

ДОГОВОР

ЗА ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ И КОНСУМАТИВИ

№РД-11-~~42~~/.....26.01.....2015 г.

Днес, 26.01..... 2015 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 Мария Беломорова, директор на дирекция „БС“, наричано по-долу за краткост **“ВЪЗЛОЖИТЕЛ”** от една страна

и
„ЕЛТА 90М” ООД, със седалище и адрес на управление: гр. София, ул. „Дунав“ №19, вх.А, ет.1, ап.2 и адрес за кореспонденция: гр. София, ул. „Враня“ №82, ЕИК 130469816, представлявано от Д-р Теодор Иванов Замфиров - управител, наричано по-долу за краткост **“ИЗПЪЛНИТЕЛ”**

на основание чл. 41 от Закона за обществените поръчки и Решение № РД-11-617/17.12.2014 г. на министъра на здравеопазването за определяне на класирането по обособени позиции №№ 2, 5, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 28, 30, 32, 33, 34, 40, 43, 44, 52, 53, 54, 55, 56, 62, 63, 64, 74, 109, 110, 136, 153, 154, 155, 156, 158, 159, 162, 164, 165, 166, 167, 170, 178, 179, 181, 182, 185, 186, 203, 263, 264, 265, 298, 306 и 311 по обществена поръчка с предмет: **“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции се сключи настоящият договор за следното:**

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

1.1 **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да извърши доставка на медицински изделия и консумативи, както следва:

№	ИЗПЪЛНИТЕЛ	ИЗПЪЛНИТЕЛ	ИЗПЪЛНИТЕЛ	ИЗПЪЛНИТЕЛ
A	ДИАГНОСТИТИЧНИ НАБОРИ (КИТОВЕ)			
2	Кит с дериватизация за MS/MS анализ на аминокиселини, ацилкарнитини и сукцинилacetон от филтърна бланка (реактиви, стандарти със стабилни изотопи, контроли, консумативи и СМЕС ЗА КАЛИБРИРАНЕ НА СУКЦИНИЛАЦЕТОН) - минимум 960 анализа - селективен скрининг за 30 ВГО едновременно	Chromsystems GmbH, 55000+55111	кит	4
5	Кит за диагностика на анеуплоидии с STR маркери, съдържащ не по-малко от 29 маркера за 21, 18, 13 и половите хромозоми с възможност за анализ с ABI 3130xl, комплект за 50 проби.	Molgentix, mlg.anf.50	кит	25
10	Кит за изследване на молекулни дефекти при мускулна дистрофия Дюшен/Бекер с MLPA метод. С възможност за определяне на дупликации и делеции в целият дистрофинов ген, както и хетерозиготно носителство при жени – за пълен анализ на 50 проби	MRC-Holland, P034/P035	кит	1
11	Кит за определяне на носителство за брой генни копия и единични нуклеотидни замени в SMN1 и SMN2 гена, с MLPA метод, за 50 проби	MRC-Holland, P060	кит	2

12	Кит за определяне на носителство, брой генни копия в хромозомни райони с картирани микроделеционни / микродупликационни синдроми с MLPA метод, за 100 проби	MRC-Holland, P245	КИТ	2
13	Кит за определяне на носителство, брой генни копия в субтеломерни хромозомни райони с MLPA метод за 100 проби	MRC-Holland, P036	КИТ	2
14	Кит за определяне на делеции и дупликации в CFTR гена на пациенти с муковисцидоза с MLPA метод, за 50 проби	MRC-Holland, P091	КИТ	1
15	Кит за определяне на делеции и дупликации в ATP7B гена на пациенти с болест на Уилсън с MLPA метод, за 50 проби	MRC-Holland, P098	КИТ	1
16	Кит за определяне на делеции и дупликации в гените PMP22, GJB1 и MPZ с MLPA метод, за 50 проби	MRC-Holland, P129	КИТ	1
28	Китове за количествено определяне на Дехидроепиандростерон сулфат (ДХАЕ-С) в кръвен серум, за 96 проби, Елайза ; минимална концентрация на ДНЕАС разпозната от 0 стандарт -0.03µg/;	DiaSource KAPDB490	КИТ	2
30	Китове за количествено определяне на Кортизол (Cortisol) в кръвен серум, за 96 проби, ЕЛАЙЗА , 96 в опаковка; стандартна крива 0-50-500 ng/ml; минимална концентрация за кортизол разпозната от 0 стандарт 1.5 ng/ml;	DiaSource KAPDB290	КИТ	2
32	Китове за количествено определяне на алдостерон (aldosterone) в кръвен серум, директна Елайза, стандартна крива 0-300-2000 pg/ml, за 96 проби.	DiaSource KAPDB450	КИТ	1
33	Китове за количествено определяне на инсулиноподобен растежен фактор - 1 (IGF1) в серум, индиректна Елайза, стандартна крива 2-15-50 ng/ml, IGFBP blocked , аналитична чувствителност 0.09 ng/ml, калибрирана срещу WHO NIBSC 02/254 , опаковка 96 проби	DiaSource KAPME01	КИТ	3
34	Китове за количествено определяне на свързващ протеин -3 на инсулиноподобен растежен фактор - 1 (IGF-BP3) в серум, стандартна крива 0.4-6-30 ng/ml, без предварителна екстракция, чувствителност 0.1 ng/ml, опаковка 96 проби	DiaSource KAP1171	КИТ	3
40	Китове за количествено определяне на тиреоглобулин (TG) в кръвен серум, 96 анализа, индиректна ЕЛАЙЗА , с обхват на стандартната крива 0-10-300 ng/ml	Orgentec ORG5TG	КИТ	2
43	Китове за количествено определяне на TAT (anti-TG) в кръвен серум, 96 анализа, ЕЛАЙЗА	Orgentec ORG502	КИТ	2
44	Китове за количествено определяне на MAT (anti TPO) в кръвен серум, 96 анализа, ЕЛАЙЗА	Orgentec ORG503	КИТ	2
52	Кит за Multicolor DNA Probe за 13,18, 21, X и Y анеуплоидии за 30 проби	Kreatech KBI 40051	КИТ	1
53	Кит за FISH, CEP X/Y , 20 проби /кит	Kreatech KBI 20030	КИТ	1
54	LSI DiGeorge/VCFS Region двуцветна проба (SpectrumOrange TUPLE и SpectrumGreen LSI ARSA (Arylsulfatase A)) за 20 проби	Kreatech KBI 40103	КИТ	1
55	Кит за 10 проби – LSI Prader – Willi/Angelman Region Probe (D15S10)(LSI D15S10 Spectrum Orange/CEP 15 D15Z1 Spectrum Green/ PML Spectrum Orange)	Kreatech KBI 40109	КИТ	1
56	Кит – LSI Williams Syndrome LSI ELN SpectrumOrange/LSI D7S486, D7S522 SpectrumGreen , 20 µl	Kreatech KBI 40111	КИТ	1
62	Кит за изследване на вродени заболявания чрез масово-паралелно секвениране на 16 проби (4 x 4 проби), съдържащ: олигонуклеотиди за извличане на таргетни региони от не по-малко от 550 гена едновременно, свързани с наследствени заболяване; реактиви за обогатяване и приготвяне на библиотеки за Масивно Паралелно Секвениране чрез синтеза на не по-малко от 550 гена едновременно свързани с наследствени заболявания, съдържащ 4 индекса, необходими за на 4 по 4 проби и всички необходими реактиви за приготвяне на библиотеки на общо 16 проби; реактиви за Масивно Паралелно Секвениране на не по-малко от 550 гена едновременно съвместим с поз. 1.1 и 1.2., съдържащ всички необходими реактиви за секвениране (касета с реактиви, бутилка с инкорпориращ буфер, секвенционна клетка). Секвениране от двата края на фрагмента към средата.	Illumina FC-121-0205, FC-140-1103	КИТ	5
63	Кит за секвениране на около 62 000 екзона в над 4800 гена свързани в клинични заболявания с масово-паралелно секвениране за 9 проби, включващ всички реактиви за обогатяване и приготвяне на библиотеки от не повече от 50 нанограма стартово количество ДНК и всички реактиви за секвениране чрез синтеза с флуоресцентно белязани	Illumina FC-141-1006	КИТ	3

	нуклеотиди, осигуряващ данни за не по-малко от 7,5 гига бази на експеримент и възможност за еквениране от двата края на фрагмента към средата			
64	Кит за определяне на големи делеции в CYP21A2. Допълнително определяне на мутации в CYP21A2P, TNXB и ATF6B гени на пациенти с вродена надбъбречнокорова хиперплазия с MLPA метод.- за 100 проби	MRC-Holland, P050	кит	2
Б	РЕАКТИВИ			
74	L-глутамин, 200mM, за клетъчно култивиране, в опаковка от 20 милилитра	Lonza BE-17-605E	опаковка	17
109	Готова, комплексна хранителна среда за култивиране на костно мозъчни клетки, с L-glutamine, Gentamycin, с 20% фетален телешки серум; HEPES буфер, в опаковка от 100 милилитра	CytoGen MGM-100	опаковка	58
110	Готова, комплексна хранителна среда за култивиране на лимфоцити с Phyto P, L-glutamine, Gentamycin, без телешки серум; HEPES буфер, IL-4, в опаковка от 100 милилитра	Lonza BE02-015E	опаковка	39
136	Мастер микс за PCR - включва Taq DNA, Polymerase, PCR буфер, MgCl2, dNTP, 80 реакции в опаковка	GeNetBio, G-2000	опаковка	5
153	Рестриктаза Ban I	New England Biolabs, R0118L	единица	5000
154	Рестриктаза Bcg I	New England Biolabs, R0704S	единица	2000
155	Рестриктаза Bcg I	New England Biolabs, R0545L	единица	4000
156	Рестриктаза Dde I	New England Biolabs, R0175L	единица	5000
158	Рестриктаза Hha I	New England Biolabs, R0139S	единица	4000
159	Рестриктаза Hinc II	New England Biolabs, R0103S	единица	1000
162	Рестриктаза Mbo I	New England Biolabs, R0147S	единица	1000
164	Рестриктаза Mnl I	New England Biolabs, R0163L	единица	10000
165	Рестриктаза Msp I	New England Biolabs, R0106S	единица	10000
166	Рестриктаза Nco I	New England Biolabs, R0193S	единица	2000
167	Рестриктаза Nla III	New England Biolabs, R0125S	единица	2500
170	Рестриктаза Taq I	New England Biolabs, R0149S	единица	4000
178	Среда 199, стерилна, филтрувана, с HEPES-буфер, в опаковка от 500 милилитра	Lonza BE12-117F	опаковка	4
179	Среда за култивиране на човешки амниотични клетки и хорионни въси, двойно буферизирана базална среда в опаковка от 100 милилитра със суплемент – в опаковка от 7 милилитра, с 30-дневен срок на годност след разтварянето	Lonza BE12-756EZM	опаковка	367
181	Стандартна смес (tuning mix - аминокиселини и ацилкарнитини) за калибриране на Chromsystems LC-MS/MS метод за неонатален скрининг от филтърна бланка	Chromsystems GmbH, 55099	опаковка/2 мл	1
182	Суберилглицин, 98%	VU Medical Center,	милиграм	50
185	Термостабилна ДНК полимераза (рекомбинантна). Определена чистота над 90%. Без ендонуклеаза, екзонуклеаза, ДНК-аза, РНК-аза и протеазна активност в комплект с буфери- 250 U / опаковка	GeNetBio, G-1000-1	опаковка	108
186	Термостабилна ДНК полимераза (рекомбинантна). В комплект с антигяло за активиране при висока температура (Hot start) Определена чистота над 90%. Без ендонуклеаза, екзонуклеаза, ДНК-аза, РНК-аза и протеазна активност в комплект с буфери- 250 U / опаковка	KapaBiosystem, KK1508	опаковка	5
203	Хранителна среда HAM F10 с L-глутамин, стерилна за клетъчно култивиране, в опаковка от 500 милилитра	Lonza BE12-618F	опаковка	21
В	КОНСУМАТИВИ			

263	Готови гелове за електрофореза с концентрация на агарозата 2% опаковка от 20 гела, брой стартове 8, размери на гела 6x9,5 см, с концентрация на етидиев бромид 0,5 мг/мл, с TBE буфер, обхват на разделяне 8 до 1000 бази	Lonza 54927	опаковка	2
264	Автоматични вариабилни пипети с обем от 100- 1000 мкл. -стъпка на регулиране 1,00 мкл. -регулируем цветово кодиран обем - заключващ механизъм предпазващ промяната на обема по време на работа -напълно автоклавируеми , при 121 С -дисплей с големи цифри - сила на натиск на бутона не повече от 12 N -изключителна здравина -добра UV и химическа устойчивост -топлоизолация на вътрешните компоненти - филтър за предотвратяване от замърсяване - автоматично изхвърляне на филтрите - индивидуален сертификат за калибрация -CE /IVD маркирани	Кат. № 725070, Sartorius Biohit	брой	3
265	Автоматични вариабилна пипета с обем от 20- 200 мкл. -стъпка на регулиране 0,20 мкл. -регулируем цветово кодиран обем - заключващ механизъм предпазващ промяната на обема по време на работа -напълно автоклавируеми , при 121 С -дисплей с големи цифри - сила на натиск на бутона не повече от 12 N -изключителна здравина -добра UV и химическа устойчивост -топлоизолация на вътрешните компоненти - филтър за предотвратяване от замърсяване - автоматично изхвърляне на филтрите - индивидуален сертификат за калибрация -CE /IVD маркирани	Кат. № 725060, Sartorius Biohit	брой	3
298	Ламели, кръгли, 25 mm, полистирен, стерилни, за пренатална диагностика, в опаковки по 500 броя	VWR International, 174985	опаковка	11
306	Ножички, хирургични очни, с извит връх	Roth 3582.1	брой	1
311	Пинсети, очни, с извит връх	Roth YK33.1	брой	5

1.2. Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок една година от датата на подписването му.

II. ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА ДОСТАВКИТЕ ПО ДОГОВОРА

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

№	Описание	Кол.	Цена	Общ.
A	ДИАГНОСТИТИЧНИ НАБОРИ (КИТОВЕ)			
2	Кит с дериватизация за MS/MS анализ на аминокиселини, ацилкарнитини и сукцинилацетон от филтърна бланка (реактиви, стандарти със стабилни изотопи, контроли, консумативи и СМЕС ЗА КАЛИБРИРАНЕ НА СУКЦИНИЛАЦЕТОН) - минимум 960 анализа - селективен скрининг за 30 ВГО едновременно	4	7 830.00	31 320.00
5	Кит за диагностика на анеуплоидии с STR маркери, съдържащ не по- малко от 29 маркера за 21, 18, 13 и половите хромозоми с възможност за анализ с ABI 3130xl, комплект за 50 проби.	25	4 950.00	123 750.00
10	Кит за изследване на молекулни дефекти при мускулна дистрофия Дюшен/Бекер с MLPA метод. С възможност за определяне на дупликации и делеции в целият дистрофинов ген, както и хетерозиготно носителство при жени – за пълен анализ на 50 проби	1	2 300.00	2 300.00

11	Кит за определяне на носителство за брой генни копия и единични нуклеотидни замени в SMN1 и SMN2 гена, с MLPA метод, за 50 проби	2	2 300.00	4 600.00
12	Кит за определяне на носителство, брой генни копия в хромозомни райони с картирани микроделеционни / микродупликационни синдроми с MLPA метод, за 100 проби	2	2 300.00	4 600.00
13	Кит за определяне на носителство, брой генни копия в субтеломерни хромозомни райони с MLPA метод за 100 проби	2	2 300.00	4 600.00
14	Кит за определяне на делеции и дупликации в CFTR гена на пациенти с муковисцидоза с MLPA метод, за 50 проби	1	2 300.00	2 300.00
15	Кит за определяне на делеции и дупликации в ATP7B гена на пациенти с болест на Уилсън с MLPA метод, за 50 проби	1	2 300.00	2 300.00
16	Кит за определяне на делеции и дупликации в гените PMP22, GJB1 и MPZ с MLPA метод, за 50 проби	1	2 300.00	2 300.00
28	Китове за количествено определяне на Дехидроепиандростерон сулфат (ДХАЕ-С) в кръвен серум, за 96 проби, Елайза ; минимална концентрация на DHEAS разпозната от 0 стандарт -0.03µg/;	2	250.00	500.00
30	Китове за количествено определяне на Кортизол (Cortisol) в кръвен серум, за 96 проби, ЕЛАЙЗА , 96 в опаковка; стандартна крива 0-50-500 ng/ml ; минимална концентрация за кортизол разпозната от 0 стандарт 1.5 ng/ml ;	2	230.00	460.00
32	Китове за количествено определяне на алдостерон (aldosterone) в кръвен серум, директна Елайза, стандартна крива 0-300-2000 pg/ml , за 96 проби.	1	400.00	400.00
33	Китове за количествено определяне на инсулиноподобен растежен фактор - 1 (IGF1) в серум, индиректна Елайза, стандартна крива 2-15-50 ng/ml , IGFBP blocked , аналитична чувствителност 0.09 ng/ml , калибрирана срещу WHO NIBSC 02/254 , опаковка 96 проби	3	700.00	2 100.00
34	Китове за количествено определяне на свързващ протеин -3 на инсулиноподобен растежен фактор - 1 (IGF-BP3) в серум, стандартна крива 0.4-6-30 ng/ml , без предварителна екстракция, чувствителност 0.1 ng/ml , опаковка 96 проби	3	700.00	2 100.00
40	Китове за количествено определяне на тиреоглобулин (TG) в кръвен серум, 96 анализа, индиректна ЕЛАЙЗА, с обхват на стандартната крива 0-10-300 ng/ml	2	250.00	500.00
43	Китове за количествено определяне на TAT (anti-TG) в кръвен серум, 96 анализа, ЕЛАЙЗА	2	210.00	420.00
44	Китове за количествено определяне на MAT (anti TPO) в кръвен серум, 96 анализа, ЕЛАЙЗА	2	210.00	420.00
52	Кит за Multicolor DNA Probe за 13,18, 21, X и Y анеуплоидии за 30 проби	1	4 800.00	4 800.00
53	Кит за FISH, CEP X/Y , 20 проби /кит	1	850.00	850.00
54	LSI DiGeorge/VCFS Region двуцветна проба (SpectrumOrange TUPLE и SpectrumGreen LSI ARSA (Arylsulfatase A)) за 20 проби	1	990.00	990.00
55	Кит за 10 проби – LSI Prader – Willi/Angelman Region Probe (D15S10)(LSI D15S10 Spectrum Orange/CEP 15 D15Z1 Spectrum Green/ PML Spectrum Orange)	1	550.00	550.00
56	Кит – LSI Williams Syndrome LSI ELN SpectrumOrange/LSI D7S486, D7S522 SpectrumGreen , 20 µl	1	550.00	550.00
62	Кит за изследване на вродени заболявания чрез масово-паралелно секвениране на 16 проби (4 x 4 проби), съдържащ: олигонуклеотиди за извличане на таргетни региони от не по-малко от 550 гена едновременно, свързани с наследствени заболявания; реактиви за обогатяване и приготвяне на библиотеки за Масивно Паралелно Секвениране чрез синтеза на не по-малко от 550 гена едновременно свързани с наследствени заболявания, съдържащ 4 индекса, необходими за на 4 по 4 проби и всички необходими реактиви за приготвяне на библиотеки на общо 16 проби; реактиви за Масивно Паралелно Секвениране на не по-малко от 550 гена едновременно съвместим с поз. 1.1 и 1.2., съдържащ всички необходими реактиви за секвениране (касета с реактиви, бутилка с инкорпориращ буфер, секвенционна клетка). Секвениране от двата края на фрагмента към средата.	5	24 670.00	123 350.00

63	Кит за секвениране на около 62 000 екзона в над 4800 гена свързани в клинични заболявания с масово-паралелно секвениране за 9 проби, включващ всички реактиви за обогатяване и приготвяне на библиотеки от не повече от 50 нанограма стартово количество ДНК и всички реактиви за секвениране чрез синтеза с флуоресцентно белязани нуклеотиди, осигуряващ данни за не по-малко от 7,5 гига бази на експеримент и възможност за еквениране от двата края на фрагмента към средата	3	15 750.00	47 250.00
64	Кит за определяне на големи делеции в CYP21A2. Допълнително определяне на мутации в CYP21A2P, TNXB и ATF6B гени на пациенти с вродена надбъбречнокорова хиперплазия с MLPA метод. - за 100 проби	2	2 300.00	4 600.00
Б	РЕАКТИВИ			
74	L-глутамин, 200mM, за клетъчно култивиране, в опаковка от 20 милилитра	17	1.80	30.60
109	Готова, комплексна хранителна среда за култивиране на костно мозъчни клетки, с L-glutamine, Gentamycin, с 20% фетален телешки серум; HEPES буфер, в опаковка от 100 милилитра	58	189.00	10 962.00
110	Готова, комплексна хранителна среда за култивиране на лимфоцити с Phyto P, L-glutamine, Gentamycin, без телешки серум; HEPES буфер, IL-4, в опаковка от 100 милилитра	39	130.00	5 070.00
136	Мастер микс за PCR - включва Taq DNA, Polymerase, PCR буфер, MgCl2, dNTP, 80 реакции в опаковка	5	30.00	150.00
153	Рестриктаза Ban I	5000	0.04	200.00
154	Рестриктаза Bcg I	2000	0.125	250.00
155	Рестриктаза Bcg I	4000	0.32	1 280.00
156	Рестриктаза Dde I	5000	0.13	650.00
158	Рестриктаза Hha I	4000	0.07	280.00
159	Рестриктаза Hinc II	1000	0.15	150.00
162	Рестриктаза Mbo I	1000	0.30	300.00
164	Рестриктаза Mnl I	10000	0.22	2 200.00
165	Рестриктаза Msp I	10000	0.03	300.00
166	Рестриктаза Nco I	2000	0.14	280.00
167	Рестриктаза Nla III	2500	0.25	625.00
170	Рестриктаза Taq I	4000	0.04	160.00
178	Среда 199, стерилна, филтрувана, с HEPES-буфер, в опаковка от 500 милилитра	4	15.00	60.00
179	Среда за култивиране на човешки амниотични клетки и хорионни вџси, двойно буферизирана базална среда в опаковка от 100 милилитра със суплемент – в опаковка от 7 милилитра, с 30-дневен срок на годност след разтварянето	367	63.90	23 451.30
181	Стандартна смес (tuning mix - аминокиселини и ацилкарнитини) за калибриране на Chromsystems LC-MS/MS метод за неонатален скрининг от филтърна бланка	1	1 125.00	1 125.00
182	Суберилглицин, 98%	50	600.00	30 000.00
185	Термостабилна ДНК полимераза (рекомбинантна). Определена чистота над 90%. Без ендонуклеаза, екзонуклеаза, ДНК-азна, РНК-азна и протеазна активност в комплект с буфери- 250 U / опаковка	108	23.50	2 538.00
186	Термостабилна ДНК полимераза (рекомбинантна). В комплект с антияло за активране при висока температура (Hot start) Определена чистота над 90%. Без ендонуклеаза, екзонуклеаза, ДНК-азна, РНК-азна и протеазна активност в комплект с буфери- 250 U / опаковка	5	208.00	1 040.00
203	Хранителна среда HAM F10 с L-глутамин, стерилна за клетъчно култивиране, в опаковка от 500 милилитра	21	11.80	247.80
В	КОНСУМАТИВИ			
263	Готови гелове за електрофореза с концентрация на агарозата 2% опаковка от 20 гела, брой стартове 8, размери на гела 6x9,5 см, с концентрация на етидиев бромид 0,5 мг/мл, с TBE буфер, обхват на разделяне 8 до 1000 бази	2	220.00	440.00

264	Автоматични вариабилни пипети с обем от 100- 1000 мкл. -стъпка на регулиране 1,00 мкл. -регулируем цветово кодиран обем - заключващ механизъм предпазващ промяната на обема по време на работа -напълно автоклавируеми , при 121 С -дисплей с големи цифри - сила на натиск на бутона не повече от 12 N -изключителна здравина -добра UV и химическа устойчивост -топлоизолация на вътрешните компоненти - филтър за предотвратяване от замърсяване - автоматично изхвърляне на филтрите - индивидуален сертификат за калибрация -CE /IVD маркирани	3	300.00	900.00
265	Автоматични вариабилна пипета с обем от 20- 200 мкл. -стъпка на регулиране 0,20 мкл. -регулируем цветово кодиран обем - заключващ механизъм предпазващ промяната на обема по време на работа -напълно автоклавируеми , при 121 С -дисплей с големи цифри - сила на натиск на бутона не повече от 12 N -изключителна здравина -добра UV и химическа устойчивост -топлоизолация на вътрешните компоненти - филтър за предотвратяване от замърсяване - автоматично изхвърляне на филтрите - индивидуален сертификат за калибрация -CE /IVD маркирани	3	300.00	900.00
298	Ламели, кръгли, 25 mm, полистирен, стерилни, за пренатална диагностика, в опаковки по 500 броя	11	1 800.00	19 800.00
306	Ножички, хирургични очни, с извит връх	1	145.00	145.00
311	Пинсети, очни, с извит връх	5	175.00	875.00
ОБЩА СТОЙНОСТ БЕЗ ДДС:				472 319.70
ДДС 20%:				94 463.94
ОБЩА СТОЙНОСТ С ДДС:				566 783.64

2.2. Цената включва стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до краен получател, при срок на годност не по-малък от 75 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

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

2.4. Общата стойност на доставките по договора е до **472 319,70** лв. (четиристотин седемдесет и две хиляди, триста и деветнадесет и 0,70) лева без включен ДДС, до **566 783,64** лв. (петстотин шестдесет и шест хиляди, седемстотин осемдесет и три и 0,64) лева, с включен ДДС.

III. УСЛОВИЯ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

3.1. Заплащането на стоките по сключения договор за доставка се извършва в български лева, по банков път, в срок до 30 дни след представяне на следните документи:

3.1.1. доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС (оригинал и два броя заверени копия);

3.1.2. приемателно-предавателни протоколи, заверени от крайните получатели и съгласувани от, дирекция „Медицински дейности и управление при кризи“;

3.1.3. писмени заявки-разпределения, съгласувани от Министерство на здравеопазването, дирекция „Медицински дейности и управление при кризи“;

3.1.4. обобщен опис на приемателно-предавателните протоколи;

3.1.5. декларация за съответствие от производителя или негов упълномощен представител и/или Сертификат за качество – „CE“ маркировка.

3.1.6. сертификат за анализ издаден от производителя, удостоверяващ датата на производство и срока на годност.

3.2. В случай, че посочените по-горе документи са нередовни или не са окомплектовани, същите се връщат на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ с приемно-предавателен протокол за отстраняване на нередностите.

3.3. Срокът за плащане започва да тече от датата на представянето на последния изискуем документ.

IV. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ

4.1. Всяка доставка следва да бъде направена в срок до 10 (десет) работни дни след получаване на писмена заявка-разпределение от Министерство на здравеопазването.

4.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава, в срок до два дни преди всяка доставка да уведоми писмено или по факс ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за извършване на доставките на стоките, предмет на настоящия договор. При невъзможност за извършване на доставките на стоките предмет на настоящия договор да уведоми писмено или по факс ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

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

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

4.5. В случаите по т. 10.3 и т. 10.4 от договора, срокът по т. 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 на територията на цялата страната 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 т. 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 60 дни след приключване изпълнението на договора. Гаранцията е в размер на 3 % от стойността на договора без ДДС и възлиза на 14 169,60 (четирнадесет хиляди, сто шестдесет и девет и 0,60) лева.

7.4. Да доставя изделия, които имат „СЕ” маркировка, съгласно изискванията на действащото законодателство.

7.5. Да доставя стоките със сертификат за качество от производителя, издаден за всяка отделна партида.

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 т. 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 отговаря на техническите стандарти на производителя, което се удостоверява със сертификат за качество, издаден от компетентен орган в страната на производителя.

10.2. Към датата на доставката, остатъчният срок на годност на стоките предмет на настоящия договор, следва да бъде не по-малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя.

10.3. Доставка с остатъчен срок на годност по-малък от 75 на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, като при липса на такова, възложителят не дължи плащане.

10.4. При доставка на медицински изделия с остатъчен срок на годност по-малък от 75 на сто от обявения от производителя, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка, както следва:

10.4.1. 74,99 % - 60 % - 20 % върху стойността на доставката;

10.4.2. 59,99 % - 50 % - 30 % върху стойността на доставката;

10.4.3. 49,99 % - 40 % - 60 % върху стойността на доставката;

10.4.4. 39,99 % - 30 % - 75 % върху стойността на доставката;

10.4.5. под 30 % - 90 % върху стойността на доставката.

10.5. 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 т. 10.2. минимален срок на годност.

10.6. В случай на безплатно доставяне на някои от стоките по договора, съгласно договореното с ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, същите следва да отговарят на посочените от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ изисквания относно срок на годност и срок на доставка, в съответствие с точки 10.2. и 4.1.

XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ

11.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за:

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

б) качество (скрити недостатъци):

- при доставяне на стоки не от договорения вид, посочен в т. 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 0.1 % на ден върху стойността на неизпълненото в договорените срокове задължение, но не повече от 10 % (десет процента) от стойността на неизпълнението, както и обезщетение за претърпените действителни вреди в случаите, когато те надхвърлят договорената неустойка.

12.2. Когато при наличие на 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 т. 7.3, бук. "б" от договора, след което по съответния ред.

12.4. При виновна забава на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, продължила с повече от половината от срока за изпълнение на съответното задължение, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да развали договора едностранно с 30-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:

15.2.1. датата на предаването – при ръчно предаване на съобщението;

15.2.2. датата на пощенското клеймо на обратната разписка – при изпращане по пощата;

15.2.3. датата на приемането – при изпращане по факс или e-mail.

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

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:
"ЕЛТА 90М" ООД
гр. София
ул. "Дунав" № 19, вх.А, ап.2
тел: 02/9839649

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:
Министерство на здравеопазването
гр. София 1000
пл. "Света Неделя" № 5
тел.

факс: 02/9832211
e-mail: elta90@dir.bg
Банкова сметка
УниКредит Булбанк АД
IBAN:BG09UNCR 96601037923410
BIC код: UNCR BGSF

факс.....
e-mail:
Банкова сметка
БНБ Централно управление
IBAN:BG21BNBG96613300129301-депозити,
BIC код: BNBG BGSD

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

XVI. ДРУГИ УСЛОВИЯ

16.1. Правата и задълженията по настоящия договор не могат да се прехвърлят едностранно на трети лица и подобни актове не поражда правно действие без писменото съгласие на другата страна, 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. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

17.1. Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок една година от датата на подписването му. По отношение на "Условия, начин на плащане и срок на плащане" срокът на действие е съгласно договореното в Раздел III от настоящия договор.

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

17.2.1. Документи по чл.47, ал.10 от ЗОП;

17.2.2. Гаранция за изпълнение

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

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

Д-Р ПЕТЪР МОСКОВ
МИНИСТЪР

МАРИЯ БЕЛОМОРОВА
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ „БС“

Съгласували:

Ваньо Шарков, заместник-министър на здравеопазването

Антон Господинов, и.д. директор на дирекция „ОП“

Ивелина Георгиева, директор на дирекция „МДУК“

Изготвил:

Ваня Миткова – главен експерт в дирекция „ОП“

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

Д-Р ТЕОДОР ЗАМФИЯНОВ
УПРАВИТЕЛ



19.07.15 дата
..... подпис
19.07.15 дата
..... подпис
19.07.15 дата
..... подпис
13.07.15 дата
..... подпис