

ДОГОВОР

№ P. D - 11 - 607 / 30.11.2021 г.

Днес, 30.11.2021 г., в гр. София, между:

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

и

„**АА Медикъл България**“ ООД, със седалище и адрес на управление: гр. София, бул. „България“, 52К, вх. 1, ет. 4, ЕИК 175155243, представлявано от Теодора Николовска - Цанкова – управител, наричано по-долу за краткост „**ИЗПЪЛНИТЕЛ**“, от друга страна

на основание чл. 13, ал. 1, т. 2 и чл. 14 от Закона за мерките и действията по време на извънредното положение, обявено от Народното събрание на 13.03.2020 год. и за преодоляване на последиците, и утвърден от възложителя Доклад № 75-41-70/30.11.2021 год. за сключване на договор с предмет: „**Закупуване на бързи антигенни тестове за провеждане на индивидуално неинвазивно изследване на SARS-CoV-2**“, се сключи настоящият договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

1. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да извърши доставка на медицински изделия – бързи антигенни тестове за провеждане на индивидуално неинвазивно изследване на SARS-CoV-2, както следва:

[Redacted]				
1.	Бърз антигенен тест за провеждане на индивидуално неинвазивно изследване на SARS-CoV-2 (включващ всички принадлежности, необходими за извършване на изследването)	тест	500 000 бр.	Ameda Labordiagnostik GmbH, Austria AMP Rapid Test SARS – CoV-2 Ag Sputum, кат. № RT3951

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:

[Redacted]					
1.	Бърз антигенен тест за провеждане на индивидуално неинвазивно изследване на SARS-CoV-2		500 000 бр.	2,46 лв.	1 230 000.00 лв.
ОБЩА СТОЙНОСТ БЕЗ ДДС:					1 230 000.00 лв.

2.2. Цената включва всички разходи до краен получател: разходи до мястото на доставка, включително данъци, такси, застраховки, транспорт, опаковка и други, при срок на годност не по-малък от 75 % (седемдесет и пет на сто) от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

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

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. 17.3 банкова сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

3.2. Заплащането на стоките по договора се извършва в български лева, по банкова сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, в срок до 30 дни след представяне на следните документи:

1. Фактура-оригинал за стойността на извършената доставка;
2. Двустранно подписан/и приемателно-предавателен/ни протокол/и;
3. Документ за качество на всяка доставена партида, издаден от производителя на теста;
4. Документ, издаден от ИАЛ, от който да е видно, че за предложените бързи антигенни тестове за COVID-19 няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните 18 месеца, както и за блокирани или изтеглени от пазара партиди по причини, свързани с безопасността на медицинските изделия през последните 18 месеца;

3.3. В случай, че посочените в чл. 3.2 документи са нередовни или не са окомплектовани, същите се връщат на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за изпращане 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 до изпълнение на всички дейности по договора.

4.2. Доставките по договора се извършват в срок до седем работни дни, считано от датата на сключване на договора.

V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ

5.1. За място на доставяне на стоките по този договор се определя с. Лозен, БЧК, централна складова база.

ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да извършва доставянето на стоките на адреса посочен от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, в дните от понеделник до петък, в часовия диапазон: от 09:00 ч. до 17:30 часа.

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 мястото на доставяне, 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 представител на Възложителя.

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

7.3. Да доставя стоките с документ за качество на всяка доставена партида, издаден от производителя на теста.

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.

IX. ПРИЕМАНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА СТОКИТЕ

9.1. Приемането на стоките се извършва на мястото на доставяне от представител на възложителя.

9.2. Изпълнителят и представител на възложителя подписват приемателно-предавателен протокол, удостоверяващ получаването на стоките.

X. СРОК НА ГОДНОСТ

10.1. 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 60,00% срок на годност – неустойка 10% върху стойността на доставката;
- от 59,99% до 40,00% срок на годност – неустойка 20% върху стойността на доставката;

10.2. Доставката на изделия с остатъчен срок на годност по-малък от 40 % 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 или при получено от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ уведомление за отказ от приемане на стоки с остатъчен срок на годност по-малък от 40 на сто от обявения от производителя, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не дължи плащане за доставените и получени стоки. Последните подлежат на възстановяване по реда за рекламация на стоки с явни недостатъци, подробно разписан по-долу в Раздел XI от настоящия договор.

XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ

11.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за:

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

б) качество (скрити недостатъци):

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

- при констатиране на дефекти при употреба на стоките.

11.2. Рекламации за явни недостатъци на стоките се правят от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ 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.

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 5 (пет) 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 10 /десет/ дневен 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 двуседмичен 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. 10.1 и т. 10.2, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 5 % на ден върху стойността на неизпълненото в договорените срокове задължение, но не повече от 20 % (двадесет процента) от стойността на неизпълнението, както и обезщетение за претърпените действителни вреди в случаите, когато те надхвърлят договорената неустойка.

12.2. При забавяне на Възложителя за изпълнение на задълженията му за плащане по Договора, същият заплаща на Изпълнителя неустойка в размер на 0,1 % от дължимата сума за всеки просрочен ден, но не повече от 1 % от размера на забавеното плащане.

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 3-дневно 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 гл. XI.

13.3. 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 10 (десет) дневно, като в този случай възложителят не дължи плащане на неустойка, а само заплащане на цената на доставените по съответния ред стоки, предмет на настоящия договор;

XIV. НЕПРЕОДОЛИМА СИЛА

14.1. Страните се освобождават от отговорност за неизпълнение на задълженията си, когато невъзможността за изпълнение се дължи на непреодолима сила. Никоя от Страните не може да се позовава на непреодолима сила, ако е била в забава и не е информирала другата Страна за възникването на непреодолима сила.

14.2. Страната, засегната от непреодолима сила, е длъжна да предприеме всички разумни усилия и мерки, за да намали до минимум понесените вреди и загуби, както и да уведоми писмено другата Страна незабавно при настъпване на непреодолимата сила.

14.3. Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задължението се спира.

14.4. Не може да се позовава на непреодолима сила онази Страна, чиято небрежност или умишлени действия или бездействия са довели до невъзможност за изпълнение на Договора.

14.5. Страните се съгласяват, че няма да е налице непреодолима сила и Изпълнителят не може да се позовава на обстоятелства представляващи непреодолима сила, когато тези обстоятелствата са свързани с разпространението на COVID-19 както в България, така и в световен мащаб, включително, но не само: спиране на производство, затваряне на граници, стачки, извънредни положения ограничаване на износ и всички други обстоятелства, свързани с COVID-19.

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:

гр. София
бул. „България“, 52К, вх. 1, ет. 4
aamedicalbulgaria@gmail.com
тел. 0878631017, Теодора Николова - Цанкова
Уникредит Булбанк АД
IBAN: BG32 UNCR 7630 1078 2947 32
BIC: UNCRBGSF

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

Министерство на здравеопазването
гр. София 1000
пл. „Света Неделя“ № 5
тел.: 02/9301 111
тел.: 02/9301 296
Банкова сметка:
БНБ Централно управление
IBAN: BG21 BNBG 9661 3300 1293 01-депозити
BIC код на БНБ – BNBG BGSD

16.4. При промяна на посочените по чл. 16 адрес, банкова сметка и/или други данни съответната страна е длъжна да уведоми другата в тридневен срок от промяната.

XVII. ДРУГИ УСЛОВИЯ

17.1. 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:

- ✓ Оферта на изпълнителя, неразделна негова част.

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

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

Заличени данни на основание
Регламент(ЕС)2016/679

Д-Р СТОЙЧО КАЦАРОВ
МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

МАРИЯ БЕЛОМОРОВА
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ „БФ“

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

ТЕОДОРА НИКОЛОВСКА-ЦАНКОВА
УПРАВИТЕЛ



A&A Медикъл България

1407 София, бул. „Джеймс Баучер“ 76, офис 311
Тел: 02/962-3982, 02/962-5707 Факс: 02/962-5386
e-mail: aamedicalbulgaria@gmail.com



№ 2.11-607/30.11.2021

ОБРАЗЕЦ

ОФЕРТА съгласно Покана

от Теодора Андреева Николовска-Цанкова
(трите имена)

в качеството си на Управител на АА Медикъл България ООД, ЕИК 175155243 със
седалище и адрес на управление София, бул. „България“ 52К, вх. 1, ет.4

Лице за контакт: Теодора Николовска-Цанкова, тел. № 0878-63-10-17, ел. поща:
aamedicalbulgaria@gmail.com,

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото Ви представяме нашата оферта за спешна доставка на бързи антигенни
тестове за провеждане на индивидуално неинвазивно изследване на SARS-CoV-2, както следва:

Артикул (Производител на теста, търговска марка/модел/наименование/кат. № на теста)	Предлагано количество по:	Ед. цена в лева без ДДС	Предлаган срок на доставка в дни до:
<p>Бързи антигенни тестове за диагностика на SARS-CoV-2 от слюнка AMP Rapid Test SARS-CoV-2 Ag Sputum кат. № RT3951</p> <ul style="list-style-type: none"> • Производител: АМЕДА Лабордиагностик ГмбХ, Австрия • Технически характеристики: чувствителност – 92,2%; специфичност – 100% • Проба - слюнка • Предлагана опаковка – 10 бр. теста в опаковка. <p>Всички необходими консумативи за изработването на теста са опаковани в индивидуални пликове и всяка кутия съдържа 10 комплекта от тях Опаковката съдържа всички принадлежности, необходими за извършване на изследването:</p> <ul style="list-style-type: none"> → тестова касета, индивидуално опакована; → десикант, → фуния за вземане на проби → епруветка за извличане, → капкомер, 	<p>500 000 теста</p> <p>От тях : 250000 теста</p> <p>250 000 теста</p>	<p>2,46 лв/тест</p>	<p>На 4-я ден след подписване на договор</p> <p>На шестия ден след подписване на договор</p>



A&A Медикъл България

1407 София, бул. „Джеймс Баучер“ 76, офис 311
Тел: 02/962-3982, 02/962-5707 Факс: 02/962-5386
e-mail: aamedicalbulgaria@gmail.com



<p>→ пипета за еднократна употреба, → предварително порциониран буфер, → холдер за епруветки, → торбичка за биобезопасност, → инструкция за употреба на български език</p> <p>Тестовите са сред първите 15, включени в Общия списък на взаимно признатите бързи антигени тестове за COVID-19 на Комитета за здравна сигурност на ЕС, още на 17/02/2021.</p> <p>Тестовите се изпълняват с проби от слюнка, като не се провеждат чрез самотестуване</p> <p>Тестовите са CE маркирани.</p> <p>При доставка тестовите ще са придружени с документ за качество на всяка отделна партида, издаден от производителя, в който са отбелязани датата на производство и срока на годност.</p> <p>Към датата на доставка, тестовите ще бъдат с минимален остатъчен срок доставка 75% от обявения от производителя</p> <p>При доставка всяка кутия ще съдържа листовка за употреба на български език</p> <p>Върху опаковката ще бъде отбелязано името, седалището и адреса на управление на производителя.</p> <p>При доставка тестовите ще бъдат придружени с документ от ИАЛ, от който ще е видно, че за предложените бързи антигенни тестове COVID-19, няма регистрирани данни в ИАЛ и/или /EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните 18 месеца, както и за блокирани или изтеглени от пазара партиди, попричини свързани с безопасността на медицинските изделия през последните 18 месеца</p>			
--	--	--	--



А&А Медикъл България

1407 София, бул. „Джеймс Баучер“ 76, офис 311
Тел: 02/962-3982, 02/962-5707 Факс: 02/962-5386
e-mail: aa@medicalbulgaria@gmail.com



Място на доставка: Посочено от Възложителя на територията на гр. София			
---	--	--	--

Така предложените цени включват всички разходи до мястото на доставка, включително данъци, такси, застраховки, транспорт, опаковка и други. В цената са включени всички принадлежности, необходими за извършване на изследването, (контейнер/колектор/чашка/торбичка за слюнка, буфер и др.), които са окомплектовани в индивидуални пликове и при срок на годност не по-малък от 75 % (седемдесет и пет на сто) от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

Договорените 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 Поканата.

Задължаваме се, ако нашата оферта бъде приета, да изпълним и предадем договорените количества тестове, съгласно условията, залегнали в Поканата и договора.

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

Банка: Уникредит Булбанк

IBAN: BG32 UNCR 7630 1078 2947 32

BIC: UNCRBGSF

Титуляр на сметката АА Медикъл България ООД

С подаването на настоящата оферта декларирам, че приемам напълно условията на Възложителя, посочени в Поканата за представяне на оферти и проекта на договор. Срокът на валидност на настоящата оферта е 30 дни, считано от крайния срок за подаване на оферти;

1. Официален документ от производителя на тестовете, показващ характеристиките им и начина на употреба – инструкция за употреба и превод на български език, подробно описваща параметрите на тестовете, от която е видно, че те отговарят на изискванията, посочени в поканата, както и за начина на тяхната употреба;
2. Декларация от производителя, че тестът открива и следните мутации:
 - В.1.1.7 (Alpha или Британски вариант);
 - В.1.351 (Beta или Южноафрикански вариант);
 - P.1 (Gamma или Бразилски вариант);
 - В.1.617 (Delta или Индийски вариант)
3. Извадка от Общия списък на взаимно признатите бързи антигенни тестове за COVID-19 на Комитета за здрава сигурност на ЕС.
4. Декларация за съответствие, издадена от производителя или упълномощен негов представител по реда на Директива 98/79/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 27 октомври 1998г. относно диагностичните медицински изделия in vitro или Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия за инвитро диагностика и за отмяна на Директива 98/79/ЕО и Решение 2010/227/ЕС на Комисията.
5. Валиден сертификат на EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя на бързи антигенни тестове за COVID-19 от акредитирана институция или агенция за управление на качеството, с обхват производство на медицински изделия.
6. Валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ);



А&А Медикъл България

1407 София, бул. „Джеймс Баучер“ 76, офис 311
Тел: 02/962-3982, 02/962-5707 Факс: 02/962-5386
e-mail: aamedicalbulgaria@gmail.com



7. Документ от ИАЛ, от който е видно, че за предложените бързи антигенни тестове за COVID-19, няма регистрирани данни в ИАЛ и/или /EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните 18 месеца, както и за блокирани или изтеглени от пазара партиди, по причини свързани с безопасността на медицинските изделия през последните 18 месеца.
8. Мостра на тестовете в крайна опаковка, от която да е видно съответствието на тестовете с поставените в поканата изисквания. *(Офертите за участие и мострите към тях се подават заедно в запечатана непрозрачна опаковка в деловодството на Министерство на здравеопазването на адрес: гр. София, пл. Света Неделя 5, в срока, посочен в поканата)*

Заличено на основание регламент
(ЕС) 2016/679

Подпис:
Теодор
Управител

Дата 26/11/2021 г.

