

ДОГОВОР
№ РД - 11 / 09.01 / 2018 г.

Днес, 09.01.2018 г., в гр. София, между:

МИНИСТЕРСТВОТО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО, с адрес: гр. София 1000, пл. „Света Неделя“ № 5, с БУЛСТАТ № 000695317, представлявано от Кирил Ананиев – министър на здравеопазването и Мария Беломорова – директор на дирекция „БФ“, наричано по-долу за краткост **„ВЪЗЛОЖИТЕЛ“**, от една страна

и

„ЕЛТА 90М“ ООД, със седалище и адрес на управление: гр. София 1000, район Оборище, ул. „Дунав“ № 19, вх. А, ет. 1, ап. 2, ЕИК 130469816, представлявано от Теодор Замфиров, в качеството му на управител, наричано по-долу за краткост **„ИЗПЪЛНИТЕЛ“**, от друга страна

на основание чл. 112 от Закона за обществените поръчки и Решение № РД-11-330/08.11.2017 г. на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за определяне на изпълнител по съответните обособени позиции от обществена поръчка с предмет: **„Доставка на китове, реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“**, се сключи настоящият договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ И СРОК НА ДОГОВОРА

1. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** приема да извърши доставка на китове, реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени, наричани по-долу в настоящия договор „стоки“, както следва:

№	ОПИСАНИЕ НА ПРЕДМЕТА	МЕРА	КОЛИЧЕСТВО	ПРЕДЛОЖЕНИЕ НА УЧАСТНИКА МАРКА МОДЕЛЪ КАТ. №
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	кит	2	5500-MassChrom® Amino Acids and Acylcarnitines from Dried Blood Chromsystems-Германия
10	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 3130/3130xl, комплект за 50 проби	кит	20	Aneufast QF-PCR Kat. № mlg.anf.50 molGENTIX SL
12	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	кит	1	SALSA MLPA Probemixes P034 DMD-1&P035 DMD-1 Kat. № P034-050R/P035- 050R MRC-Holland

	хетерозиготно носителство при жени – за пълен анализ на 50 проби			
13	Кит за определяне на носителство за брой генни копия и единични нуклеотидни замени в SMN1 и SMN2 гена, с MLPA метод, за 50 проби	кит	2	SALSA MLPA Probemix P60 SMA Кат. № P060-050R MRC-Holland
14	Кит за определяне на носителство, брой генни копия в хромозомни райони с картирани микроделеционни / микродупликационни синдроми с MLPA метод, за 100 проби	кит	3	SALSA MLPA Probemix P245 Microdeletion Syndromes-1A Кат. № P245-100R MRC-Holland
15	Кит за определяне на носителство, брой генни копия в субтеломерни хромозомни райони с MLPA метод за 100 проби	кит	3	SALSA MLPA Probemix P036 Subtelomeres Mix 1 Кат. № P036-100R MRC-Holland
16	Кит за определяне на делеции и дупликации в CFTR гена на пациенти с муковисцидоза с MLPA метод, за 50 проби	брой	1	SALSA MLPA Probemix P091 CFTR Кат. № P091-050R MRC-Holland
17	Кит за определяне на делеции и дупликации в ATP7B гена на пациенти с болест на Уилсън с MLPA метод, за 50 проби	брой	1	SALSA MLPA Probemix P098 Wilson disease Кат. № P098-050R MRC-Holland
18	Кит за определяне на делеции и дупликации в гените PMP22, GJB1 и MPZ с MLPA метод, за 50 проби	брой	1	SALSA MLPA Probemix P129 GJB1 Кат. № P129-050R MRC-Holland
19	Кит за определяне с MLPA метод на делеции и дупликации в гени NR0B1 (DAX1), SOX9, SRY, ZFY, WNT4, NR5A1, с включени специфични сонди за хромозоми X и Y, за пациенти с междинно-полови (интерсекс) състояния, за 25 проби	кит	1	SALSA MLPA Probemix P185 Intersex Кат. № P185-025R MRC-Holland
20	Кит за определяне с MLPA метод на делеции и дупликации в гените DMRT1, CYP17A1, SRD5A2 and HSD17B3 на пациенти с нарушение в гонадното развитие, за 25 проби	кит	1	SALSA MLPA Probemix P334 Gonadal Кат. № P334-025R MRC-Holland
21	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	кит	1	SALSA MLPA Probemix P050 CAH Кат. № P050-100R MRC-Holland
22	Кит за определяне на делеции и дупликации в NF1 гена на 17q11.2 при пациенти с неврофиброматоза тип 1 с MLPA метод, за 25 проби	кит	1	SALSA MLPA Probemix P081 NF1 mix 1 Кат. № P081-025R MRC-Holland
23	Кит за определяне на делеции и дупликации в NF2 гена на 22q12.2 при пациенти с неврофиброматоза тип 2 с MLPA метод, за 25 проби	кит	1	SALSA MLPA Probemix P044 NF2 Кат. № P044-025R MRC-Holland

24	Кит за откриване на делеции и дупликации в хромозомни региони 1p36, 3p22/3p21.3 и 11q23 при деца с невробластома с MLPA метод, за 25 реакции	кит	1	SALSA MLPA Probemix P251 NB mix 1 Кат. № P251-025R MRC-Holland
25	Кит за откриване на делеции и дупликации в хромозомни региони 2p24.1/MYCN, 2q33 и 17p13/TP53 и 17q при деца с невробластома с MLPA метод, за 50 реакции	кит	1	SALSA MLPA Probemix P252 NB mix 2 Кат. № P252-050R MRC-Holland
26	Кит за откриване на делеции и дупликации в хромозоми 4, 7, 9, 12 и 14 при деца с невробластома с MLPA метод, за 25 реакции	кит	1	SALSA MLPA Probemix P253 NB mix 3 Кат. № P253-025R MRC-Holland
27	Кит за детекция на загуба на хромозомни рамена 1p и 19q в ДНК проби на пациенти с глиоми и по специално олигодендриоглиоми, както и варианти с промяна в броя на копията в гените CDKN2A и CDKN2B чрез MLPA метод. В допълнение този кит съдържа специфични проби за откриване на най-честите мутации в гена IDH1 като R132C и R132H, и в IDH2 гена като R172K and R172M; за 50 проби	кит	1	SALSA MLPA Probemix P088 Oligodendroglioma 1p-19q Кат. № P088-050R MRC-Holland
28	Кит за откриване на делеции и дупликации в EGFR (7p11.2), PTEN (10q23.31), CDKN2A (9p21.3), TP53 (17p13.1), PDGFRA (4q12), NFKBIA (14q13.2) и CDK4-MIR26A2-MDM2 (12q14-q15) гените в пациенти с глиоми, чрез MLPA метод, за 25 реакции	кит	1	SALSA MLPA Probemix P105 Glioma-2 Кат. № P105-025R MRC-Holland
29	Кит за откриване на делеции и дупликации в IGF1R, IGFBP3, IGFALS, IGFBP3, IGFALS с MLPA метод за 25 реакции	кит	1	SALSA MLPA Probemix P217 IGF1R Кат. № P217-025R MRC-Holland
30	Кит, CE-IVD за откриване на делеции и дупликации на специфични региони на гените MLH1, MSH2 и EPCAM, както и откриване на 10 Mb инверсия на хромозомно рамо 2p, засягаща MSH2 гена чрез MLPA метод, за 25 реакции	кит	1	SALSA MLPA Probemix P003 MLH1/MSH2 Кат. № P003-025R MRC-Holland
75	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	кит	1	TruSight Inherited disease/TruSight Rapid Capture kit/MiSeq Reagent kit v2 (300 cycles) Кат. № FC-121-0205/FC-140-1103/MS-102-2002 Illumina

	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, съдържащ всички необходими реактиви за секвениране (касета с реактиви, бутилка с инкорпориращ буфер, секвенционна клетка). Секвениране от двата края на фрагмента към средата.			
76	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	кит	6	TruSight One Sequencing Panel (9 samples) Kat. № FC-141-1006 Illumina
77	Кит за масово паралелно секвениране на около 1700 таргетни екзона в 94 гена в общ таргетен регион от 255 kb, свързани с предразположеност към ракови заболявания в 48 проби, включващ всички реактиви за обогатяване и приготвяне на библиотеки от не повече от 50 нанограма стартово количество ДНК (праймери за подготовка и индексирание на библиотеки на около 1700 екзона в 94 гена за 4 обогатявания всяко по 12 проби, общо за 48 проби) и всички реактиви за секвениране чрез синтеза с флуоресцентно белязани нуклеотиди (касета с аликутирани реактиви, бутилка с инкорпориращ буфер, секвенционна/флоу клетка). Секвениране от двата края на фрагмента към средата.	кит	1	TruSight Cancer Sequencing Panel/ TruSight Rapid Capture kit/MiSeq Reagent Micro Kit v2 (300 cycles) Kat. № FC-121-0202/FC-140-1104/MS-103-1002 Illumina
78	Кит за количествено определяне на библиотеки, подготвени за секвениране Illumina NGS секвенатори, съдържащ 4 стандарта с концентрация от 0.01 до 10 pM (24 ul всеки), специфични праймери комплементарни на адапторната секвенция на готовите библиотеки за секвениране на Иллумина секвенатори (100 ul), мастьър микс със SYBR green (1.5 ml), епруветка	кит	2	NEBNext Library Quant Kit for Illumina Kat. № E7630S New England Biolabs

	ROX -low (20 ul), епруветка ROX - high (20 ul) и 10X буфер за разреждане на библиотеките (2 мл)-100 реакции/опакровка			
119	Мастер микс за PCR - включва Taq DNA, Polymerase, PCR буфер, MgCl ₂ , dNTP, 80 реакции в опаковка	опакровка	4	PrimeTaq Premix – 1 ml G-2000 GenetBio
128	Праймери 200 nmol scale (дължина 25 бази), 5' флуоресцентно белязани за ABI 3130/3130xl	брой	20	DNA oligonucleotides – 5' Modifications Metabion
130	Рестриктаза Ban I	единица	5000	Ban I – 5000 units Kat. № R0118S New England Biolabs
131	Рестриктаза Bcg I	единица	4000	Bcg I – 250 units Kat. № R0545S New England Biolabs
132	Рестриктаза Dde I	единица	5000	Dde I – 5000 units Kat. № R0175L New England Biolabs
137	Рестриктаза Hinf I	единица	8000	Hinf I – 5000 units Kat. № R0155S New England Biolabs
138	Рестриктаза Hph I	единица	2000	Hph I – 1000 units Kat. № R0158S New England Biolabs
144	Рестриктаза Nla III	единица	2500	Nco I – 2500 units Kat. № R0125L New England Biolabs
145	Рестриктаза Nla IV	единица	1000	Nla IV – 1000 units Kat. № R0126L New England Biolabs
148	Рестриктаза Xag I	единица	5000	EcoNI – 5000 units Kat. № R0521L New England Biolabs
153	Среда за култивиране на човешки амниотични клетки и хорионни вѐси, двойно буферирана базална среда в опаковка от 100 милилитра със суплемент – в опаковка от 7 милилитра, с 30-дневен срок на годност след разтварянето	опакровка	362	AMNIOCHROME II complete 100 ml 12-756EM+7ml 17-524ZM BE12-756EZM LONZA
158	Стандартна смес (tuning mix - аминокиселини и ацилкарнитини) за калибриране на Chromsystems LC-MS/MS метад за неонатален скрининг от филтърна бланка - 2мл / опаковка	опакровка	1	55099 Tuning Mix Chromsystems-Германия
160	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	опакровка	133	Prime Taq DNA Polymerase Kat. № G-1000-1 GENETBIO Inc.
193	Епруветки 12 ml, облодѐнни, стерилни, от полистирен, за клетъчно култивиране с капак на винт, в индивидуална опаковка или в комплект до 5 броя.	брой	5900	Kat. № 163160 Greiner Bio One - Germany
209	Комплект: шишета с обем 2 мл, капачки с тefлонова септа (PTFE/	комплект	1	Bonnaagela – Китай AV-1000-6; AV-2000-0

	red silicon rubber) и вложки с пластмасови крачета за обем от 100-300 ul за autosampler Agilent 7683B - 500 броя / комплект			0609-0865
210	Криокутия с капак за 81 епр 1.5-2.2мл -196+121°C номера д/ш/в 133/133/53мм	опаковка	30	Кат. № 802202 Greiner Bio One - Germany
224	Пипета 8-канална, автоматична, вариабилна с обем 0,5-10 µl; нагласяне през – 0.01 µl; заключващ механизъм, предпазващ промяната на обема по време на работа; напълно автоклавируема при 121 С без разглобяване; възможност за работа с лява и дясна ръка; сила на натиск на бутона до 12N; UV и химическа устойчивост; филтър за предотвратяване от замърсяване; автоматично изхвърляне на филтрите; сертификат за калибрация; CE маркирана; 2 години гаранция	брой	3	mLine Кат. № 725120 Sarorius Biohit, Финландия
225	Пипета 8-канална, автоматична, вариабилна с обем 5 -100 µl; нагласяне през – 0.10 µl; заключващ механизъм, предпазващ промяната на обема по време на работа ; напълно автоклавируема , при 121 С без разглобяване; възможност за работа с лява и дясна ръка; сила на натиск на бутона до 12N; UV и химическа устойчивост; филтър за предотвратяване от замърсяване ; автоматично изхвърляне на филтрите; сертификат за калибрация; CE маркирани ; 2 години гаранция	брой	2	mLine Кат. № 725130 Sarusorius Biohit, Финландия
226	Пипета 8-канална, автоматична, вариабилна с обем 30 -300 µl, нагласяне през – 0.20 µl, заключващ механизъм, предпазващ промяната на обема по време на работа, напълно автоклавируема, при 121 С без разглобяване, възможност за работа с лява и дясна ръка, сила на натиск на бутона до 12N, UV и химическа устойчивост, филтър за предотвратяване от замърсяване, автоматично изхвърляне на филтрите, сертификат за калибрация, CE маркирани, 2 години гаранция	брой	1	mLine Кат. № 725140 Sarusorius Biohit, Финландия
234	Пипети еднократни, стерилни, единично опаковани (комбинирана опаковка хартия/PP), полистирен, с остър връх, 5мл, в опаковки по 250 броя	опаковка	45	Кат. № 606180 Greiner Bio One - Germany
249	Филтър за тандем мас спектрометър - PEEK prefilter, 5 um, 5 бр/опаковка	брой	1	15010 PEEK prefilter housing Chromsystems - Германия

1.1. 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, неразделна част от договора, е както следва:

Поз. №	НАИМЕНОВАНИЕ НА МЕДИЦИНСКОТО ИЗДЕЛИЕ КИТ/РЕАКТИВ/КОНСУМАТИВ	Количество до:	Ед. цена без ДДС	Обща ст-т в лева без ДДС
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	2	7 830,00	15 660,00
10	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 3130/3130xl, комплект за 50 проби	20	4 950,00	99 000,00
12	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
13	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
14	Кит за определяне на носителство, брой генни копия в хромозомни райони с картирани микроделеционни / микродупликационни синдроми с MLPA метод, за 100 проби	3	2 300,00	6 900,00
15	Кит за определяне на носителство, брой генни копия в субтеломерни хромозомни райони с MLPA метод за 100 проби	3	2 300,00	6 900,00
16	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
17	Кит за определяне на делеции и дупликации в ATR7B гена на пациенти с болест на Уилсън с MLPA метод, за 50 проби	1	2 300,00	2 300,00
18	Кит за определяне на делеции и дупликации в гените RMP22, GJB1 и MPZ с MLPA метод, за 50 проби	1	2 300,00	2 300,00
19	Кит за определяне с MLPA метод на делеции и дупликации в гени NR0B1 (DAX1), SOX9, SRY, ZFY, WNT4, NR5A1, с включени специфични сонди за хромозоми X и Y, за пациенти с междинно-полови (интерсекс) състояния, за 25 проби	1	1 380,00	1 380,00
20	Кит за определяне с MLPA метод на делеции и дупликации в гените DMRT1, CYP17A1, SRD5A2 and HSD17B3 на пациенти с нарушение в гонадното развитие, за 25 проби	1	1 380,00	1 380,00
21	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	1	2 400,00	2 400,00
22	Кит за определяне на делеции и дупликации в NF1 гена на 17q11.2 при пациенти с неврофиброматоза тип 1 с MLPA метод, за 25 проби	1	1 380,00	1 380,00
23	Кит за определяне на делеции и дупликации в NF2 гена на 22q12.2 при пациенти с неврофиброматоза тип 2 с MLPA метод, за 25 проби	1	1 380,00	1 380,00

24	Кит за откриване на делеции и дупликации в хромозомни региони 1p36, 3p22/3p21.3 и 11q23 при деца с невробластома с MLPA метод, за 25 реакции	1	1 380,00	1 380,00
25	Кит за откриване на делеции и дупликации в хромозомни региони 2p24.1/MYCN, 2q33 и 17p13/TP53 и 17q при деца с невробластома с MLPA метод, за 50 реакции	1	2 300,00	2 300,00
26	Кит за откриване на делеции и дупликации в хромозоми 4, 7, 9, 12 и 14 при деца с невробластома с MLPA метод, за 25 реакции	1	1 380,00	1 380,00
27	Кит за детекция на загуба на хромозомни рамена 1p и 19q в ДНК проби на пациенти с глиоми и по специално олигодендриоглиоми, както и варианти с промяна в броя на копията в гените CDKN2A и CDKN2B чрез MLPA метод. В допълнение този кит съдържа специфични проби за откриване на най-честите мутации в гена IDH1 като R132C и R132H, и в IDH2 гена като R172K and R172M; за 50 проби	1	2 300,00	2 300,00
28	Кит за откриване на делеции и дупликации в EGFR (7p11.2), PTEN (10q23.31), CDKN2A (9p21.3), TP53 (17p13.1), PDGFRA (4q12), NFKB1A (14q13.2) и CDK4-MIR26A2-MDM2 (12q14-q15) гените в пациенти с глиоми, чрез MLPA метод, за 25 реакции	1	1 380,00	1 380,00
29	Кит за откриване на делеции и дупликации в IGF1R, IGFBP3, IGFALS, IGFBP3, IGFALS с MLPA метод за 25 реакции	1	1 380,00	1 380,00
30	Кит, CE-IVD за откриване на делеции и дупликации на специфични региони на гените MLH1, MSH2 и EPCAM, както и откриване на 10 Mb инверсия на хромозомно рамо 2p, засягаща MSH2 гена чрез MLPA метод, за 25 реакции	1	1 380,00	1 380,00
75	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, съдържащ всички необходими реактиви за секвениране (касета с реактиви, бутилка с инкорпориращ буфер, секвенционна клетка). Секвениране от двата края на фрагмента към средата.	1	24 670,00	24 670,00
76	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 секвениране от двата края на фрагмента към средата.	6	15 750,00	94 500,00
77	Кит за масово паралелно секвениране на около 1700 таргетни екзона в 94 гена в общ таргетен регион от 255 kb, свързани с предразположеност към ракови заболявания в 48 проби, включващ всички реактиви за обогатяване и приготвяне на библиотеки от не повече от 50 нанограма стартово количество ДНК (праймери за подготовка и индексирание на библиотеки на около 1700 екзона в 94 гена за 4 обогатявания всяко по 12 проби, общо за 48 проби) и	1	21 230,00	21 230,00

	всички реактиви за секвениране чрез синтеза с флуоресцентно белязани нуклеотиди (касета с аликвотирани реактиви, бутилка с инкорпориращ буфер, секвенционна/флоу клетка). Секвениране от двата края на фрагмента към средата.			
78	Кит за количествено определяне на библиотеки, подготвени за секвениране Illumina NGS секвенатори, съдържащ 4 стандарта с концентрация от 0.01 до 10 pM (24 ul всеки), специфични праймери комплементарни на адапторната секвенция на готовите библиотеки за секвениране на Иллумина секвенатори (100 ul), мастър микс със SYBR green (1.5 мл), епруветка ROX -low (20 ul), епруветка ROX - high (20 ul) и 10X буфер за разреждане на библиотеките (2 мл)-100 реакции/опакровка	2	300,00	600,00
119	Мастер микс за PCR - включва Taq DNA, Polymerase, PCR буфер, MgCl2, dNTP, 80 реакции в опаковка	4	30,00	120,00
128	Праймери 200 nmol scale (дължина 25 бази), 5' флуоресцентно белязани за ABI 3130/3130xl	20	107,00	2 140,00
130	Рестриктаза Ban I	5000	0,04	200,00
131	Рестриктаза Bcg I	4000	0,40	1 600,00
132	Рестриктаза Dde I	5000	0,12	600,00
137	Рестриктаза Hinf I	8000	0,031	248,00
138	Рестриктаза Hph I	2000	0,13	260,00
144	Рестриктаза Nla III	2500	0,22	550,00
145	Рестриктаза Nla IV	1000	0,50	500,00
148	Рестриктаза Xag I	5000	0,11	550,00
153	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	362	78,00	28 236,00
158	Стандартна смес (tuning mix - аминокиселини и ацилкарнитини) за калибриране на Chromsystems LC-MS/MS метад за неонатален скрининг от филтърна бланка - 2мл / опаковка	1	1 125,00	1 125,00
160	Термостабилна ДНК полимераза (рекомбинантна). Определена чистота над 90%. Без ендонуклеазна, екзонуклеазна, ДНК-азна, РНК-азна и протеазна активност в комплект с буфери- 250 U / опаковка	133	22,50	2 992,50
193	Епруветки 12 ml, облодънни, стерилни, от полистирен, за клетъчно култивиране с капак на винт, в индивидуална опаковка или в комплект до 5 броя.	5900	0,46	2 714,00
209	Комплект: шишета с обем 2 мл, капачки с тефлонова септа (PTFE/ red silicon rubber) и вложки с пластмасови крачета за обем от 100-300 ul за autosampler Agilent 7683B - 500 броя / комплект	1	2 900,00	2 900,00
210	Криокутия с капак за 81 епр 1.5-2.2мл -196+121°C номера д/ш/в 133/133/53мм	30	8,00	240,00
224	Пипета 8-канална, автоматична, вариабилна с обем 0,5-10 µl; нагласяне през – 0.01 µl; заключващ механизъм, предпазващ промяната на обема по време на работа; напълно автоклавируема при 121 С без разглобяване; възможност за работа с лява и дясна ръка; сила на натиск на бутона до 12N; UV и химическа устойчивост; филтър за предотвратяване от замърсяване; автоматично изхвърляне на филтрите; сертификат за калибрация; CE маркирана; 2 години гаранция	3	900,00	2 700,00
225	Пипета 8-канална, автоматична, вариабилна с обем 5 -100 µl; нагласяне през – 0.10 µl; заключващ механизъм, предпазващ промяната на обема по време на работа ; напълно автоклавируема , при 121 С без разглобяване; възможност за работа с лява и дясна ръка; сила на натиск	2	900,00	1 800,00

	на бутона до 12N; UV и химическа устойчивост; филтър за предотвратяване от замърсяване; автоматично изхвърляне на филтрите; сертификат за калибрация; CE маркирани; 2 години гаранция			
226	Пипета 8-канална, автоматична, вариабилна с обем 30-300 µl, нагласяне през – 0.20 µl, заключващ механизъм, предпазващ промяната на обема по време на работа, напълно автоклавируема, при 121 С без разглобяване, възможност за работа с лява и дясна ръка, сила на натиск на бутона до 12N, UV и химическа устойчивост, филтър за предотвратяване от замърсяване, автоматично изхвърляне на филтрите, сертификат за калибрация, CE маркирани, 2 години гаранция	1	900,00	900,00
234	Пипети еднократни, стерилни, единично опаковани (комбинирана опаковка хартия/PP), полистирен, с остър връх, 5мл, в опаковки по 250 броя	45	57,40	2 583,00
249	Филтър за тандем мас спектрометър - РЕЕК prefilter, 5 um, 5 бр/опаковка	1	480,00	480,00
ОБЩА СТОЙНОСТ БЕЗ ДДС:				356 118,50
ДДС 20%:				71 223,70
ОБЩА СТОЙНОСТ С ДДС:				427 342,20

2.2. Цената включва стойността на стоката, включително опаковка, застраховка и транспорт до крайните получатели /съответните лечебни заведения/, при минимален срок на годност на доставяните стоки 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 356 118,50 (триста петдесет и шест хиляди, сто и осемнадесет и 0,50) лева без включен ДДС или до 427 342,20 (четиристотин двадесет и седем хиляди, триста четиридесет и два и 0,20) лева, с включен ДДС.

2.4. Цената по договора е фиксирана и не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл. 116 от ЗОП. Цената по т. 2.1. включва всички разходи на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за изпълнението на поръчката, както и всички дължими данъци и такси.

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

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

3.2.2. приемателно-предавателни протоколи, подписани от крайните получатели и директора на лечебното заведение/ректора на медицинския университет, съгласувани от Министерство на здравеопазването, дирекция „Медицински дейности“;

3.2.3. писмени заявки-разпределения, съгласувани от Министерство на здравеопазването, дирекция „Медицински дейности“;

3.2.4. обобщен опис на приемателно-предавателните протоколи;

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

3.2.6. сертификат за качество на медицинските изделия за всяка отделна партида, издаден от производителя;

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

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

3.4. 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 изпълнена в срок до 10 (десет) работни дни след получаване на писмена заявка от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

4.2.1. 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.

4.2.2. В случай на доставка на стоки с остатъчен срок на годност по-малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да посочи това изрично в уведомлението за извършване на доставка по т.4.2.1., като укаже на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

- за коя стока се отнася намаленият остатъчен срок на годност;
- цялото или само част от заявеното от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ количество стоки от съответния вид е с остатъчен срок на годност по-малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя;

4.2.3. Доставка на стоки с остатъчен срок на годност по - малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя се извършва само след получаване на писмено съгласие за приемане на конкретната доставка от страна на Възложителя. До получаване на съгласието по предходното изречение, сроковете за доставка на посочената в писменото уведомление стока с остатъчен срок на годност по-малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя, спират да текат.

4.2.4. За останалите стоки, предмет на конкретната заявка, изпълнителят се задължава да спазва сроковете за доставка, разписани по-горе в т.4.1.

4.2.5. Надлежното уведомяване от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и съответното съгласие за приемане на стоки с остатъчен срок на годност по - малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, не изключва начисляването на неустойките, предвидени в чл. 10.4. от настоящия договор.

4.2.6. При невъзможност за извършване на доставките на стоките, предмет на настоящия договор, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да уведоми писмено или по факс ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

4.3. За всички позиции, които се оферират комплексно, доставката следва да бъде извършена също комплексно (едновременно да бъдат доставени всички позиции в количества, съгласно заявката на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ). Частични доставки няма да бъдат приемани и съответно заплащани от възложителя.

V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ

5.1. За място на доставяне на стоките по настоящия договор се определят седалищата на крайните получатели - генетични лаборатории и отделения към лечебните заведения и медицински факултети на територията на цялата страната, съгласно конкретните Заявки на Възложителя, изброени по - долу, както следва:

Наименование	Лечебно заведение/ медицински университет
Лаборатория по клинична генетика	Университетска специализирана болница за активно лечение по акушерство и гинекология „Майчин дом“ – ЕАД, София
Генетична лаборатория	Катедра по медицинска генетика, Медицински факултет – Медицински университет, София
Хормонална лаборатория „Неонатален скрининг и функционална ендокринна хормонална диагностика“	Университетска специализирана болница за активно лечение по детски болести" – ЕАД, София
Отделение по медицинска генетика	Университетска многопрофилна болница за активно лечение "Св. Георги" – ЕАД, Пловдив
Лаборатория по медицинска генетика	Университетска многопрофилна болница за активно лечение "Св. Марина" – ЕАД, Варна
Лаборатория по медицинска генетика	Университетска многопрофилна болница за активно лечение "Д-р Г. Странски" – ЕАД, Плевен
Катедра по молекулярна биология, имунология и медицинска генетика	Медицински факултет – Тракийски университет, Стара Загора
Лаборатория по Геномна диагностика	Център по молекулярна медицина, Катедра по Медицинска Химия и Биохимия - Медицински университет, София

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. от настоящия договор.

VII. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

7. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава:

7.1. В срок до два дни преди всяка доставка да уведомява писмено или по факс ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за извършване на доставките на стоките. Уведомлението по предходното изречение следва да съдържа информацията по чл. 4.2.1. или по чл. 4.2.2., в зависимост от характеристиките на доставяните стоки, предмет на конкретната заявка.

7.2. Да достави стоките в договорения срок и да ги предаде на крайните получатели.

7.3. Да предаде стоките, пакетирани и маркирани в съответния вид, количество и качество на мястото на доставяне.

7.4. 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 30 дни след приключване изпълнението на договора. Гаранцията е в размер на 3 % от стойността на договора без ДДС и възлиза на 10 683,56 лева.

7.5. Да доставя изделия, които имат „СЕ“ маркировка, съгласно изискванията на действащото законодателство.

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

7.7. Да доставя стоките със сертификат за анализ издаден от производителя, удостоверяващ датата на производство и срока на годност.

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. В случаите по чл. 4.2.2. от настоящия договор, при наличието на воля в тази насока, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да приеме стоките с остатъчен срок на годност по-малък от 75 % от обявения от производителя, като изпрати на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ писмено съгласие за приемане на конкретната доставка. В случаите на отказ от приемане на гореописаната стока, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ дължи уведомяване също.

8.4. 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. При липса на писмено съгласие или при получено от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ уведомление за отказ от приемане на стоки с остатъчен срок на годност по-малък от 75 на сто от обявения от производителя, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не дължи плащане за доставените и получени от крайните получатели стоки. Последните подлежат на възстановяване по реда за рекламация на стоки с явни недостатъци, подробно разписан по-долу в Раздел XI от настоящия договор.

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 % - 5 % върху стойността на доставката;

10.4.2. 59,99 % - 50 % - 10 % върху стойността на доставката;

10.4.3. 49,99 % - 40 % - 20 % върху стойността на доставката;

10.4.4. 39,99 % - 30 % - 30 % 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.

XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ

11.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за:

а) количество, некомплектност на стоките или техническата документация и различен от указания в чл. 10.2. от настоящия договор остатъчен срок на годност (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/ или с различен от указания в чл. 10.2. от настоящия договор остатъчен срок на годност 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 **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 чл. 7.4, буква „б“ от договора.

XIII. ПРЕКРАТЯВАНЕ

13.1. 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 писмено предизвестие.

13.2. 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 раздел XI.

13.3. В случай, че по отношение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ настъпят обстоятелствата по чл. 54 и чл. 55, ал. 1 от Закона за обществените поръчки, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати едностранно настоящия договор, без писмено предизвестие и без да дължи неустойки.

13.4. Извън горепосочените случаи действието на настоящия договор се прекратява:

- по взаимно съгласие на страните, изразено писмено;
- с изтичане на срока, за който е сключен;
- едностранно от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, с едномесечно писмено предизвестие, като в този случай възложителят не дължи плащане на неустойка, а само заплащане на цената на заявените и доставени по съответния ред стоки, предмет на настоящия договор;

XIV. ФОРСМАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА

14.1. Страните по настоящия договор не дължат обезщетение за понесени вреди и загуби, ако последните са причинени в резултат на непреодолима сила.

14.2. Ако страната, която е следвало да изпълни свое задължение по договора е била в забава, тя не може да се позовава на непреодолима сила.

14.3. „Непреодолима сила“ по смисъла на този договор е непредвидено и/или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на договора.

14.4. 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.

14.5. Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задълженията и свързаните с тях насрещни задължения се спира.

14.6. 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.

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 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.

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:

„ЕЛТА 90М“ ООД
гр. София 1233
ул. „Враня“ № 82
тел. 02 983 9649
факс 02 983 2211
e-mail office@elta90.eu
Банкова сметка
ТБ УниКредит Булбанк АД
IBAN: BG09 UNCR 9660 1037 9234 10
BIC код UNCRBGSF

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

Министерство на здравеопазването
гр. София 1000
пл. „Света Неделя“ № 5
тел. 02 930 1306
факс 02 988 1716
e-mail kslavcheva@mh.government.bg
Банкова сметка
БНБ Централно управление
IBAN: BG83 BNBG 9661 3000 1293 01,
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 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.

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

ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

17.3. При подписването на този Договор, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ представя на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ гаранция за изпълнение в размер на 3 % (три на сто) от Стойността на Договора без ДДС, а именно 10 683,56 (десет хиляди, шестстотин осемдесет и три и 0,56) лева („Гаранцията за изпълнение“), която служи за обезпечаване на изпълнението на задълженията на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ по Договора.

17.4. В случай на изменение на Договора, извършено в съответствие с този Договор и приложимото право, включително когато изменението е свързано с индексирание на Цената, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да предприеме необходимите действия за привеждане на Гаранцията за изпълнение в съответствие с изменените условия на Договора, в срок до 15 (петнадесет) дни от подписването на допълнително споразумение за изменението.

17.5. Действията за привеждане на Гаранцията за изпълнение в съответствие с изменените условия на Договора могат да включват, по избор на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

1. внасяне на допълнителна парична сума по банковата сметка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и/или;
2. предоставяне на документ за изменение на първоначалната банкова гаранция или нова банкова гаранция; и/или

3. предоставяне на документ за изменение на първоначалната застраховка или нова застраховка.

17.6. Когато като Гаранция за изпълнение се представя парична сума, сумата се внася по следната банкова сметка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

Банка: БНБ ЦЕНТРАЛНО УПРАВЛЕНИЕ

BIC: BNBG BGSD;

IBAN: BG21 BNBG 9661 3300 1293 01.

17.7. Когато като гаранция за изпълнение се представя банкова гаранция, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ предава на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ оригинален екземпляр на банкова гаранция, издадена в полза на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, която трябва да бъде безусловна и 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 обществената поръчка.

17.8. Банковите разходи по откриването и поддържането на Гаранцията за изпълнение във формата на банкова гаранция, както и по усвояването на средства от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, при наличието на основание за това, са за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

17.9. Когато като Гаранция за изпълнение се представя застраховка, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ предава на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ оригинален екземпляр на застрахователна полица. Тя трябва да обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя, със срок на валидност най-малко 30 (тридесет) дни след изтичане срока на договора. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ следва да бъде посочен като трето ползващо се лице по тази застраховка. Застраховката следва да покрива отговорността на изпълнителя по договора, да бъде безусловна, неотменима и изискуема при първо писмено поискване, в което възложителят заяви, че изпълнителят не е изпълнил задължение по Договора за възлагане на обществената поръчка.

17.10. Разходите по сключването на застрахователния договор и поддържането на валидността на застраховката за изисквания срок, както и по всяко изплащане на застрахователно обезщетение в полза на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, при наличието на основание за това, са за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

17.11. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ освобождава Гаранцията за изпълнение в срок до 30 (тридесет) дни след приключване на изпълнението на Договора и окончателно приемане на Услугите в пълен размер, ако липсват основания за задържането от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на каквато и да е сума по нея.

17.12. Освобождаването на Гаранцията за изпълнение се извършва, както следва:

1. когато е във формата на парична сума – чрез превеждане на сумата по банковата сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ;

2. когато е във формата на банкова гаранция – чрез връщане на нейния оригинал на представител на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ или упълномощено от него лице;

3. когато е във формата на застраховка – чрез връщане на оригинала на застрахователната полица/застрахователния сертификат на представител на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ или упълномощено от него лице.

17.13. Гаранцията не се освобождава от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, ако в процеса на изпълнение на Договора е възникнал спор между Страните относно неизпълнение на задълженията на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и въпросът е отнесен за решаване пред съд. При решаване на спора в полза на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ той може да пристъпи към усвояване на гаранциите.

17.14. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да задържи съответна част и да се удовлетвори от Гаранцията за изпълнение, когато ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не изпълни някое от неговите задължения по Договора, както и в случаите на лошо, частично и забавено изпълнение на което и да е задължение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, като усвои такава част от Гаранцията за изпълнение, която съответства на уговорената в Договора неустойка за съответния случай на неизпълнение.

17.15. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да задържи Гаранцията за изпълнение в пълен размер, в следните случаи:

1. при пълно неизпълнение, в т.ч. когато доставките не отговарят на изискванията на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, и разваляне на Договора от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на това основание;

2. при прекратяване на дейността на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ или при обявяването му в несъстоятелност.

17.16. Във всеки случай на задържане на Гаранцията за изпълнение, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ уведомява ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за задържането и неговото основание. Задържането на Гаранцията за изпълнение изцяло или частично не изчерпва правата на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ да търси обезщетение в по-голям размер.

17.17. Когато ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се е удовлетворил от Гаранцията за изпълнение и Договорът продължава да е в сила, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава в срок до 15 (петнадесет) дни да допълни Гаранцията за изпълнение, като внесе усвоената от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ сума по сметката на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ или предостави документ за изменение на първоначалната банкова гаранция или нова банкова гаранция, съответно застраховка, така че във всеки момент от действието на Договора размерът на Гаранцията за изпълнение да бъде в съответствие с 17.3. от Договора.

17.18. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не дължи лихва за времето, през което средствата по Гаранцията за изпълнение са престояли при него законосъобразно.

XVIII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

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

- ✓ Решения № РД-11-330/08.11.2017 г. на възложителя за определяне на ИЗПЪЛНИТЕЛ на обществена поръчка;
- ✓ Документи по чл. 112, ал. 1 от ЗОП;
- ✓ Гаранция за изпълнение;
- ✓ Ценово предложение.

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

ВЪЗЛОЖИТЕЛ: _____

ИЗПЪЛНИТЕЛ: _____


ЗАЛИЧЕНА ИНФОРМАЦИЯ НА ОСНОВАНИЕ ЧЛ. 2 ОТ ЗЗЛД