

Приложение № 1

ПРЕДМЕТ НА ПОРЪЧКАТА

1. Предметът на поръчката включва доставка на лекарствени продукти, отпускани по реда на Наредба № 34/2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани, за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване, за лечение на пациенти с онкологични заболявания, за пациенти с Терминална бъбречна недостатъчност на диализно лечение за месеците май и юни 2011г и за пациенти с Хиалинномембранна болест за 2011г., съгласно приложената спецификация.

Участниците могат да подават оферти само за една, няколко или всички позиции от спецификацията.

Утвърдил:

Министър

Д-р Стефан Константинов

СПЕЦИФИКАЦИЯ

за закупуване на лекарствени продукти, отпуснати по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет за лечението на български граждани за заболявания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване

Заболяване	г.	МКБ код	АТС код	INN	Лекарствена форма	Мярка	Максимална стойност по чл.7	количество до
Злокачествени заболявания	1	C 82-C 85; C 91.1	L01XC02	RITUXIMAB	парентерална форма	mg	5,49044	158 000
	2	C 91.4	L01BB04	CLADRIBINE	парентерална форма	mg	61,63600	350
	3	C 92.1	L01XE06	DASATINIB	перорална форма	mg	2,58168	90 000
	4	C 90	L01XX32	BORTEZOMIB	парентерална форма	mg	628,06857	392
	5	D 69.3	B02BX04	ROMIPLOSTIM	парентерална форма	mcg	5,53820	46 000
	6	C 92.1	L01XE08	NILOTINIB	перорална форма	mg	0,42820	672 000
	7	C 91.1	L01XC04	ALEMTUZUMAB	парентерална форма	mg	26,69756	3 240
	8	C 18-C 20; C 92.1	L01XE01	IMATINIB	перорална форма	mg	0,42650	6 000 000
	9	C 50; C 16	L01XC03	TRASTUZUMAB	парентерална форма	mg	8,26327	400 000
	10	C 18-C 20	L01XX19	IRINOTECAN	парентерална форма	mg	0,38118	180 000
	11	C 71	L01AX03	TEMOZOLOMIDE	перорална форма	mg	1,16416	400 000
	12	C 00-C 14; C 30-C 32; C 50; C 34; C 16; C 61	L01CD02	DOCETAXEL	парентерална форма	mg	1,86000	110 000
	13	C 50; C 34; C 25; C 56; C 67	L01BC05	GEMCITABINE	парентерална форма	mg	0,14675	1 800 000
	14	C 18-C 20	L01XA03	OXALIPLATIN	парентерална форма	mg	0,63360	140 000
	15	C 50; C 34; C 64; C 18-C 20	L01XC07	BEVACIZUMAB	парентерална форма	mg	6,49175	200 000
	16	C 53; C 56	L01XX17	TOPOTECAN	парентерална форма	mg	41,77750	1 300
	17	C 18-C 20	L01XC08	PANITUMUMAB	парентерална форма	mg	9,17530	26 000
	18	C 22.0; C 64	L01XE05	SORAFENIB	перорална форма	mg	0,34839	1 500 000
	19	C 34; C 25	L01XE03	ERLOTINIB	перорална форма	mg	0,90732	250 000
	20	C 50; C 16; C 18-C 20	L01BC06	CAPECITABINE	перорална форма	mg	0,01251	40 000 000
	21	C 50	L01XE07	LAPATINIB	перорална форма	mg	0,12757	1 500 000
	22	C 64; C 18-C 20	L01XE04	SUNITINIB	перорална форма	mg	6,73008	200 000
	23	C 34; C 45.0	L01BA04	PEMETREXED	парентерална форма	mg	4,91041	100 000
	24	C 00-C 14; C 30-C 32; C 18-C 20	L01XC06	CETUXIMAB	парентерална форма	mg	3,77572	60 000
	25	C 34	L01XX17	TOPOTECAN	перорална форма	mg	87,35300	500
	26	E 34,0	H01CB02	OCTREOTIDE	парентерална форма	mg	91,47756	2 700
	27	C 50; C 43; C 67	L03AX03	Mycobacterium bovis BCG (Bacillus Calmette - Guerin)	парентерална форма	mg	1,69600	9 000
	28	C 50	M05BA06	IBANDRONIC ACID	парентерална форма	mg	62,05670	2 500

29	C 50	M05BA06	IBANDRONIC ACID	перорална форма	mg	0,34289	400 000
30	C18-C 20; C 82-C 85;	V03AF03	CALCIUM FOLINATE	парентерална форма	mg	0,05067	1 400 000
31	C 79,5; C 90	M05BA08	ZOLEDRONIC ACID	парентерална форма	mg	132,95000	10 000
32	C 92.0	L01DB06	IDARUBICIN	перорална форма	mg	10,18362	1 000
33	C 91.0; C 92.0	L01DB06	IDARUBICIN	парентерална форма	mg	15,22000	1 000
34	C 43; C 64; C 84; C 91.4; C 92.1	L03AB04; L03AB05	INTERFERON alfa	парентерална форма	MIU	3,78000	17 500
35	D 70	L03AA	Colony stimulating factors (Filgrastim; Lenograstim)	парентерална форма	MIU	1,94157	100 000
36	D 70	LO3AA	COLONY STIMULATING FACTORS PEGFILGRASTIM	парентерална форма	mg	325,67667	1 000
37	C 82-C 85; C 91.0;	L01BA01	METHOTREXATE 1000 mg	парентерална форма	mg	0,01850	400 000
38	C 50; C 82-C 85; C 91.0;	L01BA01	METHOTREXATE 50 mg	парентерална форма	mg	0,07040	50 000
39	C 00-D 48.9	A04AA	Антагонисти на 5 HT3-рецептори Dolasetron Granisetron Ondansetron Palonosetron Tropisetron	парентерална форма	DDD	6,84000	10 000
40	C 00-D 48.9	A04AA	Антагонисти на 5 HT3-рецептори ONDANSETRON; GRANISETRON; TROPISERON	перорална форма	DDD	3,60000	1 500
41	C 91.1	L01BB05	FLUDARABINE	перорална форма	mg	4,58495	12 500
42	C 91.1	L01BB05	FLUDARABINE	парентерална форма	mg	4,82880	10 000
43	C 34; C 62; C 81; C 82-C 85; C 92.0	L01CB01	ETOPOSIDE	парентерална форма	mg	0,04680	400 000
44	C 82-C 85; C 91.0; C 92.0; C 92.1	L01BC01	ЦУТАРАВИНЕ	парентерална форма	mg	0,02112	1 200 000
45	C 79.5; C 90	M05BA03	PAMIDRONIC ACID	парентерална форма	mg	2,33833	41 000
46	C 34; C 56	L01XA02	CARBOPLATIN	парентерална форма	mg	0,09760	750 000
47	C 00-C 14; C 30-C 32; C 34; C 43; C 53; C 56; C 67; C 62;	L01XA01	CISPLATIN	парентерална форма	mg	0,22960	350 000
48	C 50; C 18-C 20	LO1BC02	FLUOROURACIL	парентерална форма	mg	0,00388	10 000 000
49	C 00-C 14; C 30-C 32; C 50; C 34; C 16; C 22.0; C 56; C 67; C 49; C 81; C 82-C 85;	LO1DB03	EPIRUBICIN	парентерална форма	mg	0,53558	330 000
50	C 00-C 14; C 30-C 32; C 34; C 44; C 46; C 45.0; C 53; C 62; C 78.2; C 81; C 82-C 85	LO1DC01	BLEOMYCIN	парентерална форма	mg	1,92333	11 000
51	C 50; C 34; C 16; C 25; C 18-C 20; C 67	L01DC03	MITOMYCIN	парентерална форма	mg	2,90600	33 000
52	C 50; C 62; C 81; C 82-C 85	LO1CA01	VINBLASTINE	парентерална форма	mg	1,18900	8 000
53	C 50; C 34; C 49; C 81; C 82-C 85; C 91.0; C 92.0	LO1CA02	VINCRISTINE	парентерална форма	mg	6,58800	3 000
54	C 50; C 34; C 81; C 82-C 85;	LO1CA04	VINORELBINE	парентерална форма	mg	0,81180	50 000

	55	C 50; C 34; C 56	L01CD01	PACLITAXEL	парентерална форма	mg	0,37319	400 000
	56	D 63.0;	B03XA	OTHER ANTIANEMIC PREPARATIONS ERYTHROPOIETIN; darbeoetin alfa	парентерална форма	DDD	4,93000	30 000
	57	C 34; C 25; C 53; C 56; C 62; C 40-C 41; C 49; C 81; C 82-C 85	L01AA06	Ifosfamide	парентерална форма	mg	0,04405	3 300 000
	58	C 50; C 34; C 56; C 81; C 82-C 85; C 90; C 91.0; C 91.1; C 92.0	L01AA01	Cyclophosphamide	парентерална форма	mg	0,01010	4 000 000
	59	C 50; C 34; C 56; C 81; C 82-C 85; C 90; C 91.0; C 91.1; C 92.0	L01AA01	Cyclophosphamide	перорална форма	mg	0,00372	700 000
	60	C 50; C 22.0; C 61; C 82-C 85; C 92.0	L01DB07	Mitoxantrone	парентерална форма	mg	5,80900	5 000
	61	C 34; C 25; C 53; C 56; C 62; C 40-C 41; C 49; C 81; C 82-C 85	V03AF01	Mesna	парентерална форма	mg	0,00376	3 600 000
	62	C 00-D 48.9	N02AA01	Morphine	перорална форма	mg	0,01074	8 000 000
	63	C 00-D 48.9	N02AX02	Tramadol	перорална форма	mg	0,00266	8 000 000
	64	C 00-D 48.9	N02AA08	Dihydrocodeine	перорална форма	mg	0,00607	5 000 000
	65	C 00-D 48.9	N02AA05	Oxycodone	перорална форма	mg	0,09630	170 000
	66	C 00-D 48.9	N02AB03	Fentanyl	пластир	mcg	0,09600	200 000
	67	C 00-D 48.9	N02AA01	Morphine	парентерална форма	mg	0,01693	600 000
	68	N 18.0	B03AC02	Saccharated Iron Oxid	парентерална форма	mg	0,12288	1 000 000
	69	N 18.0	A11CC04	Calcitriol	перорална форма	mcg	0,60800	20 000
	70	N 18.0	V03AE02	Sevelamer	перорална форма	mg	0,00239	21 240 000
	71	N 18.0	H05BX01	Cinacalcet	перорална форма	mg	0,38214	576 000
	72	N 18.0	B03XA	OTHER ANTIANEMIC PREPARATIONS ERYTHROPOIETIN; darbeoetin alfa; Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	парентерална форма	DDD	4,93000	60 000
Терминална бъбречна недостатъчност	73	N 18.0	B01AB	HEPARIN GROUP	100 Axa = 1 mg	mg	0,04320	550 000
Хиалинноембрана болест	74	P22.0	R07AA	Lung surfactants Natural phospholipids	endotracheopulmonary instillation, suspension	mg	3,41333	144 000

МЕТОДИКА

за

изчисляване на максималните стойности за единица лекарствено вещество по международно непатентно наименование за лекарствената форма, която се заплаща от републиканския бюджет или ДД за химико-терапевтична подгрупа

Настоящата методика повтаря изцяло механизмите за образуване на цена на лекарствен продукт, включван в Позитивния лекарствен списък и заплащан с публични средства, съгласно чл 7, ал. 1 и 2 от Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти, приета с ПМС № 295 от 03.12.2007 г., обн., ДВ. бр.104 от 11.12.2007 г. Цитираните текстове на Наредбата задължават заявителя да предложи цена на производител, която не може да бъде по-висока от левовата равностойност на най-ниската цена за същия лекарствен продукт, заплащан от обществените здравноосигурителни фондове на страните, посочени в справката по чл. 13, ал. 1, т. 5 (Румъния, Чехия, Естония, Гърция, Унгария, Литва, Португалия и Испания).

Алгоритъм:

I. Проверява се дали международното непатентно наименование, към което принадлежи лекарственият продукт, е включено в лекарствената листа, покривана от обществените фондове на поне три от следните държави: Румъния, Чехия, Естония, Гърция, Унгария, Литва, Португалия и Испания (проверката е извършена от актуалните лекарствени листи на страните към дата 31.03.2011г.)

II. Определяне на лекарствените продукти, които отговарят на изискването за "същия лекарствен продукт" от обществените фондове на страните, които се явяват референтни - Румъния, Чехия, Естония, Гърция, Унгария, Литва, Португалия и Испания, като елемент за сравняване и конкретизиране начина за изчисляване на максимална стойност на единица лекарствено вещество. Това означава, че от фондовете в референтните страни ще бъдат сравнявани цените само на лекарствени продукти със същата лекарствена форма, съдържание на активното вещество и на същия производител/производители, вписан/вписани в разрешението за употреба/решението на Европейската комисия, издадено по реда на Регламент (ЕО) № 726/2004 на

Европейския парламент и на Съвета, заплащан от обществените фондове на страните, посочени в чл. 5, т. 2, и включен в Позитивния лекарствен списък по чл. 262, ал. 4, т. 3 и 4 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина.

III. За всеки от фондовете по определен ред, съответстващ на законодателството в дадената държава и описан в **методиката за проверка и анализиране на цените на лекарствените продукти в референтните страни по смисъла на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти** се изчислява “нетна” цена на производител, т.е. цена без надценки и ДДС. За страните, които не са в Евророната, т.е. цените са в местна валута се изчислява цена в Евро по кръстосаните курсове на Централна Европейска банка към датата по т. I. и към фиксиран курс на местните валути за страни, в които само за нуждите на ценообразуването на лекарствените продукти националното законодателство е определило фиксирани към Евро курсове на местните валути.

IV. За всеки от продуктите по Международно непатентно наименование и съответна лекарствена форма се определя най-ниската цена в съответната държава и най-ниска от 8-те държави

V. Определените най-ниски цени се преизчисляват по методиката на Наредбата за регулиране и регистриране на лекарствени продукти до цена на търговец на едро (TE), с включен ДДС. Получената цена е за опаковка, с включени надценки за TE, съгласно регресивната скала на наредбата за цени.

VI. От цената по т. V се изчислява цена за единица лекарствено вещество (в mg, IU, AXa, mcg) и/или за брой таблетки и/или капсули, флакони при комбинирани лекарствени продукти. Така получената стойност се явява стойност за единица мярка от спецификацията.

VII. След сравнение между най-ниската стойност за единица лекарствено вещество в референтните страни и максималната стойност от предходното договаряне, се определя максималната стойност за единица лекарствено вещество по международно непатентно наименование за лекарствената форма, която се заплаща от републиканския бюджет в левове. Това е по-ниската стойност от сравнението между стойността за единица лекарствено вещество по

международно непатентно наименование за лекарствената форма от предходното договаряне и най-ниската стойност, изчислена на база цена за същия лекарствен продукт по международно непатентно наименование със съответната лекарствена форма, заплащана от обществените фондове на 8-те страни.

VIII. Определената максимална стойност по реда на тази методика не може да бъде по-висока от стойността за единица лекарствено вещество по международно непатентно наименование за лекарствената форма, определена в Позитивния лекарствен списък по чл. 262, ал. 4, т. 3 и 4 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина.

Извод:

Съществува възможност и реален риск да не бъдат договорени лекарствени продукти, поради невяване на представители на определени производители поради максималните стойности заложи в спецификацията, отговарящи на изискването за най-ниска цена от референтните страни.

Съществува възможност да бъдат договорени по-високи цени на лекарствените продукти, обявени в настоящата спецификация. След провеждането на предходната обществена поръчка ще бъдат договорени по-ниски цени за позиции по спецификация изготвена към 31.01.2011г.

ТЕХНИЧЕСКИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ

Технически условия и изисквания към лекарствените продукти

1. Срок и начин на доставка

Всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок до 10 (десет) работни дни след получаване на заявката-разпределение от възложителя и за количествата, точно определени в заявката. Заявката-разпределение се връчва лично срещу подпис на упълномощено лице от звеното за административно обслужване или се изпраща с препоръчано писмо с обратна разписка, по факс или по електронен път при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис.

2. Минимален срок на годност

Срокът на годност на лекарствените продукти следва да бъде не по-малък от 60 /шестдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

3. Размер на неустойката за неизпълнение на задълженията по договора

3.1. В случай на доставка на лекарствения продукт с по-кратък от договорения срок на годност **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** дължи неустойка както следва :

- 59,99 – 50 % - 20% върху стойността на доставката;
- 49,99 – 40 % - 30% върху стойността на доставката;
- 39,99 – 30 % - 60% върху стойността на доставката;
- 29,99 – 20 % - 75% върху стойността на доставката;
- под 20 % - 90% върху стойността на доставката.

3.2. Доставката на лекарствен продукт с остатъчен срок на годност по-малък от 30 (тридесет) на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** стоките няма да бъдат заплащани. Искането за писмено съгласие следва да постъпи в деловодството на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** в срок до 3 (три) дни от получаване на заявката-разпределение.

4. Място на изпълнение на поръчката

За място на доставяне на стоките по този договор се определят крайните получатели, съгласно Приложение № 5 – Списък на лечебните заведения - крайни получатели на лекарствени продукти за лечение на пациенти през 2011 г.

5. Документи за плащане

Заплащането на стоките по договора се извършва отложено в срок да 60 /шестдесетия/ ден, след представяне на следните документи :

- 1) фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС – оригинал и 2 /два/ броя заверени копия;
- 2) Приемателно-предавателни протоколи, по образец на Министерство на здравеопазването;
- 3) Обобщен опис на протоколите – 3 /три/ броя;
- 4) Писмени заявки-разпределения, изготвени от Министерство на здравеопазването и заверени от крайните получатели;
- 5) Сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ – заверено от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** копие, в превод на български език от фирма, сключила договор с Министерство на външните работи за извършване на официални преводи.

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.

6. Изисквания към лекарствените продукти

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, участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

2. Лекарствените продукти следва да бъдат с държавна регулирана цена, съгласно чл. 258, ал. 1 от ЗЛПХМ;

3. Лекарствените продукти следва да бъдат включени в Позитивния лекарствен списък, актуален към датата на отваряне на плик № 1 от процедурата.

4. В договора задължително следва да се предвиди, че цената е фиксирана, не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл. 43, ал. 2 от ЗОП. В случай, че през времето на действие на

договора държавната регулирана цена по чл.258 от ЗЛПХМ стане по-ниска от договорената, ще се заплащат лекарствените продукти на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното решение на Комисията по цените на лекарствените продукти. В случай, че през времето на действие на договора стойността по чл. 20 от Наредбата за условията, правилата и критериите за включване, промени и/или изключване на лекарствени продукти от Позитивния лекарствен списък и условията и реда за работа на Комисията по Позитивния лекарствен списък стане по-ниска от договорената, възложителят безусловно заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното решение на Комисията по Позитивния лекарствен списък.

5. Лекарствените продукти следва да бъдат включени в лекарствена листа, покривана от обществен фонд на поне три от посочените страни в чл.5, т.2 от Наредба №34 от 25 ноември 2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване.

7. Изисквания към участниците

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

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

УКАЗАНИЯ ЗА ИЗГОТВЯНЕ НА ОФЕРТАТА

/ОБРАЗЕЦ/

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

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 с нотариална заверка или 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 копие на удостоверение за актуално състояние, издадено от компетентен орган в страната на участника. Когато участникът е регистриран или пререгистриран в единния електронен търговски регистър

към Агенцията по вписванията не се изисква 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 №1).

1.5. Заверено от участника копие на разрешение за производство, издадено по реда на ЗЛПХМ (в случаите по чл. 196, ал. 1 от ЗЛПХМ) или за търговия на едро с лекарствени продукти или удостоверение за регистрация за търговия на едро с лекарства, или разрешение за внос – издадени по реда на ЗЛПХМ.

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

2. Гаранция за участие в процедурата:

Гаранцията за участие в процедурата е разпределена по обособени позиции, както следва:

Заболяване	позиция	INN	Гаранция
Злокачествени заболявания	1	RITUXIMAB	7 229,08
	2	CLADRIBINE	179,77
	3	DASATINIB	1 936,26
	4	BORTEZOMIB	2 051,69
	5	ROMIPLOSTIM	2 122,98
	6	NILOTINIB	2 397,92

7	ALEMTUZUMAB	720,83
8	IMATINIB	21 325,00
9	TRASTUZUMAB	27 544,23
10	IRINOTECAN	571,77
11	TEMOZOLOMIDE	3 880,53
12	DOCETAXEL	1 705,00
13	GEMCITABINE	2 201,25
14	OXALIPLATIN	739,20
15	BEVACIZUMAB	10 819,58
16	TOPOTECAN	452,59
17	PANITUMUMAB	1 987,98
18	SORAFENIB	4 354,88
19	ERLOTINIB	1 890,25
20	CAPECITABINE	4 170,00
21	LAPATINIB	1 594,63
22	SUNITINIB	11 216,80
23	PEMETREXED	4 092,01
24	CETUXIMAB	1 887,86

25	TOPOTECAN	363,97
26	OCTREOTIDE	2 058,25
27	Mycobacterium bovis BCG (Bacillus Calmette - Guerin)	127,20
28	IBANDRONIC ACID	1 292,85
29	IBANDRONIC ACID	1 142,97
30	CALCIUM FOLINATE	591,15
31	ZOLEDRONIC ACID	11 079,17
32	IDARUBICIN	84,86
33	IDARUBICIN	126,83
34	INTERFERON alfa	551,25
35	Colony stimulating factors (Filgrastim; Lenograstim)	1 617,98
36	COLONY STIMULATING FACTORS PEGFILGRASTIM	2 713,97
37	METHOTREXATE 1000 mg	61,67
38	METHOTREXATE 50 mg	29,33

39	Антагонисти на 5 HT3-рецептори Dolasetron Granisetron Ondansetron Palonosetron Tropisetron	570,00
40	Антагонисти на 5 HT3-рецептори ONDANSETRON; GRANISETRON; TROPISERON	45,00
41	FLUDARABINE	477,60
42	FLUDARABINE	402,40
43	ETOPOSIDE	156,00
44	CYTARABINE	211,20
45	PAMIDRONIC ACID	798,93
46	CARBOPLATIN	610,00
47	CISPLATIN	669,67
48	FLUOROURACIL	323,33
49	EPIRUBICIN	1 472,85

50	BLEOMYCIN	176,31
51	MITOMYCIN	799,15
52	VINBLASTINE	79,27
53	VINCRISTINE	164,70
54	VINORELBINE	338,25
55	PACLITAXEL	1 243,97
56	OTHER ANTIANEMIC PREPARATIONS ERYTHROPOIETIN ; darbepoetin alfa	1 232,50
57	Ifosfamide	1 211,38
58	Cyclophosphamide	336,67
59	Cyclophosphamide	21,70
60	Mitoxantrone	242,04
61	Mesna	112,80

	62	Morphine	716,00
	63	Tramadol	177,33
	64	Dihydrocodeine	252,92
	65	Oxycodone	136,43
	66	Fentanyl	160,00
	67	Morphine	84,65
	68	Saccharated Iron Oxid	1 024,00
	69	Calcitriol	101,33
	70	Sevelamer	423,03
	71	Cinacalcet	1 834,27
	72	OTHER ANTIANEMIC PREPARATIONS ERYTHROPOIETIN ; darbepoetin alfa; Methoxy polyethylene glycol- epoetin beta	2 465,00
Терминална бъбречна недостатъчност	73	HEPARIN GROUP	198,00
Хиалинномембрана болест	74	Lung surfactants Natural phospholipids	4 096,00

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

1. Ако участникът оттегли офертата си след изтичането на срока за получаване на офертите;
2. Ако участникът обжалва решението за определяне на изпълнител - до решаване на спора;

3. Ако участникът е определен за изпълнител, но не изпълни задължението си да сключи договор за обществената поръчка.

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.

Гаранциите за участие 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 BNBG 9661 3000 1293 01, BIC код на БНБ – BNBG BGSD – платежно нареждане в оригинал или копие.

3. Доказателства за икономическото и финансово състояние:

3.1. Заверени от участника копия на годишният му счетоводен баланс и отчета за приходи и разходи за 2010г., заверени от експерт счетоводител, в случаите предвидени в Закона за счетоводството. В случаите на новорегистрирани търговски дружества и в случаите, когато участникът не е юридическо лице, такива документи не се изискват.

4. Доказателства за техническите възможности за изпълнение на поръчката:

4.1 Заверено от участника копие на 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 одобрена кратка характеристика на продукта. В случаите по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, участникът декларира, че количествата за лекарствения продукт са налични.

5. 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.

6. В случаите, когато участникът е обединение, което не е юридическо лице 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.

7. Декларация от участника, че ще осигури в пълен обем необходимите количества.

8. Точен адрес, лице, e-mail и телефон за контакти и банкови реквизити на участника (*образец №2*).

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

10. 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:

- предмет на офертата (лекарствен продукт) и офертирано 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;
- срок на годност на предлаганите лекарствени продукти;

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. Цена за единица мярка (лекарствено вещество или DDD, TDD) 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. Цената **с ДДС** да бъде записана с брой знаци след десетичната запетая, съответстващ на броя на знаците в максималната стойност по чл.7 от Наредбата, посочен в спецификацията. Цифрите се изписват и с думи, като при несъответствие се взема предвид изписаната с думи цена.

2. Единична цена за предлагания лекарствен продукт по търговско наименование в лева, до втори знак след десетичната запетая, до краен получател **без и с** включен ДДС. Посочената цена за опаковка на лекарствения продукт не трябва да превишава утвърдената цена по чл. 258, ал. 1 от 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. Цифрите се изписват и с думи, като при несъответствие се взема предвид изписаната с думи цена.

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

4. Участникът може да предоставя натурален рабат в рамките на специфицираното количество по съответната позиция.

5. Предложената цена не следва да превишава максималната стойност по чл.7 от Наредба №34/2005г. и следва да е съобразена с държавната регулирана цена по реда на чл.258, ал.1 на ЗЛПХМ.

Максималните стойности по чл.7 са определени към датата на изготвяне на спецификацията /31.03.2011 г./ като са използвани данните от лекарствените листи на страните по чл.5 т.2 от Наредбата за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване. Web-адресите на лекарствените листи са посочени на интернет страницата на МЗ, рубрика „Комисия по цени”.

6. Предложената цена на лекарствения продукт по търговско наименование следва да включва стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до краен получател, при срок на годност не по-малък от **60 на сто** от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

7. Валидност на ценовата оферта в календарни дни. Оферта с по-малък срок на валидност от посочения в поканата ще бъде отхвърлена, като несъответстваща на изискванията.

8. Цената на всяка обособена позиция следва да бъде в отделен запечатан плик и надписана с № на позицията.

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

ДОГОВОР

ЗА ДОСТАВКА НА ЛЕКАРСТВА

№ РД-17...../.....г.

Днес, 2011 г. в гр.София, между:

МИНИСТЕРСТВОТО 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 д-р Стефан Константинов – министър и Зоя Вълева – директор на дирекция „БФ”, наричано по-долу за краткост **“ВЪЗЛОЖИТЕЛ”** от една страна,

и

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

на основание чл. 41 от Закона за обществените поръчки и Решение № РД-17-..... от 2011 г. на министъра на здравеопазването се сключи настоящият договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да достави на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** следните лекарства, наричани по-долу “стоки”, съгласно условията на настоящия договор, както следва:

INN..... до..... mg / IU.../
.....оп./ фл./

1.2. В случаите на натурален рабат **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да предостави на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** mg (... оп.) от общото количество по чл.1.1. безплатно под формата на натурален рабат, като количеството му се разпределя пропорционално към всяка доставка.

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. INN..... за оп./ фл.: лв.

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

2.2.1. INN..... за единица мярка лв.
..... за оп./ фл.: лв.

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

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

2.5. Цената е фиксирана и не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл.43, ал.2 от ЗОП. В случай, че през времето на действие на договора държавната регулирана цена на посочените в т.1 лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък по чл.262, ал.4 от ЗЛПХМ стане по-ниска от договорената, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** ще заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното решение на Комисията по цените на лекарствените продукти. В случай, че през времето на действие на договора стойността по чл. 20 от Наредбата за условията, правилата и критериите за включване, промени и/или изключване на лекарствени продукти от Позитивния лекарствен списък и условията и реда за работана Комисията по Позитивния лекарствен списък стане по-ниска от договорената, възложителят безусловно заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното решение на Комисията по Позитивен лекарствен списък.

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

2.7. 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 отложено в срок до 60 (шестдесетия) ден, след представяне на следните документи:

а) 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 – 3 броя;

г) писмени заявки-разпределения, изготвени от Министерство на здравеопазването и заверени от крайните получатели;

д) сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ – заверено от изпълнителя копие, в превод на

български език от фирма, сключила договор с Министерство на външните работи за извършване на официални преводи.

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 се документ.

IV. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ

4.1. Всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок до 10 /десет/ работни дни след получаване на заявката-разпределение от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** и за количествата, точно определени в заявката. Заявката – разпределение се връчва лично срещу подпис на упълномощено лице от звеното за административно обслужване или се изпраща с препоръчано писмо с обратна разписка, по факс или по електронен път при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис.

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 от договора, срокът по чл.4.1 започва да тече от датата на писменото съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**. Писменото съгласие по чл.10.3 се получава от представител на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** срещу подпис.

V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ

5.1. За място на доставяне на стоките по този договор се определят крайните получатели от Приложение № 5 от документацията. Крайните получатели се определят изрично в заявките – разпределения на възложителя.

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 получатели.

7.2. Да предаде стоките, пакетирани и маркирани в съответния вид и в определеното в заявката-разпределение на възложителя количество на мястото на доставяне.

7.3. В срок до 30 дни 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 до 30 дни след приключване изпълнението на договора. Гаранцията е в размер на 3 % от стойността на договора без ДДС и възлиза на лева.

VIII. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

8. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава:

8.1. Да приеме по реда на чл.9.1 и чл.9.2 от настоящия договор чрез упълномощен представител на крайния получател доставените в срок и на място стоки, съответстващи по вид, количество и качество на описаното в настоящия договор. Цялостният контрол при приемането на стоките се осъществява от ръководителя на съответното лечебно заведение.

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 крайния получател.

9.2. **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** и упълномощения представител на крайния получател подписват приемателно-предавателен протокол, удостоверяващ получаването на стоките, едновременно с представянето на копие на сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ.

X. КАЧЕСТВО, ГАРАНЦИИ И СРОК НА ГОДНОСТ

10.1. Качеството на стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговаря на техническите стандарти на производителя, което се удостоверява със сертификат за качество, издаден от компетентен орган в страната на производителя.

10.2. Към датата на доставката, остатъчният срок на годност на стоките предмет на настоящия договор, следва да бъде не по-малък от 60 % (шестдесет процента). В случай на доставка на лекарствения продукт с по-кратък от договорения срок на годност **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** дължи неустойка, както следва:

- от 59,99% до 50% - 20 % върху стойността на доставката;
- от 49,99% до 40% - 30 % върху стойността на доставката;
- от 39,99% до 30% - 60 % върху стойността на доставката;
- от 29,99% до 20% - 75 % върху стойността на доставката;
- под 20% - 90 % върху стойността на доставката.

10.3. Доставката на лекарствен продукт с остатъчен срок на годност по-малък от 30 /тридесет/ на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на Възложителя за конкретното количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на Възложителя стоките няма да бъдат заплащани. Искането за писмено съгласие следва да постъпи в деловодството на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** в срок на 3 /три/ дни от получаването на заявка-разпределение.

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 рекламации пред **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** за:

- а) количество и некомплектност на стоките или техническата документация (явни недостатъци);
- б) качество (скрити недостатъци):

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

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

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

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

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

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

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

11.8. При рекламация 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 рекламациите.

XII. ОТГОВОРНОСТ ПРИ НЕИЗПЪЛНЕНИЕ

12.1. За неизпълнение на всяко едно от задълженията си по настоящия договор, с изключение на тези по т. 10.2 и т. 10.3, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** дължи неустойка в размер на 0.7% на ден върху стойността на неизпълненото в договорените срокове задължение, но не повече от 20% (двадесет процента) от стойността на неизпълнението, както и обезщетение за претърпените действителни вреди в случаите, когато те надхвърлят договорената неустойка.

12.2. Когато при наличие на рекламации, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** не изпълни задълженията си по раздел XI от настоящия договор в срок, същият

дължи на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** неустойка в размер на 2% от цената на стоките, за които са направени рекламациите.

12.3. При всяко неизпълнение на задълженията по договора от страна на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** удовлетворява претенциите си за неустойките както следва: от дължимото плащане, а в случай, че стойността му не е достатъчна – от гаранцията за изпълнение по т.7.4., бук. “в” от договора. В случай, че и стойността на гаранцията не е достатъчна за удовлетворяване на претенциите на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, последният може да потърси правата си по съдебен ред.

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

12.5. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да прекрати едностранно и без предизвестие настоящия договор в случай на предявени повече от три рекламации 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 едностранно настоящия договор, без писмено предизвестие и без да дължи неустойки.

12.7. В случай, че по отношение на лекарствен продукт, предмет на договора, възникнат обстоятелства, в резултат на които настъпи несъответствие с изискванията на техническата спецификация (Приложение № 2 от документацията на поръчката), **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да прекрати едностранно 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 форсмажор, издаден по съответния ред от компетентния орган в държавата, в която са настъпили форсмажорните 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 телефакс, телекс или e-mail.

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

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

“....”

гр.

ул..... № ..

тел.....

факс.....

e-mail.....

Банкова сметка

ТБ

IBAN

ВІС 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,

ВІС код на БНБ – BNBG BGSD

15.4. При промяна на посочения по т.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 т. 15.3, освен в случаите на обезпечаване на задължения по банков кредити по т.16.1.

XVI. ДРУГИ УСЛОВИЯ

16.1. Правата и задълженията по настоящия договор не могат да се прехвърлят едностранно на трети лица и подобни актове не поражда 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 повишените 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 **60 календарни дни**. Относно обособена позиция № 74, договорът е със срок до 29.02.2012г. 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. Решение № РД 17-...../.....2011г. на министъра на здравеопазването за определяне на изпълнител на обществена поръчка – копие;

2. Обобщен опис на приемателно-предавателните протоколи - образец на Министерство на здравеопазването.

3. Валидно към датата на сключване на договора разрешение за употреба и/или декларация за наличност на договорените количества в случаи на изтичане на разрешението за употреба през 2011 г.;

4. Оригинал или нотариално заверено копие на документи по чл. 48, ал. 2 от ЗОП

5. Гаранция за изпълнение на договора.

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

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

Д-Р СТЕФАН КОНСТАНТИНОВ
МИНИСТЪР

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ „БФ”
ЗОЯ ВЪЛЕВА

**Списък на лечебните заведения - крайни получатели на
лекарствени продукти**

1. СБАЛХЗ ЕАД – гр. София
2. СБАЛДОХЗ ЕООД - гр. София
3. СБАЛО „Свети Мина " ЕООД – гр.Благоевград
4. "КОЦ Бургас" ЕООД – гр. Бургас
5. СБАЛОЗ „Д-р Марко Марков” - гр.Варна
6. КОЦ Враца ЕООД – гр. Враца
7. КОЦ- В. Търново ЕООД – гр. Велико Търново
8. КОЦ-Пловдив ЕООД - гр.Пловдив
9. КОЦ - Русе ЕООД – гр. Русе
- 10.СБАЛОЗ - София област ЕООД - гр.София
- 11.КОЦ -Стара Загора ЕООД - гр. Стара Загора
- 12.СБАЛО –ЕООД - гр.Хасково
- 13.КОЦ София – град ЕООД – гр. София
- 14.КОЦ Шумен ЕООД - гр. Шумен
- 15.СБАЛО-ЕАД- гр. София
- 16.МБАЛ- Добрич АД - гр. Добрич
- 17.МБАЛ „Света Марина” ЕАД - гр.Варна
- 18.МБАЛ „Д-р Тота Венкова “ АД - гр. Габрово
- 19.УМБАЛ „Д-р Георги Странски” ЕАД - гр. Плевен
- 20.МБАЛ „Свети Георги” ЕАД - гр. Пловдив
- 21.УМБАЛ „Царица Йоанна – ИСУЛ” ЕАД – гр. София
- 22.УМБАЛ "Александровска" ЕАД - гр. София
- 23.СБАЛДБ

- 24.СБАЛАГ „Майчин дом”
- 25.МБАЛ Асеновград ЕООД - гр. Асеновград
- 26.МБАЛ „Юлия Вревска” – Бяла ЕООД - гр. Бяла
- 27.МБАЛ Бяла Слатина ЕООД - гр. Бяла Слатина
- 28.МБАЛ Благоевград АД - гр. Благоевград
- 29.МБАЛ Ботевград ЕООД - гр. Ботевград
- 30.МБАЛ Бургас АД - гр. Бургас
- 31.МБАЛ „Света Ана” АД, гр.Варна
- 32.МБАЛ Велинград ЕООД - гр.Велинград
- 33.МБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД - гр. Велико Търново
- 34.МБАЛ „Света Петка”АД - гр. Видин
- 35.МБАЛ „Христо Ботев” АД - гр. Враца
- 36.МБАЛ „Иван Скендеров” ЕООД - гр. Гоце Делчев
- 37.МБАЛ „Свети Иван Рилски” ЕООД - гр. Дупница
- 38.МБАЛ „Свети Иван Рилски” ЕООД - гр. Елхово
- 39.МБАЛ „Д-р Христо Стамболски” ЕООД - гр. Казанлък
- 40.МБАЛ „Д-р Киро Попов” ЕООД -гр. Карлово
- 41.МБАЛ Карнобат ЕООД - гр. Карнобат
- 42.МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски” АД - гр. Кърджали
- 43.МБАЛ „Никола Василиев” АД - гр.Кюстендил
- 44.МБАЛ „Проф. Параскев Стоянов” АД - гр. Ловеч
- 45.МБАЛ Лом ЕООД - гр. Лом
- 46.МБАЛ „ Д-р Стамен Илиев” АД - гр.Монтана
- 47.МБАЛ „ Света Петка Българска” ЕООД - гр. Нова Загора
- 48.МБАЛ Пазарджик АД - гр.Пазарджик
- 49.МБАЛ „Рахила Ангелова” АД - гр.Перник
- 50.МБАЛ Пирдоп ЕООД - гр. Пирдоп

- 51.МБАЛ „Рокфелер” ЕООД - гр. Петрич
- 52.МБАЛ Пловдив АД – гр. Пловдив
- 53.МБАЛ Разлог ЕООД - гр. Разлог
- 54.МБАЛ „Свети Иван Рилски” ЕАД - гр. Разград
- 55.МБАЛ Русе АД - гр. Русе
- 56.УМБАЛ „Свети Иван Рилски” ЕАД - гр. София
- 57.УМБАЛ „Света Анна” – София АД – гр. София
- 58.МБАЛ – НКБ ЕАД – гр. София
- 59.Пета МБАЛ – София ЕАД - гр.София
- 60.УМБАЛСМ „Н.И. Пирогов” ЕАД - гр.София
- 61.МБАЛ Самоков ЕООД - гр. Самоков
- 62.МБАЛ „Свети Врач” ЕООД - гр. Сандански
- 63.МБАЛ Свиленград ЕООД - гр. Свиленград
- 64.МБАЛ „Д-р Братан Шукеров” АД - гр.Смолян
- 65.МБАЛ „Д-р Димитър Павлович” ЕООД - гр.Свищов
- 66.МБАЛ „Проф. Ст. Киркович” АД - гр. Стара Загора
- 67.МБАЛ „Д-р Иван Селимински” АД - гр.Сливен
- 68.МБАЛ Силистра АД - гр.Силистра
- 69.МБАЛ Троян ЕООД - гр.Троян
- 70.МБАЛ Търговище АД - гр.Търговище
- 71.МБАЛ Хасково АД - гр. Хасково
- 72.МБАЛ Червен бряг ЕООД - гр.Червен бряг
- 73.МБАЛ Чирпан ЕООД - гр.Чирпан
- 74.МБАЛ Шумен АД - гр.Шумен
- 75.МБАЛ „Свети Панталеймон” АД - гр. Ямбол
- 76.ВМА - гр.София
- 77.УБ „Лозенец” - гр.София

78.МБАЛ „Токуда болница София” АД” - гр.София