитостатици	V03AF	Detoxifying agents for antineoplastic treatment				
15.01	Calcium folinate conc. for sol. for inf. 10 mg/ml 10ml	V03AF03	Calcium folinate	фл.(амп.)	3 000	25%	30 100.00
15.02	Calcium folinate conc. for sol. for inf. 10 mg/ml 5ml	V03AF03	Calcium folinate	фл.(амп.)	6 000	25%	30 060.00

3. Други специфични условия за изпълнение на поръчката:

1. Лекарствените продукти трябва да отговарят на изискванията на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) – трябва да притежават валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004 г. на Европейския парламент и Съвета /чл. 23, ал.1 на ЗЛПХМ/ и сертификат за освобождаване на партида, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ и удостоверяващ, че партидата лекарствен продукт е произведена и контролирана в съответствие с изискванията на разрешението за употреба по реда на ЗЛПХМ. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през срока на договора, участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични;

2. Лекарствените продукти, получени от човешка кръв или човешка плазма трябва да притежават валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или на Регламент (ЕО) № 726/2004 г. на Европейския парламент и Съвета /чл. 23, ал.1 на ЗЛПХМ/ и сертификат за освобождаване на партида, издаден по реда на наредбата по чл. 69, ал. 5 и чл. 70, ал. 4 на ЗЛПХМ;

3. В случай, че през времето на действие на договора стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от Приложение 2 на Позитивния лекарствен списък – колона М стане по-ниска от договорената, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, безусловно

заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, считано от датата на обявяването на влезлите в сила решения по реда на чл. 18 от Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.

4. В случай, че през времето на действие на договора НЗОК договори с дистрибуторите /участниците/ на национално ниво цени на лекарствените продукти по-ниски от договорената, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** ще заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното договаряне между НЗОК и дистрибутора /участника/. В тази връзка **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да коригира и цените на наличните лекарствените продукти в болничната аптека към датата на влизане в сила на конкретното договаряне между НЗОК и дистрибутора /участника/.

5. Лекарствените продукти следва да бъдат включени в Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък, актуален към датата на откриване на процедурата .Оферираните цени на всички лекарствени продукти следва да са не по-високи от утвърдените цени по чл. 2, ал. 1 /от референтната стойност на колона М от приложение №2 на ПЛС/,

6. Лекарствените продукти следва да бъдат включени в следните списъци, публикувани в сайта на НЗОК, актуални към 01.06.2017година:

6.1 Списък на противотуморните лекарствени продукти за лечение по амбулаторни процедури № 6 "Системно лекарствено лечение при злокачествени солидни тумори и хематологични заболявания" и № 7 „Амбулаторно наблюдение/диспансеризация при злокачествени заболявания и при вродени хематологични заболявания“ и клинични пътеки № 240, 242, 243, 244, 245, 246, 248, 249, 250.1, 250.2, 251.1, 251.2 и 252, на необходимите еритро- и гранулоцитните колонистимулиращи фактори и бифосфонати, в сила от 1 юни 2017г.

Други изисквания за допустимост

1. Участниците в обществената поръчка трябва да разполагат със складова база, която позволява съответните лекарствени продукти да бъдат доставени до лечебното заведение в срок до 24 часа от заявяването им.

2. Участниците в обществената поръчка трябва да разполагат със съответните транспортни средства според спецификата на лекарствените продукти.

4. Условия на плащане – отсрочено, в срок не по-кратък от 60 календарни дни, след представяне на следните документи :

- Доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС – оригинал и 1 /един/ брой заверено копие;
- Приемателно-предавателен протокол

5. Срок за изпълнение на поръчката:

Срокът за изпълнение на настоящата обществена поръчка е 12(дванадесет) месеца считано от датата на подписване на договора.

6. Срок за изпълнение на доставката/ите:

Срок и начин на доставка: - всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок до 24 часа след получаване на заявката от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** и за количествата, точно определени в заявката. Заявката се изпраща по по електронен път при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис.

Минимален срок на годност: срокът на годност на лекарствения продукт към датата на доставката за позиции с № 6.01; 6.02; 6.08; 14.01; 14.02; 14.03; 14.04; 14.05; 14.06; 14.07; 14.08; 14.09; 14.10; 14.11; 14.12; 14.13; 14.15; 14.16; 14.17; 14.18; 14.19; 14.20; 14.21; 14.22; 14.23; следва да бъде не по-малък от 50% /петдесет на сто/ от обявения от производителя.

В случай на доставка на лекарствени продукти с по-кратък от договорения срок на годност, се дължи неустойка, както следва:

- от 49,99% до 35% - 1% върху стойността на доставката;
- от 34,99% до 25% - 1,5 % върху стойността на доставката;
- от 24,99% до 15% - 2 % върху стойността на доставката;
- под 14,99% - 5 % върху стойността на доставката;

В този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да издаде фактура като данъчната основа посочи намалената с предвидената неустойка стойност на доставката. В случай, че ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не е коригирал фактурата с предвидената неустойка Възложителят може да откаже приемането на стоките или да си удържи неустойките по Договора от гаранцията за изпълнение.

Минималния срок на годност на всички останали лекарствени продукти следва да бъде не по-малък от 25 /двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

В случай на доставка на лекарствени продукти извън описаните по-горе в ал.2 с по-кратък от договорения срок на годност, изпълнителят дължи неустойка, както следва:

- От 24,99% до 15% - 2% върху стойността на доставката.
- под 14,99% - 5 % върху стойността на доставката;

Място на изпълнение на поръчката: Болнична аптека на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД.

7. Начин на изготвяне и подаване на приемно-предавателните протоколи и фактури

Участниците избрани за изпълнители при възможност от тяхна страна могат да осигурят електронен обмен на данни с Възложителя по извършените доставки (фактури) в TSV формат.

TSV (Tab Separated Values) – стандартен текстов формат за обмен на данни. Във файла следва да фигурират като минимум следните полета:

- Уникален код на материала (ID);
- Наименование на материала;
- Количество по фактура;
- Мерна единица;
- Единична цена за мерна единица без ДДС по фактура;
- Партиден номер;
- Срок на годност.

Файлът за електронен обмен на данни ще бъде изпращан в деня на фактуриране на следният електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com

Критерият за оценка на офертите е **най-ниска цена, съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП**

За всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на ЗОП и условията на настоящата документация, назначената от възложителя комисия извършва оценка въз основа на **КРИТЕРИЯ “НАЙ-НИСКА ЦЕНА”** -Цена за единица мярка на предлагания продукт за съответната номенклатурна единица /обособена позиция по възходящ ред, въз основа на предложените единични цени за мярка медикаменти или мед. изделия.

В случай на оферирание на еднакви крайни цени за обособената позиция и/или номенклатурна единица от двама или повече участници в процедурата, класирането се извършва чрез жребий, изтеглен в присъствието на участниците в процедурата и членовете на комисията съгласно чл.58, ал.2 от ППЗОП.

ГЛАВА IV

ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

До: Изпълнителния директор
на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД
гр. Габрово

О Ф Е Р Т А

от

/наименование на участника/

за участие в открита процедура по реда на ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет:

„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С представянето на настоящата оферта заявяваме желанието си да участваме в открита процедура по реда на ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“**

1. Запознахме се с документацията за участие и посочените в нея изисквания за участие, за изготвяне и представяне на офертата и за изпълнение на обществената поръчка, които заявяваме, че приемаме.

2. Представяме документите, посочени в ЗОП и в документацията за участие, като считаме, че отговаряме на предварително обявените условия.

3. До подготвянето на договор, в случай, че бъдем определени за изпълнител, това предложение заедно с писменото приемане от Ваша страна и известие за сключване на договор ще формират обвързващо споразумение между двете страни.

Неразделна част от настоящата оферта са описаните, в приложения Опис, документи.

Дата:

.....

(подпис на лицето, представляващо участника)

.....

(име и фамилия на лицето, представляващо участника)

ДЕКЛАРАЦИЯ
от подизпълнителя

(в случай, че се предвижда участие на подизпълнител)

Подписаният

(трите имена)

.....

(данни по документ за самоличност)

в качеството си на

(длъжност)

на подизпълнител:

(наименование на подизпълнителя)

ДЕКЛАРИРАМ, че:

1. Приемам да участвам като подизпълнител на участника, ако същият бъде избран за изпълнител в обществена поръчка с предмет: **„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“**

2. Видовете работи от предмета на поръчката, които ще извършвам като подизпълнител, са съгласно посоченото от участника в подадената от него оферта.

3. Не участвам в посочената процедура със самостоятелна оферта, включително като член на обединение.

Дата.....г.

ДЕКЛАРАТОР:

Забележка: Декларацията се попълва от всеки подизпълнител по отделно.

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:
„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания,
заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“

Подписаният:

(три имена)

Данни по документ за самоличност

(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)

в качеството си на

(длъжност)

на

(наименование на участника)

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото Ви представяме нашето техническо предложение за участие в обявената от Вас открита процедура за възлагане на обществена поръчка по реда на ЗОП с предмет: **„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“**

Поемаме ангажимент да изпълним обекта на поръчката в съответствие с изискванията Ви, заложили в части “Пълно описание на обекта на поръчката” и “Техническата спецификация” на настоящата поръчка.

1. Сроковете за изпълнение на поръчката са както следва:

- Срок за изпълнение на доставка на лекарствените продукти месеца, считано от датата на подписване на договора (12(дванадесет) месеца).

2. Срок и начин на доставка:

- Всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок до часа /не повече от 24(двадесет и четири) часа, след получаване на заявката от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** и за количествата, точно определени в заявката.

3. Минимален срок на годност: Минимален срок на годност: срокът на годност на лекарствения продукт за позици с № 6.01; 6.02; 6.08; 14.01; 14.02; 14.03; 14.04; 14.05; 14.06; 14.07; 14.08; 14.09; 14.10; 14.11; 14.12; 14.13; 14.15; 14.16; 14.17; 14.18; 14.19; 14.20; 14.21; 14.22; 14.23 следва да бъде не по-малък от 50% /петдесет на сто/ от обявения от производителя и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

4. Документи за плащане: заплащането на стоките по договора се извършва отложено в срок от 60 /шестдесет/ дни, след представяне на следните документи:

-Доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС – оригинал и 1 /един/ брой заверено копие;

- Приемателно-предавателен протокол

Приемаме да се считаме обвързани от задълженията и условията, поети с офертата ни до изтичане на **90** (деветдесет) календарни дни, включително от крайния срок за получаване на офертите.

Поемаме ангажимент да изпълним обекта на поръчката в съответствие с изискванията Ви, заложи в части "Пълно описание на обекта на поръчката" и "Техническата спецификация" на настоящата поръчка.

Гарантираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с гореописаната оферта.

Към техническото предложение прилагам попълнено Техническо предложение за всяка позиция за която кандидатстваме съгласно образца (Образец № 3А).

_____.г.
(дата на подписване)

Декларатор: _____

- ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Приложение 01: Доставка на лекарствени продукти за онкологични заболявания 2017-2018

Фирма ЕИК

№	АТС код	Наименование	Техническа спецификация (INN)	мярка (м.е.)	Код НЗОК	Търговско име	Притежател на РУ	Идентификатор на ЛП /Колона "U" от ПЛС/	Срок на годност по КХП /месеци/	Забележки
*****	*****	*****	*****	*****						
*****	*****	*****	*****	*****						
*****	*****	*****	*****	*****						
*****	*****	*****	*****	*****						
*****	*****	*****	*****	*****						
*****	*****	*****	*****	*****						
*****	*****	*****	*****	*****						
*****	*****	*****	*****	*****						
*****	*****	*****	*****	*****						
*****	*****	*****	*****	*****						
*****	*****	*****	*****	*****						
*****	*****	*****	*****	*****						
*****	*****	*****	*****	*****						
*****	*****	*****	*****	*****						

Срок на доставка:..... работни дни. Срок на отложено плащане: календарни дни.

ПОДПИС:

ДАТА:

/на Управителя или упълномощено лице и печат/

ДЕКЛАРАЦИЯ**за съгласие с клаузите на проекта на договора и предлаганите от участника срокове**

Подписаният:

(три имена)

Данни по документ за самоличност

.....

(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)

в качеството си на

(длъжност)

на -

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“**, открита с **Решение №** на Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

1. Запознат съм със съдържанието на проекта на договора на настоящата обществена поръчка и приемам/ не приемам *(ненужното се зачертава)* условията в него.
2. Срокът на валидност на офертата е 90 (деветдесет) дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.
3. Срок за изпълнение на обществената поръчката - до 12 месеца, считано от датата на сключване на договора.

Дата.....г.

ДЕКЛАРАТОР:

Забележка: Декларацията се подписва от лицата, които представляват участника.

**Този документ задължително се поставя от участника в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис ПРЕДЛАГАНИ
ЦЕНОВИ ПАРАМЕТРИ**

562 Доставка на лекарствени продукти за онкологични заболявания 2017 - 2018

Стр. 001 от 001

- ЦЕНОВА ОФЕРТА

Приложение 01: Доставка на лекарствени продукти за онкологични заболявания 2017-2018

Фирма ЕИК

№	АТС код	Техническа спецификация (INN)	мярка (м.е.)	количество	Брой в опаковка	Цена с ДДС за мярка-	Сума	Цена за опаковка	Цена за опаковка по чл, 261а, ал.1 от ЗЛПХМ	Стойност за опаковка, изчислена на база референтна стойност /Колона "М" от приложение № 2 на ПЛС/

Срок на доставка: работни дни. Срок на отложено плащане: календарни дни.

ПОДПИС:

ДАТА:

/на Управителя или упълномощено лице и печат/

ДЕКЛАРАЦИЯ по чл. 65, ал. 3 от ЗОП

Подписаният:

(три имена)

Данни по документ за самоличност

(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)

в качеството си на

(длъжност)

на -

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“**, открита с **Решение №** на Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово

ДЕКЛАРИРАМ:

1. Съгласен съм капацитетът на представляваното от мен дружество да бъде ползван от, ЕИК, участващ в процедура на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД за възлагане на обществена поръчка за доставка за срок от 12 месеца на лекарствените продукти, в случай че изпълнението на поръчката бъде възложено на този участник.

2. Съгласен съм капацитетът на представляваното от мен дружество да бъде ползван във връзка със следните критерии, свързани с икономическото и финансовото състояние, техническите способности и професионалната компетентност:

2.1.;

2.2.;

3. Във връзка с гореизложеното, прилагаме:

3.1. Документи за поетите от представляваното от мен дружество задължения, доказващи, че участникът ще разполага със съответните ресурси;

3.2. Документи, доказващи, че представляваното от мен дружество отговаря на съответните критерии за подбор, за доказването на които участникът се позовава на капацитета на представляваното от мен дружество;

3.3. Документи, доказващи, че за представляваното от мен дружество не са налице основанията за отстраняване от процедурата.

3.4. Подробен и подписан опис на документите по т.-т. 3.1.-3.3.

Известна ми е отговорността по чл. 313 от Наказателния кодекс за посочване на неверни данни.

Дата.....г.

ДЕКЛАРАТОР:

ДЕКЛАРАЦИЯ
по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП

Подписаният:

(три имена)

Данни по документ за самоличност

.....

(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)

в качеството си на

(длъжност)

на

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“**, открита с Решение № на Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово

ДЕКЛАРИРАМ:

Представяваното от мен дружество:

1. не участва в обединение, което е участник в настоящата процедура;
2. не е давало съгласие да бъде подизпълнител на друг участник в настоящата процедура;
3. не е свързано лице с друг участник в настоящата процедура по смисъла на [§ 1, т. 13](#) и [14 от допълнителните разпоредби на Закона за публичното предлагане на ценни книжа](#).

Известна ми е отговорността по чл. 313 от Наказателния кодекс за посочване на неверни данни.

Дата.....г.

ДЕКЛАРАТОР:

ДЕКЛАРАЦИЯ
по чл. 101, ал. 10 от ЗОП

Подписаният:

(три имена)

Данни по документ за самоличност

.....

(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)

в качеството си на

(длъжност)

на -

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“**, открита с **Решение №** на Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово

ДЕКЛАРИРАМ:

Представяваното от мен дружество не участва в друго обединение, което е участник в настоящата процедура.

Известна ми е отговорността по чл. 313 от Наказателния кодекс за посочване на неверни данни.

Дата.....г.

ДЕКЛАРАТОР:

ДЕКЛАРАЦИЯ
по чл. 102 от ЗОП

Подписаният:

(три имена)

Данни по документ за самоличност

.....

(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)

в качеството си на

(длъжност)

на

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания, заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“**, открита с **Решение №** на Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово

ДЕКЛАРИРАМ:

За конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна следва да се счита следната информация, налична в представената от нас оферта:

1.;
2.;
3.

Запознати сме, че е недопустимо позоваването на конфиденциалност по отношение на тези предложения от офертите, които подлежат на оценка.

Дата.....г.

ДЕКЛАРАТОР:

ПРОЕКТ НА ДОГОВОР №.....

за възлагане на обществена поръчка с предмет:

**„Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания,
заплащани от НЗОК за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД гр. Габрово“**

Днес, 2018 г., в град Габрово, на основание чл.112, ал.1 от ЗОП и резултати от проведена процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: "Доставка на лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания" и избран изпълнител с Решение №отг. на изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – Габрово, се сключи настоящият договор между:

МБАЛ “Д-р Тота Венкова” АД, със седалище в град Габрово и адрес на управлението ул.”Д-р Илиев Детския” № 1, вписано в търговския регистър при Агенция по вписванията с ЕИК 107507217, Данъчен № 1070018787, представлявано от изпълнителния директор д-р Нели Иванова Савчева, от една страна, наричано по-долу “ВЪЗЛОЖИТЕЛ” и

....., със седалище в град и адрес на управлението ул. „.....” №, вписано в търговския регистър към Агенция по вписванията с ЕИК....., представлявано от, Данъчен номер, от друга страна, наричано по-долу “ИЗПЪЛНИТЕЛ”.

Страните се споразумяха както следва:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

Чл.1. /1/ Възложителят възлага, а Изпълнителят се задължава срещу възнаграждение да извършва доставка, по периодични заявки, на лекарствени продукти / наричани по-долу в договора „стоки“/ за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово, съгласно *Приложение № 1* неразделна част на настоящия договор, съобразно потребностите на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, по видове и прогнозни количества срещу цена, която ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ се задължава да заплати, франко аптека на болницата.

Офертата на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ е неразделна част от настоящия договор, като условията и се считат по право условия на настоящия договор, доколкото друго не е уговорено.

/2/ Възложителят има право да променя посочените в Приложение № 1 количества продукти съобразно нуждите си, включително да се отказва от доставката на определени видове, както и да заявява нови, които не са включени в Приложение № 1, но са в изпълнение на предмета на договора. Под „нови видове” се има предвид: при спиране от производство и/или внос, еквивалент на видовете лекарствени продукти, които са включени в Приложение № 1.

II. СРОК НА ДОГОВОРА

Чл.2./1/. Настоящият договор е със срок до 12 месеца.

/2/. Договорът влиза в сила от 2018 г. и е валиден до 2019 г.

/3/. В случай, че към датата на изтичане срока на договора е открита нова процедура за възлагане на обществена поръчка със същия предмет, която не е приключила, договорът запазва действието си при същите условия до нейното приключване и сключването на нов

договор, съобразно разпоредбите на ЗОП.

III. ЦЕНА И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

Чл.3./1/. Единичната цена на стоките е съобразно класираната оферта на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, в размер съгласно *Приложение № 1* неразделна част от настоящия договор. Цената е определена при условията на доставка до краен получател, с включен ДДС.

/2/. Цената по договора е фиксирана, не подлежи на промяна в срока на действието му, освен в случаите по чл.116 т.2-6 от ЗОП, както и на основание чл.116, т.1 от ЗОП, при намаление на договорените единични цени в полза на възложителя.

/3/. В случай, че през време на действие на договора, стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от приложение №2 от Позитивния лекарствен списък, колона „М“, стане по-ниска от договорената, Възложителят, безусловно заплаща лекарствените продукти на по-ниска цена, считано от датата на обявяване на влезлите в сила решения по реда на чл.18 от Наредба за условията, привалита и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти. В този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да коригира и цените на наличните лекарствените продукти в болничната аптека към датата на влизане в сила на решението за промяна на Позитивния лекарствен списък.

/4/. Плащането по настоящия договор се осъществява в български лева чрез банков превод от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по следната банкова сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

ТБ.....IBAN:; BIC:

/5/. Заплащането е отложено в срок от 60 календарни дни от датата на доставката и се осъществява след представяне на следните документи: фактура – оригинал, при възможност подписана от упълномощено от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ лице и приемно - предавателен протокол подписан от упълномощено от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ лице.

/6/. В случай, че посочените в чл.3, ал.5 документи са нередовни или не са комплектовани, същите се връщат на Изпълнителя с приемно- предавателен протокол за изправяне на нередностите. Срокът по чл.3, ал.5 започва да тече от датата на представяне на последният изискуем документ.

Чл.4./1/. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ гарантира изпълнението на настоящия договор по цени съобразно посочените в офертата му, валидни за целия договорен срок, както и при намаление на лекарствените продукти в Позитивния лекарствен списък ще има право да получи по-ниските цени, както е посочено в чл.3, ал.3 от договора.

/2/. В случай, че през времето на действие на договора НЗОК договори с притежателя на разрешение за употреба на съответния лекарствен продукт, на национално ниво, цени на лекарствените продукти по-ниски от договорената, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ ще заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното договаряне между НЗОК и притежателя на разрешение за употреба на съответния лекарствен продукт.

/3/. В връзка с чл.4, ал.2 от настоящият договор ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да коригира и цените на наличните лекарствените продукти в болничната аптека към датата на влизане в сила на конкретното договаряне между НЗОК и притежателя на разрешение за употреба на съответния лекарствен продукт.

IV. ЗАЯВКИ И СРОК НА ДОСТАВЯНЕ

Чл.5./1/. Приемането на заявките от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ се извършва на адрес:

държава: ;гр. ;

ул. „” №;

във всички работни дни на телефон: ;

и *e - mail*:

/2/. Обемът на доставките предмет на този договор, се определя със заявка от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, подадена до ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, съобразно нуждите му, без ограничения за броя на заявките във времето.

/3/. Заявки от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ се подават само от управителя на Болнична аптека или упълномощено от него лице, по телефон (при спешност), писмено, от следният електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com

/4/. Доставянето на стоките, предмет на настоящия договор се извършва в срок до 24 /двадесет и четири/ часа считано от часа и датата на получаване на заявка от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

/5/. За всяка подадена заявка, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да изпрати потвърждение, че е получена на следният електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com Часът и датата на потвърждението за получена заявка на посочения *e-mail*, по смисъла на чл. 34, ал. 4 от договора, ще се счита за годно доказателство при евентуални бъдещи спорове между страните.

/6/. При невъзможност за доставяне на лекарствени продукти по вид или количество при подадена заявка, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да уведоми по имейл или писмено ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в срок не по-дълъг от 2 /два/ часа след получаване на заявката. Ако изпълнителят не уведоми в посочения срок възложителя за невъзможността за извършване на доставката, това се счита за мълчалив отказ от доставка на определената със заявката стока.

/7/Термоллабилните лекарства се доставят с хладилни чанти при температура, подходяща за съхранение на свойствата и качествата им при транспортиране. Цитостатиците се доставят в контейнери, отделно от другите лекарства.

/8/. Изпълнителят носи отговорност за вреди, произлезли от неправилна или недостатъчна опаковка или неправилна или недостатъчна маркировка.

Чл.6. За количества, доставени от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ извън / без заявка, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ няма задължение за плащане. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ следва да организира връщането им за своя сметка

V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ, ПРИЕМАНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА СТОКИТЕ

Чл.7./1/. За място на доставяне на стоките по този договор се определя Болничната аптека на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД – Габрово.

/2/. Приемането на стоките се осъществява в присъствието на упълномощени представители на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, като стоките трябва да отговарят на заявените по обособени позиции и номенклатурни единици. Стоките се придружават от:

- **фактура - оригинал** за извършена доставка, отговаряща на изискванията на ЗДДС и ППЗДДС;

- **приемателно-предавателен протокол** съдържащ задължително следните реквизити за всяка партида: партиден номер, дата на производство и срок на годност – в случаите, когато изброените реквизити не се съдържат във фактурата.

/3/ В случай, че упълномощеният представител на Възложителя установи пропуски или

липси в представените документи същият предприема действия съобразно чл.3, ал.6 от договора.

/4/. В случаите на ал.2 и ал.3 упълномощен представител на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ се счита и представителят на превозвача, доставил стоката, когато за самата доставка се изисква подпис на товарителният запис от упълномощено лице на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за получен товар.

VI. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

Чл.8./1/. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да достави стоките в сроковете по чл. 5, ал. 4 и да ги предаде на упълномощен представител на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в съответния вид, количество и качество в Болничната аптека. Недоставяне на стоките в посочените срокове е основание за търсене на отговорност в размери съгласно чл.24, ал.1 от договора, за забава на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ. Качеството на стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговаря на правилата за Добра производствена и дистрибуторска практика.

/2/. При констатиране от оторизираното лице на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на липси по вид и/или количество на заявените стоки, то може да откаже да ги приеме, което се счита за недоставяне на съответните стоки по вид и/или количество и ИЗПЪЛНИТЕЛЯ дължи неустойка по чл.24, ал.2 от настоящия договор.

/3/. При констатиране от оторизираното лице на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на срок на годност, по-малък от 50 /петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за позиции с № 6.01; 6.02; 6.08;14.01; 14.02; 14.03; 14.04; 14.05; 14.06; 14.07; 14.08; 14.09; 14.10; 14.11; 14.12; 14.13; 14.15; 14.16; 14.17; 14.18; 14.19; 14.20; 14.21; 14.22; 14.23 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции, или несъответствие на партидния номер, то може да откаже да ги приеме, което се счита за недоставяне на съответните стоки. В този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯ дължи неустойка по чл.24, ал.2, освен ако няма писмено съгласие от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за доставянето на тези стоки въпреки по-малкия срок на годност.

/4/. При констатиране от оторизирано лице на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на несъответствие на партидния номер на доставените стоки, то може да ги откаже да ги приеме, което се счита за недоставяне на съответните стоки и в този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка по чл.24, ал.2 от договора.

Чл.9. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен с доставяне на стоките да представи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ документите, изброени в чл.3, ал.5 и чл.7, ал.2 от настоящия договор.

Чл.10. Ако оторизираното от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ лице констатира, че при приемане на доставените стоки има скъсване или увреждане на фабричната им опаковка, че са доставени стоки различни от заявените, че качеството на доставените стоки не отговаря на правилата за Добра производствена и дистрибуторска практика /когато има съществено основание да се направи такъв извод/, то може да откаже да приеме стоките, за което веднага уведомява упълномощения представител на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, който се задължава да ги подмени, без да излиза от първоначалните срокове, така както са определени в чл.5, ал.4. За отказа се съставя протокол подписан от двете страни с посочване на причините. В случай, че не се спазят посочените срокове за подмяна на стоката ИЗПЪЛНИТЕЛЯ дължи неустойка за забава в размер съгласно чл.24, ал.1 от настоящия договор.

Чл.11./1/. При невъзможност за доставяне на определени стоки по вид или количество по получената заявка да уведоми в срок до 2 /два/ часа по *e-mail* и писмено ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

Това се счита за **писмен отказ** за доставянето на тези стоки, за което ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка съгласно раздел XI от настоящия договор и ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предприеме действия съгласно чл. 24, ал.3 от настоящия договор.

/2/. Ако ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ, не изпълни задължението си по чл.5, ал.6 от договора, не извърши доставка, в рамките на договорения срок по чл.5, ал.4, на определени стоки по вид или количество по получената заявка и не е представил писмен отказ за доставянето им, то това ще се счита за **мълчалив отказ** на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ да изпълни договорно задължение, а именно доставката на определените стоки, за които е сключил настоящият договор, за което ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка съгласно раздел XI от настоящия договор и ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предприеме действия съгласно чл. 24, ал.3 от настоящия договор.

Чл.12. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ има право да получи цената за извършената доставка, в размер на общата сума от доставените стоки, всяка с цена посочена в *Приложение № 1* от настоящия договор, освен в изрично посочените в договора случаи за промяна на цената.

VII. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

Чл.13. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да получи заявените от него стоки по вид и количество, съгласно Приложение №1.

Чл.14./1/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава да заплаща реализираните по този договор доставки на стоки в уговорените срокове.

/2/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава да окаже необходимото съдействие на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за изпълнение на договора.

/3/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ е длъжен да приеме от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ доставените стоки, чрез упълномощения си представител, след като същият ги прегледа и оцени качеството им, в съответствие с нормативните актове.

Чл.15./1/. Ако извършената доставка не отговаря на изискванията за качество, по смисъла на приложимата нормативна уредба и този договор, или е установено несъответствие между заявеното и доставено количество или доставените стоки не са придружени от изискуемите от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ документи, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ, чрез оторизираното от него лице, може да предприеме действията по раздел X от настоящия договор.

/2/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ си запазва правото да закупи заявените стоки от друг доставчик, в случаите на отказ от доставка или несъответствие на доставените стоки с техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Разликата в цените е за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и Възложителят може да предприеме действия по удовлетворяване разликата от гаранцията за добро изпълнение .

/3/ В случай на прекратяване на терапия на пациент ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ си запазва правото да върне изцяло или частично получените лекарствени продукти в срок от 45 календарни дни от датата на доставката на стоката. В този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да издаде кредитно известие за върната стока.

/4/ Възложителят си запазва правото да не възложи целия предвиден от него обем лекарствени продукти, в случай че отпадне необходимостта от използването им.

/5/ Възложителят има право при необходимост да променя посочените в Приложение № 1 количества продукти съобразно нуждите си, включително да се отказва от доставката на определени видове, както и да заявява нови, които не са включени в Приложение № 1, но са в изпълнение на предмета на договора. Под „нови видове” се има предвид: при спиране от

производство и/или внос, еквивалент на видовете продукти, предмет на поръчката, които са включени в техническата спецификация

VIII. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ДОГОВОРА

Чл.16./1/. Гаранцията за изпълнение на договора е в размер на лева, **представляваща 3% от стойността на договора без включен ДДС** и се внася по сметка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ при подписване на договора.

Банка: Банка ДСК - Габрово,

Банков код (BIC): STSABGSF

Банкова сметка (IBAN): BG46STSA93000021423555

/2/. Гаранцията по ал.1 на този член може да бъде дадена и под формата на банкова гаранция, валидна за целия срок на договора, но не по-малко от 13/тринадесет/ месеца. Тя се предоставя на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ при подписване на договора. Банковата гаранция трябва да съдържа условие за безусловно и неотменимо изплащане след писмено предявено искане от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

/3/ Гаранцията по ал.1 на този член може да бъде дадена и под формата на застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя, валидна за целия срок на договора, но не по-малко от 13/тринадесет/ месеца. Тя се предоставя на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ при подписване на договора.

/4/ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ освобождава гаранцията за изпълнение на договора, без да дължи лихви, в едномесечен срок след приключване изпълнението на договора от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, ако не са налице условия за нейното задържане.

/5/ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не дължи лихва за периода, в който средствата по ал. 1 са престояли на законно основание в него.

Чл.17. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ отговаря пред ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за точното изпълнение на задълженията си и с внесената от него гаранция за изпълнение на договора.

IX. КАЧЕСТВО И СРОК НА ГОДНОСТ

Чл.18./1/ Качеството на стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговаря на техническите стандарти на производителя.

/2/. Към датата на доставката остатъчният срок на годност на лекарствените продукти за позиции с № 6.01; 6.02; 6.08;14.01; 14.02; 14.03; 14.04; 14.05; 14.06; 14.07; 14.08; 14.09; 14.10; 14.11; 14.12; 14.13; 14.15; 14.16; 14.17; 14.18; 14.19; 14.20; 14.21; 14.22; 14.23 следва да бъде не по-малък от 50% /петдесет на сто/ от обявления от производителя.

/3/ В случай на доставка на лекарствени продукти с по-кратък от договорения срок на годност, се дължи неустойка, както следва:

от 49,99% до 35% - 1% върху стойността на доставката;

от 34,99% до 25% - 1,5 % върху стойността на доставката;

от 24,99% до 15% - 2 % върху стойността на доставката;

под 14,99% - 5 % върху стойността на доставката;

В този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да издаде фактура като данъчната основа посочи намалената с предвидената неустойка стойност на доставката. В случай, че ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не е коригирал фактурата с предвидената неустойка Възложителят може да откаже приемането на стоките или да си удържи неустойките по Договора от гаранцията за

изпълнение.

/4/ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното пристигане или приемане остатъчният срок на годност е по – малък от определения в чл.18, ал.2 минимален срок на годност.

/5/ Доставка на лекарствен продукт с остатъчен срок на годност по-малък от 15 на сто от обявления от производителя се извършва само с писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, или упълномощено от него лице, за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, или упълномощено от него лице, стоките няма да бъдат заплащани

/6/ Искането за писмено съгласие, в случаите на ал.5, следва да постъпи при Възложителя в срок до 1/един/ работен ден от получаване на заявката, а при спешни доставки в срок до 1 час от получаване на заявката.

/7/ Посочените в ал.6 срокове за доставка на лекарствени продукти с остатъчен срок на годност по малко от 15 на сто от обявления от производителя започват да текат от датата /часът в случаите на спешна доставка/ на получаване на съгласие за доставката.

/8/ Минималният срок на годност на всички останали лекарствени продукти следва да бъде не по-малък от 25 /двадесет и пет/ на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка.

/9/ В случай на доставка на лекарствени продукти извън описаните по-горе в ал.2 с по-кратък от договорения срок на годност, изпълнителят дължи неустойка, както следва:

От 24,99% до 15% - 2% върху стойността на доставката.

под 14,99% - 5 % върху стойността на доставката;

/10/ Доставки на лекарствени продукти с остатъчен срок под 15% обявления от производителя се извършва само с писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, или упълномощено от него лице, за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, или упълномощено от него лице, стоките няма да бъдат заплащани.

/11/ Искането за писмено съгласие, в случаите на ал.10, следва да постъпи при Възложителя в срок до 1/един/ работен ден от получаване на заявката, а при спешни доставки в срок до 1 час от получаване на заявката.

/12/ Посочените в ал.6 срокове за доставка на лекарствени продукти с остатъчен срок на годност по малко от 15 на сто от обявления от производителя започват да текат от датата /часът в случаите на спешна доставка/ на получаване на съгласие за доставката.

Х. РЕКЛАМАЦИИ

Чл.19. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** може да предявява рекламации пред **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** за:

а/ количество и некомплектност на стоките или техническата документация /явни недостатъци/;

б/ качество /скрити недостатъци/;

в/ при доставяне на стоки не от договорения вид, посочен в *Приложение № 1* на настоящия договор.

Чл.20. Рекламации за явни недостатъци на стоките се правят до 14 /четиринадесет/ дни от датата на доставяне, като за целта се съставя протокол от комисия определена от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

Чл.21. Рекламации за скрити недостатъци на стоките се правят през целия срок на годност на доставените стоки, непосредствено след констатирането се съставя протокол от комисия определена от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

Чл. 22./1/ В протоколите по чл. 20 и по чл. 21 се посочват договора, точното количество и качеството на получените стоки и партиден номер, основанието за рекламация и конкретното искане на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

/2/. В срок от 2 /два/ дни от получаване на рекламацията, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ следва конкретно да отговори на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в писмена форма дали приема рекламацията или я отхвърля. Ако ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не отговори на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в този срок следва да се счита, че той приема рекламацията.

/3/. Срокът по ал.2 на този член не се отнася за случаите уредени в чл.10 от договора.

Чл.23./1/. При рекламация за явни недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в срок от 2 /два/ дни от приемане на рекламацията, за своя сметка и риск да замени стоките, за които е направена рекламация и да достави заявените лекарствени продукти, съгласно договореното, в Болничната аптека на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – Габрово. При неизпълнение на това си задължение ще е налице неизпълнение на заявена и недоставена стока и ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ носи отговорност, съгласно чл.24, ал.2 изр. второ от договора.

/2/. При рекламации за скрити недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в срок от 2 /два/ дни от приемане на рекламацията, за своя сметка и риск да замени стоките, за които е направена рекламация и да достави заявените стоки, съгласно договореното, в Болничната аптека на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – Габрово, или по преценка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ да върне съответната част от заплатената цена, ведно с дължимите лихви.

XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ, НЕУСТОЙКИ

Чл.24./1/. При писмено уведомяване за забава на доставка от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за срок не по-дълъг от 6 /шест/ часа, след изтичане на сроковете по чл.5, ал.4, същият дължи неустойка в размер на 0,05% /нула цяло, нула пет на сто/ **на час** от стойността на забавената стока. Нереализиране на доставката в рамките на посочените 6 /шест/ часа, след изтичане на сроковете по чл.5, ал.4, се счита за недоставяне на стоката и се прилагат санкции, съгласно ал.2 на този член.

/2/. При недоставяне на стока по ал.1, изречение 2 на настоящия член, както и съгласно чл. 8 ал. 2 , ал. 3 и ал.4, от настоящия договор ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 0,7 % на ден върху стойността на считаната за недоставена стока, но не повече от 30%/тридесет процента/ от стойността на неизпълнението. Същата неустойка се начислява и при настъпване на обстоятелствата по чл.23, ал.1, изр. второ от договора.

/3/. При отказ / **писмен** или **мълчалив**/ на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, в случаите на чл. 11 ал.1 и ал.2, той дължи неустойка в размер на 0,7 % на ден върху стойността на недоставената стока, но не повече от 30% /тридесет процента/ от стойността на неизпълнението

Чл.25./1/. В случаите на чл.24, ал.3 от договора, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ е свободен да закупи стоките, за които ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е направил отказ за доставка, от друго място.

/2/ При закупуване на стоки по ал.1 на по-висока цена от тази в настоящия договор, за разликата в стойността ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се удовлетворява от предоставената гаранция за изпълнение на договора.

Чл.26./1/. При неточно изпълнение на задълженията по договора от страна на

ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ заплаща дължимото след като прихване стойността на неустойките, по реда посочен в ал.2 на този член.

/2/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ, към датата на приключване на договора удовлетворява претенциите си относно неизпълнението на договора /както и за заплащане на неустойките/ от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ **по следния ред:** първо чрез удържане на сумата от гаранцията за добро изпълнение; след изчерпване на сумата от гаранцията, чрез прихващане от дължими суми към ИЗПЪЛНИТЕЛЯ; при липса на такива суми – по съответния законов ред.

/3/. Начисляването на неустойка не лишава изправната страна да търси обезщетение за претърпени вреди и пропуснати ползи над размера на договорената неустойка.

/4/. При системно неизпълнение на поетите задължения по настоящия договор от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, той дължи неустойка в размер на 10 % /десет на сто/ от стойността на целия договор и ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да прекрати договора едностранно и без предизвестие, като в този случай настъпват и последиците предвидени в чл.31. За системно неизпълнение се счита три или повече пъти нереализирани доставки в размер на повече от 30 на сто от стойността на конкретната заявка по цени от Приложение №1 на договора.

Чл.27. При неизпълнение на задължението по чл. 5, ал. 5, изречение 1 от договора, за изпращане на потвърждение, че заявката е получена на следния електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 5 % /пет на сто/ от стойността на заявката.

Чл.28. /1/ При забавяне на плащането ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 0,01 % /нула цяло, нула едно на сто/ върху дължимата сума за всеки просрочен ден, но не повече от 1 % /едно на сто/ от стойността на дължимата сума.

/2/ Неустойката по ал. 1, не се дължи от Възложителя, в случай на забавено/и плащания /преводи/ от НЗОК, като това обстоятелство подлежи на доказване от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

ХІІ. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

(приложимо само в случаите, в които избрания за изпълнител участник е посочил, че ще ползва подизпълнители, при сключване на рамковото споразумение)

Чл. 29. /1/ 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.

/2/ ВЪЗЛОЖИТЕЛ изисква замяна на ПОДИЗПЪЛНИТЕЛ, който не отговаря на условията по ал.1.

/3/ Когато частта от поръчката, която се изпълнява от ПОДИЗПЪЛНИТЕЛ, може да бъде предадена като отделен обект на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ или на ВЪЗЛОЖИТЕЛ, последния заплаща възнаграждение за тази част на ПОДИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

/4/ Разплащанията по ал. 3 се осъществяват въз основа на искане, отправено от ПОДИЗПЪЛНИТЕЛЯ до ВЪЗЛОЖИТЕЛ чрез ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, който е длъжен да го предостави на възложителя в 15-дневен срок от получаването му.

/5/ Към искането по ал. 3 ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими.

/6/ ВЪЗЛОЖИТЕЛ има право да откаже плащане по ал. 3, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за отказа.

/7/ Независимо от използването на ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ отговорността за изпълнение

на договора е на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

XIII. ФОРСМАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА

Чл. 30 /1/ Страните по настоящия договор не дължат обезщетение за понесени вреди и загуби, ако последните са причинени в резултат на непреодолима сила.

/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.

/3/ "Непреодолима сила" по смисъла на този договор е непредвидено и/или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на договора.

/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 в посочения в предходното изречение срок 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.

/5/ Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задълженията и свързаните с тях насрещни задължения се спира.

/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 ИЗПЪЛНИТЕЛ и ВЪЗЛОЖИТЕЛ.

XIV. ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

Чл.31. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати договора, едностранно и без предизвестие, при системно неизпълнение на доставките на стоки по количество и/или качество. Същият има право да задържи в своя полза пълния размер на гаранцията за изпълнение на договора.

Чл.32. При прекратяване на договора по вина на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ - неизпълнение на поетите по настоящия договор задължения, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ, начислява предвидените в раздел XI неустойки и задържа пълния размер на гаранцията за изпълнение.

Чл.33. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да прекрати договора, ако в резултат на обстоятелства, възникнали след сключването му, не е в състояние да изпълни своите задължения. В този случай дължи обезщетение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за претърпените вреди от сключването на договора.

Чл. 34. В случай, че през времето на действие на договора ЦОПСЗ сключи рамково споразумение със същия предмет, Възложителят прекратява своя договор с изпълнителя, частично или пълно, освен в случаите когато договорените цени и условия по този договор са по-благоприятни от тези по рамковото споразумение.

Чл.35. Договорът се прекратява с изтичане на срока, за който е сключен.

XV. СЪОБЩЕНИЯ

Чл.34. /1/. Всички съобщения между страните, свързани с изпълнението на този договор са валидни, ако са направени в писмена форма, подписани от упълномощените представители на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯ. Писмената форма се смята спазена и когато съобщението е изпратено по електронната поща на страните, като насрещната страна писмено по електронна поща отговори, че е получил съобщението.

/2/. Ако някоя от страните промени посочените адреси, без да уведоми другата страна, последната не отговаря за неполучени съобщения, уведомления и други подобни.

/3/. За целите на този договор адресите на страните са:

за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ: гр. Габрово, ул. „Д-р Илиев Детския” № 1; тел: 0035966 800 956;
електронна поща: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com

за ИЗПЪЛНИТЕЛЯ: държава: ; гр. ; ул.
..... ; телефон:; електронна поща:
.....

/4/. За дата и час на съобщението се смятат датата и часа на:

- предаването - при ръчно предаване на съобщението;
- пощенското клеймо на обратната разписка - при изпращане по пощата;
- обратния e-mail за потвърждаване - при изпращане по електронна поща.

XVI. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

Чл.35. За всички неуредени въпроси в настоящия договор ще се прилагат разпоредбите на действащото българско законодателство. Страните се уговорят да разрешават възникналите разногласия относно тълкуването, изпълнението и прекратяването на договора посредством споразумение. При невъзможност от решаване на възникналите спорове по този начин, то същите ще се отнасят до разглеждане и решаване от компетентните съдилища на Република България. На основание чл.117, ал.2 от ГПК страните се съгласяват, че компетентен да разгледа имуществен спор между страните, като първа инстанция, ще бъде Районен съд гр.Габрово, съответно Окръжен съд гр.Габрово.

Чл.36. Настоящият договор се сключва и изпълнява в съответствие със законодателството на Република България и представлява цялостно уреждане между страните по отношение предмета на договора.

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

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

/Изпълнителен директор/

Съгласувал:

/Гл. счетоводител/

.....

/юрисконсулт/