

ДОГОВОР

№ РД - 11 - 186 / 23.06 2017 г.

Днес, 23.06.2017 г., в гр. София, между:

МИНИСТЕРСТВОТО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО, с адрес: гр. София 1000, пл. „Света Неделя“ № 5, ЕИК: 000695317, представлявано от Светлана Йорданова, зам.-министр на здравеопазването (възложител съгл. Заповед №РД-01-208/13.06.2017 г.) и Ясен Стефанов, и.д. директор на дирекция „ФСДУС“, наричано по-долу за краткост **“ВЪЗЛОЖИТЕЛ”** от една страна

и

„АРКО КОМПАНИ“ ЕООД, със седалище и адрес на управление: гр. София, п.к. 1606, р-н „Красно село“, ул. „Люлин планина“ №12, п.к. №19, ЕИК 121323463, представлявано от Илиян Арнаудов в качеството му на управител, наричано по-долу за краткост **“ИЗПЪЛНИТЕЛ”**

на основание чл. 112 от Закона за обществените поръчки (ЗОП) и Решение № РД-11-154/19.05.2017 г. на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за определяне на изпълнител по обществена поръчка с предмет: „*Доставка на диагностични и консумативи за СПИН, вирусни хепатити В и С, сифилис и други сексуално предавани инфекции по Национална програма за превенция и контрол на ХИВ и сексуално предавани инфекции в Република България 2016-2020 г. за нуждите на страната през 2016 г.*”, по обособена позиция № 15 се сключи настоящият договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

1. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да извърши доставка на медицински изделия за нуждите на „*Национална програма за превенция и контрол на ХИВ и сексуално предавани инфекции в Република България за периода 2017-2020 г.*“, наричани по-долу **“стоки”**, както следва:

Позиция				Наименование на медицинското изделие	Комплект	Единица измерение	Обща стойност в лв.
15	Тестове за диагностика на Сифилис ЕЛИЗА IgM / IgG	брой		30 000	Тестове за диагностика на сифилис ЕЛИЗА IgM, IgG & IgA марка „Foresight“ Total Antibody Syphilis EIA Test kit, код: 1231-1041, производител: ACON Laboratories Inc.-САЩ		

II. ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА ДОСТАВКАТИ ПО ДОГОВОРА

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

Позиция	Наименование на медицинското изделие	Комплект	Единица измерение	Обща стойност в лв.
15	Тестове за диагностика на Сифилис ЕЛИЗА IgM / IgG	30 000		0.567
			ДДС 20%:	3 402.00
			ОБЩА СТОЙНОСТ С ДДС:	20 412.00

2.2. Цената включва стойността на стоката, опаковка, програмирането на наличната апаратура, поддръжката на наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се изработват оферирани тестове, както и обучение на персонала за работа с тестовете, застраховка и транспорт до крайните получатели при минимален срок на годност не по-кратък от 75 /седемдесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

2.3. Общата стойност на договора е до 17 010.00 (седемнадесет хиляди и десет) лева без включен ДДС, до 20 412.00 (двадесет хиляди, четиристотин и дванадесет) 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. 116 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. 16.3 банкова сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

3.2. Заплащането на стоките по договора се извършва в български лева, по банкова сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, като стойността на всяка доставка се заплаща в срок до 30 (тридесет) календарни дни след представяне на следните документи:

- фактура оригинал;
- приемателно-предавателни протоколи;
- опис на протоколите;
- сертификат за качество от производителя за всяка отделна партида;
- писмени заявки-разпределение.

3.3. В случай, че посочените в чл. 3.2 документи са нередовни или не са окомплектовани, същите се връщат на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за изправяне на нередностите. Срокът по чл. 3.2. започва да тече от датата на представянето на последния изискуем се документ.

IV. СРОК НА ДОГОВОРА. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ

4.1. Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок на изпълнение до 1 (една) година, или до изчерпване на максималната стойност по чл. 2. 3.

4.2. Първата доставка следва да бъде направена до 7 (седем) календарни дни от подписване на договора и получаване на писмена заявка – разпределение, а всяка следваща доставка следва да бъде направена в срок до 14 (четиринадесет) календарни дни след получаване на писмена заявка – разпределение за доставка от дирекция „Международни дейности, проекти и програми“, Министерство на здравеопазването.

4.3. 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.

4.4. За количества доставени извън заявката по чл. 4.2, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ няма задължение за плащане.

4.5. В случаите по чл. 11.2 и 11.4 от договора, срокът по чл. 4.2 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 Националните референтни лаборатории към Националния център по заразни и паразитни болести, Лечебни заведения, Регионалните здравни инспекции и Центрове за кожно-венерически заболявания - посочени в Приложение № 1 – Списък на крайните получатели на диагностикумите и консумативите за СПИН, вирусни хепатити В и С, сифилис и други сексуално предавани инфекции през 2016 година, при осигурени хладилни условия за съхранение на диагностикумите, реактивите и консумативите (когато това се налага).

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. 112, ал. 1 от ЗОП издадени от компетентните органи;

б) гаранция за изпълнение, в една от формите, определени в чл. 111, ал.5 от ЗОП, която се освобождава до 60 дни след приключване изпълнението на договора. Гаранцията е в размер на 3 % от стойността на договора без ДДС и възлиза на 510.30 (петстотин и десет и 0.30) лева.

При представяне на гаранцията във вид на платежно нареждане - паричната сума се внася по сметка на Възложителя (Министерство на здравеопазването):

БНБ ЦЕНТРАЛНО УПРАВЛЕНИЕ

Банков код: BN BG BGSD

Банкова сметка: BG21 BN BG 9661 3300 1293 01.

Когато участникът избере гаранцията за изпълнение да бъде банкова гаранция, тогава тя трябва да бъде безусловна, неотменима със срок на валидност най-малко 30 (тридесет) дни след изтичане срока на договора и изискуема при първо писмено поискване, в което възложителят заяви, че изпълнителят не е изпълнил задължение по договора за възлагане на обществена поръчка. Когато участникът избере гаранцията за изпълнение да бъде под формата на застраховка, тя трябва да обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя, със срок на валидност най-малко 30 дни след изтичане на срока на договора. Възложителят следва да бъде посочен като трето ползвашо се лице по тази застраховка. Застраховката следва да покрива отговорността на изпълнителя по настоящия договор и не може да бъде използвана за обезпечение на отговорността на изпълнителя по друг договор.

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

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

7.6. Да доставя изделия, които са последно поколение по отношение на показателите за чувствителност, специфичност, надеждност и възпроизвежданост.

7.7. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да сключи договор за подизпълнение, ако е обявил в оферта си ползването на подизпълнители, както и да предоставя на възложителя информация за плащанията по договорите за подизпълнение в 15-дневен срок от извършването на всяко плащане.

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. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ-неприложимо

10.1. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИТЕ трябва да отговарят на съответните критерии за подбор съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата.

10.2. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ изиска замяна на ПОДИЗПЪЛНИТЕЛ, който не отговаря на условията по чл.10.1.

10.3. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от ПОДИЗПЪЛНИТЕЛ, може да бъде предадена като отделен обект на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ или на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ заплаща възнаграждение за тази част на ПОДИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

10.4. Разплащанията по чл.10.3 се осъществяват въз основа на искане, отправено от ПОДИЗПЪЛНИТЕЛЯ до ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ чрез ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, който е длъжен да го предостави на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в 15-дневен срок от получаването му.

10.5. Към искането по чл.10.3 ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими.

10.6. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да откаже плащане по чл.10.3, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за отказа.

10.7. Независимо от използването на ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ отговорността за изпълнение на договора е на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

XI. ГАРАНЦИИ И СРОК НА ГОДНОСТ

11.1. 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/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

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

- от 74,99% до 65,00% срок на годност – неустойка 10% върху стойността на доставката;
- от 64,99% до 50,00% срок на годност – неустойка 15% върху стойността на доставката;

11.2. Доставката на изделия с остатъчен срок на годност по-малък от 50% се извършва само с писмено съгласие от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, като се дължи неустойка в размер на 25% върху стойността на доставката. При липса на писмено съгласие, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не дължи плащане.

11.3. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното пристигане или приемане остатъчния срок на годност е по – малък от определения в чл. 11.2 . минимален срок на годност.

11.4. В случай на бесплатно 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 11.1.

XII. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ

12.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламиации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за:

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

б) качество (скрити недостатъци):

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

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

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

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

12.5. В рекламиациите се посочва номерът на договора, точното количество на получените стоки с техния партиден номер, основанието за рекламиация и конкретното искане на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

12.6. В 10 (десет) дневен срок от получаване на рекламиацията, ИЗПЪЛНИТЕЛЯт следва да отговори на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ писмено и конкретно дали приема рекламиацията или я отхвърля.

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

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

12.9. 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.

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

XIII. ОТГОВОРНОСТ ПРИ НЕИЗПЪЛНЕНИЕ

13.1. За неизпълнение на задълженията си по настоящия договор с изключение на тези по т. 11.1 и т. 11.2, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на **0.7 %** 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.

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

13.3. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ удовлетворява претенциите си относно неизпълнението на договора, както и за заплащане на неустойките от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ като усвоява гаранцията за изпълнение по 7.3, буква "б" от договора.

13.4. При виновна забава на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, продължила с повече от половината от срока за изпълнение на съответното задължение, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да развали договора еднострочно с 15-дневно предизвестие.

13.5. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати еднострочно и без предизвестие настоящия договор в случай на системно неточно изпълнение на задълженията от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и предявени повече от три рекламиации от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по гл. XII, както и при наличие на основанията по чл. 118, ал. 1, т. 2 и 3 от ЗОП.

13.6. В случай, че по отношение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ настъпят обстоятелствата по чл. 54 от Закона за обществените поръчки, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати еднострочно настоящия договор, без писмено предизвестие и без да дължи неустойки.

XIV. ФОРСМАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА

14.1. Страните по настоящия договор не дължат обезщетение за понесени вреди и загуби, ако последните са причинени в резултат на непредвидени обстоятелства или изключителни обстоятелства.

14.2. Ако страната, която е следвало да изпълни свое задължение по договора е била в забава преди настъпване на непредвидено или изключително обстоятелство, тя не може да се позовава на непредвидено или изключително обстоятелство за периода на забава преди настъпването му.

14.3. "Непредвидени обстоятелства" са обстоятелства, които са възникнали след сключването на договора, не са могли да бъдат предвидени при полагане на дължимата грижа, не са резултат от действие или бездействие на страните, но правят невъзможно изпълнението при договорените условия.

14.4. "Изключителни обстоятелства" са обстоятелства, предизвикани от непредвидими за възложителя събития, като природно бедствие, авария или катастрофа, както и други, които увреждат, непосредствено застрашават или могат да доведат до последващо възникване на опасност за живота или здравето на хората, за околната среда, за обществения ред, за националната сигурност, за от branата на страната или могат съществено да затруднят или да наручат нормалното изпълнение на нормативно установени дейности на възложителя.

14.5. Страната, засегната от непредвидено или изключително обстоятелство, е длъжна да предприеме всички действия с грижата на добър търговец, за да намали до минимум понесените вреди и загуби, както и да уведоми писмено другата страна в

двуседмичен срок от настъпването на непредвиденото или изключителното обстоятелство. При не уведомяване се дължи обезщетение за настъпилите от това вреди.

14.6. Докато трае непредвиденото или изключителното обстоятелство, изпълнението на задълженията и свързаните с тях настъпни задължения се спира.

14.7. Не представлява "непредвидено обстоятелство" или "изключително обстоятелство" събитие, причинено по небрежност или чрез умишлено действие на страните или на техни представители и/или служители, както и недостига на парични средства на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

XV. СПОРОВЕ

15.1. 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.

15.2. В случай на не постигане 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.

XVI. СЪОБЩЕНИЯ

16.1. 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.

16.2. 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 факс или e-mail.

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

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

"Арко Компани" ЕООД
гр. София
ул. „Люлин планина“ №12, п.к. №19
тел.: 02/9532055
факс: 02/8513631

e-mail: arco@abv.bg

Банкова сметка

Районен Гос. АП

Запличена информация на 14
основание чл. 2 от 33ЛД

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

Министерство на здравеопазването
гр. София 1000
пл. „Света Неделя“ № 5
тел.: 02/8438019

e-mail:

Банкова сметка

БНБ Централно управление

IBAN: BG21 BNBG 9661 3300 1293 01 - депозити,
BIC код на БНБ – BNBG BGSD

16.4. При промяна на посочения по чл. 16.3 адрес съответната страна е длъжна да уведоми другата в тридневен срок от промяната.

XVII. ДРУГИ УСЛОВИЯ

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

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

XVIII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

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

✓ Списък на крайните получатели на диагностикумите и консумативите за СПИН, вирусни хепатити В и С, сифилис и други сексуално предавани инфекции през 2016 година -Приложение № 1, неразделна негова част;

✓ Документи по чл. 112, ал. 1 от ЗОП;

✓ Гаранция за изпълнение;

✓ Техническо предложение, неразделна негова част;

✓ Ценово предложение, неразделна негова част.

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

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

Заличена информация на основание чл. 2 от ЗЗЛД

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

01.06.2017

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

по обществена поръчка с предмет: „Доставка на диагностикуми и консумативи за СПИН, вирусни хепатити В и С, сифилис и други сексуално предавани инфекции по Национална програма за превенция и контрол на ХИВ и сексуално предавани инфекции в Република България 2016-2020 г. за нуждите на страната през 2016 г.”, по обособена позиция № 15.

Настоящото техническо предложение е подадено от:

АРКО Компани ЕООД и подписано от Илиян Кирилов Арнаудов в качеството му на управител.

Съдържание:

1. Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;
2. Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя;
3. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
4. Декларация за срока на валидност на офертата;
5. Декларация за липса на свързаност по чл.101, ал.11 от ЗОП;
6. Брошура с превод на български език за стоките, които ще се доставят;
7. Декларация, с приложено извлечение от Списъка по чл.1, т.1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение е видна продажната цена по смисъла на §1, т.29а от ЗМИ, във връзка с §1, т.4 от ДР на Наредбата, за всяка позиция, за която е подадена оферта ; /Общо 5 листа/.
8. Заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, от който е видно, че за съответното медицинско изделие няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти /потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партиди от същото медицинско изделие през последните 2 години;
9. Декларация, в която да бъде посочено медицинското изделие за което се участва и конкретният обществен фонд на съответната държава - за Р. България, по който се заплаща;
10. Декларация, че медицинските изделия притежават CE-mark (*приложени 2 писма от производителя с превод на български език – 4 листа*);
11. Мостра обозначена по начин, от който да е видно на кое предложение отговаря (*относимо за обособени позиции №№ 2 и 25*); *Не*.
12. Заверено копие на декларацията за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя и копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ (*относимо за позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 7, 8, 9, 11, 12, 13, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 36, 39, 40 и 41*); *Не*.
13. Заверено копие на декларацията за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя (*относимо за позиции №№15 с превод на български език – 2 листа*);
14. Декларация, че диагностикумите ще бъдат в съотношение 30% големи към 70% малки опаковки. Възложителят никъде не е посочил колко броя трябва да са малките опаковки за позиция № 15 (*относимо за ЕЛАИЗА китовете се доставят в опаковки по 96 за теста*).
15. Декларация, че диагностикумите са окомплектовани със съответния брой плаки и връхчета и всички тестове, за изпълнението на които се изискват, ще бъдат окомплектовани със съответния брой връхчета, съобразно броя на тестовете(*относимо за диагностикумите по обособена позиция № 14 за ТПХА*); *Не*.
16. Декларация, в която е посочено, че ако за изработване на някои тестове няма налична апаратура, ще бъде представена такава и ще бъде поддържана за времето, в което се изработват тестовете (в случай на липса на Елайза апаратура за изработка на Сифилис теста).

Запличена информация на основание чл. 2 от ЗЗЛД

17. Декларация, в която е посочено, че ще се поддържа за сметка на изпълнителя наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се изработват тестовете (наличната апаратура е съгласно приложение № 2, което ще се уточни при подписването на договора);

18. Декларация, в която е посочено, че предоставената за сметка на изпълнителя апаратура, на която ще се работи с тестовете за Сифилис ще бъде с технически параметри не по-ниски от тези на съществуващата (в приложимите случаи);

19. Декларация, в която е посочено, че изпълнителя ще предостави апарат за автоматична екстракция на РНК, ако за тестовете за вирусен товар се изисква екстракция на вирусна РНК (в приложимите случаи); *Не.*

20. Декларация, в която е посочено, че изпълнителя ще осигури програмирането на наличната апаратура за изработването и синхронизирането на доставените тестове;

21. Декларация, в която е посочено, че диагностикумите по обособена позиция № 7 за първична диагностика на хепатит В /HBsAg / - ЕЛИЗА и обособена позиция № 8 за потвърдителна диагностика на HBsAg ще бъдат оферирани комплексно и ще са от един производител (в приложимите случаи); *Не.*

22. Декларация, в която е посочено, че тестовете по обособена позиция № 39 са с чувствителност равна или по-висока от 99%, специфичност равна или по-висока от 96%. Тестовете за потвърдителна диагностика на ХИВ1/2 инфекция ще се изпълняват върху стрипове натоварени с рекомбинантни ХИВ-1/2 антигени. Реагентите в кита ще са готови за употреба без предварително разреждане. Процедурата за изпълнение е автоматизирана. Резултатите ще се отчитат чрез сканиране и компютърна програма и ще се документират на хартиен носител (в приложимите случаи); *Не.*

23. Декларация, в която е посочено, че по обособена позиция № 2 е бърз качествен тест за откриване на антитела срещу вируса причиняващ имунен дефицит у човека, типове 1 и 2. Чувствителност равна или по-висока от 99%. Специфичност равна или по-висока от 98%. Възможност да открива специфични анти-ХИВ антитела в преби от периферна кръв. Процедурата за изпълнение да не изисква специално лабораторно оборудване за изпълнение на теста (автоматични пипети, инкубатор, шейкър и др.). Тестовете ще бъдат комплектувани с автоматични ланцети за вземане на преби от периферна кръв. Всички реактиви за изработване на преби от цяла кръв, плазма и serum ще бъдат включени в диагностичния тест кит. Процедурата за изпълнение на теста не надвишава 5 минути. Времето за отчитане на резултата не надвишава 20 минути от приключване на процедурата по изработване на теста (в приложимите случаи); *Не.*

24. Декларация, в която е посочено, че тестовете за определяне на вирусен товар на HIV по обособена позиция № 36 ще се изпълняват напълно автоматично и ще са с добра граница на детекция до 50 вирусни копия на милилитър. (*Не.*)

25. Декларация, в която е посочено, че тестовете по обособени позиции № 44 и № 45; № 47 и № 48 са на принципа на капиллярна гел-електрофореза секвениране при минимално едновременно зареждане от 6 преби за изследване (в приложимите случаи); *Не.*

26. Декларация, в която е посочено, че тестовете за диагностика на хепатит В отговарят на изискването за чувствителност равна на или под 0,130 IU/ml. повърхностен антиген на хепатит В и специфичност не по-малка от 99% (относимо за обособени позиции № 7 и 8); *Не.*

27. Декларация, в която е посочено, че тестовете за първична диагностика на СПИН – ЕЛИЗА по обособена позиция № 1 са тип антиген - антитяло. Чувствителността на теста за антителата е 100%, специфичността не е по-ниска от 99%. Чувствителността за детекция на ХИВ антигена е под 2 IU/ml. / *Не.*

28. Сертификат за регистрация по ISO 13485:2012+AC:2012 и CE марка за производителя с преводи на български език. - *8 април 2014.*

29. Сертификат ISO 9001:2008 и Разрешение за търговия на едро за АРКО Компани ЕООД.
Забележка: Техническото предложение съдържа общо 39 листа подписани и подпечатани.

Дата: 05.12.2016 г.

Име и фамилия:

Илиян Кирилов Арнаудов Заличена информация на

Подпис на лицето и печат

основание чл. 2 от ЗЗЛД

АРКО КОМПАНИ ЕООД
 (наименование на участника)

ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА

Долуподписаният Илиян Кирилов Арнаудов в качеството си на управител на АРКО Компани ЕООД, ЕИК (БУЛСТАТ) 121323463, със седалище и адрес на управление гр. София ж.к. Овча Купел бл. 408 вх.В, участник в обществена поръчка с предмет:

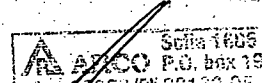
„Доставка на диагностични и консумативи за СПИН, вирусни хепатити В и С, сифилис и други сексуално предавани инфекции по Национална програма за превенция и контрол на ХИВ и сексуално предавани инфекции в Република България 2016-2020 г. за нуждите на страната през 2016 г.“, по обособена позиция № 15,

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото представяме нашето техническо предложение за изпълнение за изпълнение на обекта на обявената от Вас обществена поръчка.

№	Наименование по спецификация	Мярка	Количество до:	ПРЕДЛОЖЕНИЕ НА УЧАСТНИКА ПРОИЗВОДИТЕЛ, МАРКА, МОДЕЛ (КАТ. №),
	Тестове за първична диагностика на СПИН ЕЛИЗА / HIV-1+HIV-2/			
1	Тестове за първична диагностика на СПИН ЕЛИЗА / HIV-1 + HIV-2 – Аг/Ат	брой	60 000	
2	Тестове за експресна диагностика на HIV -1/HIV -2 Ат	брой	50 000	
	Тестове за първична и потвърдителна диагностика на хепатит С			
3	Тестове за първична диагностика – ЕЛИЗА Ат	брой	20 000	
4	Тестове за потвърдителна диагностика Имуноблот	брой	72	
5	Тестове за количествено определяне на вирусен товар за HCV	брой	144	
6	Консумативи за работа с тестове по позиция № 5	брой	144	

Запличена информация на основание чл. 2 от ЗЗЛД



	Тестове за първична и потвърдителна диагностика на хепатит В			
7	Тестове за първична диагностика на хепатит В /HbsAg / - ЕЛИЗА	брой	25 000	
8	Тестове за потвърдителна диагностика на HbsAg	брой	150	
9	Тестове за количествено определяне на вирусен товар за HBV	брой	144	
10	Консумативи за работа с тестовете по позиция № 9	брой	144	
	Тестове за диагностика на други инфекции ЕЛИЗА			
11	Тестове за диагностика на Токсоплазмоза ЕЛИЗА IgM	брой	288	
12	Тестове за диагностика на Токсоплазмоза ЕЛИЗА IgG	брой	288	
13	Тестове за диагностика на Токсоплазмоза ЕЛИЗА IgA	брой	288	
	Тестове за диагностика на Сифилис			
14	Тестове за диагностика на Сифилис / ТПХА /	брой	32 000	
15	Тестове за диагностика на Сифилис ЕЛИЗА IgM / IgG	брой	30 000	Тестове за диагностика на сифилис ЕЛАИЗА IgM, IgG& IgA марка „Foresight“ Total Antibody Syphilis EIA Test kit код: 1231-1041 производител фирма ACON Laboratories Inc. - САЩ.
	Тестове за диагностика на хламидийни сексуално предавани инфекции и други сексуално предавани инфекции			
16	Тестове за диагностика на Хламидия трахоматис ЕЛИЗА IgM 96т	брой	1 920	
17	Тестове за диагностика на Хламидия трахоматис ЕЛИЗА IgA 96т	брой	960	
18	Тестове за диагностика на Хламидия трахоматис ЕЛИЗА IgG 96т	брой	1 920	Заличена информация на основание чл. 2 от 33ЛД
19	Набор за изолиране на бактериална	Брой	3 000	ARCO 0000000000 ARCO P.O. Box 16

Заличена информация на основание чл. 2 от 33ЛД

	ДНК от цервикални и уретрални секрети и култури – тестове 200 в опаковка	теста		
20	Набор за детекция на <i>C. Trachomatis</i> чрез полимеразна верижна реакция в реално време – тестове 110 в опаковка	Брой теста	990	
21	Набор за детекция на <i>Neisseria gonorrhoea</i> чрез полимеразна верижна реакция в реално време – тестове 110 в опаковка	Брой теста	990	
22	Твърда среда – петри Tayer Marthin за културелно изследване на <i>Neisseria gonorrhoea</i> – петрита по 20 в опаковка	Брой петрита	60	
	Диагностикуми за имунологичен мониторинг на пациенти с ХИВ/СПИН			
	Тестове за количествено определяне на CD4 и CD8 Т лимфоцити			
23	Тест за автоматично флоуцитометрично определяне на абсолютния брой на CD4+CD3+ и CD8+CD3+ лимфоцити в една епруветка с цяла кръв по комбинацията от маркерите CD4/CD8/CD3/CD45	Брой тестове	3 400	
	Консумативи за работа с тестове по поз. 23			
24	Лизиращ и фиксиращ разтвор за преби от цяла кръв без промиване в мл	Милилитри	1 000	
25	Епруветки за флоуцитометър 12 x 75 mm	Брой	6 500	
26	Работен разтвор за флоуцитометри в л	Литри	600	
27	Почистващ разтвор за флоуцитометър, съдържащ натриев хипохлорит и натриева основа в л	Литри	65	
28	Почистващ разтвор за флоуцитометър, съдържащ калиев	Литри	15	

Заличена информация на основание чл. 2 от ЗЗЛД

	натриев азид в л			
29	Разтвор за спиране на флуоцитометър в л	Литри	90	
	Стандарти и китове за калибиране			
30	Стандарт за качествен контрол на измерването на нисък, среден и висок абсолютен брой клетки	Брой тестове	30	
31	Калибратор за автоматично калибиране на 8-цветен флуоцитометър - 7 флуоресценции	Брой тестове	150	
32	Калибратор за автоматично калибиране на 4-цветен флуоцитометър: за FL1-FL3	Брой тестове	125	
33	Калибратор за автоматично калибиране на 4-цветен флуоцитометър : за FL4	Брой	125	
34	Скриниращ амплификационен тест за установяване на HLA-B 5701 алел (при лечение с Абакавир)	Брой	100	
35	Консумативи за работа с тестове по позиция № 34	Брой тестове	100	
	Диагностикуми за потвърдителна диагностика и мониторинг на антиретровирусната терапия за нуждите на НПЛ			
36	Тестове за определяне на вирусен товар на HIV	Брой	2 836	
37	Консумативи за работа с тестове по позиция № 36	Брой	2 836	
38	Епруветки за замразяване с винт -2 ml за работа с тестове по позиция № 36	Брой епруветки	6 700	
39	Тестове за потвърдителна диагностика на ХИВ - Имуноблот	Брой	2 100	Zаличена информация на основание чл. 2 от 33ЛД
40	Тестове за определяне на p-24 антиген - ЕЛИЗА	Брой тестове	384	
41	Набор за потвърждение на положителни за p-24 Ag	Брой	60	

Заличена информация на основание чл. 2 от 33ЛД

42	Тестове за определяне на ранна ХИВ инфекция ЕЛИЗА	Брой тестове	600	
43	Консумативи за работа с тестове по позиция № 42	Брой	600	
44	Тестове за HIV генотипиране за определяне на резистентност към антиретровирусни препарати	Брой	288	
45	Консумативи и допълнителни реактиви за тестове по позиция № 44	Брой тестове	288	
46	Епруветки за замразяване с винт -2 ml за работа с тестове по позиция № 44	Брой	1 000	
47	Тестове за генотипиране (установяване на резистентност към интегразни антиретровирусни препарати)	Брой тестове	48	
48	Консумативи и допълнителни реактиви за тестове по позиция № 47	Брой	48	

(Участниците следва да попълнят графа „Предложение на участника: производител, марка, модел (кат. №)“ само за обособените позиции, за които участват)

Декларираме, че всички медицински изделия, които имат срок на годност, към датата на доставка ще бъдат с остатъчен срок на годност не по-малък от 75% от обявения от производителя;

Декларираме, че предлаганите изделия ще притежават към момента на доставка сертификат за качество от производителя, издаден за всяка отделна партида;

Декларираме, че за всеки диагностикум ще предоставим документ, в който се обявява производствения срок на годност;

Декларираме, че диагностикумите са последно поколение по отношение на показателите за чувствителност, специфичност, надеждност и възпроизводимост към датата на оферирани;

Декларираме, че ще осигурим обучение на персонала за работа с договорирани тестове.

Забележка: Техническото предложение съдържа 39 листа с Предложението за изпълнение на поръчката.

Дата: 05.12.2016 г.

Заличена информация на основание чл. 2 от ЗЗЛД

АРКО КОМПАНИ ЕООД
 (наименование на участника)

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Долуподписаният Илиян Кирилов Арнаудов в качеството си на управител на АРКО Компани ЕООД, ЕИК (БУЛСТАТ) 121323463, със седалище и адрес на управление гр. София ж.к. Овча Купел бл. 408 вх.В, участник в обществена поръчка с предмет:

„Доставка на диагностични и консумативи за СПИН, вирусни хепатити В и С, сифилис и други сексуално предавани инфекции по Национална програма за превенция и контрол на ХИВ и сексуално предавани инфекции в Република България 2016-2020 г. за нуждите на страната през 2016 г.”, включваща 48 обособени позиции за обособена позиция № 15.

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото Ви представяме нашето ценово предложение за участие в обявената от Вас процедура за възлагане на обществената поръчка както следва:

Единична цена по обособена позиция № 15 в размер :

0,567 лв. (словом нула запетая пет шест седем лева) без ДДС

и 0,6804 лв. (словом нула запетая шест осем нула четири лева) с начислен ДДС.

За комплексно оферираните позиции, информацията за единичната цена се повтаря толкова търти, колкото са комплексно оферираните позиции.

Обща комплексна оценка на единичните стойности представляваща сбор от съответните единични стойности на отделните позиции, които се доставят комплексно:

..... лв. (словом лв.) без ДДС
Попълва се при комплексно офериране на позиции.

Общата цена за изпълнение на всички дейности от предмета на обособената позиция е:

17010,00 лв. (словом седемнадесет хиляди и десет лева) без ДДС

и 20412,00 лв. (словом двадесет хиляди четиристотин и дванадесет лева) с начислен ДДС.

Така предложените цени включва всички разходи, свързани с доставката до мястото на изпълнение: опаковка, транспорт, застраховки, митни сборове, такси.

Посочените единични цени не подлежат 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 общца цена, валидна ще бъде единичната цена на офертата.

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 количества дейности, съгласно сроковете и условията, залегнали в договора.

При условие, че бъдем избрани за изпълнител на обществената поръчка, ние сме съгласни да предоставим гаранция за изпълнение на задълженията по договора в размер на 3 % от стойността му, без ДДС в една от формите посочени в чл. 111, ал. 5 от ЗОП.

Сметката, по която ще бъдат извършвани разплащанията по договора, ако бъдем определени за изпълнител на поръчката:

Банка: Райфайзенбанк, IBAN: Посочва се в договора за доставките, BIC: RZBGBBSF.

Титуляр на сметката ARKO Компани ЕООД,

Забележка 1: За позициите, които се оферират комплексно се представя общо ценово предложение и се отбелязват, както единичните и общите цени за всяка отделна позиция без и с ДДС, така и обща комплексна стойност без и с ДДС, представляваща сбор от съответните общи стойности на отделните позиции, които се доставят комплексно.

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

Дата: 05.12.2016 г.

Име и фамилия:

Подпись на лицето и печат

Илиян Кирилов Арнаудов

Заличена информация на
основание чл. 2 от ЗЗЛД

ОБРАЗЕЦ