

## ПРИЛОЖЕНИЕ № 2

### ПРЕДМЕТ НА ПОРЪЧКАТА

I. Доставка на медицински изделия, включително ин витро диагностични изделия за вземане, диагностициране, преработване и съхраняване на кръв и кръвни съставки, разделени на групи и позиции, съгласно Приложение № 1 – Спецификация.

### С П Е Ц И Ф И К А Ц И Я

на количествата и видовете медицински изделия за вземане,  
диагностициране, преработка и съхранение на кръв и кръвни съставки за  
нуждите на трансфузионната система за 2012 година

Наименование	Позиция	Видове	Мярка	Количество "ДО"
Пластмасови сакове за вземане на кръв	1	Единични пластмасови сакове за вземане на кръв CPD A1	брой	100
	2	Двойни пластмасови сакове за вземане на кръв CPD A1	брой	37 400
	3	Двойни пластмасови сакове за вземане на кръв с добавен разтвор CPD + SAGM	брой	15 000
	4	Тройни пластмасови сакове за вземане на кръв CPD A1	брой	37 920
	5	Тройни пластмасови сакове за вземане на кръв CPD +SAGM	брой	38 700
	6	Четворни пластмасови сакове за вземане на кръв CPD A1	брой	16 000
	7	Четворни сакове за вземане на кръв с добавен разтвор CPD +SAGM	брой	10 000
	8	Четворни пластмасови сакове с вграден филтър за обезлевкоцитяване и добавен разтвор	брой	11 500
	9	Четворни пластмасови сакове с два вградени филтъра за обезлевкоцитяване и добавен разтвор	брой	10 650

	<b>10</b>	Четворни пластмасови сакове с вграден филтър за обезлевкоцитяване за микропедиатричната практика	брой	1 950
	<b>11</b>	Пластмасови сакове (сетове) за апаратна тромбофереза и компенсаторни цитратни разтвори за апарати с непрекъснато сепариране	брой	20
	<b>12</b>	Пластмасови сакове (сетове) за апаратна тромбофереза и компенсаторни цитратни разтвори за апарати за циклично сепариране	брой	1 000
	<b>13</b>	Пластмасови сакове за апаратна плазмафереза и компенсаторни цитратни разтвори	брой	200
	<b>14</b>	ПЛАСМАСОВИ САКОВЕ ЗА МАНУАЛНА ПЛАЗМАФЕРЕЗА	брой	550
<b>Епруветки</b>	<b>15</b>	Вакуум епруветки с калиево EDTA - от 3 до 5 ml.	брой	86 000
	<b>16</b>	Епруветки с вакуум с калиево EDTA - от 5 до 10 ml. и диаметър 10-15 mm	брой	332 600
<b>Микрокювети</b>	<b>17</b>	Микрокювети за фотометрично определяне на хемоглобина в кръвта	брой	111 500
	<b>18</b>	Микрокювети за контрол на качеството (фотометрично определяне на ниски стойности на хемоглобина в плазмата с оглед определяне на % хемолиза в края на срока за съхранение)	брой	2 400
<b>Клипси</b>	<b>19</b>	Алуминиеви клипси	брой	130 000
<b>Тест реагенти за определяне на A, B, O кръвни групи и D антигени</b>	<b>20</b>	Тест-реагенти за определяне на кръвни групи АВО чрез колонаглутинационна техника	брой	400
	<b>21</b>	Тест реагенти за определяне на серумни кръвни групи АВО кръвни групи чрез колонаглутинационна техника	брой	400
	<b>22</b>	anti-A monoclonal	ml.	15 100
	<b>23</b>	anti-B monoclonal	ml.	15 100

	24	anti-AB monoclonal	ml.	13 400
	25	anti-D monoclonal	ml.	15 400
	26	anti-D за ИАГТ /Coombs тест/	ml.	2 070
	27	anti-CDE	ml.	2 420
	28	96 ямкови микроплаки с предварително накапани лиофилизиирани антисеруми за определяне на кръвни групи с конфигурация AB0 + D и кръстосана проба	брой плаки	4 000
Тест реагенти за фенотипизиране	29	anti-C monoclonal	ml.	540
	30	anti-c monoclonal	ml.	540
	31	anti-E monoclonal	ml.	540
	32	anti-e monoclonal	ml.	540
	33	anti Kell monoclonal	ml.	590
	34	anti Cellano	ml.	26
	35	anti M	ml.	16
	36	anti N	ml.	16
	37	anti P1	ml.	16
	38	anti S	ml.	16
	39	anti s	ml.	16
	40	anti Jk (a)	ml.	16
	41	anti Jk (b)	ml.	16
	42	anti Lu (a)	ml.	16
	43	anti Lu (b)	ml.	16
	44	anti Fy (a)	ml.	16
	45	anti Fy (b)	ml.	16
	46	anti Le (a)	ml.	16
	47	anti Le (b)	ml.	16
Антиглобули нови серуми	48	Antiglobulin polyspecific	ml.	1140
	49	Antiglobulin anti complement.	ml.	50
	50	Antiglobulin anti IgG	ml.	100
Скрининг за антиеритроцитни антитела	51	Полиспецифичен антиглобулинов серум за диагностика на антиеритроцитни антитела чрез	броя	55 400

		колонааглютинационна техника		
	<b>52</b>	Protein G, Anti Ig M, Anti C3d за диагностика на антиеритроцитни антитела чрез афинитетно свързване	броя	38 160
	<b>53</b>	AHG colorless	ml.	270
	<b>54</b>	Тест еритроцити за скрининг на еритроантитела панел от 2 вида клетки	оп. 2 х 10 мл	84
	<b>55</b>	Тест еритроцити за идентификация на антитела панел от 16 вида клетки	оп. 16 х 3 мл	15
	<b>56</b>	Разтвор LISS	ml.	1 500
<b>Микроплаки</b>	<b>57</b>	Microplates flat bottom	брой	1 500
	<b>58</b>	Microplates U bottom	брой	15 500
	<b>59</b>	Еднократни конични епруветки за разреждане с диаметри 4,8 мм и височина 4,5 см	брой	55 000
	<b>60</b>	Магнитни пръчки за електромагнитна бъркалка	брой	6 000

## **ПРИЛОЖЕНИЕ № 3**

### **ТЕХНИЧЕСКИ УСЛОВИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА**

#### **1.1 ПРЕДМЕТ НА ПОРЪЧКАТА**

Доставка на медицински изделия, включително ин витро диагностични изделия за вземане, диагностициране, преработване и съхраняване на кръв и кръвни съставки, разделени на групи и позиции, съгласно Приложение № 1 – Спецификация.

I – ва група – Пластмасови сакове за вземане на кръв;

II – ра група – Епруветки;

III – та група - Кювети

IV – та група - Клипси

V – та група – Тест реагенти за определяне на A, B, 0 кръвни групи и D антигени

VI – Тест реагенти за фенотипизиране

VII – Антиглобулинови серуми

VIII – Скрининг за антиеритроцитни антитела

IX – Микроплаки, конични епруветки и магнитни пръчки

- Всеки един от участниците може да направи предложение за една, няколко или всички групи или позиции от спецификацията.

#### **1.2. СРОК И МЯСТО НА ИЗПЪЛНЕНИЕ**

• Договорите с фирмите, избрани за изпълнители на обществената поръчка, следва да бъдат сключени със срок на действие до 31.12.2012 г.

• Срок на изпълнение – до 15 работни дни след получаване на писмена заявка за разпределение от възложителя.

• Място на доставка: крайни получатели: Центрове по трансфузионна хематология :

- 1 НЦТХ, гр. София
- 2 РЦТХ, гр. Пловдив
- 3 РЦТХ, гр. Плевен
- 4 РЦТХ, гр. Стара Загора
- 5 РЦТХ, гр. Варна

#### **1.3. НАЧИН НА ОБРАЗУВАНЕ НА ПРЕДЛАГАНАТА ЦЕНА**

- Единичните цени следва да бъдат в български лева и да включват всички разходи до краен получател с ДДС, мита и такси: стойност на доставката, опаковка, транспорт.
- Предложените цени в български лева трябва да са фиксирани и да не подлежат на промяна за срока на действие на договора.
- Предлаганите цени могат да бъдат посочени с точност до втори знак след десетичната запетая.
- Предлаганата цена следва да бъде формирана за срок на годност на диагностикумите и другите медицински изделия не по-малък от 70% (седемдесет процента) от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

#### **1.4. НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ**

- Заплащането на стоките по договора се извършва в лева, отложено в срок до 60 дни, чрез банков превод, след представяне на следните документи:

- а) доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС – оригинал и 2 броя заверени копия;
- б) приемателно – предавателни протоколи, по образец на Министерство на здравеопазването;
- в) обобщен опис на протоколите;
- г) писмени заявки – разпределения, изгответи от Министерство на здравеопазването;
- д) декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител и/или сертификат за качество – CE маркировка

#### **1.5. ГАРАНЦИЯ ЗА УЧАСТИЕ**

- Гаранциите за участие в процедурата за всяка отделна позиция е в размер до 1 % от стойността на съответната позиция и е посочена в указанията за изготвяне на оферта – Приложение № 4. Гаранциите за участие в процедурата се представят заедно с офертата. Срокът на валидност на гаранцията за участие в процедурата е срокът на валидност на офертите.

#### **1.6. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ**

- Гаранцията за изпълнение на договора е в размер на 3 % (три процента) от стойността на договора без ДДС и се представя в момента на сключването му и се освобождава след неговото приключване от двете страни.
- Срокът на валидност на гаранцията за изпълнение на договора е 60 (шестдесет) календарни дни след датата на изпълнение на договора.

#### **1.7. СРОК НА ВАЛИДНОСТ НА ОФЕРТИТЕ**

- Срокът на валидност на офертите е не по-малко от 90 (деветдесет) календарни дни, считано от деня следващ крайната дата за подаването на офертите.

#### **1.8. КРИТЕРИИ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТИТЕ – „НАЙ-НИСКА ПРЕДЛОЖЕНА ЦЕНА”**

- За всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на Закона за обществените поръчки и условията на настоящата документация, назначената Комисия извършва оценка, въз основа на критерия: „най-ниска предложена единична цена”, като се сравняват ценовите оферти на участниците за всяка отделна позиция от Спецификацията. Офертите на допуснатите участници се класират по низходящ ред въз основа на предложените единични цени по отделни позиции, като участникът, предложил най-ниска цена се определя за изпълнител на обществената поръчка. След приключване на работата на комисията по разглеждане и оценка на офертите, възложителят обявява с мотивирано решение класирането на участниците и участника, определен за изпълнител на обществената поръчка. Участниците се уведомяват писмено за резултата от проведената процедура.

#### **1.9. ОБЩИ ТЕХНИЧЕСКИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ПРЕДЛАГАННИТЕ МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ:**

- Предлаганите медицински изделия, трябва да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ДВ. Бр. 46/2007 г./
- Медицинските изделия да имат нанесена „CE” маркировка.
- Доставените медицински изделия трябва да имат остатъчен срок на годност не по-малък от 70% (седемдесет процента) от обявения от производителя към датата на всяка доставка.
  - Всички доставени медицински изделия за кръвовземане и диагностика да бъдат предадени на крайния потребител със сертификати за качество на производствените партиди.
  - Всички доставени медицински изделия за кръвовземане и диагностика да бъдат доставени на крайния потребител с указание за употреба на български език.

#### **1.10.СПЕЦИФИЧНИ ТЕХНИЧЕСКИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ПРЕДЛАГАННИТЕ МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ**

##### *I. Пластмасови сакове за вземане на кръв:*

1. Саковете следва да са предназначени за вземане на кръв в обем 450 – 500 мл. Саковете да бъдат със заоблени ръбове, за да се избегне образуване на преципитати и разрушаване на кръвните клетки при обработка.

2. Единичните, двойните, тройни и четворни сакове за вземане на кръв да бъдат с кръвоконсервиращ разтвор CPD A1.

3. Сателитните сакове предназначени за съхранение на тромбоцитни концентрати да имат съответната маркировка и да позволяват съхранение на

тромбоцитните концентрати не по-малко от 5 дни. Сателитните сакове да бъдат с обем не по-малък от 300 мл.

4. Всички пластмасови сакове да са с вграден адаптор /холдер/.

5. Комплектите сакове (сетовете) да са стерилни, опаковани поотделно в собствена стерилна опаковка, с етикет на български език.

6. Върху саковете трябва да има етикети от производителя, които да съдържат наименование, състав и обем на консервиращия разтвор и/или добавения разтвор (когато има такъв), както и количеството кръв, което може да бъде взето. Върху етикетите на всеки отделен сак да е посочена датата на изтичане на срока на годност, както и баркод, който да съдържа най-малко следните данни:

- Идентификация на производител;
- Партиден номер;
- Каталожен номер;

7. Пластмасата, от която са изработени саковете да бъде напълно безцветна и прозрачна. Канюлите на саковете да позволяват лесно отваряне. Пластмасата трябва да позволява сигурно и лесно заваряване на тръбичките при използване на разпространените апарати с радиофrekventно загряване. Материалите и качеството на производство трябва да отговарят на изискванията на GMP и MDD 93/42 EEC;

8. Пунктиращата игла да е с добре заточен връх и да има предпазител, който не позволява неволно убождане и повторно използване, както и клапан за предотвратяване на обратно изтичане. Пунктиращата игла да бъде надеждно закрепена и да не е възможно отелянето и от държача;

9. Допълнителни изисквания по позиции:

а) Саковете за вземане на кръв по позиции 3., 5., 7., 8., и 9. да бъдат с консервиращ разтвор CPD и добавен разтвор SAGM;

б) Сателитните сакове по позиции 4., 5.; 6., 7. и 9. да осигуряват 5-дневно съхранение на тромбоцитни концентрати;

в) Изисквания за саковете по позиция 9;

• да са снабдени с филтри за обезлевкоцитяване на получените от една единица кръв еритроцитен концентрат, тромбоцитен концентрат и плазма, които да отговарят на стандарта EN ISO 13485;

• да са съвместими със стерилните свързвщи устройства налични в центровете по трансфузационна хематология в страната;

• да нямат части от латекс;

• да осигуряват остатъчни левкоцити по-малко от  $2 \times 10^5$  за единица;

г) Изисквания за саковете по позиция 11,12:

• да бъдат съвместими с наличната апаратура в центровете по трансфузационна хематология в страната;

• да позволяват получаването на две единици тромбоцитен концентрат в работен цикъл;

- компенсаторните цитратни разтвори да бъдат в обем най-малко от 500 ml.

- да бъдат комплектовани с игли 16 G.

д) Изисквания към позиция 13.:

- да бъдат съвместими с наличната апаратура в центровете по трансфузионна хематология в страната;

- компенсаторните цитратни разтвори да бъдат в обем от 250 ml.

е) Изисквания към позиции 15. и 16.:

- вакуум епруветките да бъдат с антикоагулант К EDTA;

ж) Изисквания към позиции 17,18.:

- предлаганите микрокювети да са съвместими с наличната апаратура в центровете по трансфузионна хематология в страната.

## *II. Тест реагенти*

1. Количество тест реагенти, посочени в позиции 22,23,24 да бъдат доставени от 2 хибридомни линии, разделени в съотношение 2:1.

Тест реагентите от двете хибридомни линии могат да бъдат доставени от различни производители и доставчици, като се спази съотношението.

2. Количество тест реагенти, посочени в позиции 25, 27 трябва да бъдат доставени от 2 хибридомни линии, разделени в съотношение 1:1.

Тест реагентите от двете хибридомни линии могат да бъдат доставени от различни производители и доставчици, като се спази съотношението.

3. Количество от една хибридомна линия по позиции 22,23,24,25,27 трябва да бъдат доставени от един производител.

4. Тест реагентите от позиции от 29 до 32 включително, трябва да бъдат доставени от 1 производител.

5. Тест реагентите от изброените по-долу позиции, следва да бъдат доставени по двойки от един производител, както следва:

- 35 и 36. от един производител;

- 38 и 39 от един производител;

- 40 и 41 от един производител;

- 42. и 43. от един производител;

- 44 и 45 от един производител;

- 46 и 47 от един производител.

6. Тест реагентите от позиции 22 до 25 включително, както и позиции 27, от 29 до 33 включително, да са предназначени за работа на микроплака и предметно стъкло.

7. Интензитетът на стандартното оцветяване на реагентите от позиции 22 и 23 да позволява спектрофотометричното отчитане на реакцията.

8. Тест реагентите от позиция 28. да позволяват изследването на кръстосана кръвна група с тест еритроцити и да са съвместими със софтуера

на наличната в центровете автоматизирана диагностична апаратура.

9. Тест реагентите по позиция 51 да бъдат съвместими с наличната автоматизирана диагностична апаратура в центровете по трансфузионна хематология в страната.

10. Тест реагентите по позиция 52 да бъдат съвместими с наличната автоматизирана диагностична апаратура в центровете по трансфузионна хематология в страната.

11. Тест – реагентите от позиции 54 и 55. да бъдат съвместими с тест-реагентите от позиции 51. или 52

12. Консумативите по позиция 58. да нямат артефакти на дъното и да бъдат произведени от пластмаса, която да позволява спектрофотометрично отчитане на резултатите.

13. Консумативите по позиции 57,58 и 59 да бъдат съвместими с наличната автоматизирана апаратура за имунохематологична диагностика в центровете по трансфузионна хематология в страната.

### **III. Допълнителни изисквания**

- За предлаганите медицински изделия за вземане, съхранение и диагностика на дарената кръв да не са депозирани рекламиации от потребители в Изпълнителната агенция по лекарствата през последните три години.
- Пластмасовите сакове за кръвовземане по позиции 2 и 4 да имат срок на годност 3 (три) години.
- За всички медицински изделия за вземане, диагностика и съхранение на дарена кръв да бъдат предоставени мостри, които да се съхраняват в НЦТХ до изтиchanе на договора за доставка.

## **ПРИЛОЖЕНИЕ № 4**

### **УКАЗАНИЯ ЗА ИЗГОТВЯНЕ НА ОФЕРТАТА /ОБРАЗЕЦ/**

Всеки участник в процедурата има право да представи само един вариант на оферта, за една, няколко или всички групи или позиции от спецификацията.

Представената оферта трябва да бъде със срок на валидност не по-малък от 90 /деветдесет/ календарни дни от крайния срок за получаване на офертите.

Офертата за участие в процедурата се изготвя, предава и приема в съответствие с изискванията на Закона за обществените поръчки. Офертата се подписва от законния представител на лицето, което я подава или от изрично упълномощено от него лице.

Офертата за участие в процедурата следва да бъде изготвена на български език.

Всички документи, които придружават офертата се представят в оригинал или като ксерокопия със заверка на участника, в зависимост от вида на документа и от указаното по-долу, в превод на български език. Документите и данните се подписват само от законните представители на участника, съгласно съдебната му регистрация или от изрично упълномощени за това лица, като в този случай се представя пълномощно в оригинал или копие с нотариална заверка. **Всички документи трябва да са с дата на издаване, предшестваща подаването на офертата не повече от 6 месеца или да са в срока на тяхната валидност.**

Офертата следва да бъде функционално разпределена в **три отделни запечатани, непрозрачни и надписани плика**. Трите плика на офертата се поставят в друг непрозрачен плик, върху който се отбелязва името и адреса на възложителя, предмета на обществената поръчка и името и адреса за кореспонденция, тел., факс и e-mail на оферента и позициите, за които подава оферта. Всеки един от пликовете следва да има съдържание, посочено по долу:

#### **Плик № 1 с надпис “ДОКУМЕНТИ ЗА ПОДБОР”**

В плика се поставят следните документи:

1. Документи относно търговско-правния статут на участника:

1.1. Оригинал или заверено от участника копие на удостоверение за актуално състояние, издадено от компетентен орган в страната на участника. Когато участникът е регистриран или пререгистриран в единния електронен търгов-

ски регистър към Агенцията по вписванията не се изиска удостоверение за актуално състояние, а се посочва ЕИК.

**1.2.** Оригинал или нотариално заверено копие на документи, удостоверяващи представителната власт на лицето, от което изхожда предложението, в случай, че това не е законния представител на участника.

**1.3.** Заверени от участника копия на документи за регистрация – идентификационен код БУЛСТАТ (в случай, че участникът не е вписан в единния електронен търговски регистър към Агенцията по вписванията) и ДДС идентификационен номер (в предвидените от закона случаи).

**1.4.** Декларация за отсъствието на обстоятелства по чл.47, ал.1 и ал.2 от ЗОП  
Декларация за отсъствието на обстоятелствата по чл.47, ал.5 от ЗОП (*Образец №1и 2*).

**1.5.** Гаранция за участие в процедурата в размер по всяка позиция, както следва:

Наименование	Позиция	Видове	Мярка	Количество "ДО"	Размер на гаранцията
Пластмасови сакове за вземане на кръв	1	Единични пластмасови сакове за вземане на кръв CPD A1	брой	100	2,94
	2	Двойни пластмасови сакове за вземане на кръв CPD A1	брой	37 400	1 099,56
	3	Двойни пластмасови сакове за вземане на кръв с добавен разтвор CPD + SAGM	брой	15 000	441,00
	4	Тройни пластмасови сакове за вземане на кръв CPD A1	брой	37 920	1 114,85
	5	Тройни пластмасови сакове за вземане на кръв CPD +SAGM	брой	38 700	1 137,78
	6	Четворни пластмасови сакове за вземане на кръв CPD A1	брой	16 000	470,40
	7	Четворни сакове за вземане на кръв с добавен разтвор CPD +SAGM	брой	10 000	294,00
	8	Четворни пластмасови сакове с вграден филтър за обезлевкоцитяване и добавен разтвор	брой	11 500	338,10

	9	Четворни пластмасови сакове с два вградени филтъра за обезлевкоцитяване и добавен разтвор	брой	10 650	313,11
	10	Четворни пластмасови сакове с вграден филтър за обезлевкоцитяване за микропедиатричната практика	брой	1 950	57,33
	11	Пластмасови сакове (сетове) за апаратна тромбофереза и компенсаторни цитратни разтвори за апарати с непрекъснато сепариране	брой	20	0,59
	12	Пластмасови сакове (сетове) за апаратна тромбофереза и компенсаторни цитратни разтвори за апарати за циклично сепариране	брой	1 000	29,40
	13	Пластмасови сакове за апаратна плазмафереза и компенсаторни цитратни разтвори	брой	200	5,88
	14	ПЛАСМАСОВИ САКОВЕ ЗА МАНУАЛНА ПЛАЗМАФЕРЕЗА	брой	550	16,17
Епруве тки	15	Вакуум епруветки с калиево EDTA - от 3 до 5 ml.	брой	86 000	2 528,40
	16	Епруветки с вакуум с калиево EDTA - от 5 до 10 ml. и диаметър 10-15 мм	брой	332 600	9 778,44
Микрокювети	17	Микрокювети за фотометрично определяне на хемоглобина в кръвта	брой	111 500	3 278,10
	18	Микрокювети за контрол на качеството (фотометрично определяне на ниски стойности на хемоглобина в плазмата с оглед определяне на % хемолиза в края на срока за съхранение)	брой	2 400	70,56
Клипси	19	Алуминиеви клипси	брой	130 000	3 822,00
Тест реагент и за опреде	20	Тест-реагенти за определяне на кръвни групи АВО чрез колонаглутинационна техника	брой	400	11,76

ляне на A, B, 0 кръвни групи и <b>D</b> антиге ни	21	Тест реагенти за определяне на серумни кръвни групи ABO кръвни групи чрез колонаглутинационна техника	брой	400	11,76
	22	anti-A monoclonal	ml.	15 100	443,94
					0,00
	23	anti-B monoclonal	ml.	15 100	443,94
					0,00
	24	anti-AB monoclonal	ml.	13 400	393,96
	25	anti-D monoclonal	ml.	15 400	452,76
Тест реагент и за феноти пизира не	26	anti-D за ИАГТ /Coombs тест/	ml.	2 070	60,86
	27	anti-CDE	ml.	2 420	71,15
	28	96 ямкови микроплаки с предварително накапани лиофилизиранi антисеруми за определяне на кръвни групи с конфигурация AB0 + D и кръстосана проба	брой плаки	4 000	117,60
	29	anti-C monoclonal	ml.	540	15,88
	30	anti-c monoclonal	ml.	540	15,88
	31	anti-E monoclonal	ml.	540	15,88
	32	anti-e monoclonal	ml.	540	15,88
	33	anti Kell monoclonal	ml.	590	17,35
	34	anti Cellano	ml.	26	0,76
	35	anti M	ml.	16	0,47
	36	anti N	ml.	16	0,47
	37	anti P1	ml.	16	0,47
	38	anti S	ml.	16	0,47
	39	anti s	ml.	16	0,47
	40	anti Jk (a)	ml.	16	0,47
	41	anti Jk (b)	ml.	16	0,47
	42	anti Lu (a)	ml.	16	0,47
	43	anti Lu (b)	ml.	16	0,47
	44	anti Fy (a)	ml.	16	0,47
	45	anti Fy (b)	ml.	16	0,47
	46	anti Le (a)	ml.	16	0,47

	<b>47</b>	anti Le (b)	ml.	16	0,47
<b>Антиглобулин ови серуми</b>	<b>48</b>	Antiglobulin polyspecific	ml.	1140	33,52
	<b>49</b>	Antiglobulin anti complement.	ml.	50	1,47
	<b>50</b>	Antiglobulin anti IgG	ml.	100	2,94
<b>Скрининг за антиеритроцитни антитела</b>	<b>51</b>	Полиспецифичен антиглобулинов serum за диагностика на антиеритроцитни антитела чрез колонаглутинационна техника	броя	55 400	1 628,76
	<b>52</b>	Protein G, Anti Ig M, Anti C3d за диагностика на антиеритроцитни антитела чрез афинитетно свързване	броя	38 160	1 121,90
	<b>53</b>	AHG colorless	ml.	270	7,94
	<b>54</b>	Тест еритроцити за скрининг на еритроантитела панел от 2 вида клетки	оп. 2 x 10 мл	84	2,47
	<b>55</b>	Тест еритроцити за идентификация на антитела панел от 16 вида клетки	оп. 16 x 3 мл	15	0,44
	<b>56</b>	Разтвор LISS	ml.	1 500	44,10
<b>Микроплаки</b>	<b>57</b>	Microplates flat bottom	брой	1 500	44,10
	<b>58</b>	Microplates U bottom	брой	15 500	455,70
	<b>59</b>	Еднократни конични епруветки за разреждане с диаметри 4,8 mm и височина 4,5 см	брой	55 000	1 617,00
	<b>60</b>	Магнитни пръчки за електромагнитна бъркалка	брой	6 000	176,40

**1.6. Гаранция за участие в процедурата се представят в една от формите, съгласно чл.60 от Закона за обществените поръчки:**

- оригинал на безусловна и неотменяема банкова гаранция, издадена от българска или чуждестранна банка, в полза на Министерство на здравеопазването, със срок на валидност 90 /деветдесет/ календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите. Банковите гаранции,

издадени от чуждестранни банки, следва да са авизирани чрез българска банка, потвърждаваща автентичността на съобщението;

- парична сума, преведена по банкова сметка на Министерство на здравеопазването – БНБ Централно управление IBAN: BG83 BN BG 9661 3000 1293 01, BIC код на БНБ – BN BG BGSD – платежно нареждане в оригинал или копие.

Срокът на валидност на гаранцията за участие в процедурата е срокът на валидност на офертите. Срокът на валидност на офертите е не по-малко от 90 (деветдесет) календарни дни, считано от деня следващ крайната дата за подаването на офертите.

**1.7. Гаранцията за изпълнение е в размер на 3 % (три процента) от стойността на договора без ДДС и е с валидност 60 дни след изтичане на срока на договора. Условията за освобождаване или редукция на банковата гаранция се уточняват между страните по време на договарянето.**

Възложителят има право да задържи гаранцията за участие в следните случаи:

- Ако участникът оттегли офертата си след изтичането на срока за получаване на офертите;
- Ако участникът обжалва решението за определяне на изпълнител - до решаване на спора;
- Ако участникът е определен за изпълнител, но не изпълни задължението си да сключи рамково споразумение.

Гаранциите за участие на отстранените участници се освобождават от възложителя в срок 5 работни дни след изтичане на срока за обжалване на решението на възложителя за определяне на изпълнител.

Гаранциите за участие на класираните участници се освобождават в срок 5 работни дни при условията на чл. 62, ал. 1, т. 2 от ЗОП.

При прекратяване на процедурата за възлагане на обществена поръчка, гаранциите на всички участници се освобождават в срок пет работни дни след изтичане на срока за обжалване на решението за прекратяване.

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

## **2. Доказателства за икономическото и финансово състояние:**

**2.1. Заверени от участника копия на годишен счетоводен баланс и отчета за приходи и разходи за последните три приключили финансови години, заверени от експерт счетоводител, в случаите предвидени в Закона за счетоводството. В случаите на новорегистрирани търговски дружества и в**

случайте, когато участникът не е юридическо лице, такива документи не се изискват.

**3. Доказателства за техническите възможности за изпълнение на поръчката:**

- Подписани и подпечатани референции от контрагенти със сходен на поръчката предмет.
- Декларация, че предлаганите медицински изделия отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ДВ. Бр. 46/2007 г./
- „CE” маркировка на медицинските изделия.
- Декларация, че доставените медицински изделия имат остатъчен срок на годност не по-малък от 70% (седемдесет процента) от обявения от производителя към датата на всяка доставка.
- Сертификати за качество на производствените партиди.
- Указание за употреба на български език при доставка до крайния потребител.
- Декларация, че за предлаганите медицински изделия за вземане, съхранение и диагностика на дарената кръв да не са депозирани рекламиации от потребители в Изпълнителната агенция по лекарствата през последните три години.
- Декларация, че пластмасовите сакове за кръвовземане по позиции 2 и 4 имат срок на годност 3 (три) години.
- Предоставени мостири за всички медицински изделия за вземане, диагностика и съхранение на дарена кръв, които ще се съхраняват в НЦТХ до изтичане на договора за доставка.

**4.** В случай, че при изпълнението на поръчката ще участва подизпълнител е необходимо да бъде изрично заявено това обстоятелство, както и вида на работите, които ще извършва и делът на неговото участие. За съответния подизпълнител следва да бъдат представени документите по чл. 56, ал. 1, т. 1, 3, 4 и 5 от Закона за обществените поръчки.

**5.** В случаите, когато участникът е обединение, което не е юридическо лице /гражданско дружество/ за всеки един от участниците в обединението следва да бъдат представени документите чл. 56, ал. 1, т. 1, 3, 4 и 5 от Закона за обществените поръчки, както и документ, удостоверяващ предприети действия за регистрация на юридическо лице.

**6.** Точен адрес, лице, e-mail и телефон за контакти и банкови реквизити на участника (*Образец №3*).

**7.** Документ, удостоверяващ закупуването на документация за участие в обществената поръчка.

**8. Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника (прилага се в началото на офертата, преди всички документи).**

**Плик № 2 с надпис „ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА”**

В плика се поставя документите, свързани с изпълнението на поръчката:

1. Техническо предложение на участника относно общите условия и техническите изисквания за изпълнение на поръчката, от които да става ясно съответствието на офертата на участника с изискванията на Възложителя:

- предмет на офертата и оферирало количество;
- срок на валидност на офертата, който не може да бъде по – кратък от 90 календарни дни от крайния срок за получаване на оферти;
- срок за изпълнение на поръчката;
- срок и начин за плащане;

Предложението се подписва от законния представител на участника или от изрично упълномощено от него лице.

**Плик № 3 с надпис “ПРЕДЛАГАНА ЦЕНА”**

Финансовата оферта на участника съдържа:

1. Единична цена за извършване на услугата в лева, до втори знак след десетичната запетая, до краен получател **с и без** включени данъци, такси и митнически сборове. Цифрите се изписват и с думи, като при несъответствие се взема предвид изписаната с думи цена.

2. Обща стойност на офертата в лева **с и без** включени данъци, такси и митнически сборове. При несъответствие между единичната и общата цена се взема предвид единичната.

3. Валидност на ценовата оферта в календарни дни. Оферта с по-малък срок на валидност от обявения в обявленето ще бъде отхвърлена, като несъответстваща на изискванията.

4. Цената включва всички разходи на изпълнителя за извършване на доставката.

5. Цената е фиксирана и не подлежи на промяна за срока на действие на договора.

Офертата се подписва от законния представител на лицето, което я подава или от изрично упълномощено от него лице.

**ПРИЛОЖЕНИЕ № 5  
ПРОЕКТ!**

**ДОГОВОР**

**ЗА ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ**

**№РД-17...../.....2012 г.**

Днес, ..... 2012 г. в гр. София между:

**МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО**, с адрес: София 1000, пл. „Света Неделя“ № 5, тел. и факс 981 18 33, , с БУЛСТАТ идент. № 000695317 и ДДС идент. № BG000695317, представлявано от Маргарита Йорданова- Главен секретар/Възложител съгласно Заповед № 15-43/ 09.01.2012 г/ и Зоя Вълева – директор на дирекция „Бюджет и финанси“, наричано по-долу за краткост **“ВЪЗЛОЖИТЕЛ”** от една страна,

и

“.....” със седалище и адрес на управление гр...., ул. ...., №..., вх..., ап. ..., Идент. №....., ДДС иднет. № ....., регистрирано под № ....., том. ...., стр. ... по ф. д. № ..../.... г. на ..... съд, представлявано от ....., представител на “.....”, наричано за краткост по-долу **“ИЗПЪЛНИТЕЛ”**

на основание чл. 41 от Закона за обществените поръчки и Решение № РД-17-..... от ..... 2012 г. на Главния секретар на министерство на здравеопазването се склучи настоящият договор за следното:

**I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА**

**1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да достави на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** следните медицински изделия, включително ин витро диагностични изделия за вземане, диагностициране, преработване и съхраняване на кръв и кръвни съставки, наричани по-долу **“стоки”**, съгласно условията на настоящия договор, както следва:

1.1. .... Общо количество: ..... до ..... бр.

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

2.1. Единичната цена на стоките по чл.1., без ДДС, е както следва:

2.1.1. .... за 1 бр. (оп.) : ..... ,00 лв.

2.2. Единичната цена на стоките по чл.1., с ДДС, е както следва:

2.2.1. .... за 1 бр. (оп.): ..... ,00 лв.

2.3. Цената включва стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до краен получател, при срок на годност не по-малък от 70 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

2.4. Цената е фиксирана и не подлежи на промяна за срока на действие на договора.

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

2.6. Общата стойност на доставките по договора е до ..... ,00 лв. (.....), с включен ДДС.

## III. УСЛОВИЯ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

3.1. Плащането по настоящия договор се осъществява чрез банков превод от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по посочената в чл.15.3. банкова сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

3.2. Заплащането на стоките по договора се извършва в лева, отложено в срок до 60 дни, чрез банков превод, след представяне на следните документи:

- а) доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС – оригинал и 2 броя заверени копия;
- б) приемателно – предавателни протоколи, по образец на Министерство на здравеопазването;
- в) обобщен опис на протоколите;
- г) писмени заявки – разпределения, изгответи от Министерство на здравеопазването;
- д) декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител и/или сертификат за качество – CE маркировка

Изброените документи се представят в деловодството на Министерство на здравеопазването, класирани и прикачени в папка. В папката се прилага писмо с опис на съдържащите се в нея документи, като задължително се посочват номерата, датите и броя на приложените документи от всеки вид.

3.3. В случай, че посочените в чл.3.2. документи са нередовни или не са комплектовани, същите се връщат на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** с приемателно-предавателен протокол за изправяне на нередностите. Срокът по чл. 3.2. за плащане на доставката, започва да тече от датата на представянето на последния изискуем документ.

#### **IV. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ**

**4.1. Всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде направена в срок до 15 /петнадесет/ работни дни след получаване на писмена заявка-разпределение от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и за количествата, точно определени в заявката.**

**4.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава, в срок до два дни след изтичане на срока по т. 4.1 да уведоми писмено или по факс **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** за извършване на доставките на стоките, предмет на настоящия договор. При невъзможност за извършване на доставките на стоките предмет на настоящия договор да уведоми писмено или по факс **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

**4.3.** За количества доставени извън заявката-разпределение по чл. 4.1., **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** няма задължение за плащане.

**4.4.** Доставянето на стоки без заявки - разпределения е допустимо само в изключителни случаи, застрашаващи живота и здравето на гражданите и след изрично писмено потвърждение от страна на министъра или съответния ресорен заместник-министър.

**4.5.** В случаите по чл. 10.3 и 10.4 от договора, срокът по чл.4.1 започва да тече от датата на писменото съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

#### **V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ**

**5.1.** За място на доставяне на стоките по този договор се определят крайните получатели- Центрове по трансфузионна хематология :

- 1      НЦТХ, гр. София
- 2      РЦТХ, гр. Пловдив
- 3      РЦТХ, гр. Плевен
- 4      РЦТХ, гр. Стара Загора
- 5      РЦТХ, гр. Варна

**5.2.** Рискът от случайното погиване или повреждане на стоките преминава върху **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** от момента на приемането им на мястото на доставяне с приемателно-предавателен протокол.

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

**6.** За дата на доставяне се счита датата, на която стоките са доставени до крайните получатели, при условията на чл.9.2

## **VII . ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**

**7. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава:

**7.1.** Да достави стоките в договорения срок и да ги предаде на крайните получател с инструкция за употреба на български език.

**7.2.** Да предаде стоките, пакетирани и маркирани в съответния вид, количество и качество на мястото на доставяне.

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

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

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

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

в) гаранция за изпълнение, в една от формите, определени в чл.60 от ЗОП, която се освобождава след 60 /шестдесет/ дни след приключване изпълнението на договора. Гаранцията е в размер на 3 % от стойността на договора без ДДС и възлиза на .....00 лева.

## **VIII. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**

**8. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** се задължава:

**8.1.** Да приеме доставените в срок и на място стоки, съответстващи по вид, количество и качество на описаното в настоящия договор.

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

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

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

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

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

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

**10.1.** Качеството на стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговаря на техническите стандарти на производителя, което се удостоверява

с нанесена "CE" маркировка и сертификати за качество на производствните партиди.

10.2. Към датата на доставката, остатъчният срок на годност на стоките предмет на настоящия договор, следва да бъде не по-малък от 70 % (седемдесет процента) от обявения от производителя. В случай на доставка на лекарствения продукт с по-кратък от договорения срок на годност **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** дължи неустойка, както следва:

- 69,99% - 60% - 5 % върху стойността на доставката;
- 59,99% - 50% - 10 % върху стойността на доставката;
- 49,99% - 40% - 15 % върху стойността на доставката;

10.2. Доставката на медицинско изделие с остатъчен срок на годност по-малък от 40 на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** за конкретно количество, определено от него, като **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** дължи неустойка в размер на 20 % от стойността на доставката. Без изрично писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** стоките няма да бъдат заплатени.

10.4. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното приемане остатъчният срок на годност е по – малък от определения в чл.10.2. от настоящия договор.

10.5. В случай на безплатно доставяне на някои от стоките по договора, съгласно договореното с **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, същите следва да отговарят на посочените от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** изисквания относно срок на годност и срок на доставка, в съответствие с чл. 2. 3. и чл.4.1.

## XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**11.10.** Рекламираните стоки се съхраняват от съответния краен получател до уреждане на рекламираните.

## **XII. ОТГОВОРНОСТ ПРИ НЕИЗПЪЛНЕНИЕ**

**12.1.** За неизпълнение на задълженията си по настоящия договор, неизправната страна дължи неустойка в размер на 0,1% на ден върху стойността на неизпълненото в договорените срокове задължение, но не повече от 10% (десет процента) от стойността на неизпълнението, както и обезщетение за претърпените действителни вреди в случаите, когато те надхвърлят договорената неустойка.

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

**12.3.** При неточно изпълнение на задълженията по договора от страна на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** заплаща дължимото след като получи стойността на неустойките. В случай на отказ от страна на

**ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** за плащане на дължимите престации, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** удовлетворява претенциите си като задържа съответната част от гаранцията за изпълнение по чл.7.4., буква. “в” от договора, след което по съответния ред.

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

**12.5. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да прекрати еднострочно и без предизвестие настоящия договор в случай на системно неточно изпълнение на задълженията от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** и предявени повече от три рекламиации от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** по гл. XI.

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

### XIII. ФОРСМАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА

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

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

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

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

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

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

### XIV. СПОРОВЕ

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

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

## XV. СЪОБЩЕНИЯ

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

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

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

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

**ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:**

“.....”.....  
гр. София  
ул.”..” № ..  
тел  
факс  
*e-mail*

*Банкова сметка*  
ТБ  
IBAN  
BIC код

**ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:**

Министерство на здравеопазването  
гр. София 1000  
пл. “Света Неделя” № 5  
тел.....  
факс.....  
*e-mail*.....

*Банкова сметка*  
БНБ Централно управление  
IBAN: BG83 BNBG 9661 3000 1293 01,  
BIC код на БНБ – BNBG BGSD

**15.4.** При промяна на посочения по чл.15.3. адрес съответната страна е длъжна да уведоми другата в тридневен срок от промяната.

**15.5.** В срока на действие на настоящия договор **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** няма право да променя банковата сметка посочена в чл. 15.3, освен в случаите на обезпечаване на задължения по банкови кредити по чл.16.1.

## **XVI. ДРУГИ УСЛОВИЯ**

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

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

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

## **XVII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ**

**17.1.** Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок до 31.12.2012г. По отношение на “условия, начин на плащане и срок на плащане“ срокът на действие е съгласно договореното в Раздел III от настоящия договор.

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

1. Решения № РД 17-...../ .....2012 г. на Главния секретар на министерство на здравеопазването за определяне на изпълнител на обществена поръчка;
2. Удостоверение за актуално състояние на изпълнителя или удостоверение от Агенцията по вписванията.
3. Приемателно-предавателен протокол по образец на Министерство на здравеопазването.
4. Обобщена заявка – разпределение;
5. Разрешение за употреба и/или декларация за наличност на договорените количество в случаи на пререгистрация;
6. Документи по чл. 48, ал.2 от ЗОП.
7. - Гаранция за изпълнение.

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

**ВЪЗЛОЖИТЕЛ:**

**ИЗПЪЛНИТЕЛ:**

---

**МАРГАРИТА ЙОРДАНОВА**

**ГЛАВЕН СЕКРЕТАР**  
**/ВЪЗЛОЖИТЕЛ съгласно**  
Заповед № 15-43/ 09.01.2012 г/

---

**ЗОЯ ВЪЛЕВА**  
**ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ**  
**„БЮДЖЕТ И ФИНАНСИ”,**