

ОДОБРЯВАМ:

Д-Р ПЕТЪР МОСКОВ

МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

ДОКУМЕНТАЦИЯ

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

С ПРЕДМЕТ:

„Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване", включваща 46 самостоятелно обособени позиции“

Одобрена с Решение №/.....2015 г.

София, 2015 г.

СЪДЪРЖАНИЕ

ЧАСТ I

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

ЧАСТ II

ГЛАВА I. УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

Раздел I. Обща информация.

Раздел II. Пълно описание на предмета на поръчката

Раздел III. Изисквания към съдържанието и обхвата на офертите.

Раздел IV Изисквания към участниците

Раздел V. Съдържание на офертата

Раздел VI Условия и размер на Гаранцията за участие и Гаранцията за изпълнение

Раздел VII Комуникация между възложителя и участниците

Раздел VIII Сключване на договора

ГЛАВА II. ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

ГЛАВА III. КРИТЕРИЙ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТАТА ПО ЧЛ. 37, АЛ. 1, Т. 1 ОТ ЗОП

ГЛАВА IV. ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

ОБРАЗЕЦ – Представяне на участника

ОБРАЗЕЦ – Декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП

ОБРАЗЕЦ Декларация за участието или неучастието на подизпълнители по чл. 56, ал. 1, т. 8 от Закона за обществените поръчки;

ОБРАЗЕЦ – Декларация за съгласие за участие от подизпълнител .

ОБРАЗЕЦ – Декларация за липса на свързаност с друг участник в съответствие с чл. 55, ал. 7 от ЗОП и чл. 8, ал. 8 от Закона за обществените поръчки за приемане на условията в проекта на договора.

ОБРАЗЕЦ – Декларация по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици.

ОБРАЗЕЦ – Декларация по чл. 56, ал. 1, т. 12 от Закона за обществените поръчки за приемане на условията в проекта на договора.

ОБРАЗЕЦ – Техническо предложение по чл. 56, ал. 1, т. 7 от ЗОП

ОБРАЗЕЦ – Ценово предложение, съгласно чл. 56, ал. 1, т. 10 от ЗОП

ОБРАЗЕЦ – Проект на договор

ЧАСТ I

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

УВАЖАЕМИ ГОСПОЖИ И ГОСПОДА,

Министерство на здравеопазването, на основание Решение №/.....2015 г. за откриване на процедурата, в качеството му на Възложител, отправя покана към всички заинтересовани лица за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване", включваща 46 самостоятелно обособени позиции“, както следва:

ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

№	
I	Технециеви генератори
1	99-Mo sodium molybdate; 99m-Tc Technetium pertechnetate 7,5 GBq
2	99-Mo sodium molybdate; 99m-Tc Technetium pertechnetate 12,5 GBq
II	Технециеви китове
3	Technetium (99m Tc) macrosalb
4	Technetium (99m Tc) nanocolloid
5	Technetium [99mTc] Exametazine 0,5 mg
6	Technetium [99mTc] Tetrofosmin
III	Радиофармацевтици за диагностика in vivo
7	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 74 MBq
8	Ioflupane (123-I)
9	Iobenguane [131 I]
IV	Радиофармацевтици за терапия
10	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 1,85 GBq
11	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 3,7 GBq
12	Strontium (89 Sr) chloride

МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ

№	
IV	Радиофармацевтици за терапия
13	192 Ir за Микроселектрон 150 см/10 Ci
V	Радиофармацевтици за диагностика in vitro
14	125 I fT3 KIT
15	125 I fT4 KIT
16	125 I TSH (96-100 проби) KIT IRMA
17	125 I TSH (384-400 проби) KIT IRMA
18	125 I Insulin KIT IRMA
19	125 I FSH KIT IRMA
20	125 I LH KIT IRMA
21	125 I Prolactin KIT IRMA
22	125 I Testosteron KIT
23	125 I Progesteron KIT
24	125 I Estradiol KIT
25	125 I CA-15-3 KIT IRMA
26	125 I CA-125 KIT IRMA

27	125 I CA-19-9 KIT IRMA
28	125 I PSA KIT IRMA
29	125 I Plasma renin activity
30	125 I Calcitonin KIT IRMA
31	125 I Aldosteron
32	125 I ACTH IRMA
33	125 I Paratchormon intact IRMA
34	125 I beta 2 microglobulin
35	125 Vit B 12 + фолиева киселина
36	125 I Thyreoglobulin
37	125 I Cortisol
38	125 I DHEAS
39	125 I anti TG antibody
40	125 I anti TPO antibody
41	125 I TRAK
42	125 I Карциномембрионален антиген IRMA
43	125 I HGH KIT IRMA
44	125 I Alpha-fetoprotein (AFP) KIT
45	125 I βhCG KIT
46	125 I Ferritin KIT

На основание чл. 64, ал. 3 от ЗОП, от датата на публикуването на обявлението за обществената поръчка, на всички заинтересовани лица се предоставя пълен достъп по електронен път до документацията за участие в процедурата на следния интернет адрес на Министерството на здравеопазването (посочен и в обявлението за откриване на процедурата): <http://www.mh.government.bg>, Рубрика „Обществени поръчки - профил на купувача”, а именно на адрес: <http://www.mh.government.bg/bg/profil-na-kupuvacha/protseduri-po-zop/protseduri-po-reda-na-zop/dostavka-na-radioaktivni-lekarstveni-produkti-2016/>

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

Офертите на участниците ще се приемат на адреса на Министерство на здравеопазването: гр. София, пл. „Света Неделя” № 5, всеки работен ден от 09:00 ч. до 17:30 ч. до датата, посочена в раздел IV.3.4. „Срок за получаване на оферти или на искания за участие” от обявлението за поръчка.

Офертите ще бъдат разгледани, оценени и класирани от комисия, която ще започне своята работа в деня и часа, посочени в раздел IV.3.8. “Условия за отваряне на офертите” от обявлението за поръчка, в сградата на министерството на здравеопазването, на адрес: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя” № 5.

Отварянето на офертите е публично и на него могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване и други лица при спазване на установения режим за достъп до сградата, в която се извършва отварянето.

Председателят на назначената от Възложителя комисия ще обяви датата, часа и мястото на отваряне на ценовите оферти на участниците предварително, при съблюдаване изискванията на Закона за обществените поръчки, вкл. чрез обявяване на посочения в настоящата документация интернет адрес на Министерство на здравеопазването: <http://www.mh.government.bg>, Рубрика „Обществени поръчки - профил на купувача”, в раздел Процедури провеждани по ЗОП, на адрес: <http://www.mh.government.bg/bg/profil-na-kupuvacha/protseduri-po-zop/protseduri-po-reda-na-zop/dostavka-na-radioaktivni-lekarstveni-produkti-2016/>. За резултатите от оценяването на офертите участниците се уведомяват съгласно ЗОП. Решенията на възложителя във връзка с процедурата са писмени и се изпращат на участниците в нормативно установения срок.

За допълнителна информация и въпроси можете да се обръщате към:

Румяна Ставрева, главен юрисконсулт дирекция „Обществени поръчки“; тел: 02 9301314

ЧАСТ II
ГЛАВА I

УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

РАЗДЕЛ I

A. ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ

1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛ

Министерството на здравеопазването е юридическо лице и има право на собственост и самостоятелен бюджет. Орган на изпълнителната власт в министерството е министърът. Министърът на здравеопазването е Възложител по смисъла на чл. 7, т. 1 от ЗОП.

1.2. ПРАВНО ОСНОВАНИЕ ЗА ОТКРИВАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

Възложителят обявява настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл. 16, ал. 1, ал. 4 и ал. 8, във връзка с глава пета от Закона за обществените поръчки (ЗОП).

1.3. МОТИВИ ЗА ИЗБОР НА ПРОЦЕДУРА ПО ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

Максималната стойност на поръчката: Максималния финансов ресурс, с който Възложителят разполага за изпълнение на поръчката е в размер на 2 172 776,97 лв. без ДДС или сумата в размер на 2 607 332,36 лв. с вкл. ДДС. Стойностите по отделните обособени позиции са максималния разполагаем финансов ресурс на възложителя и не могат да бъдат надвишавани и са както следва:

Лекарствени продукти				
№	НАИМЕНОВАНИЕ, ЕДИНИЧНА АКТИВНОСТ	МЯРКА	КОЛИЧЕСТВО ДО	ОБЩА СТОЙНОСТ БЕЗ ДДС
I Технециеви генератори				
1	99-Mo sodium molybdate; 99m-Tc Technetium pertechnetate 7,5 GBq	оп. x 1 бр.	135	157396,50
2	99-Mo sodium molybdate; 99m-Tc Technetium pertechnetate 12,5 GBq	оп. x 1 бр.	257	394636,35
II Технециеви китове				
3	Technetium (99m Tc) macrosalb	оп. x 5 бр.	93	17738,98
4	Technetium (99m Tc) nanocolloid	оп. x 5 бр.	33	11213,13
5	Technetium [99mTc] Exametazine 0,5 mg	оп. x 5 бр.	13	12817,46
6	Technetium [99mTc] Tetrofosmin	оп. x 5 бр.	106	116950,68
III Радиофармацевтици за диагностика in vivo				
7	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 74 MBq	оп. x 1 бр.	1 466	416075,23
8	Ioflupane (123-I)	оп. x 1 бр.	193	292586,39
9	Iobenguane [131 I]	оп. x 1 бр.	39	17552,28
IV Радиофармацевтици за терапия				
10	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 1,85 GBq	оп. x 1 бр.	62	14439,80
11	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 3,7 GBq	оп. x 1 бр.	226	108344,40
12	Strontium (89 Sr) chloride	оп. x 1 бр.	174	269731,90
МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ				
№	НАИМЕНОВАНИЕ, ЕДИНИЧНА АКТИВНОСТ	МЯРКА	КОЛИЧЕСТВО ДО	ОБЩА СТОЙНОСТ БЕЗ ДДС
IV Радиофармацевтици за терапия				
13	192 Ir за Микроселектрон 150 cm/10 Ci	оп. x 1 бр.	8	110107,36

V	Радиофармацевтици за диагностика in vitro			
14	125 I fT3 KIT	оп. x 1 бр.	24	1807,16
15	125 I fT4 KIT	оп. x 1 бр.	66	4772,86
16	125 I TSH (96-100 проби) KIT IRMA	оп. x 1 бр.	114	6453,58
17	125 I TSH (384-400 проби) KIT IRMA	оп. x 1 бр.	8	1928,03
18	125 I Insulin KIT IRMA	оп. x 1 бр.	28	3143,74
19	125 I FSH KIT IRMA	оп. x 1 бр.	20	2102,39
20	125 I LH KIT IRMA	оп. x 1 бр.	20	2102,39
21	125 I Prolactin KIT IRMA	оп. x 1 бр.	21	2207,50
22	125 I Testosteron KIT	оп. x 1 бр.	18	2504,08
23	125 I Progesteron KIT	оп. x 1 бр.	10	1396,62
24	125 I Estradiol KIT	оп. x 1 бр.	14	2024,85
25	125 I CA-15-3 KIT IRMA	оп. x 1 бр.	153	35732,95
26	125 I CA-125 KIT IRMA	оп. x 1 бр.	88	20552,29
27	125 I CA-19-9 KIT IRMA	оп. x 1 бр.	136	31762,62
28	125 I PSA KIT IRMA	оп. x 1 бр.	115	17432,90
29	125 I Plasma renin activity	оп. x 1 бр.	10	2185,55
30	125 I Calcitonin KIT IRMA	оп. x 1 бр.	3	642,50
31	125 I Aldosteron	оп. x 1 бр.	10	2519,55
32	125 I ACTH IRMA	оп. x 1 бр.	8	2425,05
33	125 I Paratchormon intact IRMA	оп. x 1 бр.	11	4263,87
34	125 I beta 2 microglobulin	оп. x 1 бр.	100	40061,30
35	125 Vit B 12 + фолиева киселина	оп. x 1 бр.	10	4942,51
36	125 I Thyreoglobulin	оп. x 1 бр.	33	3672,32
37	125 I Cortisol	оп. x 1 бр.	27	3420,63
38	125 I DHEAS	оп. x 1 бр.	6	812,62
39	125 I anti TG antibody	оп. x 1 бр.	33	4984,44
40	125 I anti TPO antibody	оп. x 1 бр.	33	4311,98
41	125 I TRAK	оп. x 1 бр.	12	4744,14
42	125 I Карциноембрионален антиген IRMA	оп. x 1 бр.	81	9698,26
43	125 I HGH KIT IRMA	оп. x 1 бр.	8	1454,87
44	125 I Alpha-fetoprotein (AFP) KIT	оп. x 1 бр.	20	3600,00
45	125 I β hCG KIT	оп. x 1 бр.	12	2016,00
46	125 I Ferritin KIT	оп. x 1 бр.	8	1506,96

Съгласно разпоредбата на чл. 14, ал. 1, т. 2 от ЗОП, когато планираната за провеждане поръчка за доставки е равна или по-висока от 66 000 лева без включен ДДС, Възложителят провежда някои от предвидените в ЗОП процедури.

Б. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ДОКУМЕНТАЦИЯТА. МЯСТО И СРОК ЗА ПОДАВАНЕ НА ОФЕРТИ.

Представянето на оферта задължава участника да приеме напълно всички изисквания и условия, посочени в тази документация, при спазване изискванията на ЗОП.

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

Офертата се изготвя и представя на български език. Когато участникът в процедурата е чуждестранно физическо или юридическо лице, офертата се подава на български език.

Офертата се подписва от представляващия участника или от надлежно упълномощено/и лице/а, като в офертата се прилага пълномощното от представляващия участника, съгласно и указаното по-долу в настоящата документация (с изключение на изискуемите документи,

които обективират лично изявление на конкретно лице/а - представляващ/и участника, и не могат да се подпишат и представят от пълномощника).

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

Представените образци в документацията за участие и условията, описани в тях, са задължителни за участниците.

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

Място и срок за подаване на оферти

Желаещите да участват в процедурата за възлагане на обществената поръчка подават лично или чрез упълномощено лице офертите си в деловодството на Министерството на здравеопазването, на адрес: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя” № 5, партерен етаж, всеки работен ден от 09:00 ч. до 17:30 ч. до датата, посочена в обявлението за обществената поръчка. Ако участникът изпраща офертата чрез препоръчана поща или куриерска служба, разходите са за негова сметка. В този случай той следва да изпрати офертата така, че да обезпечи нейното пристигане на посочения от Възложителя адрес преди изтичане на срока за подаване на офертите. Рискът от забава или загубване на офертата е за участника. Възложителят не се ангажира да съдейства за пристигането на офертата на адреса и в срока определен от него. Участникът не може да иска от Възложителя съдействия като: митническо освобождаване на пратка; получаване чрез поискване от пощенски клон; взаимодействия с куриери или други. Офертите се подават в запечатан, непрозрачен, с ненарушена цялост плик и с надпис:

До Министерство на здравеопазването, гр. София– 1000, пл. „Света Неделя” № 5 Оферта за участие в обществена поръчка, с предмет:

„Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване”, включваща 46 самостоятелно обособени позиции“
за Обособена позиция № с предмет

Наименование, адрес, телефон и по възможност факс и електронен адрес на участника.

Следното предписание: „**Да не се отваря преди разглеждане от страна на Комисията за оценяване и класиране**”.

До изтичане на срока за получаване на оферти всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си. Оттеглянето на офертата прекратява по-нататъшното участие на участника в процедурата. Допълнението и промяната на офертата трябва да отговарят на изискванията и условията за представяне на първоначалната оферта, като върху плика бъде отбелязан и текст „Допълнение/Промяна на оферта/с входящ номер..... за участие в открита процедура по реда на ЗОП с предмет: „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване”, включваща 46 самостоятелно обособени позиции“ **за Обособена позиция № с предмет**

Приемане на оферти / връщане на оферти:

При подаване на оферта и приемането ѝ върху плика се отбелязва входящ номер, дата и час на постъпване и посочените данни се отбелязват във входящ регистър, за което на приносителя се издава документ.

Оферти, които са представени след крайния срок за получаване или в незапечатан, прозрачен или скъсан плик, се връщат на подателя незабавно. Тези обстоятелства се отбелязват в регистъра по предходния параграф.

Получените оферти се съхраняват в деловодството на Министерството на здравеопазването до деня, определен за отваряне на офертите.

РАЗДЕЛ II.

ПЪЛНО ОПИСАНИЕ НА ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА

2.1. ОБЕКТ

Обект на настоящата обществена поръчка е „доставката на стоки ” по смисъла на чл. 3, ал. 1, т.1 от ЗОП.

2.2. ПРЕДМЕТ

Предметът на възлагане на настоящата поръчка е: „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване", включваща 46 самостоятелно обособени позиции“, както следва:

ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

№	
I	Технециеви генератори
1	99-Mo sodium molybdate; 99m-Tc Technetium pertechnetate 7,5 GBq
2	99-Mo sodium molybdate; 99m-Tc Technetium pertechnetate 12,5 GBq
II	Технециеви китове
3	Technetium (99m Tc) macrosalb
4	Technetium (99m Tc) nanocolloid
5	Technetium [99mTc] Exametazine 0,5 mg
6	Technetium [99mTc] Tetrofosmin
III	Радиофармацевтици за диагностика in vivo
7	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 74 MBq
8	Ioflupane (123-I)
9	Iobenguane [131 I]
IV	Радиофармацевтици за терапия
10	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 1,85 GBq
11	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 3,7 GBq
12	Strontium (89 Sr) chloride

МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ

№	
IV	Радиофармацевтици за терапия
13	192 Ir за Микроселектрон 150 см/10 Ci
V	Радиофармацевтици за диагностика in vitro
14	125 I fT3 KIT
15	125 I fT4 KIT
16	125 I TSH (96-100 проби) KIT IRMA
17	125 I TSH (384-400 проби) KIT IRMA
18	125 I Insulin KIT IRMA
19	125 I FSH KIT IRMA
20	125 I LH KIT IRMA
21	125 I Prolactin KIT IRMA
22	125 I Testosteron KIT
23	125 I Progesteron KIT
24	125 I Estradiol KIT
25	125 I CA-15-3 KIT IRMA
26	125 I CA-125 KIT IRMA

27	125 I CA-19-9 KIT IRMA
28	125 I PSA KIT IRMA
29	125 I Plasma renin activity
30	125 I Calcitonin KIT IRMA
31	125 I Aldosteron
32	125 I ACTH IRMA
33	125 I Paratchormon intact IRMA
34	125 I beta 2 microglobulin
35	125 Vit B 12 + фолиева киселина
36	125 I Thyreoglobulin
37	125 I Cortisol
38	125 I DHEAS
39	125 I anti TG antibody
40	125 I anti TPO antibody
41	125 I TRAK
42	125 I Карциномембрионален антиген IRMA
43	125 I HGH KIT IRMA
44	125 I Alpha-fetoprotein (AFP) KIT
45	125 I βhCG KIT
46	125 I Ferritin KIT

РАЗДЕЛ III ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

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

1.2. Всеки участник може да представи само една оферта в настоящата обществена поръчка. Всички документи, които са на чужд език се представят и с превод на български език.

1.3. Не се допуска представянето на варианти.

1.4. Не се допуска едно и също физическо или юридическо лице да участва едновременно в две обединения, които са участници в процедурата, или да участва в процедурата самостоятелно и в обединение.

1.5. С офертата си участниците може без ограничения да предлагат ползването на подизпълнители.

1.7. Лице, което е дало съгласието си и фигурира като подизпълнител в офертата на друг участник, не може да представя самостоятелно оферта.

1.8. Лице вписано в чл. 19, ал. 2, т. 8 от ЗОП, участвало в изработването на техническите спецификации и на методиката за оценка на офертите в настоящата процедура, не може да участва в процедурата за възлагане на обществената поръчка самостоятелно или в обединение с други лица като участник, член на обединения-участници, подизпълнител, или чрез свързани лица, освен ако документите, в чието изработване е участвало са променени, така че не предоставят на участника информация, която му дава предимство пред останалите участници в процедурата.

1.9. Не може да участва във възлагането на обществената поръчка лице, съответно Възложителят ще отстрани от участие в процедура за възлагане на обществена поръчка участник, за който е налице поне едно от обстоятелства, посочени в чл. 47, ал. 1, т. 1, б. „а” до „д”, т. 2, 3 и 4, ал. 2, т. 1 и 5 и ал. 5 от ЗОП, а именно Възложителят ще отстрани от участие участник:

а). Който е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за:

- престъпление против финансовата, данъчната или осигурителната система, включително изпиране на пари, по чл. 253 - 260 от Наказателния кодекс;
 - подкуп по чл. 301 - 307 от Наказателния кодекс;
 - участие в организирана престъпна група по чл. 321 и 321а от Наказателния кодекс;
 - престъпление против собствеността по чл. 194 - 217 от Наказателния кодекс;
 - престъпление против стопанството по чл. 219 - 252 от Наказателния кодекс;
- б) който е обявен в несъстоятелност;
- в) който е производство по ликвидация или се намира в подобна процедура съгласно националните закони и подзаконови актове.
- г) има задължения по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс към държавата и към община, установени с влязъл в сила акт на компетентен орган, освен ако е допуснато разсрочване или отсрочване на задълженията, или има задължения за данъци или вноски за социалното осигуряване съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен;
- д) който е в открито производство по несъстоятелност, или е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон, а в случай че участникът е чуждестранно лице - се намира в подобна процедура съгласно националните закони и подзаконови актове, включително когато неговата дейност е под разпореждане на съда, или участникът е преустановил дейността си;
- е) който е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 313 от Наказателния кодекс във връзка с провеждане на процедури за възлагане на обществени поръчки;
- ж) при който лицата по чл. 47, ал. 4 от ЗОП са свързани лица с възложителя или със служители на ръководна длъжност в неговата организация, са свързани лица по смисъла на § 1, т. 23а от Допълнителните разпоредби на Закона за обществените поръчки с Възложителя или със служители, на ръководна длъжност в неговата организация;
- з) при който които са сключили договор с лице по чл. 21 или 22 от Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси;
- и) които са свързани лица с друг участник или кандидат в съответствие с чл. 55, ал. 7 от ЗОП;
- й) за който е налице някое от обстоятелствата по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, а именно: е дружество, регистрирано в юрисдикции с преференциален данъчен режим или свързано с него лице.

/С оглед спазването на изискванията на Закона за обществените поръчки, при подаване на офертата за участие, участниците удостоверяват липсата на обстоятелствата по чл. 55, ал. 7 от закона с декларация, която се попълва, подписва и печатва, съгласно приложения образец.

За обстоятелствата по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, участниците представят декларация по образец от настоящата документация./

1.10. Когато участниците са юридически лица, изискванията по т. 1.9, буква «а» и „е”, се прилагат, както следва:

1. при събирателно дружество - за лицата по чл. 84, ал. 1 и чл. 89, ал. 1 от Търговския закон;
2. при командитно дружество - за лицата по чл. 105 от Търговския закон, без ограничено отговорните съдружници;
3. при дружество с ограничена отговорност - за лицата по чл. 141, ал. 2 от Търговския закон, а при еднолично дружество с ограничена отговорност - за лицата по чл. 147, ал. 1 от Търговския закон;
4. при акционерно дружество - за овластените лица по чл. 235, ал. 2 от Търговския закон, а при липса на овластяване - за лицата по чл. 235, ал. 1 от Търговския закон;
5. при командитно дружество с акции - за лицата по чл. 244, ал. 4 от Търговския закон;
6. при едноличен търговец – физическото лице – търговец;
7. във всички останали случаи, включително за чуждестранните лица - за лицата, които представляват участника;

8. В хипотезите на т. 1 - т. 7 - и за прокуристите, когато има такива. В случай, че чуждестранно лице има повече от един прокурист, декларацията се подава само от прокуриста, в чиято представителна власт е включена територията на Република България.

1.11. При подаване на офертата участникът удостоверява липсата на обстоятелствата по чл. 47, ал. 1 и 5 от ЗОП и посочените в обявлението изисквания по ал. 2, т. 1 и 5 с една декларация, подписана от лицата, които представляват участника, на основание чл.47, ал. 9 от ЗОП. В декларацията се включва и информацията относно публичните регистри, в които се съдържат посочените обстоятелства, или компетентния орган, който съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, е длъжен да предоставя информацията за тези обстоятелства служебно на възложителя.

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

Документът трябва да бъде представен от Участника **в копие**.

Документът трябва да съдържа клаузи, в които е определено:

- Всички членове на обединението/ консорциума са отговорни заедно и поотделно за изпълнението на договора;

- Е определен представляващия обединението/ консорциума, който е упълномощен да задължава, да получава указания за и от името на всеки член на обединението/ консорциума. Допуска се повече от едно лице да представляват обединението заедно и поотделно;

- Представляващият обединението/ консорциума е упълномощен да представи офертата от името и за сметка на обединението и да сключи договор с възложителя;

- Срокът на обединението е най-малко за времето, за което поръчката ще бъде изпълнена;

- Всички членове на обединението/ консорциума са задължени да останат в него за целия период на изпълнение на договора;

- В случай, че в договора не е посочено лицето, което представлява участниците в обединението, следва да се представи документ, подписан от лицата в обединението в който се посочва представляващият.

- Декларацията по чл. 55, ал. 7 от ЗОП се представя за обединението – участник в процедурата.

- Декларацията по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението.

Не се допускат промени в състава на обединението след изтичане на срока за подаване на офертата.

1.13. В случай, че участник в процедурата е обединение/консорциум, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, декларацията по чл. 47, ал. 9 се представят за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението.

Възложителят, ***не поставя и няма изискване за създаване на юридическо лице***, в случай, че избраният за Изпълнител участник е обединение от физически и/или юридически лица.

1.14. За подизпълнителите се прилагат само изискванията по чл. 47, ал. 1 и 5 от ЗОП.

1.14.1. Участие на подизпълнители при изпълнение на обществената поръчка

• Лице, което е дало съгласие и фигурира като подизпълнител в офертата на друг участник, не може да представя самостоятелна оферта за участие, съгласно чл. 55, ал. 5 от ЗОП.

• Участникът в процедурата, определен за изпълнител, е длъжен да сключи договор за подизпълнение с подизпълнителите, посочени в офертата. Сключването на договор за подизпълнение не освобождава изпълнителя от отговорността му за изпълнение на договора за обществена поръчка.

1.14.2 Изпълнителят няма право да:

• сключи договор за подизпълнение с лице, за което е налице обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП;

- възложи изпълнението на една или повече от дейностите, включени в предмета на обществената поръчка, на лица, които не са подизпълнители;

1.14.3. Изпълнителят е длъжен да прекрати договор за подизпълнение, ако по време на изпълнението му възникне обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП, както и при нарушаване на забраната по чл. 45а, ал. 4 в 14-дневен срок от узнаването. В тези случаи изпълнителят сключва нов договор за подизпълнение при спазване на условията и изискванията на чл. 45а, ал. 1 – 5 от ЗОП.

1.14.4. Изпълнителят няма право да замени посочен в офертата подизпълнител, освен когато:

а) за предложения подизпълнител е налице или възникне обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП;

б) предложеният подизпълнител престане да отговаря на нормативно изискване за изпълнение на една или повече от дейностите, включени в предмета на договора за подизпълнение;

в) договорът за подизпълнение е прекратен по вина на подизпълнителя, включително в случаите по чл. 45а, ал. 6 от ЗОП.

1.14.5. В срок до три дни от сключването на договор за подизпълнение или на допълнително споразумение към него, или на договор, с който се заменя посочен в офертата подизпълнител, изпълнителят се задължава да изпрати оригинален екземпляр от договора или допълнителното споразумение на възложителя заедно с доказателства, че не е нарушена забраната по чл. 45а, ал. 2 от ЗОП.

1.14.6. Подизпълнителите нямат право да превъзлагат една или повече от дейностите, които са включени в предмета на договора за подизпълнение.

1.14.7. При участие на подизпълнител/и при изпълнението на дейност по договора за обществената поръчка, за която изпълнителят е сключил договор за подизпълнение, Възложителят приема дейността в присъствието на изпълнителя и на подизпълнителя. При приемането на работата изпълнителят може да представи на възложителя доказателства, че договорът за подизпълнение е прекратен, или работата или част от нея не е извършена от подизпълнителя.

1.14.8. Възложителят извършва окончателното плащане по договора за обществена поръчка, за който има сключени договори за подизпълнение, след като получи от изпълнителя доказателства, че е заплатил на подизпълнителите всички приети работи.

Възложителят не извършва окончателното плащане по договора за обществена поръчка, за който има сключени договори за подизпълнение, ако договорът за подизпълнение е прекратен, или работата или част от нея не е извършена от подизпълнителя.

1.15. Възложителят ще отстрани от участие в процедурата всеки участник, при който е налице някое от следните обстоятелства:

1.15.1. в офертата не е представен някой от необходимите документи или информация по чл. 56 от Закона за обществените поръчки;

1.15.2. който е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя;

1.15.3. който е представил оферта, която не отговаря на изискванията на чл. 57, ал. 2 от Закона за обществените поръчки;

1.15.4. за когото по реда на чл. 68, ал. 11 от ЗОП е установено, че е представил невярна информация за доказване на съответствието му с обявените от възложителя критерии за подбор.

1.16. Възложителят не приема за участие в процедурата и връща незабавно оферта, която е:

1.16.1. Постъпила в незапечатан или скъсан плик;

1.16.2. Постъпила след изтичане на крайния срок за подаване, съобразно Обявлението за обществена поръчка.

Участниците са длъжни в процеса на провеждане на процедурата да уведомяват Възложителя за всички настъпили промени в посочените по – горе обстоятелства по чл. 47, ал. 1, 2 и 5 от ЗОП в 7-дневен срок от настъпването им.

***Забележка:** Представянето на оферта за участие в настоящата открита процедура задължава участника да приеме напълно всички изисквания и условия, посочени в тази документация, при спазване на Закона за обществените поръчки (ЗОП). Поставянето на*

различни от тези условия и изисквания от страна на участника не ангажира по никакъв начин Възложителя.

2. КРИТЕРИИ ЗА ПОДБОР ВКЛЮЧВАЩИ МИНИМАЛНИ ИЗИСКВАНИЯ ЗА ТЕХНИЧЕСКИ ВЪЗМОЖНОСТИ И КВАЛИФИКАЦИЯ НА УЧАСТНИЦИТЕ, СЪГЛАСНО ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ.

2.1. Минимални изисквания:

2.1.1. За обособени позиции от № 1 до № 12, вкл. участниците в процедурата 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.

Това обстоятелство се доказва с представянето на заверено 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.

2.1.2. За обособена позиция от № 13 до № 46, вкл. участниците в процедурата следва да отговарят на изискванията на чл. 77, ал. 1 или ал. 2 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и да притежават разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, или да са производители, установени на територията на Република България.

Това обстоятелство се доказва с представянето на заверено копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава.

2.1.3. За обособена позиция от № 13 до № 46, вкл. производителите на предлаганите медицински изделия да притежават валиден сертификат за внедрена система по качеството ISO 9001:2008 и/ или ISO 13 485:200X или еквивалентен сертификат;

Това обстоятелство се доказва с представянето на заверено копие на оригинал на валиден сертификат за внедрена система по качеството ISO 9001:2008 и/ или ISO 13 485:200X или еквивалентен сертификат /заверено копие на оригинал и превод/ на производителя.

2.1.4. За обособена позиция от № 13 до № 46, вкл. Производителите на предлаганите медицински изделия или техните упълномощени представители да са издали Декларация за съответствие със съществените изисквания на Директива 93/42/ЕС за позиция № 13 и Декларация за съответствие със съществените изисквания на Директива 98/79/ЕС за позиции №№ 14 – 46;

Това обстоятелство се доказва с представянето на заверени копия на Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител със съществените изисквания на Директива 93/42/ЕС за позиция № 13 и Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител със съществените изисквания на Директива 98/79/ЕС за позиции №№ 14 – 46;

2.1.5. За обособена позиция № 13 и № 28, производителите на предлаганите медицински изделия да притежават ЕС сертификат за съответствие от нотифициран орган за позиции №13 и №28.

Това обстоятелство се доказва с представянето на заверено копие на ЕС сертификат за съответствие от нотифициран орган за обособени позиции № 13 и № 28.

Забележка: За изделия, предназначени за изследователски и специфични аналитични цели (for research use only) е необходимо да бъде представена декларация от производителя, че изделието не попада в обсега на разпоредбите на Директивите за медицински изделия, въведени в България чрез Закона за медицинските изделия.

2.1.6. Участниците в процедурата по всички обособени позиции да притежават валидна лицензия за превоз на радиоактивни вещества, съгласно чл. 15, ал. 3, т. 5 от ЗБИЯЕ издадена от Агенцията за ядрено регулиране.

Това обстоятелство се доказва с представянето на заверено копие на лицензия за превоз на радиоактивни вещества, издадена от Агенцията за ядрено регулиране.

2.2. Изисквания към лекарствените продукти обособени позиции от № 1 до № 12, вкл.: 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/. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през 2016 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

Това обстоятелство се доказва с представянето на заверено 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/. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през 2016 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

2.3. Изисквания към медицинските изделия обособени позиции от № 13 до № 46, вкл.:

2.3.1. Да са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ и за определяне на стойността, до която те се заплащат.

Това обстоятелство се доказва с представянето на декларация с приложена информация от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат /Наредбата/, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от допълнителните разпоредби на Наредбата, от участника за всяка позиция, за която той кандидатства.

2.3.2. Да няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партиди през последните две години съгласно предоставена от ИАЛ информация;

Това обстоятелство се доказва с представянето на официален документ, издаден от ИАЛ, от който да е видно, че за предлаганото медицинско изделие, няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партиди през последните две години.

2.3.3. Да се заплащат от обществен фонд в поне една от страните - членки на Европейския съюз;

Това обстоятелство се доказва с представянето на декларация от участника, в която се посочва конкретният обществен фонд на съответната страна - членка на Европейския съюз.

РАЗДЕЛ V СЪДЪРЖАНИЕ НА ОФЕРТАТА

Всяка оферта трябва да съдържа три отделни запечатани, непрозрачни и надписани плика, поставени в един общ запечатан, непрозрачен и надписан плик, както следва:

Плик №1 с надпис: „Документи за подбор”.

В него се поставят документите, изискани от Възложителя, съгласно чл. 56, ал. 1, т. 1 - 6, т. 8 и т. 12 - 14 от ЗОП, отнасящи се до критериите за подбор на участниците, съобразно указанията на Възложителя.

Плик № 2 с надпис: „Техническо предложение за изпълнение на поръчката”.

В него се поставят документите по чл. 56, ал. 1, т. 7 от ЗОП, свързани с изпълнението на поръчката, съобразно посочените в глава II Техническа спецификация, изисквания за изпълнение на поръчката, вкл. посочване на срок за изпълнение на поръчката.

Плик № 3 с надпис: „Предлагана цена”.

В третия запечатан, непрозрачен плик № 3 участникът следва да представи задължително ценовото си предложение, „Предлагана цена” съгласно чл. 56, ал. 1, т. 10 от ЗОП, попълнено по Образец към настоящата документация и приложенията към него.

Когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, пликове № 2 и 3 се представят за всяка от позициите.

Когато документи и информация, съдържащи се в плик № 1, са еднакви за две или повече обособени позиции, по които участникът участва, същите се поставят само в плика по позицията с най-малък пореден номер, като това обстоятелство се отбелязва в списъка на документите, съдържащ се в пликите на останалите позиции.

1. НЕОБХОДИМИ ДОКУМЕНТИ

1.1. Съдържание на плик № 1 с надпис „Документи за подбор“. Когато документи и информация, съдържащи се в плик № 1, са еднакви за две или повече обособени позиции, по които участникът участва, същите се поставят само в плика по позицията с най-малък пореден номер, като това обстоятелство се отбелязва в списъка на документите, съдържащ се в пликите на останалите позиции.

1. Списък на документите и информацията, съдържащи се в офертата, подписан от участника. В списъка участникът следва да опише всички представени от него документи (задължителни и други по преценка на участника), включително документи относно лицата, представляващи участника, и относно подизпълнителите, ако такива се предвиждат. Списъкът на документите следва да се постави в началото на документите. Всеки лист, съдържащ се в плика, задължително следва да бъде номериран и подреден съгласно списъка;

2. Представяне на участника - по образец, в което задължително трябва да се съдържа единен идентификационен код по чл. 23 от Закона за търговския регистър, БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен и следва да бъде придружено с:

– декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП, попълнена по Образец (оригинал).

3. Нотариално заверено пълномощно на лицето, упълномощено да представлява участника в процедурата (когато участникът не се представлява от лицата, които имат право на това, съгласно документите му за регистрация).

4. Копие на документ - договор или споразумение (в случай, че участникът е обединение, което не е юридическо лице), подписан от лицата, включени в обединението, в който се посочва представляващият Документът се представя в случай, че участникът е неперсонифицирано обединение. Същият следва да бъде копие и от него следва да бъде видно/видни лицето/лицата, които го представляват. В случай, че в договора не е посочено лицето, което представлява участниците в обединението – се представя и документ, подписан от лицата в обединението, в който се посочва представляващият.

Чуждестранни обединения представят копие на документ за създаване на обединение.

5. Декларация за участието или неучастието на подизпълнители по чл. 56, ал. 1, т. 8 от Закона за обществените поръчки;

6. Декларация за съгласие за участие от подизпълнител .

7. Декларация за липса на свързаност с друг участник в съответствие с чл. 55, ал. 7 от ЗОП, както и за липса на обстоятелство по чл. 8, ал. 8, т. 2 от ЗОП, попълнена по Образец (оригинал);

8. Декларация по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, попълнена по Образец (оригинал) .

9. Доказателства за техническите възможности и квалификацията на участника, съгласно чл. 51 от ЗОП, както и изисквания към медицинските изделия:

9.1. Заверено 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 лекарствени продукти, или разрешение за внос – издадени по реда на ЗЛПХМ.

9.2. Заверено копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава.

9.3. Заверено копие на оригинал на валиден сертификат за внедрена система по качеството ISO 9001:2008 и/ или ISO 13 485:200X или еквивалентен сертификат /заверено копие на оригинал и превод/ на производителя.

- 9.4.** Заверени копия на Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител със съществените изисквания на Директива 93/42/ЕС за позиция № 13 и Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител със съществените изисквания на Директива 98/79/ЕС за позиции №№ 14 – 46;
- 9.5.** Заверено копие на ЕС сертификат за съответствие от нотифициран орган за обособени позиции № 13 и № 28.
- 9.6.** Заверено копие на лицензия за превоз на радиоактивни вещества, издадена от Агенцията за ядрено регулиране на името на участника.
- 9.7.** Заверено 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/. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през 2016 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.
- 9.8.** Декларация с приложена информация от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат /Наредбата/, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от допълнителните разпоредби на Наредбата, от участника за всяка позиция, за която той кандидатства.
- 9.9.** Официален документ, издаден от ИАЛ, от който да е видно, че за предлаганото медицинско изделие, няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партиди през последните две години.
- 9.10.** Декларация от участника, в която се посочва конкретният обществен фонд на съответната държава.
- 10.** Документ за внесена гаранция за участие – копие на вносната бележка или оригинал на банковата гаранция за участие.
- 11.** Декларация за приемане на условията в проекта на договора (оригинал) по Образец Документите в плик № 1 се представят в оригинал или заверено от участника копие. Всички декларации се представят в оригинал и се подписват по реда и от лицата, посочени в настоящите указания. Всички документи, които са на чужд език се представят и с превод на български език, при условията на чл. 56, ал.4 от ЗОП.
- 1.2. Съдържание на плик № 2 с надпис „Предложение за изпълнение на поръчката“.** Представят се толкова пликове № 2 с надпис „Предложение за изпълнение на поръчката по обособена позиция.....“, за колкото обособени позиции участникът представя оферта, съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП.
Техническо предложение, по образец в настоящата документация. В техническото предложение се включва и срок за изпълнение, към което, ако е приложимо, се прилага декларация по чл. 33, ал. 4 от ЗОП, всички страници на техническото предложение, следва да бъдат номерирани последователно.
- 1.3. Съдържание на плик № 3 с надпис „Предлагана цена“.** Представят се толкова пликове № 3 с надпис „Предлагана цена“, за колкото обособени позиции участникът представя оферта, съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП.
В третия запечатан, непрозрачен плик № 3 участникът следва да представи задължително ценовото си предложение, „Предлагана цена“ съгласно чл. 56, ал. 1, т. 10 от ЗОП, попълнено по Образец към настоящата документация и приложенията към него.
За лекарствените продукти позиции от № 1 до № 12, вкл. цената по договора 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 стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от Позитивния лекарствен списък стане по-ниска от договорената, възложителят безусловно заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното решение на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти.

Лекарствените продукти следва да бъдат включени в Приложение 3 на Позитивния лекарствен списък, актуално към датата на получаване на офертата.

Извън плика с надпис „Предлагана цена” не трябва да е посочена никаква информация относно цената.

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

Забележка: При подаване на офертата участникът може да посочи коя част от нея има конфиденциален характер и да изисква от Възложителя да не я разкрива /с изрично писмено изявление в този смисъл, представено с офертата/. Възложителят няма право да разкрива информация, предоставена му от участник и посочена от същия като конфиденциална по отношение на технически или търговски тайни, с изключение на случаите по чл.44 от ЗОП и публичните действия на комисията, съгласно чл. 68 и 69а, ал. 3 от ЗОП.

РАЗДЕЛ VI УСЛОВИЯ И РАЗМЕР НА ГАРАНЦИЯТА ЗА УЧАСТИЕ И ГАРАНЦИЯТА ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

1. ГАРАНЦИЯ ЗА УЧАСТИЕ. ФОРМА НА ГАРАНЦИЯТА ЗА УЧАСТИЕ. РАЗМЕР НА ГАРАНЦИЯТА ЗА УЧАСТИЕ.

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

№	Наименование, единична активност	гаранция
I Технециеви генератори		
1	99-Mo sodium molybdate; 99m-Tc Technetium pertechnetate 7,5 GBq	1573
2	99-Mo sodium molybdate; 99m-Tc Technetium pertechnetate 12,5 GBq	3946
II Технециеви китове		
3	Technetium (99m Tc) macrosalb	177
4	Technetium (99m Tc) nanocolloid	112
5	Technetium [99mTc] Exametazine 0,5 mg	128
6	Technetium [99mTc] Tetrofosmin	1169
III Радиофармацевтици за диагностика in vivo		
7	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 74 MBq	4160
8	Ioflupane (123-I)	2925
9	Iobenguane [131 I]	175
IV Радиофармацевтици за терапия		
10	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 1,85 GBq	144
11	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 3,7 GBq	1083
12	Strontium (89 Sr) chloride	2697
V Радиофармацевтици за диагностика in vitro		
13	192 Ir за Микроселектрон 150 cm/10 Ci	1101
14	125 I FT3 КИТ	18
15	125 I FT4 КИТ	47

16	125 I TSH (96-100 проби) KIT IRMA	64
17	125 I TSH (384-400 проби) KIT IRMA	19
18	125 I Insulin KIT IRMA	31
19	125 I FSH KIT IRMA	21
20	125 I LH KIT IRMA	21
21	125 I Prolactin KIT IRMA	22
22	125 I Testosteron KIT	25
23	125 I Progesteron KIT	13
24	125 I Estradiol KIT	20
25	125 I CA-15-3 KIT IRMA	357
26	125 I CA-125 KIT IRMA	205
27	125 I CA-19-9 KIT IRMA	317
28	125 I PSA KIT IRMA	174
29	125 I Plasma renin activity	21
30	125 I Calcitonin KIT IRMA	6
31	125 I Aldosteron	25
32	125 I ACTH IRMA	24
33	125 I Paratchormon intact IRMA	42
34	125 I beta 2 microglobulin	400
35	125 Vit B 12 + фолиева киселина	49
36	125 I Thyreoglobulin	36
37	125 I Cortisol	34
38	125 I DHEAS	8
39	125 I anti TG antibody	49
40	125 I anti TPO antibody	43
41	125 I TRAK	47
42	125 I Карциномембрионален антиген IRMA	96
43	125 I HGH KIT IRMA	14
44	125 I Alpha-fetoprotein (AFP) KIT	36
45	I - 125 β hCG KIT	20
46	125 I Ferritin KIT	15

Възложителят има право да задържи гаранцията за участие до решаване на спора, когато кандидатът или участникът в процедура за възлагане на обществена поръчка обжалва решението за определяне на изпълнител.

Възложителят има право да усвои гаранцията за участие независимо от нейната форма, когато кандидат или участник:

1. оттегли офертата си след изтичането на срока за получаване на офертите;
2. е определен за изпълнител, но не изпълни задължението си да сключи договор за обществената поръчка.

Възложителят освобождава гаранциите за участие на:

1. отстранените кандидати или участници в срок 5 работни дни след изтичането на срока за обжалване на решението на възложителя за определяне на изпълнител;
2. класираните на първо и второ място участници - след сключване на договора за обществена поръчка, а на останалите класирани участници - в срок 5 работни дни след изтичане на срока за обжалване на решението за определяне на изпълнител.

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: BG21 BNBG 9661 3300 1293 01, BIC код на БНБ – BNBG BGSD – платежно нареждане в оригинал или копие.

2. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

- Гаранцията за изпълнение на договора е в размер на 5 % от стойността на договора за изпълнение на обществената поръчка, без вкл. ДДС.

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

Участникът сам избира формата на гаранцията за изпълнение.

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

Участникът, определен за изпълнител на обществената поръчка, представя банковата гаранция или платежния документ за внесената по банков път гаранция за изпълнение на договора при неговото сключване.

Гаранцията за изпълнение под формата на парична сума трябва да бъде внесена по следната сметка на Възложителя:

Банка: БНБ Централно управление,

Банков код (BIC): BNBG BGSD,

Банкова сметка (IBAN): BG21 BNBG 9661 3300 1293 01

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

Когато участникът избере гаранцията за изпълнение да бъде банкова, тогава в нея трябва да бъде изрично записано, че тя е безусловна и неотменима, че е в полза на Възложителя и че е със срок на валидност 60 дни след датата на изпълнение на договора. Същата трябва да бъде открита в съответствие с условията по приложения в документацията образец на банкова гаранция за изпълнение на договора.

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

Когато кандидатът, участникът или избраният изпълнител е обединение, което не е юридическо лице, всеки от съдружниците в него може да е наредител по банковата гаранция, съответно вносител на сумата по гаранцията.

РАЗДЕЛ VII

КОМУНИКАЦИЯ МЕЖДУ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ И УЧАСТНИЦИТЕ

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

Участникът може да представя своите писма и уведомления в деловодството на Министерството на здравеопазването, адрес: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя” № 5, партерен етаж, всеки работен ден; по пощата, по факс; по електронен път при условията и по

реда на Закона за електронния документ и електронния подпис; чрез препоръчано писмо с обратна разписка или куриерска служба.

Решенията на Възложителя, за които той е длъжен да уведоми участниците, се изпращат по факс или по електронен път, или се връчват лично срещу подпис, или се изпращат с препоръчано писмо с обратна разписка, или чрез комбинация от тези средства по избор на Възложителя.

За получено се счита това уведомление по време на откритата процедура, което е достигнало до адресата на посочения от него адрес. Когато адресатът е сменил своя адрес и не е информирал своевременно за това ответната страна или адресатът не желае да приеме уведомлението, за получено се счита това уведомление, което е достигнало до адреса, известен на изпращача.

При предоставяне на изискванията по поръчката на участниците и при сключването на договора за обществена поръчка Възложителят може да посочи коя част от информацията, която им предоставя, има конфиденциален характер. Участниците нямат право да разкриват тази информация.

При подаване на офертата си участникът също може да посочи коя част от нея има конфиденциален характер и да изисква от Възложителя да не я разкрива. Възложителят няма право да разкрива информация, предоставена му от участниците, посочена от тях като конфиденциална по отношение на технически или търговски тайни, с изключение на следните случаи:

- при изпълнение на задължението от Възложителя да изпрати информация за сключения договор до Агенцията по обществени поръчки;

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

Възложителят има право да предостави и електронно копие на документацията за участие или на част от нея на участниците, които са я закупили.

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

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

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

РАЗДЕЛ VIII СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР

1. УСЛОВИЯ ЗА СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР С ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛ.

Възложителят сключва договор за обществената поръчка с участника, класиран от комисията на първо място и определен за изпълнител.

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

Съгласно чл. 42, ал. 1 от ЗОП, договорът за обществена поръчка не се сключва, ако при подписването му определеният Изпълнител:

1. не изпълни задължението по чл. 47, ал. 10 от ЗОП;
2. не представи определената гаранция за изпълнение на договора;
3. не извърши съответна регистрация, не представи документ или не изпълни друго изискване, което е необходимо за изпълнение на поръчката съгласно изискванията на нормативен или административен акт и е поставено от Възложителя при откриване на процедурата.

Когато законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, не предвижда включването на някое от обстоятелствата по чл. 47, ал. 1 и посочените в обявлението обстоятелства по чл. 47, ал. 2 от ЗОП в публичен безплатен регистър или предоставянето им служебно и безплатно на възложителя, при подписване на договора за обществена поръчка участникът, определен за изпълнител, е длъжен да представи:

1. документи за удостоверяване липсата на обстоятелствата по чл. 47, ал. 1 и на посочените в обявлението обстоятелства по чл. 47, ал. 2, издадени от компетентен орган, или
2. извлечение от съдебен регистър, или
3. еквивалентен документ на съдебен или административен орган от държавата, в която е установен.

Когато в държавата, в която кандидатът или участникът е установен, не се издават документи за посочените обстоятелства или когато документите не включват всички обстоятелства, участникът представя декларация, ако такава декларация има правно значение според закона на държавата, в която е установен.

Когато клетвената декларация няма правно значение според съответния национален закон, участникът представя официално заявление, направено пред съдебен или административен орган, нотариус или компетентен професионален или търговски орган в държавата, в която той е установен.

Според §1, т.7 от Допълнителните разпоредби на ЗОП "Закон на държавата, в която участникът е установен" е: а) за физическите лица – отечественото им право по смисъла на чл. 48 на Кодекса на международното частно право; б) за юридическите лица – правото на държавата, определено съгласно чл. 56 на Кодекса на международното частно право; в) за обединенията, които не са юридически лица – правото на държавата, в която са регистрирани или учредени.

Възложителят може да прекрати процедурата или с решение да определи за изпълнител и да сключи договор с втория класиран участник в случаите, когато участникът, класиран на първо място:

1. откаже да сключи договор, за отказ се приема и невявяването в срока определен в чл.41, ал. 4 от ЗОП, освен ако невявяването е по обективни причини
2. не изпълни някое от изискванията на чл. 42, ал. 1 от ЗОП;
3. не отговаря на изискванията на чл.47, ал.1, т.1, б. „а“, „б“, „в“, „г“ и „д“, т.2, т. 3 и т. 4, ал. 2, т. 1, т. 5 и ал.5 от ЗОП.

Поръчката следва да се изпълнява съгласно условията по договора, представляващ неразделна част от настоящата документация. Неговите клаузи не подлежат на преговаряне.

2. СРОКОВЕ ЗА СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОРА.

Договорът за изпълнение на поръчката се сключва при условията на чл. 41 и чл. 74 от ЗОП и предварително обявените условия на Възложителя.

В срок от 10 календарни дни след влизане в сила на Решението, с което Възложителя обявява класирането на участниците и избор на изпълнител, определеният за изпълнител участник представя документите по чл. 47, ал.10. Когато участникът, избран за изпълнител е чуждестранно лице се прилагат изискванията на чл. 48, ал. 3, ал. 4 и ал.5 от ЗОП. Гаранцията за изпълнение на договора в размер на 5 % от стойността на договора без ДДС, се освобождава, съгласно клаузите на проекта на договор.

3. ОСНОВАНИЯ ЗА ИЗМЕНЕНИЕ НА ДОГОВОРА.

Страните по договор за обществена поръчка не могат да го изменят. Изменение на сключен договор за обществена поръчка се допуска по изключение, в предвидените от ЗОП случаи.

ГЛАВА II

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

1. МИНИМАЛВИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ, РАДИОФАРМАЦЕВТИЦИ, РАДИОНУКЛИДНИ ГЕНЕРАТОРИ, КИТОВЕ И РАДИОНУКЛИДНИ ПРЕКУРСОРИ, ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ И ДИАГНОСТИКА ЗА 2016Г.

Лекарствени продукти			
№	Наименование, единична активност	Мярка	Количество ДО
I	Технециеви генератори		
1	99-Mo sodium molybdate; 99m-Tc Technetium pertechnetate 7,5 GBq	оп. x 1 бр.	135
2	99-Mo sodium molybdate; 99m-Tc Technetium pertechnetate 12,5 GBq	оп. x 1 бр.	257
II	Технециеви китове		
3	Technetium (99m Tc) macrosalb	оп. x 5 бр.	93
4	Technetium (99m Tc) nanocolloid	оп. x 5 бр.	33
5	Technetium [99mTc] Exametazine 0,5 mg	оп. x 5 бр.	13
6	Technetium [99mTc] Tetrofosmin	оп. x 5 бр.	106
III	Радиофармацевтици за диагностика in vivo		
7	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 74 MBq	оп. x 1 бр.	1 466
8	Ioflupane (123-I)	оп. x 1 бр.	193
9	Iobenguane [131 I]	оп. x 1 бр.	39
IV	Радиофармацевтици за терапия		
10	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 1,85 GBq	оп. x 1 бр.	62

11	Sodium Iodide [¹³¹ I] перорална форма 3,7 GBq	оп. x 1 бр.	226
12	Strontium (89 Sr) chloride	оп. x 1 бр.	174

Медицински изделия

№	Наименование, единична активност	Мярка	Количество ДО
IV	Радиофармацевтици за терапия		
13	¹⁹² Ir за Микроселектрон 150 см/10 Ci	оп. x 1 бр.	8
V	Радиофармацевтици за диагностика in vitro		
14	¹²⁵ I fT3 КИТ	оп. x 1 бр.	24
15	¹²⁵ I fT4 КИТ	оп. x 1 бр.	66
16	¹²⁵ I TSH (96-100 проби) КИТ IRMA	оп. x 1 бр.	114
17	¹²⁵ I TSH (384-400 проби) КИТ IRMA	оп. x 1 бр.	8
18	¹²⁵ I Insulin КИТ IRMA	оп. x 1 бр.	28
19	¹²⁵ I FSH КИТ IRMA	оп. x 1 бр.	20
20	¹²⁵ I LH КИТ IRMA	оп. x 1 бр.	20
21	¹²⁵ I Prolactin КИТ IRMA	оп. x 1 бр.	21
22	¹²⁵ I Testosteron КИТ	оп. x 1 бр.	18
23	¹²⁵ I Progesteron КИТ	оп. x 1 бр.	10
24	¹²⁵ I Estradiol КИТ	оп. x 1 бр.	14
25	¹²⁵ I CA-15-3 КИТ IRMA	оп. x 1 бр.	153
26	¹²⁵ I CA-125 КИТ IRMA	оп. x 1 бр.	88
27	¹²⁵ I CA-19-9 КИТ IRMA	оп. x 1 бр.	136
28	¹²⁵ I PSA КИТ IRMA	оп. x 1 бр.	115
29	¹²⁵ I Plasma renin activity	оп. x 1 бр.	10
30	¹²⁵ I Calcitonin КИТ IRMA	оп. x 1 бр.	3
31	¹²⁵ I Aldosteron	оп. x 1 бр.	10
32	¹²⁵ I ACTH IRMA	оп. x 1 бр.	8
33	¹²⁵ I Paratchormon intact IRMA	оп. x 1 бр.	11
34	¹²⁵ I beta 2 microglobulin	оп. x 1 бр.	100
35	¹²⁵ I Vit B 12 + фолиева киселина	оп. x 1 бр.	10
36	¹²⁵ I Thyreoglobulin	оп. x 1 бр.	33
37	¹²⁵ I Cortisol	оп. x 1 бр.	27
38	¹²⁵ I DHEAS	оп. x 1 бр.	6
39	¹²⁵ I anti TG antibody	оп. x 1 бр.	33

40	125 I anti TPO antibody	оп. х 1 бр.	33
41	125 I TRAK	оп. х 1 бр.	12
42	125 I Карциноембрионален антиген IRMA	оп. х 1 бр.	81
43	125 I HGH KIT IRMA	оп. х 1 бр.	8
44	125 I Alpha-fetoprotein (AFP) KIT	оп. х 1 бр.	20
45	125 I β hCG KIT	оп. х 1 бр.	12
46	125 I Ferritin KIT	оп. х 1 бр.	8

2. СРОКОВЕ НА ГОДНОСТ

2.1. Минимален срок на годност за лекарствените продукти.

Технециеви генератори, технециеви китове, радиофармацевтици за диагностика *in vivo* и радиофармацевтици за терапия по позиции от №1 до №12 вкл. 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/

Технециеви генератори, технециеви китове, радиофармацевтици за диагностика *in vivo* и радиофармацевтици за терапия по позиции от №1 до №12 вкл. 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;

2.2. Минимален срок на годност за медицинските изделия

Радиофармацевтици за терапия и за диагностика *in vitro* по позиции от №13 до №46 вкл. 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/.

В случай на доставка на медицинско изделие с по-кратък от договорения срок на годност изпълнителят дължи неустойка както следва:

Радиофармацевтици за терапия и за диагностика *in vitro* по позиции от №13 до №46 вкл.

- 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;

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.

3. СРОК И НАЧИН НА ДОСТАВКА

Министерството на здравеопазването разпределя необходимите количества в две утвърдени писмени заявки-разпределения, първата за шест месечен период – до 31.08.2016 г. и втората – до 28.02.2017 г., като количествата във втората заявка са съобразени с разполагаемите бюджетни средства. 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.

Началната доставка се изпълнява в срок до двадесет календарни дни от датата на връчване на заявката.

Всяка отделна доставка по договора, се извършва ежеседмично според индивидуалните нужди на лечебните заведения, в рамките на утвърдената писмена заявка-разпределение от Министерството на здравеопазването.

В случай, че утвърдената втора писмена заявка-разпределение от МЗ няма да бъде изпълнена на 100%, поради липса на заявени нужди от лечебните заведения, доставчикът уведомява до 28.02.2017г. дирекцията "ЛП".

4. СРОК ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ДОГОВОРА

Срокът за изпълнение на договора е до **28.02.2017** г.

5. НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ И ДОКУМЕНТИ ЗА ПЛАЩАНЕ

Заплащането на стоките по договора се извършва отложено в срок до 30 /тридесетия/ 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, изготвени 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.

б) За медицинските изделия следва да бъдат представени:

-Валиден сертификат за внедрена система по качеството ISO 9001:2008 и/ или ISO 13 485:200X или еквивалентен сертификат /заверено копие на оригинал и превод/ на производителя - за всички обособени позиции от № 13 до № 46 вкл. с медицински изделия.

-Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител със съществените изисквания на Директива 93/42/ЕС за позиция № 13 и Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител със съществените изисквания на Директива 98/79/ЕС за позиции №№ 14 – 46/заверено копие на оригинал и превод/

-ЕС сертификат за съответствие от нотифициран /заверено копие на оригинал и превод/ за обособена позиция № 13 и № 28.

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.

Списък на крайните получатели на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори през 2016г.

1. УМБАЛ „Александровска” ЕАД, гр. София
2. УСБАЛЕ”Акад. Иван Пенчев” ЕАД, гр. София
3. СБАЛО ЕАД, гр. София
4. УМБАЛ „Св. Иван Рилски” ЕАД, гр. София
5. УМБАЛ „Царица Йоанна - ИСУЛ” ЕАД, гр. София
6. СБАЛХЗ ЕАД, гр. София
7. УМБАЛ „Д-р Георги Странски” ЕАД, гр. Плевен
8. УМБАЛ „Св. Георги” ЕАД, гр. Пловдив
9. МБАЛ „Св. Марина” ЕАД, гр. Варна
10. КОЦ – Стара Загора ЕООД, гр. Стара Загора
11. СБАЛОЗ ЕООД, гр. София
12. КОЦ - Бургас ЕООД, гр. Бургас
13. КОЦ - Враца ЕООД, гр. Враца
14. КОЦ-Велико Търново ЕООД, гр. Велико Търново
15. КОЦ-Русе ЕООД, гр. Русе
16. Многопрофилна болница за активно лечение по неврология и психиатрия „Св. Наум” ЕАД, гр. София
17. КОЦ-Шумен ЕООД, гр. Шумен
18. МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД, гр. Габрово

ГЛАВА III

КРИТЕРИЙ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТАТА

За всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на Закона за обществените поръчки и изискванията на Възложителя, посочени в настоящата документация, назначената комисия извършва класация, въз основа на критерия по чл. 37, ал. 1, т. 1 от ЗОП – „най-ниска цена”.

Съгласували:

проф. д-р Пламен Кенаров, дмн, главен секретар;

д-р Десислава Велковска, директор на дирекция "ЛП"

Людмила Василева, директор на дирекция „НРОПЗ“;

Антон Господинов, началник отдел „ОП“ в дирекция „НРОПЗ“;

Изготвил:

Румяна Ставрева, гл. юристконсулт отдел „ОП“ в дирекция „НРОПЗ“

ГЛАВА IV
ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА
ПРЕДСТАВЯНЕ

НА
УЧАСТНИК В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА
ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:

„Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване”, включваща 46 самостоятелно обособени позиции“
Обособена позиция № с предмет

I. ИДЕНТИФИКАЦИЯ НА УЧАСТНИКА

От: _____
(наименование на участника)
с адрес: гр. _____ ул. _____ № _____,
Представявано от _____, ЕГН _____,
в качеството на _____
Булстат / ЕИК/ЛК/ДР.*: _____,
Регистрация по ДДС: _____

II. АДМИНИСТРАТИВНИ СВЕДЕНИЯ

тел.: _____, факс: _____, e-mail: _____

Лице за контакти: _____
Длъжност: _____

Обслужваща банка: _____
Сметката, по която ще бъде възстановена гаранцията за участие:
IBAN: _____, BIC: _____
Титуляр на сметката: _____

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

1. Заявяваме, че желаем да участваме в обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *„Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване”, включваща 46 самостоятелно обособени позиции“.*

Обособена позиция № с предмет

2. Запознати сме и се задължаваме да спазвам условията за участие в процедурата.
3. Задължаваме се да спазваме всички условия на възложителя, посочени в документацията за участие, които се отнасят до изпълнението на поръчката, в случай, че същата ни бъде възложена.
4. Съгласни сме валидността на нашето предложение да бъде календарни дни, но не по-малко от 90 календарни дни, считано от крайния срок за подаване на офертите и

то ще остане обвързващо за нас, като може да бъде прието по всяко време преди изтичане на този срок.

5. Подаването на настоящата оферта удостоверява безусловното приемане на всички изисквания и задължения, поставени от Възложителя в провежданата процедура.

6. До подготвянето на договор, това предложение заедно с писменото приемане от Ваша страна и известие за сключване на договор ще формират обвързващо споразумение между двете страни.

7. Списък на всички документи (съответно копия на документи), в подписан и подпечатан вид.

Дата	_____ / _____ / _____
Име и фамилия	_____
Подпис на лицето и печат	_____
Длъжност	_____
Наименование на участника	_____

**Когато участникът в процедура е чуждестранно физическо или юридическо лице или техни обединения, същите представят идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен в официален превод на български език.*

***Когато участник в процедурата е обединение, настоящия образец на оферта се представя за обединението участник, като се попълва и подписва от лицето, което е упълномощено от членовете на обединението, съгласно договорът за създаване на обединение /документът за упълномощаване на представляващ от участниците/.*

ДЕКЛАРАЦИЯ
по чл. 47, ал. 9 от Закона за обществените поръчки

Подписаният:
(три имена)

в качеството си на
(длъжност)

на Участник:, В
процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет „.....”;

ДЕКЛАРИРАМ:

1. Не съм осъждан(а) с влязла в сила присъда /Реабилитиран съм за:

а) престъпление против финансовата, данъчната или осигурителната система, включително изпиране на пари, по чл. 253 - 260 от Наказателния кодекс;

б) подкуп по чл. 301 - 307 от Наказателния кодекс;

в) участие в организирана престъпна група по чл. 321 и 321а от Наказателния кодекс;

г) престъпление против собствеността по чл. 194 - 217 от Наказателния кодекс;

д) престъпление против стопанството по чл. 219 - 252 от Наказателния кодекс.

2. Представяваният от мен участник не е обявен в несъстоятелност.

3. Представяваният от мен участник не се намира в производство по ликвидация, нито в подобна процедура, съгласно националните ми закони и подзаконови актове;

4. Представяваният от мен участник няма парични задължения към държавата или към община по смисъла на чл. 162, ал. 2 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс, които са установени с влязъл в сила акт на компетентен орган и за които не е допуснато разсрочване или отсрочване на задълженията¹ или парични задължения, свързани с плащането на вноски за социалното осигуряване или на данъци съгласно правните норми на държавата, в която участникът е установен.

5. Представяваният от мен участник:
(посочете фирмата на участника)

- не е в открито производство по несъстоятелност;

- не е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон; или ако е чуждестранно лице: - не се намира в подобна процедура съгласно националните си закони и подзаконови актове; - неговата дейност не е под разпореждане на съда и не е преустановил дейността си.

6. Не съм осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 313 от Наказателния кодекс във връзка с провеждане на процедури за възлагане на обществени поръчки.

7. Не съм свързано лице по смисъла на § 1, т. 23а от допълнителните разпоредби на Закона за обществените поръчки с възложителя или със служители на ръководна длъжност в неговата организация.

8. Представяваният от мен участник не е сключил договор с лице по чл. 21 или чл. 22 от Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси.

9. Горепосочените обстоятелства могат да бъдат потвърдени от информацията в следния публичен регистър /посочва се от декларатора/ или от следния орган /посочва се от декларатора/, който е компетентен да предоставя информация за тях служебно на Възложителя.

Известна ми е отговорността по чл.313 от НК за неверни данни.

Задължавам се при промени на горепосочените обстоятелства да уведомя Възложителя в седемдневен срок от настъпването им.

¹ При наличие на допуснато разсрочване или отсрочване на задълженията се прилага копие на съответния документ към настоящата декларация.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:.....
(подпис, печат)

ПОЯСНЕНИЕ: В случай, че участникът е юридическо лице, декларацията се подписва задължително от лицата, посочени в чл. 47, ал. 4 от ЗОП.

В случай, че участникът е обединение, декларация се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението, съобразно чл. 56, ал. 3, т. 1 от ЗОП.

Когато участникът е чуждестранно лице, декларацията се представя в официален превод съгласно чл. 56, ал. 4 от ЗОП във връзка с чл.56, ал.1, т.1 от ЗОП.

ДЕКЛАРАЦИЯ*

за участието или неучастието на подизпълнители
по чл. 56, ал. 1, т. 8 от Закона за обществените поръчки

Долуподписаният /-ната/....., в качеството ми на
..... на -
(посочете длъжността) (посочете името/фирмата на участника)
участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет:

ДЕКЛАРИРАМ:

Участникът
(посочете името/фирмата на участника),

когото представлявам:

1. При изпълнението на горе цитираната обществена поръчка няма да използва/ще използва подизпълнители /подчертава се вярното/;
2. Подизпълнител/и ще бъде/бъдат:.....
(изписват се имената/фирмите на подизпълнителите),
които са запознати с предмета на поръчката и са дали съгласие за участие в процедурата;
3. Видът на работите, които ще извършва подизпълнителя са следните:
.....
4. Делът на участие на подизпълнителите при изпълнение на поръчката ще бъде% от общата стойност на поръчката.

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

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:
(подпис, печат)

* Декларация се подписва задължително от управляващия участника по регистрация.

ДЕКЛАРАЦИЯ
за съгласие за участие като подизпълнител

Подписаният
(трите имена)
данни по документ за самоличност
(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)
в качеството си на
(длъжност)
на
(наименование на подизпълнителя)

ДЕКЛАРИРАМ:

1. От името на представляваното от мен лице (търговско дружество, едноличен търговец, юридическо лице с нестопанска цел – вярното се подчертава):

.....
(наименование, ЕИК/БУЛСТАТ)

изразявам съгласието да участваме като подизпълнител на
(наименование на участника в процедурата, на който лицето е подизпълнител)

при изпълнение на обществена поръчка с предмет: „**Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване**“, включваща 46 самостоятелно обособени позиции“.

Обособена позиция № с предмет

2. Дейностите, които ще изпълняваме като подизпълнител, са:

.....
(изброяват се конкретните части от предмета на обществената поръчка, които ще бъдат изпълнени от подизпълнителя)

3. Запознати сме с разпоредбата на чл. 55, ал. 5 от Закона за обществените поръчки, че заявявайки желанието си да бъдем подизпълнител в офертата на посочения по-горе участник, нямаме право да се явим като участник в горепосочената процедура и да представим самостоятелна оферта.

Дата/...../.....
Име и фамилия
Подпис (и печат)

ДЕКЛАРАЦИЯ
за липса на свързаност с друг участник
по чл. 55, ал. 7 от ЗОП и за липса на обстоятелство по чл.8,л.8, т.2 от ЗОП.

Подписаният:
 (трите имена)
 в качеството си на
 (длъжност)
 на участник:,
 в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет:

ДЕКЛАРИРАМ:

1. Представленият от мен участник не е свързано лице по смисъла на § 1, т. 23а от допълнителните разпоредби на ЗОП или свързано предприятие по смисъла на § 1, т. 24 от допълнителните разпоредби на ЗОП с друг участник в настоящата процедура.
2. За представявания от мен участник не са налице обстоятелствата по чл. 8, ал. 8, т. 2 ЗОП по отношение на настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка.

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

Задължавам се да уведомя Възложителя за всички настъпили промени в декларираните по- горе обстоятелства в **7-дневен срок** от настъпването им.

Дата: ДЕКЛАРАТОР:
 (подпис, печат)

ПОЯСНЕНИЯ по декларацията:

***Дефиниции:**

Съгласно § 1, т.23а от допълнителните разпоредби на Закона за обществените поръчки „Свързани лица“ са:

- а) роднини по права линия без ограничение;
- б) роднини по съребрена линия до четвърта степен включително;
- в) роднини по сватовство - до втора степен включително;
- г) съпрузи или лица, които се намират във фактическо съжителство;
- д) съдружници;

е) лицата, едното от които участва в управлението на дружеството на другото;

ж) дружество и лице, което притежава повече от 5 на сто от дяловете или акциите, издадени с право на глас в дружеството.

Не са свързани лица дружество, чийто капитал е 100 на сто държавна или общинска собственост, и лице, което упражнява правата на държавата, съответно на общината в това дружество.

Съгласно § 1, т.24 от допълнителните разпоредби на Закона за обществените поръчки „Свързано предприятие“ е предприятие:

- а) което съставя консолидиран финансов отчет с възложител, или
- б) върху което възложителят може да упражнява пряко или непряко доминиращо влияние, или
- в) което може да упражнява доминиращо влияние върху възложител по чл. 7, т. 5 или 6 от ЗОП, или
- г) което заедно с възложител по чл. 7 от ЗОП е обект на доминиращото влияние на друго предприятие.

ДЕКЛАРАЦИЯ

по чл. 3, т. 8 от

Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици

Подписаният:

(трите имена)

в качеството си на

(длъжност)

На участник:, в

процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет:

ДЕКЛАРИРАМ:

1. Представяваното от мен дружество* не е регистрирано в юрисдикции с преференциален данъчен режим.
2. Не съм свързано лице с дружество, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:

(подпис, печат)

ПОЯСНЕНИЯ по декларацията:

***Дефиниции:** Съгласно § 1 от допълнителните разпоредби на Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, посочените в настоящата декларация изрази имат следното значение:

1. "Дружество" е всяко юридическо лице, неперсонифицирано дружество и друга структура, получаваща статута си от законодателството на държавата, в която е регистрирано, без оглед на формата на сдружаване, учредяване, регистрация или друг подобен критерий.
2. "Юрисдикции с преференциален данъчен режим" са юрисдикциите по смисъла на [§ 1, т. 64 от допълнителните разпоредби на Закона за корпоративното подоходно облагане](#).
3. "Свързани лица" са лицата по смисъла на [§ 1 от допълнителните разпоредби на Търговския закон](#).

Забележка: Съгласно чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, забраната по чл. 3, т. 8 от закона не се прилага в случаите, когато:

1. акциите на дружеството, в което пряко или косвено участва дружество, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, се търгуват на регулиран пазар в държава – членка на Европейския съюз, или в друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на пазар, включен в списъка по [Кодекса за социално осигуряване](#), [Закона за публичното предлагане на ценни книжа](#) или [Закона за дейността на колективните инвестиционни схеми и на други предприятия за колективно инвестиране](#), и действителните собственици – физически лица, са обявени по реда на съответния специален закон;
2. дружеството, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, е част от икономическа група, чието дружество майка е местно лице за данъчни цели на държава, с която Република България има влязла в сила спогодба за избягване на двойното данъчно облагане или влязла в сила споразумение за обмен на информация;
3. дружеството, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, е част от икономическа група, чието дружество майка или дъщерно дружество е българско местно лице и неговите действителни собственици – физически лица, са известни или се търгува на регулиран пазар в държава – членка на Европейския съюз, или в друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство;
4. дружеството, в което пряко или косвено участва дружество, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, е издател на периодични печатни произведения и е представило информация за действителните собственици – физически лица, по реда на [Закона за задължителното депозитиране на печатни и други произведения](#).

Когато е налице някое от горепосочените обстоятелства по чл.4 от закона, участникът задължително го посочва с настоящата декларация.

** Декларация се подписва задължително от управляващия участника по регистрация.

Когато участникът е обединение от лица, декларацията се попълва от всяко лице, участващо в обединението.

Когато деклараторът е чуждестранен гражданин, декларацията, която е на чужд език се представя и в превод.

ДЕКЛАРАЦИЯ
по чл. 56, ал. 1, т. 12 от Закона за обществените поръчки
за приемане на условията в проекта на договора

Подписаният:

(три имена)

в качеството си на

(длъжност)

на

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет

„Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване”, включваща 46 самостоятелно обособени позиции“.

Обособена позиция № с предмет

ДЕКЛАРИРАМ:

Запознат съм със съдържанието на проекта на договора и приемам условията в него.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:

(подпис, печат)

**ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ
ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА
ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:**

Обособена позиция № с предмет

ДО: _____
(наименование и адрес на Възложителя)

От: _____
(наименование на участника)

с адрес: гр. _____ ул. _____ № _____,
тел.: _____, факс: _____, e-mail: _____
Булстат / ЕИК: _____,

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото, Ви представяме нашето техническо предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет **„Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване”, включваща 46 самостоятелно обособени позиции“.**

Обособена позиция № с предмет

1. Срокът за изпълнение на договора е
2. Срок и начин на изпълнение на доставката:

Всяка отделна доставка по договора, ще се извършва ежеседмично по утвърдена писмена заявка-разпределение от Министерството на здравеопазването, като началната доставка се изпълнява в срок до 20 /двадесет/ календарни дни от датата на връчване на заявката.

Министерството на здравеопазването разпределя необходимите количества в две утвърдени писмени заявки-разпределения, първата за шест месечен период – до 31.08.2016 г. и втората – до 28.02.2017 г., като количествата във втората заявка са съобразени с разполагаемите бюджетни средства. 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.

В случай, че утвърдената втора писмена заявка-разпределение от МЗ няма да бъде изпълнена на 100%, поради липса на заявени нужди от лечебните заведения, ще уведомим до 28.02.2017г. дирекцията-заявител.

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

Лекарствените продукти са включени в Приложение 3 на Позитивния лекарствен списък, актуално към датата на отваряне офертата.

За изпълнение на поръчката предлагаме следната разработка на техническо предложение:

Лекарствени продукти				
№	Наименование, единична активност	Мярка	Количество ДО	Пълно описание на предложението на участника.
I	Технециеви генератори			

1	99-Mo sodium molybdate; 99m-Tc Technetium pertechnetate 7,5 GBq	оп. х 1 бр.	135	
2	99-Mo sodium molybdate; 99m-Tc Technetium pertechnetate 12,5 GBq	оп. х 1 бр.	257	
II	Технециеви китове			
3	Technetium (99m Tc) macrosalb	оп. х 5 бр.	93	
4	Technetium (99m Tc) nanocolloid	оп. х 5 бр.	33	
5	Technetium [99mTc] Exametazine 0,5 mg	оп. х 5 бр.	13	
6	Technetium [99mTc] Tetrofosmin	оп. х 5 бр.	106	
III	Радиофармацевтици за диагностика in vivo			
7	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 74 MBq	оп. х 1 бр.	1 466	
8	Ioflupane (123-I)	оп. х 1 бр.	193	
9	Iobenguane [131 I]	оп. х 1 бр.	39	
IV	Радиофармацевтици за терапия			
10	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 1,85 GBq	оп. х 1 бр.	62	
11	Sodium Iodide [131 I] перорална форма 3,7 GBq	оп. х 1 бр.	226	
12	Strontium (89 Sr) chloride	оп. х 1 бр.	174	
№	Наименование, единична активност	Мярка	Количество ДО	Пълно описание на предложението на участника.
IV	Радиофармацевтици за терапия			
13	192 Ir за Микроселектрон 150 см/10 Ci	оп. х 1 бр.	8	
V	Радиофармацевтици за диагностика in vitro			
14	125 I fT3 KIT	оп. х 1 бр.	24	
15	125 I fT4 KIT	оп. х 1 бр.	66	
16	125 I TSH (96-100 проби) KIT IRMA	оп. х 1 бр.	114	
17	125 I TSH (384-400 проби) KIT IRMA	оп. х 1 бр.	8	
18	125 I Insulin KIT IRMA	оп. х 1 бр.	28	
19	125 I FSH KIT IRMA	оп. х 1 бр.	20	
20	125 I LH KIT IRMA	оп. х 1 бр.	20	
21	125 I Prolactin KIT IRMA	оп. х 1 бр.	21	
22	125 I Testosteron KIT	оп. х 1 бр.	18	
23	125 I Progesteron KIT	оп. х 1 бр.	10	
24	125 I Estradiol KIT	оп. х 1 бр.	14	
25	125 I CA-15-3 KIT IRMA	оп. х 1 бр.	153	
26	125 I CA-125 KIT IRMA	оп. х 1 бр.	88	
27	125 I CA-19-9 KIT IRMA	оп. х 1 бр.	136	
28	125 I PSA KIT IRMA	оп. х 1 бр.	115	
29	125 I Plasma renin activity	оп. х 1 бр.	10	
30	125 I Calcitonin KIT IRMA	оп. х 1 бр.	3	
31	125 I Aldosteron	оп. х 1 бр.	10	
32	125 I ACTH IRMA	оп. х 1 бр.	8	
33	125 I Paratchormon intact IRMA	оп. х 1 бр.	11	
34	125 I beta 2 microglobulin	оп. х 1 бр.	100	

35	125 Vit B 12 + фолиева киселина	оп. х 1 бр.	10	
36	125 I Thyreoglobulin	оп. х 1 бр.	33	
37	125 I Cortisol	оп. х 1 бр.	27	
38	125 I DHEAS	оп. х 1 бр.	6	
39	125 I anti TG antibody	оп. х 1 бр.	33	
40	125 I anti TPO antibody	оп. х 1 бр.	33	
41	125 I TRAK	оп. х 1 бр.	12	
42	125 I Карциноембрионален антиген IRMA	оп. х 1 бр.	81	
43	125 I HGH KIT IRMA	оп. х 1 бр.	8	
44	125 I Alpha-fetoprotein (AFP) KIT	оп. х 1 бр.	20	
45	125 I β hCG KIT	оп. х 1 бр.	12	
46	125 I Ferritin KIT	оп. х 1 бр.	8	

Приложение:

1. Декларация от участника, че лекарствените продукти (технециеви генератори, технециеви китове, радиофармацевтици за диагностика *in vivo* и радиофармацевтици за терапия) по обособени позиции от 1 до 12 включително ще 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. Декларация от участника, че медицинските изделия (радиофармацевтици за терапия и за диагностика *in vitro*) по обособени позиции от 13 до 46 включително ще 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/.

ДАТА: _____ г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ: _____

ДЕКЛАРАЦИЯ

Подписаният:

(три имена)

в качеството си на

(длъжност)

на

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване", включваща 46 самостоятелно обособени позиции“.

Обособена позиция № с предмет

ДЕКЛАРИРАМ:

Към датата на всяка доставка до крайните получатели /съответните лечебни заведения/ остатъчният срок на годност на лекарствените продукти/ медицинските изделия (*ненужното се зачертава*), ще бъде не по-кратък от _____% (..... с думи) от обявения от производителя.

_____г.
(дата на подписване)

Декларатор: _____

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:

„Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване”, включваща 46 самостоятелно обособени позиции“.
Обособена позиция № с предмет

ДО: _____
(наименование и адрес на възложителя)

От: _____
(наименование на участника)

с адрес: гр. _____ ул. _____, № _____,
тел.: _____, факс: _____, e-mail: _____
регистриран по ф.д. № _____ / _____ г. по описа на _____ съд,
ЕИК / Булстат: _____,

Дата и място на регистрация по ДДС: _____

Разплащателна сметка:

банков код: _____;

банкова сметка: _____;

банка: _____;

град/клон/офис: _____;

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

След запознаване с условията на поръчката, заявяваме, че желаем да участваме в обявената от Вас открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *„Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване”, включваща 46 самостоятелно обособени позиции“.*
Обособена позиция № с предмет

във връзка с което Ви представяме нашата оферта, както следва:

№ на обособена позиция	Наименование, единична активност	Ед. цена за опаковка без ДДС	Ед. цена за опаковка с ДДС	Обща стойност без ДДС	Обща стойност с ДДС

Така предложената цена включва всички разходи за изпълнение предмета на поръчката.

Посочената обща цена не подлежи на промяна през целия срок на действие на договора за изпълнение на поръчката.

Предложените цени са определени при пълно съответствие с условията от документацията по процедурата.

При несъответствие между предложените единична и обща цена, валидна ще бъде единичната цена на офертата. В случай, че бъде открито такова несъответствие, ще бъдем задължени да приведем общата цена в съответствие с единичната цена на офертата.

Всички оферирани цени, следва да бъдат закръглени до втория знак, след десетичната запетая.

При несъответствие между предложената цена, изписана словом и цената, посочена с цифри, валидна ще бъде цената, посочена словом.

Задължаваме се, ако нашата оферта бъде приета, да изпълним и предадем договорените работи, съгласно сроковете и условията, залегнали в договора.

При условие, че бъдем избрани за изпълнител на обществената поръчка, ние сме съгласни да подпишем и представим парична/банкова гаранция за изпълнение на задълженията по договора в размер на 5 % от стойността му, без ДДС.

За лекарствените продукти обособени позиции от № 1 до №12, вкл.:

Цената по договора 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 стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от Позитивния лекарствен списък стане по-ниска от договорената, възложителят безусловно заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното решение на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти.

Лекарствените продукти следва да бъдат включени в Приложение 3 на Позитивния лекарствен списък, актуално към датата на отваряне офертите.

Дата:

.....
(подпис, печат)

Забележка 1: Участниците, регистрирани по ДДС, отбелязват наличието на такава регистрация.

Забележка 2: Общата цена за изпълнение на всички дейности от предмета на обособената позиция се изчислява като произведение на единичната цена и количеството.

***Забележка: Този документ задължително се поставя от участника в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис ПЛИК № 3.**

ОБРАЗЕЦ
ЗА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ
(за Обособени позиции от №1 до №12 вкл.)

ПРОЕКТ НА ДОГОВОР
ЗА ДОСТАВКА НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

№РД-11...../.....20...г.

Днес, 20.....г., в гр. София, между:

МИНИСТЕРСТВОТО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО, с адрес: гр. София 1000, пл. "Света Неделя" № 5, БУЛСТАТ 000695317 и ДДС идент. № BG000695317, представлявано от д-р Петър Москов – министър на здравеопазването и Марин Налбански, директор на дирекция „ФСДУС”, наричано по-долу за краткост „**ВЪЗЛОЖИТЕЛ**” от една страна

и
„.....”, със седалище и адрес на управление:
гр....., ЕИК, представлявано от
....., наричано по-долу за краткост „**ИЗПЪЛНИТЕЛ**”

на основание чл. 41 от Закона за обществените поръчки и Решение № на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** за определяне на класирането по обособена позиция №.....по обществена поръчка с предмет „Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване”, включваща 46 самостоятелно обособени позиции“. се сключи настоящият договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ И СРОК НА ДОГОВОРА

1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да извърши доставка на лекарствени продукти.

№ на обособена позиция	Наименование, единична активност	Количество до

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

II. ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА ДОСТАВКИТЕ ПО ДОГОВОРА

2.4. Цената на стоките по чл.1., съгласно представено ценово предложение, неразделна част от договора е както следва:

№ на обособена позиция	Наименование, единична активност	Ед. цена за опаковка без ДДС	Ед. цена за опаковка с ДДС	Обща стойност без ДДС	Обща стойност с ДДС

2.5. Цената включва стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до крайните получатели /съответните лечебни заведения/ при минимален срок на годност не по-кратък от **60 %** от обявения от производителя, към датата на всяка доставка на технециеви генератори, технециеви китове, радиофармацевтици за диагностика *in vivo* и радиофармацевтици за терапия;

2.3. Общата стойност на доставките по договора е до лв. (.....) лева без включен ДДС, до лв. (.....) лева, с включен ДДС.

2.4. Цената по договора 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 стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от Позитивния лекарствен списък стане по-ниска от договорената, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** безусловно заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното решение на Националният съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти.

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 30 /тридесетия/ ден, след представяне на следните документи:

- 1.) Доставка 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, изготвени от Министерството на здравеопазването и заверени от крайните получатели;
- 5.) За лекарствените продукти следва да бъде представен Сертификат за освобождаване на всяка партида, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ /заверено копие на оригинал и превод/

3.3. Изброените в чл.3.2. 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.

3.4. 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. започва да тече от датата на представянето на последния изискуем се документ.

IV. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ

4.1. Министерството на здравеопазването разпределя необходимите количества в две утвърдени писмени заявки-разпределения, първата за шест месечен период – до 31.08.2016 г. и втората – до 28.02.2017 г., като количествата във втората заявка са съобразени с разполагаемите бюджетни средства. 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. Началната доставка се изпълнява в срок до двадесет календарни дни от датата на връчване на заявката.

4.3. Всяка отделна доставка по договора, се извършва ежеседмично според индивидуалните нужди на лечебните заведения, в рамките на утвърдената писмена заявка-разпределение от Министерството на здравеопазването.

4.4. В случай, че утвърдената втора писмена заявка-разпределение на Министерството на здравеопазването, няма да бъде изпълнена на 100%, поради липса на заявени нужди от лечебните заведения, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ уведомява до 28.02.2017г. дирекция "Лекарствена политика".

4.5. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава, в срок до два дни след всяка заявка 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.

4.6. За количества доставени извън заявката – разпределение по чл. 4.1, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ няма задължение за плащане.

4.7. Доставка 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.

4.8. 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 посочени в **Приложения №1** към настоящия договор съгласно конкретните Заявки 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, количество и качество на мястото на доставяне.

7.3. При подписването на договора да представи:

а) документи по чл. 47, ал. 10 от ЗОП издадени от компетентните органи;

б) 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 5 % от стойността на договора без ДДС и възлиза на лева.

7.4. Да доставя лекарствени продукти, които 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/. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през 2016 г., участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични.

7.5. Да доставя лекарствени продукти, които са включени в Приложение № 3 на Позитивния лекарствен списък.

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 представител на крайните получатели.

9.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ и представител на крайните получатели 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 отговарят на изискванията съгласно чл. 7.4.,7.5.

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) от обявения от производителя, към датата на всяка доставка на технециеви генератори, технециеви китове, радиофармацевтици за диагностика in vivo и радиофармацевтици за терапия по позиции от 1 до 12 вкл.;

В случай на доставка на лекарствен продукт с по-кратък от договорения срок на годност ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка както следва:

Технециеви генератори, технециеви китове, радиофармацевтици за диагностика in vivo и радиофармацевтици за терапия по позиции от 1 до 12 вкл. 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;

10.3. Доставката на лекарствен продукт 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.

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

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 точки 4.1.и 10.2.

XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ

11.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за:

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

б) качество (скрити недостатъци):

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

11.2. Рекламации за явни недостатъци на стоките се правят от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, 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 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. 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. 7.3, буква "б" от договора, след което по съответния ред предприема действия за нейното усвояване.

12.4. При виновна забава на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, продължила с повече от половината от срока за изпълнение на съответното задължение, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ 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 системно неточно изпълнение на задълженията от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и 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.

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. 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.

XVI. ДРУГИ УСЛОВИЯ

16.1. Правата и задълженията по настоящия договор не могат да се прехвърлят едностранно на трети лица и подобни актове не пораждаат правно действие без писменото съгласие на другата страна, освен в случаите на обезпечаване (гарантиране) на задължения по банкови кредити.

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

XVII. ДОГОВОР ЗА ПОДИЗПЪЛНЕНИЕ

(приложимо само в случай, че избрания за изпълнител е посочил в офертата си, че ще ползва подизпълнители)

17.1. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да сключи договор за подизпълнение с подизпълнителите, посочени в офертата. Сключването на договор за подизпълнение не

освобождава изпълнителя от отговорността му за изпълнение на договора за обществена поръчка.

17.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ няма право да:

- сключи договор за подизпълнение с лице, за което е налице обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП;
- възложи изпълнението на една или повече от дейностите, включени в предмета на обществената поръчка, на лица, които не са подизпълнители;

17.3. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да прекрати договор за подизпълнение, ако по време на изпълнението му възникне обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП, както и при нарушаване на забраната по чл. 45а, ал. 4 в 14-дневен срок от узнаването. В тези случаи изпълнителят сключва нов договор за подизпълнение при спазване на условията и изискванията на чл. 45а, ал. 1 – 5 от ЗОП.

17.4. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ няма право да замени посочен в офертата подизпълнител, освен когато:

а) за предложени подизпълнител е налице или възникне обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП;

б) предложеният подизпълнител престане да отговаря на нормативно изискване за изпълнение на една или повече от дейностите, включени в предмета на договора за подизпълнение;

в) договорът за подизпълнение е прекратен по вина на подизпълнителя, включително в случаите по чл. 45а, ал. 6 от ЗОП.

17.5. В срок до три дни от сключването на договор за подизпълнение или на допълнително споразумение към него, или на договор, с който се заменя посочен в офертата подизпълнител, изпълнителят се задължава да изпрати оригинален екземпляр от договора или допълнителното споразумение на възложителя заедно с доказателства, че не е нарушена забраната по чл. 45а, ал. 2 от ЗОП.

17.6. Подизпълнителите нямат право да превъзлагат една или повече от дейностите, които са включени в предмета на договора за подизпълнение.

17.7. При участие на подизпълнител/и при изпълнението на дейност по договора за обществената поръчка, за която изпълнителят е сключил договор за подизпълнение, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ ще приема дейността в присъствието на Изпълнителя и на подизпълнителя. При приемането на работата изпълнителят може да представи на възложителя доказателства, че договорът за подизпълнение е прекратен, или работата или част от нея не е извършена от подизпълнителя.

17.8. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ извършва окончателното плащане по договора за обществена поръчка, за който има сключени договори за подизпълнение, след като получи от изпълнителя доказателства, че е заплатил на подизпълнителите всички приети работи.

17.9. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не извършва окончателното плащане по договора за обществена поръчка, за който има сключени договори за подизпълнение, ако договорът за подизпълнение е прекратен, или работата или част от нея не е извършена от подизпълнителя.

XVII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

18.1. При съставянето на настоящия договор се представиха следните документи:

- ✓ Документи по чл. 47 от ЗОП;
- ✓ Гаранция за изпълнение;
- ✓ Техническо и Ценово предложение неразделна част от договора.

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

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

ЗА МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ
(за Обособени позиции от №13 до №46 вкл.)

ПРОЕКТ НА ДОГОВОР
ЗА ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ

№РД-11...../.....20... г.

Днес, 20....г., в гр. София, между:

МИНИСТЕРСТВОТО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО, с адрес: гр. София 1000, пл. "Света Неделя" № 5, БУЛСТАТ 000695317 и ДДС идент. № BG000695317, представлявано от д-р Петър Москов – министър на здравеопазването и Марин Налбански, директор на дирекция „ФСДУС”, наричано по-долу за краткост „**ВЪЗЛОЖИТЕЛ**” от една страна

и
„.....”, със седалище и адрес на управление:
гр....., ЕИК, представлявано от
....., наричано по-долу за краткост „**ИЗПЪЛНИТЕЛ**”

на основание чл. 41 от Закона за обществените поръчки и Решение № на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** за определяне на класирането по обособена позиция №..... по обществена поръчка с предмет: „**Доставка на радиоактивни лекарствени продукти, радиофармацевтици, радионуклидни генератори, китове и радионуклидни прекурсори за 2016 г., отпускани по реда на Наредба 34/25.11.2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване**”, включваща 46 самостоятелно обособени позиции“, се сключи настоящият договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ И СРОК НА ДОГОВОРА

1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да извърши доставка на медицински изделия.

№ на обособена позиция	Наименование, единична активност	Количество до

1.2. Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок до 28.02.2017 г. По отношение на „условия, начин и срок на плащане“, срокът на действие е съгласно договореното в Раздел III.

II. ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА ДОСТАВКИТЕ ПО ДОГОВОРА

2.1. Цената на стоките по чл. 1., съгласно представено ценово предложение, неразделна част от договора е както следва:

№ на обособена позиция	Наименование, единична активност	Ед. цена за опаковка без ДДС	Ед. цена за опаковка с ДДС	Обща стойност без ДДС	Обща стойност с ДДС

2.6. Цената включва стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до крайните получатели /съответните лечебни заведения/ при минимален срок на годност не по-кратък от 80 % от обявения от производителя, към датата на всяка доставка на радиофармацевтици за терапия и за диагностика in vitro по позиции от 13 до 46 вкл.

2.7. Общата стойност на доставките по договора е до лв. (.....)лева без включен ДДС, до лв. (.....)лева, с включен ДДС.

2.8. Цената по договора е фиксирана, не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл. 43, ал. 2 от ЗОП.

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 30 /тридесетия/ ден, след представяне на следните документи:

Заплащането на стоките по договора се извършва отложено в срок до 30 /тридесетия/ ден, след представяне на следните документи:

- 1) Доставка 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, изготвени от Министерството на здравеопазването и заверени от крайните получатели;
- 6) За медицинските изделия следва да бъдат представени:

-Валиден сертификат за внедрена система по качеството ISO 9001:2008 и/ или ISO 13 485:200X или еквивалентен сертификат /заверено копие на оригинал и превод/ на производителя - за всички обособени позиции от № 13 до № 46 вкл. с медицински изделия.

-Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител със съществените изисквания на Директива 93/42/ЕС за позиция № 13 и Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител със съществените изисквания на Директива 98/79/ЕС за позиции №№ 14 – 46 /заверено копие на оригинал и превод/

-ЕС сертификат за съответствие от нотифициран орган /заверено копие на оригинал и превод/за обособена позиция № 13 и № 28.

3.3. Изброените в чл.3.2. 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.

3.4. 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. започва да тече от датата на представянето на последния изискуем се документ.

IV. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ

4.1. Министерството на здравеопазването разпределя необходимите количества в две утвърдени писмени заявки-разпределения, първата за шест месечен период – до 31.08.2016 г. и втората – до 28.02.2017 г., като количествата във втората заявка са съобразени с разполагаемите бюджетни средства. 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. Началната доставка се изпълнява в срок до двадесет календарни дни от датата на връчване на заявката.

4.3. Всяка отделна доставка по договора, се извършва ежеседмично според индивидуалните нужди на лечебните заведения, в рамките на утвърдената писмена заявка-разпределение от Министерството на здравеопазването.

4.4. В случай, че утвърдената втора писмена заявка-разпределение на Министерството на здравеопазването, няма да бъде изпълнена на 100%, поради липса на заявени нужди от лечебните заведения, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ уведомява до 28.02.2017г. дирекция "Лекарствена политика".

4.5. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава, в срок до два дни след всяка заявка 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.

4.6. За количества доставени извън заявката – разпределение по чл. 4.1, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ няма задължение за плащане.

4.7. 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.

4.8. 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 посочени в **Приложения №1** към настоящия договор съгласно конкретните Заявки 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, количество и качество на мястото на доставяне.

7.3. При подписването на договора да представи:

а) документи по чл. 47, ал. 10 от ЗОП издадени от компетентните органи;

б) 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 5 % от стойността на договора без ДДС и възлиза на лева.

7.4. Да доставя медицински изделия, за които е представен Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител със съществените изисквания на

Директива 93/42/ЕС за позиция № 13 и Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител със съществените изисквания на Директива 98/79/ЕС за позиции №№ 14 – 46 /заверено копие на оригинал и превод/

7.5. Да доставя медицински изделия, за които е представен валиден сертификат за внедрена система по качеството ISO 9001:2008 и/ или ISO 13 485:200X или еквивалентен сертификат на производителя /заверено копие на оригинал и превод/ - за всички обособени позиции от № 13 до № 46 вкл. с медицински изделия.

7.6. Да доставя медицински изделия, за които е представен ЕС сертификат за съответствие от нотифициран орган /заверено копие на оригинал и превод/ важи за обособени позиции № 13 и 28.

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. 3.1., 3.2. и 3.3. 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 представител на крайните получатели.

9.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ и представител на крайните получатели 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 отговарят на изискванията съгласно чл. 7.4., 7.5. и 7.6.

10.2. Към датата на доставката, остатъчният срок на годност на стоките предмет на настоящия договор, следва да бъде не по-малък от 80 % (осемдесет процента) от обявения от производителя, към датата на всяка доставка на радиофармацевтици за терапия и за диагностика *in vitro* по позиции от 13 до 46 вкл.

В случай на доставка на медицинско изделие с по-кратък от договорения срок на годност ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка както следва:

Радиофармацевтици за терапия и за диагностика *in vitro* по позиции от 13 до 46 вкл.

- 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;

10.3. Доставката на 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.

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

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 точки 4.1. и 10.2.

XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ

11.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за:

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

б) качество (скрити недостатъци):

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

- при констатиране на дефекти при употреба на стоките.

11.2. Рекламации за явни недостатъци на стоките се правят от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, 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 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. 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. 7.3, буква "б" от договора, след което по съответния ред, предприема действия за нейното усвояване..

12.4. При виновна забава на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, продължила с повече от половината от срока за изпълнение на съответното задължение, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ 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 системно неточно изпълнение на задълженията от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и 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.

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. София
ул. „..” № ..

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

Министерство на здравеопазването
гр. София 1000
пл. „Света Неделя” № 5

тел
факс
e-mail
Банкова сметка
ТБ
IBAN
BIC код

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.

XVI. ДРУГИ УСЛОВИЯ

16.1. Правата и задълженията по настоящия договор не могат да се прехвърлят едностранно на трети лица и подобни актове не пораждаат правно действие без писменото съгласие на другата страна, освен в случаите на обезпечаване (гарантиране) на задължения по банкови кредити.

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

XVII. ДОГОВОР ЗА ПОДИЗПЪЛНЕНИЕ

(приложимо само в случай, че избория за изпълнител е посочил в офертата си, че ще ползва подизпълнители)

17.1. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да сключи договор за подизпълнение с подизпълнителите, посочени в офертата. Сключването на договор за подизпълнение не освобождава изпълнителя от отговорността му за изпълнение на договора за обществена поръчка.

17.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ няма право да:

- сключи договор за подизпълнение с лице, за което е налице обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП;
- възложи изпълнението на една или повече от дейностите, включени в предмета на обществената поръчка, на лица, които не са подизпълнители;

17.3. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да прекрати договор за подизпълнение, ако по време на изпълнението му възникне обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП, както и при нарушаване на забраната по чл. 45а, ал. 4 в 14-дневен срок от узнаването. В тези случаи изпълнителят сключва нов договор за подизпълнение при спазване на условията и изискванията на чл. 45а, ал. 1 – 5 от ЗОП.

17.4. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ няма право да замени посочен в офертата подизпълнител, освен когато:

- а) за предложени подизпълнител е налице или възникне обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП;
- б) предложени подизпълнител престане да отговаря на нормативно изискване за изпълнение на една или повече от дейностите, включени в предмета на договора за подизпълнение;
- в) договорът за подизпълнение е прекратен по вина на подизпълнителя, включително в случаите по чл. 45а, ал. 6 от ЗОП.

17.5. В срок до три дни от сключването на договор за подизпълнение или на допълнително споразумение към него, или на договор, с който се заменя посочен в офертата подизпълнител, изпълнителят се задължава да изпрати оригинален екземпляр от договора или допълнителното споразумение на възложителя заедно с доказателства, че не е нарушена забраната по чл. 45а, ал. 2 от ЗОП.

17.6. Подизпълнителите нямат право да превъзлагат една или повече от дейностите, които са включени в предмета на договора за подизпълнение.

17.7. При участие на подизпълнител/и при изпълнението на дейност по договора за обществената поръчка, за която изпълнителят е сключил договор за подизпълнение, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ ще приема дейността в присъствието на Изпълнителя и на подизпълнителя. При приемането на работата изпълнителят може да представи на възложителя

доказателства, че договорът за подизпълнение е прекратен, или работата или част от нея не е извършена от подизпълнителя.

17.8. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ извършва окончателното плащане по договора за обществена поръчка, за който има сключени договори за подизпълнение, след като получи от изпълнителя доказателства, че е заплатил на подизпълнителите всички приети работи.

17.9. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не извършва окончателното плащане по договора за обществена поръчка, за който има сключени договори за подизпълнение, ако договорът за подизпълнение е прекратен, или работата или част от нея не е извършена от подизпълнителя.

XVIII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

18.1. При съставянето на настоящия договор се представиха следните документи:

- ✓ Документи по чл. 47 от ЗОП;
- ✓ Гаранция за изпълнение;
- ✓ Техническо и Ценово предложение неразделна част от договора.

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

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

ИЗПЪЛНИТЕЛ:
