

ДОГОВОР

№ А0-05-71 / 04.06.2019

Днес, 04.06.19 г., в гр. София, между:

1. УМБАЛ "Св. Екатерина" ЕАД, със седалище и адрес на управление: гр. София, бул. «П. Славейков» № 52а, вписано в търговския регистър на Агенцията по вписванията, ЕИК 831605845, представлявано от проф. д-р ГЕНЧО НАЧЕВ, д. м. н. – изпълнителен директор, наричано по-нататък в Договора **ВЪЗЛОЖИТЕЛ**, от една страна,

и

2. „ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕАД, със седалище и адрес на управление: гр. София, ул. „Проф. Александър Фол“ № 2, вх. Б ет. 7, вписано в търговския регистър на Агенцията по вписванията, ЕИК 131107072, представлявано от Александър Александров Маринов – Управител, тел.: 02/8103990, факс: 02/8103993, e-mail: alexander.marinov@adpharma.com, наричано по-нататък в договора **ИЗПЪЛНИТЕЛ**, от друга страна,

И заедно наричани „СТРАНИТЕ“,

На основание чл. 112, ал. 1 от Закона за обществените поръчки (ЗОП) и в изпълнение на Решение № ОП-6-5/20.05.2019 г. на Изпълнителния директор на УМБАЛ „Св. Екатерина“ ЕАД за определяне на изпълнител на обществена поръчка с предмет: „Доставки на лекарствени продукти за нуждите на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА“ ЕАД за 2019 г.“, по обособена позиция № 2, ном. ед. № 23, се сключи настоящият договор, като страните се споразумяха за следното:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

1. Изпълнителят се задължава да доставя на Възложителя лекарствени продукти, наричани по-нататък за краткост „стоки/стоките“, по наименования, лекарствени форми и активно вещество в окончателни опаковки, прогнозни количества, цени, притежатели на разрешения за употреба и АТС код, посочени в Приложение № 1, неразделна част от настоящия договор, след предварителна писмена заявка.

II. СРОК НА ДОГОВОРА

2.1. Настоящият договор се сключва за срок от **12 (дванадесет) месеца**, считано от датата на сключване на договора, а в случаите, когато договора изтече преди завършване на нова процедура за доставки на лекарствени продукти, неговия срок се удължава до сключване на договор с определения за изпълнител участник, в случай, че е открита нова процедура в срок до 6 месеца преди изтичане срока на договора.

III. ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА ДОСТАВКИТЕ ПО ДОГОВОРА

М. Б. 51 811611
Регламент (ЕС)
2016/1679

3.1. Цената на лекарствените продукти за всяка номенклатура от съответната обособена позиция е предложената от Изпълнителя цена в офертата му за окончателна опаковка, в лева, без ДДС, и включва всички разходи за изпълнение на поръчката до склада на болничната аптека на Възложителя. Цената за всеки лекарствен продукт е вписана в Приложение № 1 към настоящия договор.

3.2. Цената на всеки лекарствен продукт е фиксирана и не подлежи на промяна през периода на действие на договора, освен в случаите, предвидени в ЗОП и във връзка с Наредба за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти. В тези случаи Изпълнителят се задължава да уведоми писмено Възложителя в срок до два работни дни от получаване на решението на Съвета за промяна на пределната цена на лекарствения продукт.

3.3. Общата прогнозна стойност на доставките по договора е 6267.80 /шест хиляди двеста шестдесет и седем лева и осемдесет стотинки/ лв., без ДДС и 7521.36 /седем хиляди петстотин двадесет и един лева и тридесет и шест стотинки/ лв., с включено ДДС, вписана в Приложение № 1 към настоящия договор, изчислена на базата на прогнозните количества лекарствени продукти, посочени в Техническата спецификация на Възложителя – Приложение № 2 към настоящия договор и единичната цена за мярката на лекарствените продукти за всяка номенклатура от съответната обособена позиция, предложена от Изпълнителя.

IV. УСЛОВИЯ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

4.1. Плащанията по настоящия договор са в български лева и се извършват чрез банков превод от страна на Възложителя по следната банкова сметка на Изпълнителя:

Банка: ИНГ БАНК Н.Б.
IBAN: BG38 INGB 9145 1002 4989 12
BIC: INGBBGSF

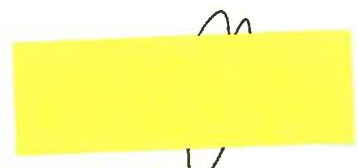
4.2. Плащането на стойността на конкретната доставка става с платежно нареждане по банковата сметка на Изпълнителя в срок до 60 (шестдесет) дни след съответната доставка, срещу издадена фактура и приемо-предавателен протокол, и представени доказателства /копие от платежно нареждане или друго доказателство/, че Изпълнителят е заплатил на подизпълнителя за изпълнените от него работи, които са приети по реда на т. 10.3. от договора. – в случаите на ползване на подизпълнител.

4.3. Възложителят определя конкретната дата на плащане в срока, посочен по т. 4.2.

4.4. В случай на промяна на банковата сметка по т. 4.1, Изпълнителят се задължава своевременно писмено да уведоми Възложителя.

V. СРОК ЗА ДОСТАВЯНЕ

5.1. Доставянето на стоките, предмет на настоящия договор, се извършва в срок до 24 часа след получаване на писмена заявка от Възложителя.


17

5.2. Стоките, предмет на този договор, се доставят от Изпълнителя след получена писмена заявка от Възложителя, в която са посочени наименованието и формата на лекарствените продукти, тяхното количество, номера и датата на договора, по който се прави съответната заявка. Във всяка заявка се вписва пореден номер и дата на заявяване, и се подписва от определеното от Възложителя длъжностно лице.

5.3. Писмената заявка се изпраща от определеното от Възложителя длъжностно лице, като за момент на получаване на заявката от Изпълнителя се приема часът на полученото потвърждение за получаване на факса или e-mail.

VI. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ

6.1. Мястото на доставяне на стоките по този договор е до краен получател - склада на болничната аптеката на УМБАЛ "Св. Екатерина" ЕАД, бул. «П. Славейков» № 52а.

6.2. Рискът от случайно погиване или повреждане на стоките преминава върху Възложителя от момента на приемането им на мястото на доставяне.

VII. ДАТА НА ДОСТАВЯНЕ

7.1. За дата на доставяне се счита датата, на която стоките са пристигнали при крайния получател, съгласно приемо-предавателния протокол.

VIII. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

8.1. Изпълнителят се задължава:

8.1.1. да доставя заявените по всяка писмена заявка лекарствени продукти в договорения срок, съответни на договорените наименования и форма, посочени в Приложение № 1;

8.1.2. при поискване от Възложителя да предаде стоките, придружени със сертификат за освобождаване на съответната партида;

8.1.3. да предаде стоките на мястото на доставяне;

8.1.4. да извършва доставките за своя сметка;

8.1.5. да състави и подпише фактура и приемо-предавателен протокол, съгласно раздел X от настоящия договор при всяка доставка;


8.1.6. да представи гаранция за изпълнение на договора в размер на 3 (три) % от общата му стойност, посочена в т. 3.3, без ДДС.

8.2. Изпълнителят няма право да наема други подизпълнители, освен посочените в офертата му и заявили съгласие за участие при изпълнение на поръчката.

8.3. Изпълнителят носи пълна отговорност за качествено и в срок изпълнение на дейностите, за които е ангажирал подизпълнители.

8.4. Изпълнителят е длъжен да сключи договор за подизпълнение с посочения в офертата му подизпълнител, в срок от 2 /два/ дни от сключване на настоящия договор и да представи копие на Възложителя в 3-дневен срок /в случаите на ползване на подизпълнител/.

8.5. Изпълнителят има право да иска от Възложителя необходимото съдействие за осъществяване на доставката.


11/11/2015

8.6. Изпълнителят има право да иска приемане на доставката чрез определено от Възложителя лице.

8.7. Изпълнителят има право да получи от Възложителя съответното възнаграждение, съгласно раздел III от настоящия договор.

IX. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

9. Възложителят се задължава:

9.1. да изпраща на Изпълнителя писмени заявки за съответната доставка, съобразени с предмета на настоящия договор, Приложение № 1 към него и съобразно нуждите на лечебния процес в болницата;

9.2. да приема доставените в срок и на място стоки, съответстващи по наименование и количество на договореното в настоящия договор и да подпише приемо-предавателен протокол и фактура;

9.3. да заплаща доставените стоки в уговорения срок.

9.4. Възложителят има право да иска от Изпълнителя да изпълни предмета на договора в срок и без отклонения.

X. ПРИЕМАНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА СТОКИТЕ

10.1. Предаването и приемането на стоките се осъществява от определени представители на Възложителя, на Изпълнителя и подизпълнителя */в случаите на ползване на подизпълнител/*.

10.2. При изпълнение на съответната заявка длъжностно лице, определено от Изпълнителя, съставя приемо-предавателен протокол в два/три екземпляра - по един за всяка от страните по договора, и подписва двата/трите екземпляра от страна на Изпълнителя. В протокола се вписват: поредния номер и датата на заявката, номера и датата на договора, номер и дата на издадената от Изпълнителя фактура (когато тя е издадена в деня на доставката), наименованията и количествата на лекарствените продукти и партидните им номера по конкретната доставка.

10.3. Заявените стоки се приемат от длъжностно лице, определено от Възложителя, в присъствието на упълномощени представители на Изпълнителя/и подизпълнителя, които подписват двата/трите екземпляра на приемо-предавателния протокол в момента на доставката на заявените стоки и вписва деня и часа на доставката.

10.4. Стоките трябва да бъдат транспортирани, съгласно установените за това ред и условия, и същите следва да са опаковани в опаковки, които ги запазват от всякакви повреди по време на транспортирането им.

10.5. Изпълнителят носи отговорност за вреди, произлезли от неправилна или недостатъчна опаковка или неправилна, или недостатъчна маркировка.

XI. КАЧЕСТВО И СРОК НА ГОДНОСТ

11.1. Доставяните стоки трябва да са разрешени за употреба от ИАЛ или по централизирана процедура, да имат сертификат за освобождаване на партидата, да са с четлива маркировка за дата на производство, срок на годност, партиден и регистрационен

номер, вписан в разрешението за употреба.

11.2. Към датата на доставката срокът на годност на стоките, предмет на настоящия договор, следва да бъде не по-малък от 60 % от указания върху опаковката.

XII. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ, РЕКЛАМАЦИИ

12.1. Възложителят може да предявява рекламации пред Изпълнителя:

12.1.1. за явни недостатъци:

а) при доставяне на стоки не от договорения вид, посочен в Приложение № 1 към настоящия договор, включително и със срок на годност по-кратък от 60 % от указания върху опаковката срок на годност;

б) за неспазени условия и ред при транспортирането им;

в) за количество, което не отговаря на заявеното;

г) при нарушена цялост и опаковки;

д) при несъответствие между партидните номера на лекарствените продукти, вписани в приемо-предавателния протокол и фактурата, с партидните номера, вписани върху опаковките им.

12.1.2. при съмнения в качеството на лекарствените продукти.

12.2.1. Рекламации за явни недостатъци на стоките в случаите по т. 12.1.1., б. б. «а», «б», «в» и «г» се правят в деня на доставката на съответната заявка, като в приемо-предавателния протокол се вписва установения явен недостатък.

12.2.2. Рекламации за явни недостатъци на стоките в случаите по т. 12.1.1, б. «д» се правят в срок до 3 работни дни от деня на съответната доставка, с констативен протокол, съставен и подписан от длъжностно лице, определено от Възложителят.

12.2.3. Рекламации за явни недостатъци на стоките могат да се правят и в срок до 3 дни, следващ деня, в който е възникнала необходимостта от употребата на лекарствения продукт, с констативен протокол, съставен и подписан от длъжностно лице, определено от Възложителят.

12.3. В случаите по т. 12.2.2 и т. 12.2.3 длъжностното лице, определено от Възложителят, е длъжно да уведоми писмено Изпълнителя за установените явни недостатъци като изпрати копие от констативния протокол.

12.4. В констативния протокол се вписва номера и датата на договора, номера и датата на фактурата за съответната доставка, точното наименование и количество на рекламираните стоки с техния партиден номер, основанието за рекламация и конкретното искане на Възложителя.

12.5. При рекламация за явни недостатъци Изпълнителят е длъжен в срок до 24 часа от получаване на констативния протокол и/или приемо-предавателния протокол да достави за своя сметка договорените стоки на мястото на доставяне.

12.6.1. При съмнение в качеството на лекарствените продукти Възложителят е длъжен незабавно писмено да уведоми ИАЛ и Изпълнителя, като посочи конкретните причини, довели до съмнение в качеството на лекарствения продукт, неговото наименование, количество и партиден номер.

12.6.2. В срок до 24 часа от получаването на писменото уведомление по предходната т. 12.6.1. Продавачът е длъжен да достави други стоки от същия вид с необходимото качество.

12.6.3. Лекарствените продукти, за които е направено писмено уведомление по т.

12.6.1, остават на съхранение при Възложителя, който е длъжен да ги пази с грижата на добър стопанин и да предостави достъп до тях на контролните органи на ИАЛ за вземане на проби за лабораторни изпитвания, съгласно Наредба № 36 за условията и реда за вземане на проби за държавен контрол върху лекарствени продукти, извършване на изпитванията и заплащането им.

ХІІІ. ОТГОВОРНОСТИ ПРИ НЕИЗПЪЛНЕНИЕ, НЕУСТОЙКИ

13.1. При неизпълнение на задължението си за плащане в договорените срокове по настоящия договор Възложителят дължи обезщетение в размер на законната лихва от деня на забавата.

13.2.1. При частично изпълнение в срока за изпълнение на получена заявка, Изпълнителя дължи неустойка в размер на 10 (десет) % върху стойността на неизпълненото от заявените количества. Базата за изчисляване на неустойката е стойността с вкл. ДДС на неизпълненото. В случай на невъзможност на изпълнение на заявените количества, Изпълнителя е длъжен да уведоми Възложителят писмено в срок до 3 дни от датата на получаване на заявката.

13.2.2. За забавено изпълнение на задълженията си по получена заявка, продължило до 7 /седем/ календарни дни, Изпълнителя дължи неустойка в размер на 10 (десет) % на ден върху стойността на неизпълненото в договорените срокове. Неустойката се начислява от деня, следващ деня на получаване по факса на писмената заявка на Възложителя, а неизпълнението се брои в календарни дни. Базата за изчисляване на неустойката е стойността с вкл. ДДС на неизпълненото.

13.3. При неизпълнение на договора, продължило над 7 /седем/ календарни дни, Възложителят писмено уведомява Изпълнителя дали има интерес от изпълнението или не на конкретните стоки по конкретната заявка. Когато Възложителят няма интерес от изпълнение след 7-ия ден, Изпълнителя дължи неустойка в размер на 5 (пет) пъти на стойността на неизпълненото. Базата за изчисляване на неустойката е стойността с вкл. ДДС на неизпълненото.

13.4. При неизпълнение на задълженията на Изпълнителя по т. 12.5 и т. 12.6.2 се прилагат разпоредбите на предходната т. 13.2 и т. 13.3.

13.5.1. Плащането на договорените и дължими неустойки се извършва чрез прихващане на насрещни парични задължения на Възложителя.

13.5.2. Прихващане може да бъде извършено и за сметка на насрещни парични задължения на Възложителя както по този договор, така и по друг/и договор/и между същите страни.

13.5.3. За извършване на прихващането Възложителят прави писмено изявление до Изпълнителя. Двете насрещни задължения се смятат за погасени до размера на по-малкото от тях от деня, в който прихващането е могло да се извърши.

13.5.4. Когато в случаите по т. 13.5.1 и 13.5.2 сумите не са достатъчни Изпълнителя превежда остатъка от дължимите неустойки в определен от Възложителят срок и по посочена от него банкова сметка.

13.6. Ако договорените и дължими неустойки не могат да бъдат издължени по реда на прихващането или не бъдат доброволно изплатени, Възложителят задържа част или цялата гаранция за изпълнение на договора.

13.7. Възложителят има право и на обезщетение за претърпените вреди, когато те надхвърлят размера на договорената неустойка.

XIV. ФОРСМАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА

14.1. Непреодолима сила са обстоятелства от извънреден характер, които страната по договора при полагане на дължимата грижа не е могла или не е била длъжна да предвиди и предотврати, и които са възникнали след сключването на договора.

14.2. Страната, която се позове на обстоятелство от извънреден характер по смисъла на предходната т. 14.1, което е причина за неизпълнение на задължения по договора, е длъжна в срок до 3 (три) дни от възникването му писмено да уведоми другата страна по договора в какво се състои непреодолимата сила, какви са възможните последици от нея за изпълнението на договора и да докаже причинната връзка между това обстоятелство и невъзможността за изпълнение. При неуведомяване Изпълнителят дължи неустойки, съгласно т. 13.2. и т. 13.3. от настоящия договор, както и обезщетение за настъпилите от това вреди.

14.3. Отношенията между страните по повод неизпълнение на задължение /задължения, причинено от непреодолима сила, се уреждат съгласно гражданското законодателство на Република България.

14.4. Някоя от страните по договора не носи отговорност за изцяло или частично неизпълнение на задължения, поети по силата на договора, ако невъзможността за изпълнението се дължи на причина, която не може да ѝ се вмени във вина.

XV. СПОРОВЕ

15.1. Възникналите през времетраене на договора спорове и разногласия между страните се решават чрез преговори между тях.

15.2. В случай на непостигане на договореност по предходната точка, 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 решавани според българските материални и процесуални закони от компетентният 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 определените длъжностни лица от Изпълнителя и Възложителя.

16.2. За дата на съобщението се смята:

- а) датата на предаването – при ръчно предаване на съобщението;
- б) датата на пощенското клеймо на обратната разписка – при изпращане по пощата;
- в) датата на приемането – при изпращане по телефакс.

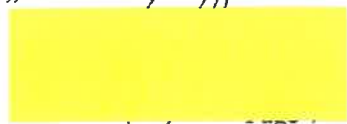
16.3. За валидни адреси на съобщения, свързани с настоящия договор, се смятат:

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

гр. София, ул. „Проф. Александър Фол“ № 2,

гр. София – 1431, бул. „Пенчо Славейков“ №



16.4. При промяна на адреса, съответната страна е длъжна да уведоми другата в срок от 3 работни дни за промяната.

XVII. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

17.1. При сключване на Договора, Изпълнителят представя Гаранция за изпълнение на Договора („Гаранция за изпълнение“) в размер на 188.03 (сто осемдесет и осем лева и три стотинки) лева, представляващи 3 % (три) процента от неговата обща стойност, без ДДС. Гаранцията за изпълнение се представя в една от следните форми:

- а) парична сума, внесена по посочена от Възложителя банкова сметка;*
- б) безусловна неотменяема банкова гаранция; или*
- в) застраховка*

17.2. Гаранцията за изпълнение следва да е със срок на валидност от датата на влизане в сила на Договора до най-малко 30 /тридесет/ дни след изтичането на срока на договора.

17.3. Гаранцията за изпълнение се усвоява изцяло или частично от Възложителя в случай на неизпълнение на задълженията на Изпълнителя за частта, съответстваща на неизпълнението. Възложителят има право да усвои Гаранцията за изпълнение, без това да го лишава от правото да търси обезщетение за вреди, надвишаващи получената сума по Гаранцията за изпълнение.

17.4. При липса на възражения/претенции във връзка с изпълнението на Договора от страна на Възложителя, той освобождава Гаранцията за изпълнение (връща паричната сума/оригинала на издадената банкова гаранция/застраховка) в срок от 30 дни след приключване на изпълнението или изтичане срока на Договора, без да дължи лихви за периода, през който Гаранцията за изпълнение е престояла при него (в случай че е под формата на парична сума). Ако Изпълнителят е представил парична сума като гаранция за изпълнение, същата ще бъде преведена по посочената в офертата на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ банкова сметка. Ако Изпълнителят е представил банкова гаранция за изпълнение, то е необходимо да се яви в отдел «Финансово-счетоводен» на УМБАЛ „Света Екатерина“ ЕАД за получаване на оригинала ѝ.

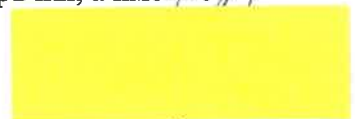
17.5. Разходите по откриване, поддържане, подновяване и обслужване на Гаранцията за изпълнение са за сметка на Изпълнителя.

17.6. Гаранцията за изпълнение 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 гаранцията за изпълнение.

XVIII. ДРУГИ УСЛОВИЯ

18.1. Нито една от страните няма право да прехвърля правата и задълженията, произтичащи от този договор, на трета страна, освен в случаите, посочени в ЗОП.

18.2. Настоящият Договор може да бъде изменян с писмено допълнително споразумение при условията на чл. 116, от Закона за обществените поръчки, а именно:



18.2.1. при условията на чл. 116, ал. 1, т. 1 от Закона за обществените поръчки: при изменение (намаляване) цените на лекарствените продукти;

18.2.2. при условията на чл. ал. 1, т. 3, в случай на промяна на цените, във връзка с Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.

18.2.3. при условията на чл. ал. 1, т. 2 и сл. от Закона за обществените поръчки;

18.3. Настоящият договор се прекратява:

а) с изтичане на уговорения срок или с финализиране на обявената от Министерство на здравеопазването процедура за доставки на лекарствени продукти и сключване на рамкови споразумения с определените за изпълнители участници.

б) по взаимно съгласие на страните, изразено писмено;

в) от Възложителя при условията на чл. 118 от Закона за обществените поръчки;

г) без предизвестие от страна на Възложителя:

- по реда на чл.73 от ППЗОП;

- в случаите когато Изпълнителя не изпълни точно някое от задълженията си по договора;

- в случаите когато Изпълнителя използва подизпълнител, който е различен от този, посочен в офертата му;

- в случаите когато Изпълнителя бъде обявен в несъстоятелност или когато е в производство по несъстоятелност или ликвидация;

18.4. За всички неуредени въпроси във връзка със сключването, изпълнението и прекратяването на този договор, се прилагат разпоредбите на Търговския закон и на Закона за задълженията и договорите, и останалото действащо в Р. България законодателство.

18.5. Неразделна част от настоящия договор са следните приложения:

Приложение № 1 – Обобщени спецификация по наименования, лекарствени форми и активно вещество в окончателни опаковки, прогнозни количества, цени, притежатели на разрешения за употреба и АТС код, Техническо предложение и Предлагана цена на Изпълнителя;

Приложение № 2 – Техническо предложение на Изпълнителя;

Приложение № 3 - Предлагана цена на Изпълнителя;

Настоящият договор се състави и подписа в два еднообразни екземпляра - по един за всяка от страните.

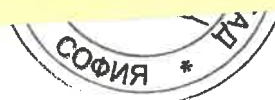


ДОГОВАРЯЩИ СЕ СТРАНИ:

За
Ал
Ущ

Замъчено на
основание чл. 5
§1 §1в" от Регламент (ЕС)
2016/1679

Замъчено на
основание чл. 5 §1
§1в" от Регламент (ЕС)
2016/1679



Замъчено

приложение № 1 към Договор Ей снд Ди Фарма България ЕАД

№ на обекта	Международно непатентован наименование	Лекарствена форма и количество активно вещество	Наименование на предложениия лекарствен продукт	Лекарствена форма и количество активно вещество и окончательна опаковка	Притежател на разрезните права за употреба	АТС код	Марка	Противопоказания, ограничения, предупреждения и специални инструкции за употреба	Преземане и цена за ДДС за ул-ия окончателно	Предложена цена за окончателна опаковка в лв. без ДДС	Предложена цена за ДДС, до четвъртината след дестигацията	Преизчислена цена за ДДС за ул-ия окончателно	Обща цена с включените данъци, получена от производителя	Идентификатор на ЛП
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	
II. Доставки на лекарствени продукти, необходими за														
23	C1-estraseen inhibitor, human	powd.for sol.for inj./inf.500IU	Beriner 500 IU Powder and solvent for solution for injection/infusion 500 IU	powd.for sol.for inj./inf.500IU	CSL Behring GmbH, Германия	B06AC01	бр.	7	895,4	895,4	895,4	6267,8	1848	

№ на обособен а позиция /номенклатура	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма и количество активно вещество	Мярка	Прогнозно количество, съгласно посочената мярка в колона №8
1	2	3	8	9
I	Доставки на лекарствени продукти, необходими за осигуряване лечебния процес в болницата, с международни непатентни наименования, включени в Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък на МЗ			
32	Atenolol	tabl. film 50 mg	бр.	300
38	Azithromycin	powd.for sol.for inf.500mg	бр.	200
51	Candesartan	tabl. 16mg	бр.	800
52	Candesartan	tabl. 8mg	бр.	500,00
53	Carbamazepine	tabl. 200 mg	бр.	100
54	Carvedilol	tabl. 12.5 mg	бр.	800
71	Chlorpromazine	sol.inj. 25mg. 5ml.	бр.	120
76	Ciprofloxacin hydrochloride	tabl.coat. 500 mg	бр.	650
77	Ciprofloxacin hydrochloride	solution for infusion 200 mg/100 ml - 100 ml	бр.	3500
78	Ciprofloxacin hydrochloride	solution for infusion 400 mg/200 ml - 200 ml	бр.	2000
79	Clarithromycin	powd.for sol. for inf. 500 mg i.v.	бр.	300
82	Clindamycin	caps. 300 mg	бр.	300
96	Cyclophosphamide	powd.inj. 200 mg	бр.	150
97	Dabigatran etexilate	caps. 75mg	бр.	300
98	Dabigatran etexilate	caps. 110mg	бр.	300
111	Dopamine	conc.inf.5ml 200mg	бр.	21000
122	Epinephrine	амп. 1mg 1мл	бр.	15000
137	Fat emulsions	emul. inf. 20% 500 ml банка	бр.	800
138	Felodipine	5 mg prol.-release tabl.	бр.	600
139	Fentanyl	sol.inj. 0.1 mg/2ml	бр.	2000
140	Fentanyl	sol.inj. 0.25 mg/5ml	бр.	6000
148	Galantamine	sol. for inj.5mg/ml 1ml.	бр.	800
155	Gliclazide	tabl. 30 mg	бр.	300
156	Glucose	sol. for infusion 5%250 ml пласт.сак	бр.	1000
158	Glucose	sol. for infusion 5% 500 ml пласт.сак	бр.	1200
161	Glucose	sol. for infusion 10% 250 ml	бр.	500
162	Glucose	sol. for infusion 10% 250 ml стъкл.бутылка	бр.	500
164	Glucose	sol. for infusion 10% 500 ml стъкл.бутылка	бр.	2000
168	Glucose 5%+Sodium Chloride 0.9%	intravenous inf., 500 ml.пласт. Сак	бр.	500
180	Hydroxyethylstarch	sol. for inf. 10% 500ml	бр.	500

№ на обособен а позиция /номенклатура	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма и количество активно вещество	Марка	Прогнозно количество, съгласно посочената марка в колона №8
212	Levodopa/Benserazide	caps.100mg/25mg	бр.	500
218	Lidocaine	амп. 40мг 2мл	бр.	500
220	Lidocaine Chlorhexidine	гел 8.5гр. urethral gel	бр.	1000
221	Lincomycin	sol.for inj. 600 mg/2 ml	бр.	80
223	Lisinopril	tabl. 5 mg	бр.	300
224	Lisinopril	tabl. 10 mg	бр.	300
225	Lisinopril/Amlodipine	tabl. 10 mg /5mg	бр.	300
227	Losartan	film-coated tablet 50 mg	бр.	300
228	Losartan/Hydrochlorothiazide	film-coated tablet 50 mg / 12,5 mg	бр.	280
233	Mannitol	15% sol. for infusion 500 ml.полиетл бутилка с двуп.стер.порт LDP	бр.	5000
234	Mannitol	10% sol .for inf. 500 ml, bag	бр.	1000
237	Meropenem	powd for sol for inj for inf 500mg	бр.	2000
239	Metformin hydrochloride	film coat. 1000mg tabl.	бр.	500
247	Metildigoxin	0,1 mg tablets	бр.	1900
252	Metoprolol tartarate	tabl. 50 мг	бр.	1200
257	Morphine	sol inj. 10мг/мл 1мл	бр.	1000
259	Morphine	prol.release caps. 120мг.	бр.	300
260	Morphine	prol.release caps. 200мг.	бр.	300
261	Moxonidine	tabl. film 0,3 mg	бр.	3500
268	Naloxone	sol.for inj,0.4mg/ml 1ml.	бр.	300
270	Nebivolol/Hydrochlorothiazide	tabl.5mg./12.5mg	бр.	560
271	Nicergoline	tabl. coated 10 mg	бр.	300
272	Nifedipine	coated tablets 10 mg	бр.	600
273	Nimodipine	film - coated tabl. 30mg.	бр.	200
287	Pentoxifylline	tabl. prolong 400 mg	бр.	5000
288	Pentoxifylline	film-coated tabl.100mg	бр.	800
291	Perindopril; Indapamide	film-coated tabl. 2,5mg / 0,625 mg	бр.	150
292	Perindopril; Indapamide	film-coated tabl. 5mg / 1,25 mg	бр.	300
293	Perindopril; Indapamide	film-coated tabl.10mg/2.5mg	бр.	300
294	Perindopril+ Amlodipin	tabl. 10/10 mg	бр.	300
295	Perindopril+ Amlodipin	tabl. 10/5 mg	бр.	300
296	Perindopril+ Amlodipin	tabl. 5/5 mg	бр.	300
306	Piracetam	sol.for inf.12g.60ml.	бр.	100
308	Potassium chloride	амп. 15% 10мл	бр.	7000
312	Povidone iodine	sol. cut.10% 100мл.;7.5g pvp/100 ml	бр.	500
315	Propafenone	tabl. 150 mg	бр.	1500

№ на обособен а позиция /номенклатура	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма и количество активно вещество	Мярка	Прогнозно количество, съгласно посочената мярка в колона №8
322	Propranolol	tabl. 40 mg	бр.	200
324	Quinidine	tablet 200 mg	бр.	200
336	Ropivacain HCl	sol.inj. 7.5mg/ml 10ml	бр.	150
339	Rocuronium bromide	fl. 50mg. 5ml	бр.	500
345	Simvastatin	film coated tabl. 20 mg	бр.	800
346	Simvastatin	film coated tabl. 40 mg	бр.	800
349	Sodium chloratum	solution for infusion 0.9% 500мл. сак	бр.	10000
350	Sodium chloratum	solution for infusion 0.9% 250мл. сак	бр.	2000
351	Sodium chloride	solution for infusion 0,9% 100 ml. сак	бр.	100
356	Sodium chloride	solution for infusion 0.9% 1000 ml, glass	бр.	500
360	Sodium chloride; Potassium chloride; Calcium chloride	solution for infusion 500 ml.сак	бр.	1000
363	Sodium chloride; Potassium chloride; Calcium chloride	solution for infusion 1000 ml.glass	бр.	800
366	Sodium chloride; Potassium chloride; Sodium lactate; Calcium chloride	sol.inf. 500 ml.сак	бр.	1000
367	Sodium chloride; Potassium chloride; Sodium lactate; Calcium chloride	sol. inf. 1000 ml.сак	бр.	1000
369	Sodium chloride; Potassium chloride; Sodium lactate; Calcium chloride	sol. inf. 1000 ml.glass	бр.	1000
373	Sotalol hydrochloride	tabl. 80 mg	бр.	700
377	Sulfamethoxazole; Trimethoprim	80 mg/5 ml + 16 mg/ml conc. for solution for infusion	бр.	1500
378	Suxamethonium	1% - 5 ml sol. inj.	бр.	3600
391	Torasemide	sol.for inj. 20mg/4ml	бр.	3000
398	Tobramycin; Dexamethasone	3mg/g+1mg/g eye oinment 5g	бр.	20
399	Tobramycin; Dexamethasone	3mg/g+1mg/ml drops susp.5ml.	бр.	30
401	Valsartan	tabl. 160mg	бр.	600
402	Valsartan/Hydrochlorothiazid	филм тб. 160mg /25mg	бр.	2000
403	Valsartan/Hydrochlorothiazid	филм тб. 160mg/12.5mg	бр.	600
404	Valsartan/Hydrochlorothiazid	филм тб. 320mg/12.5mg	бр.	1000
405	Valsartan/Hydrochlorothiazid	филм тб. 320mg/25mg	бр.	600
409	Verapamil hydrochl.	tabl. 120 mg	бр.	900
410	Verapamil hydrochl.	tabl.40mg	бр.	900
412	Vinpocetine	tabl. 5 mg	бр.	900
415	Voriconazole	tabl. film 50 mg	бр.	100
423	трикомпонентни торби за парент.хранене, съдържащи р-р на глюкоза, аминокиселини и липидна емулсия, regi	1250 ml bag	бр.	500

№ на обособен а позиция /номенклатура	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма и количество активно вещество	Марка	Прогнозно количество, съгласно посочената мярка в колона №8
№ на обособен а позиция /номенклатура	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма и количество активно вещество	Марка	Прогнозно количество, съгласно посочената мярка в колона №8
1	2	3	8	9
II. Доставки на лекарствени продукти, необходими за осигуряване лечебния процес в болницата, с международни непатентни наименования, извън Приложение №2 на Позитивния лекарствен списък на МЗ				
1	Abciximab	sol.inj./inf.10mg.5ml.	бр.	5
3	Alprostadil	powd.for sol.for inf. 20mcg	бр.	1200
7	Acetylsalicylic acid/Esomeprazole	caps.81mg/ 20mg	бр.	500
8	Aciclovir	cream 5%	бр.	10
12	Benfothiamin,Pyridoxine hydr.	100mg/100mg coated tbl.	бр.	300
13	Benfothiamin,Cyancobalamin,Pyridoxine hydr.	40mg/90mg/250mcg caps	бр.	800
16	Boric acid; Carbaethopendecine bromide; Sodium tetraborate	drops eye - 10 ml	бр.	50
17	Bromazepam	tbl.3mg.	бр.	7550
18	Bupivacaine hydrochloride	sol.for inj. 5mg/ml 10ml.	бр.	300
19	Butylscopolamine	др. 10мг	бр.	1000
20	Chloropiramine	унгв. 1% 18гр	бр.	150
23	C1-esterasen inhibitor, human	powd.for sol.for inj./inf.500IU	бр.	7
24	Cyancobalamin	amp.1000mkg 1ml.	бр.	500
25	Cyclopentolate	drops eye 10mcg/ml - 15 ml	бр.	5
26	Dexamethasone	drops eye 1 1ml/mg 5ml	бр.	30
27	Dexamethasone	eye oint 1mg/g 3.5g	бр.	30
28	Diazepam	tbl.5 mg.	бр.	500
36	Dipyridamole	coated табл.25мг.	бр.	2300
37	Doxycycline	caps. 100 mg	бр.	120
41	Ertapenem	powd.for sol.for inf.1g	бр.	100
48	Everolimus	tabl.0.75mg	бр.	1000
49	Famotidine	tabl.film.20mg.	бр.	300
50	Famotidine	tabl.film.40mg.	бр.	300
51	Fat emulsions	emul. Inf.10% 500ml	бр.	100
52	Fenspiride hydrochloride	80 mg tabl.prol.release	бр.	300
53	Ferric carboxymaltose	sol. for inj/inf - 2ml	бр.	50
55	Fluconazole	caps. 200 mg	бр.	400
56	Flumazenil	sol.for inj. 0.5mg 5ml	бр.	120
57	Folic acid, Iron, Cyancobalamin	caps.	бр.	2000
59	Gentamicin	oint.15g. 0,1%	бр.	20

№ на обособен а позиция /номенклатура	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма и количество активно вещество	Мярка	Прогнозно количество, съгласно посочената мярка в колона №8
60	Gentamicin	oint. eye 3mg/5ml	бр.	20
61	Heparinoid	oint 100IU/mg 30g	бр.	400
62	Hexetidine	spray 40 ml	бр.	20
68	Ibuprofen	film - coated tbl. 600mg.	бр.	180
70	Inosine pranobex	tabl. 500mg.	бр.	200
71	Iodinated povidone	impregnated dressing 10cm/20cm	бр.	250
72	Itraconazole	сир. 10mg/мл 150мл	бр.	10
73	Itraconazole	caps.100mg.	бр.	350
74	Ketoconazole	крем 20mg/g 15g	бр.	5
75	Ketoprofen	supp. 100 mg	бр.	600
77	Levocetirizine	film. coat. tabl. 5mg	бр.	300
78	Levofloxacin	sol for inf. 5 mg/ml - 50 ml	бр.	1000
81	Lidocaine/Tribenoside	rectal cream 30g	бр.	10
91	Metronidazole	tabl.250mg.	бр.	400
92	Mupirocin	nasal ointm. 3 g.	бр.	65
93	Naproxen/Esomeprazole	tabl.modif.500mg/20mg	бр.	240
102	Polymyxin B,Neomycin,Dexametasone	копир 5мл.	бр.	30
103	Polymyxin B,Neomycin,Dexametasone	eye ointm.3.5г.	бр.	30
107	Prednisolone	tabl. 5 mg	бр.	400
115	Somatostatin	фл. 0.25mg + разтв.	бр.	30
123	Tranexamic acid	sol. For inj. 100mg/ml 5ml	бр.	5400
124	Troxerutin	caps. 300 mg	бр.	500
127	Xylometazoline	sol. 0.1 % - 10 ml	бр.	30

Изготвили:

м.ф. Н. Първанова Христова

м.ф. Н. Пенчав - „Болнична а

Замъте по из
Основените чл.5
§1 §1в" от Решението (ЕС)
2016/1673

„ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ“ ЕАД

**ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА
ПОРЪЧКАТА ПО ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ №2,
НОМЕНКЛАТУРИ С №№23**

**„Доставки на лекарствени продукти за нуждите на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА“
ЕАД за 2019 г.“.**

/изписва се пълния обекта на поръчка/

УВАЖАЕМИ ГОСПОЖИ И ГОСПОДА,

След като се запознахме с посочените в документацията за участие изисквания, свързани с изпълнение на доставките на стоките, предмет на поръчката, заявяваме следното:

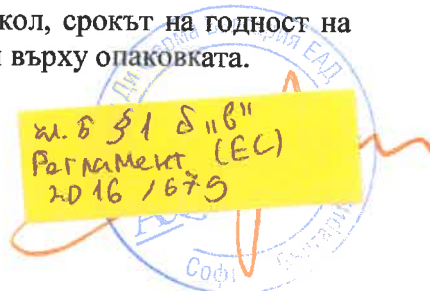
1. Предлагаме лекарствени продукти по обособена позиция №2, номенклатура № 23 и с посочени: Международно непатентно наименование; Лекарствена форма и количество активно вещество; № и дата на издаване на РУ или регистрационен № на решението на ЕО; Лекарствените продукти са включени в: ~~Приложение 2 на ПЛС или Регистър на пределните цени или Регистър на служебно образувателните пределни цени или Регистър на цените на ЛП без лекарско предписание; Приложение №1 на ПЛС; Наименование на предложения лекарствен продукт; Лекарствена форма и количество активно вещество в окончателна опаковка; Притежател на разрешението за употреба; АТС код; производител и държава на производство, подробно описани в *Приложение № 1* към предложението ни за изпълнение на поръчката.~~

2. Приемаме срокът за изпълнение да е: 12 (дванадесет) месеца, считано от датата на сключване на договора, а в случаите, когато договора изтече преди завършване на нова процедура за доставки на лекарствени продукти, неговия срок се удължава до сключване на договор с определения за изпълнител участник, в случай, че е открита нова процедура в срок до 6 месеца преди изтичане срока на договора.

3. Приемаме да доставяме лекарствени продукти, обект на поръчката в срок до 24 /двадесет и четири/ часа, след получаване на писмена заявка от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

4. Приемаме към датата на приемо-предавателния протокол, срокът на годност на лекарствените продукти да бъде не по-малък от 60 % от указания върху опаковката.

Х. В. 31 8 "В"
Регламент (ЕС)
2016/1675



5. Приемаме следния начин на плащане - отложено, в срок до 60 /шестдесет/ дни, след извършена доставка и издадена фактура и приемо-предавателен протокол.

6. Декларирам, че съм запознат и приемам без възражения клаузите и условията на приложения към документацията за участие проект на договор.

7. Срокът на валидност на офертата е 120 календарни дни от крайния срок за получаване на офертите

Банкова сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

**Банка: ИНГ БАНК Н.В.,
IBAN: BG38 INGB 9145 1002 4989 12
BIC: INGBBGSF**

Приложение № 1 към Техническото предложение.

ПОДПИС и ПЕЧАТ

Д-р Александър
Изпълнителен директор
„ЕЙ ЕНД ДИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ“

За изтекло из
основание чл. 5 §1
д.в" от Регламент (ЕС)
2016/679

A&D Pharma Bulgaria EAD
Address per tax registration:
24, Rozhen Blvd.
1271 Sofia, Bulgaria
Company number 131107072

Приложение № 1 към Техническото предложение

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
№ на обособеността	Международно лекарство и наименование	Лекарствена форма и количество активно вещество	№ и дата на издаване на ЕР или регистрационен № на решението на ЕО	Лекарствена форма и количество активно вещество	Наименование на лекарствен продукт	Лекарствена форма и количество активно вещество в описателна таблица	Производител на разрезаното за употреба	АТС код	Производител	Държава на произход	Идентификационен номер на ЛП
23	CI-esterase inhibitor, human	powd.for sol.for inj./inf.500IU	П-24484/10.12.2013	Приложение №1 на ПЛС	Bennett 500 IU Powder and solvent for solution for injection/infusion 500 IU	powd.for sol.for inj./inf.500IU	CSL Behring GmbH, Германия	B06AC01	CSL Behring GmbH, Германия	Германия	1848

Участник: "ЕИ ЕНД ШИ ФАРМА БЪЛГАРИЯ" ЕАД
 Подпис:
 Печат

Замислено на Основание 5.5 51 8.16" от Решение (ЕС) 2016/1673

Замислено

Замислено

Замислено