

Приложение № 1

ТЕХНИЧЕСКИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ

1. Срок и начин на доставка:

Всяка отделна доставка по договора, се извършва ежеседмично въз основа на заявка от лечебното заведение- краен получател и в рамките на утвърдената писмена заявка – разпределение от Министерство на здравеопазването. Началната доставка се изпълнява в срок до десет дни от датата на връчване на заявката – разпределение. Количество в заявката – разпределение съобразени с разполагаемите бюджетни средства. Заявката – разпределение се връчва лично срещу подпись на упълномощено лице от звеното за администрирано 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:

2.1. Технекиевите китове №1 от спецификацията следва да имат минимален срок на годност не по-кратък от 60 % от обявения от производителя, към датата на всяка доставка, предоставена на крайните получатели /съответните лечебни заведения/.

2.2. Радиофармацевтиците за диагностика *in vitro* № 2 от спецификацията следва да имат минимален срок на годност не по-кратък от 80 % от обявения от производителя, към датата на всяка доставка, предоставена на крайните получатели /съответните лечебни заведения/.

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:

Технекиеви китове №1 от спецификацията:

от 59,99 до 50 % - 20% върху стойността на доставката;

от 49,99 до 40 % - 30% върху стойността на доставката;

под 40% - 60% върху стойността на доставката;

Радиофармацевтиците за диагностика *in vitro* № 2 от спецификацията:

от 79,99% до 70% - 20% върху стойността на доставката;

от 69,99% до 60% - 30% върху стойността на доставката;

от 59,99% до 50% - 60% върху стойността на доставката;

от 49,99% до 40% - 75% върху стойността на доставката;

под 40% - 90% върху стойността на доставката.

3.2. Доставката на лекарствен продукт или медицинско изделие с остатъчен срок на годност по-малък от 40 (четиридесет) 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.

4. Място на изпълнение на поръчката:

За място на доставяне на стоките по този договор се определят крайните получатели, определени по реда на Наредба 34 от 25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на български граждани за заболявания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване.

5. Документи за плащане:

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

- 1) Доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС – оригинал и 2 /два/ броя заверени копия;
- 2) Приемателно-предавателни протоколи, по образец на Министерството на здравеопазването;
- 3) Обобщен опис на протоколите – 3 /три/ броя;
- 4) Писмени заявки-разпределения, изгответи от Министерството на здравеопазването и заверени от крайните получатели;
- 5)

- За лекарствените продукти следва да бъдат представени:
Сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ – заверено от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** копие, в превод на български език от фирма, склучила договор с Министерството на външните работи за извършване на официални преводи.

- За медицинските изделия следва да бъдат представени:
Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител и сертификат за качество – CE маркировка или сертификат за освобождаване на всяка партида (в превод от фирма, склучила договор с МВНР), където е приложимо (в копие заверено с гриф „Вярно с оригинал“ със свеж печат и подпись на производителя или упълномощен представител на същия).

Изброените документи се представят в деловодството на Министерството 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 през 2011 г., 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.

7. Изисквания към медицинските изделия:

Следва да бъдат представени: декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител и сертификат за качество – CE маркировка (в превод от фирма, сключила договор с МВнР), където е приложимо (в копие заверено с гриф „Вярно с оригиналa” със свеж печат и подпись на производителя или упълномощен представител на същия).

8. Изисквания към ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

1. Да притежава валидно Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти и Разрешение за търговия на едро с медицински изделия.
2. Да притежава Разрешение за работа с радиоактивни материали от Агенцията за ядрено регулиране.

Приложение №2

СПЕЦИФИКАЦИЯ

за доставка на радиоактивни лекарствени продукти и медицински изделия,
предназначени за диагностика за 2011 год.

№	Наименование, единична активност	Позиция	Мярка	Количество "до" 2011г.
1	I. Лекарствени продукти Технециеви китове	Technetium (99mTc) Sestamibi	оп x5бр	40
№	Наименование, единична активност	Позиция	Мярка	Количество "до" 2011г.
2	II. Медицински изделия Радиофармацевтици за диагностика <i>in vitro</i>	125 I Vit.B12+ фолиева киселина	оп x1бр	5

УКАЗАНИЯ ЗА ИЗГОТВЯНЕ НА ОФЕРТАТА

/ОБРАЗЕЦ/

Всеки участник в процедурата има право да представи само един вариант на оферта за една 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 придржават 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 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 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 и Декларация за отсъствието на обстоятелствата по чл.47, ал. 5 от ЗОП (*Образец № 1 и Образец № 2*);

1.5. Заверено от участника копие на разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти и/или медицински изделия, или удостоверение за регистрация за търговия на едро, или разрешение за производство, или разрешение за внос, издадено по реда на ЗЛПХМ;

1.6. Заверено от участника копие на валидна лицензия за превоз на радиоактивни вещества, издадена на участника в процедурата.

2. Гаранциите за участие в процедурата, разпределена по позиции е както следва:

Позиция №	Наименование, единична активност	Мярка	гаранции
1	Technetium [99mTc] Sestamibi	оп. x 5 бр.	550,00 лв.
2	125 Vit B 12 + фолиева киселина	оп. x 1 бр.	54,00 лв.

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 оферти. 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 последния му годишен счетоводен баланс и отчета за приходи и разходи, 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 за валидно разрешение за употреба на лекарствения продукт, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (EO) №726/2004 на Европейския парламент и Съвета и одобрена кратка характеристика на продукта. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствения продукт през 2011 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал.6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

4.2. За медицинските изделия следва да бъдат представени: декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител и сертификат за качество – CE маркировка (в превод от фирма, склучила договор с МВнР), където е приложимо (в копие заверено с гриф „Вярно с оригинала“ със свеж печат и подпись на производителя или упълномощен представител на същия).

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 /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.

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

8. Копие на документ, удостоверяващ закупуването на документация за участие в обществената поръчка.

9. 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 поставят документите, свързани с изпълнението на поръчката.

Техническото предложение на участника относно общите условия и техническите изисквания за изпълнение на поръчката съдържа:

- срок на валидност на офертата, който не може да бъде по-кратък от 90 календарни дни от крайния срок за получаване на офертите;
- количество на предлаганите лекарствени продукти или медицински изделия;
- срок за изпълнение на поръчката;
- срок на годност;
- начин на изпълнение на поръчката.

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 всеки продукт от спецификацията в лева до втори знак след десетичната запетая, формирана до краен получател и включваща данъци, такси и митнически сборове. Единичната цена се оferира с и без ДДС. Цифрите се изписват и с думи, като при несъответствие се взема предвид изписаната с думи цена без ДДС;

2. Обща стойност на офертата в лева с и без включен ДДС. При несъответствие между единичната и общата цена се взема предвид единичната цена без ДДС;

- срок и начин за плащане;

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. Предложената цена на всеки лекарствен продукт или медицинско изделие 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 за технечиевите китове №1 от спецификацията и 80 % от обявения от производителя, към датата на всяка доставка за радиофармацевтиците за диагностика *in vitro* № 2 от спецификацията;

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

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

Офертата се подписва от законния представител на участника, който подава предложение или от упълномощено от него лице.

Приложение № 4

проект

ДОГОВОР

№РД-17-...../.....2011г.

за доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори, предназначени за лечение и диагностика за 2011 г.

Днес, 2011г. 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 “Бюджет и финанси”, наричано по-долу за краткост **“ВЪЗЛОЖИТЕЛ”** от една страна

и

“.....” със седалище и адрес на управление гр. София, ул. “.....” № ..., ЕИК №, ДДС иднет. №, представлявано от, управител на “.....”, наричано за краткост по-долу **“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. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да достави на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** следните радиоактивни лекарствени продукти и медицински изделия, наричани по-долу “стоки”, съгласно условията на настоящия договор, както следва:

1.1

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. - лв.
..... - лв.

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

2.2.1. - лв.
..... - лв.

2.3. Цената на лекарствения продукт или медицинското изделие по търговско наименование включва стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до краен получател, при срок на годност не по-малък от 60 или 80 на сто и 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 и е получена както следва:

..... броя x лв. =**,00 лв..**

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 отложено в срок до 60 (шестдесетия) ден, 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 – 3 (три) броя;

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

д) За лекарствените продукти следва да бъдат представени:

Сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ – заверено от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** копие, в превод на български език от фирма, склучила договор с

Министерство на външните работи за извършване на официални преводи.

ж) За медицинските изделия следва да бъдат представени:

Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител и сертификат за качество – CE маркировка или сертификат за освобождаване на всяка партида (в превод от фирма, сключила договор с МВнР), където е приложимо (в копие заверено с гриф „Вярно с оригинала” със свеж печат и подпись на производителя или упълномощен представител на същия).

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 изискан документ.

IV. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ

4.1. Всяка отделна доставка по договора, се извършва ежеседмично въз основа на заявка от лечебното заведение- краен получател и в рамките на утвърдената писмена заявка – разпределение от Министерство на здравеопазването. Началната доставка се изпълнява в срок до десет дни от датата на връчване на заявката – разпределение. Количество в заявката – разпределение съобразени с разполагаемите бюджетни средства. Заявката – разпределение се връчва лично срещу подпись 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-министр.

4.5. В случаите по чл.10.4 и 10.5 от договора, срокът по чл.4.1 започва да тече от датата на писменото съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ

5.1. Крайни получатели, определени по реда на наредба 34 от 25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на български граждани за заболявания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване.

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, съгласно 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, количество и качество на мястото на доставяне.

7.3. В срок до 60 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, ал.2 и ал.5 от ЗОП;

в) гаранция за изпълнение, в една от формите, определени в чл.60 от ЗОП, която се освобождава до 60 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 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

настояния договор. Цялостния контрол при приемането на стоките се осъществява от ръководителите на съответните лечебни заведения.

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 със сертификат за качество, издаден от компетентен орган в страната на производителя.

10.2. Минималният срок на годност е както следва:

10.2.1. Технекиевите китове по Позиция №1 от спецификацията следва да имат минимален срок на годност не по-кратък от 60 % от обявения от производителя, към датата на всяка доставка, предоставена на крайните получатели /съответните лечебни заведения/.

10.2.2. Радиофармацевтиците за диагностика *in vitro* по Позиция №2 от спецификацията следва да имат минимален срок на годност не по-кратък от 80 % от обявения от производителя, към датата на всяка доставка, предоставена на крайните получатели /съответните лечебни заведения/.

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

Технекиеви китове №1 от спецификацията:

от 59,99 до 50 % - 20% върху стойността на доставката;

от 49,99 до 40 % - 30% върху стойността на доставката;

под 40% - 60% върху стойността на доставката;

Радиофармацевтиците за диагностика *in vitro* № 2 от спецификацията:

от 79,99% до 70% - 20% върху стойността на доставката;

от 69,99% до 60% - 30% върху стойността на доставката;

от 59,99% до 50% - 60% върху стойността на доставката;

от 49,99% до 40% - 75% върху стойността на доставката;

под 40% - 90% върху стойността на доставката.

10.4. Доставката на стоки с остатъчен срок на годност по-малък от 40 (четиридесет) 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.

10.5. КРАЙНИЯТ ПОЛУЧАТЕЛ може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното приемане остатъчният срок на годност е по – малък от определените в чл.10.2. /**60 % или 80%**/ от настоящия договор.

10.6. 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 предава 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 reklамацията 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 reklамация и конкретното искане на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

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

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

11.8. При reklамация 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 рекламиите.

XII. ОТГОВОРНОСТ ПРИ НЕИЗПЪЛНЕНИЕ

12.1. За неизпълнение на задълженията си по настоящия договор, неизправната страна 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 реклами, **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 рекламиите.

12.3. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** удовлетворява претенциите си относно неизпълнението на договора, както и за заплащане на неустойките от страна на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** като задържа 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 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 реклами 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.

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, 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:

Банкова сметка

ТБ „.....” АД –

IBAN
BIC код

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

Министерство на здравеопазването
гр. София 1000
пл. “Света Неделя” № 5
тел.:
Факс:

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 еднострочно 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 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 31.12.2011 г. 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 на министъра на здравеопазването № РД - 17-...../.....2011г за избор на изпълнител;
2. Документи по чл. 47, ал. 1, т. 1-3 и ал. 2 от ЗОП
3. Приемателно-предавателен протокол по образец на Министерство на здравеопазването.
4. Разрешение за употреба.
5. Гаранция за изпълнение.

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

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

**МИНИСТЪР
Д-Р СТЕФАН КОНСТАНТИНОВ**

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

**ДИРЕКТОР ДИРЕКЦИЯ “БФ”
ЗОЯ ВЪЛЕВА**