

ДОГОВОР № 8

Днес 04.01.2018 год. в гр. Добрич, на основание чл. 112 и сл. от Закона за обществените поръчки, се сключи настоящият договор между:

"АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД, със седалище в гр. София 1618, адрес на управление бул. "България" 118, бизнес център Абакус, ет. 2, ЕИК 175256438, представлявано от Годор Дочев Дочев, определен за изпълнител с Решение № 29 /21.11.2017 год. на възложителя след проведена процедура за възлагане на обществена поръчка тип "открита" № 00083-2017-0009, с предмет: „Доставка на лекарствени продукти- общи, за онкологични заболявания и за диализно лечение”, наричан ПРОДАВАЧ И

"МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ–ДОБРИЧ" АД гр. Добрич, със седалище и адрес на управление: гр. Добрич, ул. "Панайот Хитов" 24, ЕИК 124141302, представлявано от Д-р Трифон Владимиров Йорданов – Изпълнителен директор на дружеството, наричана КУПУВАЧ

Страните се споразумяха за следното:

ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА И ЦЕНИ

Член 1.(1) Продавачът продава на купувача лекарствените продукти, за които е подал оферта в откритата процедура за възлагане на обществена поръчка, съгласно Приложение № 1, неразделна част от настоящия договор.

(2) Ценовите предложения на продавача са посочени в Приложение № 1.

(3) Прогнозната стойност на доставката, посочени в документацията за обществена поръчка не поражда задължение за купувача да ги закупи в посочения обем.

СРОКОВЕ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

Член 2. Срокът на настоящия договор е 12 (дванадесет) месеца от датата на подписването му или до създаването на условия за доставка след провеждането на централизиран електронни търгове. Договорът продължава действието си до сключването на договор с друг изпълнител след провеждане на обществена поръчка.

Член 3. Посочените в чл. 1 лекарствени продукти ще бъдат доставяни от продавача на купувача в срок от 24 (двадесет и четири) часа, след заявяването им.

Член 4. Дължимата на продавача сума по всяка отделна доставка ще бъде платена от купувача по банковата сметка на продавача в срок до 60 (шестдесет) календарни дни след доставка и издаването на фактура от продавача.

Член 5. Срокът на годност на доставените лекарствени продукти трябва да е не по-кратък от 60 % (шестдесет процента) от общия срок на годност към момента на доставката.

МЯСТО НА ИЗПЪЛНЕНИЕ И ПРЕМИНАВАНЕ НА СОБСТВЕНОСТТА

Член 6. За място на доставяне на лекарствените продукти се определя "МБАЛ-Добрич" АД гр. Добрич, ул. "Панайот Хитов" № 24, звено „Болнично аптека”.

Член 7. Собствеността върху доставяните лекарствени продукти и рискът от пълното или частичното им погиване преминава върху купувача от момента на приемането им на мястото на доставяне с приемо-предавателен протокол или друг равнозначен документ.

ТД

ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ПРОДАВАЧА

Член 8. (1) Продавачът е длъжен да сключи договор за подизпълнение, когато е обявил в заявлението си за участие ползването на подизпълнител. В срок до 3 дни от сключването на договор за подизпълнение или на допълнително споразумение за замяна на посочен в заявлението подизпълнител изпълнителят изпраща копие на договора или на допълнителното споразумение на възложителя заедно с доказателства, че са изпълнени условията по чл. 66, ал. 2 и 11 от ЗОП.

(2) Подизпълнителите нямат право да превъзлагат една или повече от дейностите, които са включени в предмета на договора за подизпълнение.

(3) Независимо от възможността да се използват подизпълнители, отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на продавача.

(4) Купувачът няма да извършва директни разплащания с подизпълнителите

Член 9. Продавачът е длъжен да доставя лекарствени продукти, които имат разрешение за употреба или удостоверение за регистрация на лекарствени продукти по чл. 23, ал. 1 от ЗЛПХМ и отговарят на изискванията за качество, безопасност и ефикасност по ЗЛПХМ;

Член 10. Цената на лекарствените продукти трябва да отговаря на следните изисквания:

1. Предлаганата цена на лекарствените продукти, които са включени в Позитивния лекарствен списък и заплащани с публични средства, да не е по-висока от регулираната цена по Приложение № 2 от ПЛС, посочена в колона М (стойност на опаковка, изчислена на база референтна стойност за дефинираната дневна доза).

2. Предлаганата цена на лекарствените продукти, извън тези по т. 10.1., да не е по-висока от пределната (максималната продажна цена на дребно), посочена в Регистъра на максималните продажни цени на лекарствените продукти, отпускани без лекарско предписание и максималните продажни цени на лекарствените продукти, отпускани по лекарско предписание (Регистър на пределните цени).

Член 11. В случаите, когато продавачът доставя лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, тези лекарствени продукти трябва да отговарят на изискванията на чл. 68 от ЗКНВП.

Член 12. Продавачът е длъжен да издаде в срок фактура за доставените лекарствени продукти.

ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА КУПУВАЧА

Член 13.(1). Купувачът има право да проверява количеството на всяка отделна доставка, като при установяване на несъответствие е длъжен да уведоми продавача в срок от 24 часа.

(2). При установяване на несъответствие в качеството на доставените лекарствени продукти купувачът е длъжен да уведоми продавача в срок от 24 часа.

(3). Несъответствието на количеството и качеството се установява с протокол, съставен от комисия, съставена от длъжностните лица на купувача.

(4). В случай, че продавачът в срок до 24 часа след уведомяването по ал. 1 и/или 2 оспори писмено несъответствието на качеството, той може да иска проверката му от упълномощен орган или лаборатория.

Член 14. Купувачът е длъжен да заплати уговорената цена в размера, по начина и в срока, определени в настоящия договор.

НЕУСТОЙКИ

Член 15.(1) При забава на доставка от страна на продавача с повече от 24 (двадесет и четири) часа, купувачът има право да получи неустойка в размер на 0.1 (нула цяло, една десета) на сто от стойността на забавената доставка за всеки 24 часа забава.

(2) При установяване на несъответствие в количеството, продавачът е длъжен да достави липсващото количество при следващата доставка, а при поискване от страна на купувача в срок от 24 часа. При неизпълнение на това задължение купувачът има право да получи неустойка в размер на 5 (пет) на сто от стойността на липсващото количество.

(3) При установяване на несъответствие в качеството, продавачът е длъжен да достави лекарствени продукти с уговореното качество при следващата доставка, а при поискване от страна на купувача в срок от 24 часа. При неизпълнение на това задължение купувачът има право да получи неустойка в размер на 5 (пет) на сто от стойността на некачествената доставка.

(4) В случаите по алинеи 2 и 3, ако продавачът не достави договореното, купувачът има право да закупи необходимите му лекарствени продукти от друг доставчик, като разликата между цената по договора и действително заплатената цена е за сметка на продавача.

Член 16.(1) При отказ на продавача да достави заявените му лекарствени продукти или при забава повече от 48 (четиридесет и осем) часа, купувачът има право да закупи необходимите му лекарствени продукти от друг доставчик.

(2) В случаите по предходната алинея разликата между цената по договора и действително заплатената цена е за сметка на продавача.

Член 17.(1) При доставка на лекарствени продукти, срокът на годност на който е по-кратък от срока на чл. 5, изпълнителят дължи на възложителя неустойка в размер, както следва:

1. при доставка със срок на годност от 59.99 до 50 % от общия срок на годност – 5 % (пет процента) върху стойността на доставката;
2. при доставка със срок на годност от 49.99 до 40 % от общия срок на годност – 10 % (десет процента) върху стойността на доставката;
3. при доставка със срок на годност от 39.99 до 30 % от общия срок на годност – 30 % (тридесет процента) върху стойността на доставката;
4. при доставка със срок на годност от 29.99 до 20 % от общия срок на годност – 60 % (шестдесет процента) върху стойността на доставката;
5. при доставка със срок на годност под 20 % от общия срок на годност – 90 % (деветдесет процента) върху стойността на доставката.

(2). Доставката на лекарствен продукт със срок на годност по-кратък от 40 % от общия срок на годност се извършва само след мотивирано решение на ръководителя на купувача за конкретното количество. Без изричното писмено съгласие на ръководителя на купувача лекарствените продукти не се заплащат на продавача.

Член 18. Купувачът има право да иска обезщетение в пълен размер на вредите, които е претърпял в резултат на забавената и/или некачествената доставка.

Член 19. При забава на плащане от страна на купувача, последният дължи на продавача неустойка, в размер на законната лихва.

Член 20. Неустойките, обезщетенията и ценовите разлики по чл. 16, ал. 2 могат да бъдат удържани от всяко дължимо на продавача плащане.

ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

Член 21.(1) Договорът се прекратява:

1. с изтичане на срока, за който е сключен, освен в случаите по чл. 2, из. второ;

2. при създаването на условия за доставка след провеждането на централизиран електронни търгове;

3. когато са настъпили съществени промени във финансирането на обществената поръчка – предмет на договора, извън правомощията на купувача, които той не е могъл или не е бил длъжен да предвиди или да предотврати – с писмено уведомление от купувача, веднага след настъпване на обстоятелствата;

4. при настъпване на невиновна невъзможност за изпълнение в резултат на непредвидено или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на договора („непреодолима сила“) за срок по-дълъг от 30 дни.

(2) Купувачът може да прекрати договора без предизвестие, с уведомление, изпратено до продавача:

1. при системно неизпълнение на доставките на лекарствени продукти по количество и/или качество от страна на продавача. Под системно неизпълнение се разбира такова, извършено два или повече пъти в рамките на един календарен месец, или повече от три пъти в рамките на срока на договора;

2. в случай, че продавачът използва подизпълнител, без да е декларирал това в документите за участие, или използва подизпълнител, който е различен от този, който е посочен, освен в случаите, в които замяната, съответно включването на подизпълнител е извършено със съгласието на купувача и в съответствие със ЗОП и настоящия договор;

(3) Купувачът прекратява договора в случаите по чл. 118, ал. 1 от ЗОП, без да дължи обезщетение на продавача за претърпени от прекратяването на договора вреди, освен ако прекратяването е на основание чл. 118, ал. 1, т. 1 от ЗОП.

ДРУГИ УСЛОВИЯ

Член 22.(1) Страните по договора не могат да го изменят, освен в случаите, предвидени в чл. 116 от ЗОП.

(2) В случай, че по време на действие на договора, стойността на доставян лекарствен продукт, определена по реда на Наредбата за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти, условията, правилата и критериите за включване, промени и/или изключване на лекарствени продукти от позитивния лекарствен списък и условията и реда за работа на комисията по цени и реимбурсиране или по реда на друг нормативен акт, стане по-ниска от договорената, купувачът заплаща лекарствения продукт по по-ниската цена, от датата на влизането в сила на решението на Комисията по цени и реимбурсиране или на друг регулаторен орган.

Член 23. Страните по договора ще решават възникналите по изпълнението спорове по взаимно съгласие, а ако това е невъзможно по реда на ГПК пред родово компетентния съд в гр. Добрич.

Член 24. За всички неуредени по настоящия договор въпроси ще се прилагат разпоредбите на ЗОП, ЗЗД, ТЗ и другите относими нормативни актове.

Член 25.(1). За валидни адреси за приемане на съобщения, свързани с настоящия договор се смятат адресите, посочени в началото на договора.

(2). При промяна на данните по предходната алинея, съответната страна е длъжна да уведоми другата в тридневен срок от промяната.

При подписването на настоящия Договор се представиха следните документи:

- за обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП - свидетелство за съдимост;
- за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП - удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на възложителя и на кандидата или участника;
- за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда";
- декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпиране на пари – по задължителен образец Приложение № 5 от образците документи на документацията за участие;
- сертификат за прилагане и поддържане на система за управление на качеството EN ISO 9001 и/или EN ISO 13485/13488 и/или еквивалентна, в областта на производството и/или търговията с лекарствени продукти
- Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, издадено по реда на ЗЛПХМ или на Разрешение за производство по чл. 196, ал. 1 от ЗЛПХМ, в случаите когато участникът е прозводител и предлага лекарствените продукти, които произвежда, или на Разрешение за внос по чл. 196, ал. 2 от ЗЛПХМ, в случаите когато участникът е вносител и предлага лекарствените продукти, които внася;
- Лицензия по чл.32 от ЗКНВП, в случаите когато участникът предлага лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества и прекурсори.

Към настоящия договор са приложени:

1. Приложение № 1
2. Техническото предложение на продавача;
3. Ценовото предложение на продавача;

Настоящият договор се състави в три еднообразни екземпляра, един за продавача и два за купувача.



КУПУВАЧ:



ПРИЛОЖЕНИЕ №1

Обособена позиция № 2 - лекарства и продукти за онкологични заболявания

Обособена позиция №	Анатомо-терапевтична позиция и код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка/Количество на активното лекарство	Количество от дозир. табл.	Търговско наименование	Производител/притежател на разрешението за употреба	Количество во в опаковка	Цена на опаковка без ДДС	
										Мярка/Количество на активното лекарство
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
18	L01XE03	Erlotinib	film-coated tablets	100 mg	60	Varlota. Film coated tablet, 100 mg, Pack: 30	Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Malta	30	1312.25	
19	L01XE03	Erlotinib	film-coated tablets	150 mg	630	Varlota. Film coated tablet, 150 mg, Pack: 31	Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Malta	30	1966.38	
20	B03XA01	Erythropoietin	sol.inj.	10000 IU	82	Recept. Solution for injection, 10000 IU/1.0 ml., - Pack: 6 pre-filled syringes	Novartis UK Ltd., Обединено Кралство	6	242.46	
28	L01XE07	Lapatinib	film-coated tablet	250 mg	2240	TYVERB, Film coated tablet, 250 mg, Pack: 140	Novartis Europharm Limited, Обединено Кралство	140	3146.00	
36	L01XE11	Pazopanib	film-coated tablets	400 mg	780	VOTRIENT, Film coated tablet, 400 mg, Pack: 60	Novartis Europharm Limited, Обединено Кралство	60	4062.50	
55	L02BB04	Enzalutamide	112 caps	40 mg	1120	Xiandi. Capsule, soft., 40 mg, Pack: 112	Astellas Pharma Europe B.V., Нидерландия	112	5307.60	
56	L01XE23	Dabrafenib	Capsule, hard	75 mg	120	Tafinlar. Capsule, hard, 75 mg, Pack: 120	Novartis Europharm Limited, Обединено Кралство	120	10333.8	

215837.60

Обособена позиция № 4 - лекарства и продукти за диализно лечение

Обособена позиция №	Анатомо-терапевтична позиция	Международно непатентно наименование	Лекарствена форма	Мярка/Количество	Количество от доз.	Търговско наименование	Производител/притежател на разрешението за употреба	Количество во в опаковка	Цена на опаковка	
										Мярка/Количество
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
19	B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	solution for injection, pre-filled syringe	50 mcg/0.3ml	19	Mircera. Solution for injection, 50 mcg/0.3 ml., - Pack: 1 pre-filled syringe	Roche Registration Limited, Обединено Кралство	1	127.60	
21	B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	solution for injection, pre-filled syringe	100 mcg/0.3ml	24	Mircera. Solution for injection, 100 mcg/0.3 ml., - Pack: 1 pre-filled syringe	Roche Registration Limited, Обединено Кралство	1	255.81	
22	B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	solution for injection, pre-filled syringe	150 mcg/0.3ml	1	Mircera. Solution for injection, 150 mcg/0.3 ml., - Pack: 1 pre-filled syringe	Roche Registration Limited, Обединено Кралство	1	388.62	

215837.60



ТЕХНИЧЕСКО РЕДЛОЖЕНИЕ

По обособена позиция № 2: Лекарствени продукти за онкологични заболявания

Подписаният Тодор Дочев Дочев,
ЕГН 5906225325,
в качеството си на Управител
(изписва се длъжността)
на Алта Фармасютикълс ЕООД
(изписва се името на участника),
със седалище:
гр. София, бул. България 118, Бизнес център Абакус, ет. 2,
адрес на управление:
гр. София, бул. България 118, Бизнес център Абакус, ет. 2,
ЕИК 175256438,

ПРЕДЛАГАМ СЛЕДНИТЕ УСЛОВИЯ:

1. Представям оферта за участие по номенклатури
№ № 9, 18, 19, 20, 21, 22, 26, 27, 28, 36, 42, 43, 47, 55 и 56.
(Моля посочете номерата на номенклатурите от обособената позиция, за които представяте оферта)
2. Декларирам срок на валидност на офертата: 3 (три) месеца от датата, която е посочена за дата на подаване на офертата.
3. Приемам срока на изпълнение на поръчката: 12 (дванадесет) месеца от сключването на договора.
4. Приемам срока за плащане: до 60 (шестдесет) календарни дни от извършването на доставката и издаването на фактура от изпълнителя.
5. Приемам срока на доставка: До 24 (двадесет и четири) часа от момента на заявяването от страна на възложителя.
6. Приемам срока на годност: Не по-малко от 60 % от общата годност в момента на доставка.
5. **ДЕКЛАРИРАМ**, че доставяните лекарствени продукти:
 - 5.1. имат разрешение за употреба или удостоверение за регистрация на лекарствени продукти по чл. 23, ал. 1 от ЗЛПХМ;
 - 5.2. отговарят на изискванията за качество, безопасност и ефикасност по ЗЛПХМ.
6. **ДЕКЛАРИРАМ**, че:
 - 6.1. предлаганата цена на лекарствените продукти, които са включени в Позитивния лекарствен списък и заплащани с публични средства, не е по-висока от

регулираната цена по Приложение № 2 от ПЛС, посочена в колона М (стойност на опаковка, изчислена на база референтна стойност за дефинираната дневна доза).

6.2. предлаганата цена на лекарствените продукти, извън тези, които са включени в Позитивния лекарствен списък и заплащани с публични средства, не е висока от пределната (максималната продажна цена на дребно), посочена в Регистъра на максималните продажни цени на лекарствените продукти, отпускани без лекарско предписание и максималните продажни цени на лекарствените продукти, отпускани по лекарско предписание.

7. Приемам да изпълнявам всички изисквания на възложителя, посочени в обявлението и документацията за участие.

8. Декларирам съгласието си с клаузите на приложения проект на договор.

9. В случай, че бъде определен за изпълнител на поръчката, се задължавам, при подписването на договора за обществена поръчка, да представя актуални документи удостоверяващи липсата на основания за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор:

- за обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП - свидетелство за съдимост;
- за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП - удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на възложителя и на кандидата или участника;

- за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда";

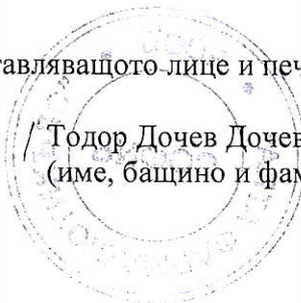
- декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпиране на пари – по задължителен образец Приложение № 5 от образците документи на документацията за участие;

- сертификат за прилагане и поддържане на система за управление на качеството EN ISO 9001 и/или EN ISO 13485/13488 и/или еквивалентна, в областта на производството и/или търговията с лекарствени продукти

- Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, издадено по реда на ЗЛПХМ или на Разрешение за производство по чл. 196, ал. 1 от ЗЛПХМ, в случаите когато участникът е производител и предлага лекарствените продукти, които произвежда, или на Разрешение за внос по чл. 196, ал. 2 от ЗЛПХМ, в случаите когато участникът е вносител и предлага лекарствените продукти, които внася.

Подпис на представляващото лице и печат

Тодор Дочев Дочев - Управител
(име, бащино и фамилия, длъжност)



Приложение № 3.4

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

По обособена позиция № 4: Лекарствени продукти за диализно лечение

Подписаният Тодор Дочев Дочев,
ЕГН 5906225325,
в качеството си на Управител
(изписва се длъжността)
на Алта Фармасютикълс ЕООД
(изписва се името на участника),
със седалище: гр. София, бул. България 118, Бизнес център Абакус, ет. 2,
адрес на управление: гр. София, бул. България 118, Бизнес център Абакус, ет. 2,
ЕИК 175256438,

ПРЕДЛАГАМ СЛЕДНИТЕ УСЛОВИЯ:

1. Представям оферта за участие по номенклатури № № 19, 20, 21 и 22.
(Моля посочете номерата на номенклатурите от обособената позиция, за които представяте оферта)
2. Декларирам срок на валидност на офертата: 3 (три) месеца от датата, която е посочена за дата на подаване на офертата.
3. Приемам срока на изпълнение на поръчката: 12 (дванадесет) месеца от сключването на договора.
4. Приемам срока за плащане: до 60 (шестдесет) календарни дни от извършването на доставката и издаването на фактура от изпълнителя.
5. Приемам срока на доставка: До 24 (двадесет и четири) часа от момента на заявяването от страна на възложителя.
6. Приемам срока на годност: Не по-малко от 60 % от общата годност в момента на доставка.
5. **ДЕКЛАРИРАМ**, че доставяните лекарствени продукти:
 - 5.1. имат разрешение за употреба или удостоверение за регистрация на лекарствени продукти по чл. 23, ал. 1 от ЗЛПХМ;
 - 5.2. отговарят на изискванията за качество, безопасност и ефикасност по ЗЛПХМ.
6. **ДЕКЛАРИРАМ**, че:
 - 6.1. предлаганата цена на лекарствените продукти, които са включени в Позитивния лекарствен списък и заплащани с публични средства, не е по-висока от регулираната цена по Приложение № 2 от ПЛС, посочена в колона М (стойност на опаковка, изчислена на база референтна стойност за дефинираната дневна доза).
 - 6.2. предлаганата цена на лекарствените продукти, извън тези, които са включени в Позитивния лекарствен списък и заплащани с публични средства, не е по-

висока от пределната (максималната продажна цена на дребно), посочена в Регистъра на максималните продажни цени на лекарствените продукти, отпускани без лекарско предписание и максималните продажни цени на лекарствените продукти, отпускани по лекарско предписание.

7. Приемам да изпълнявам всички изисквания на възложителя, посочени в обявлението и документацията за участие.

8. Декларирам съгласието си с клаузите на приложения проект на договор.

9. В случай, че бъде определен за изпълнител на поръчката, се задължавам, при подписването на договора за обществена поръчка, да представя актуални документи удостоверяващи липсата на основания за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор:

- за обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП - свидетелство за съдимост;

- за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП - удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на възложителя и на кандидата или участника;

- за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда";

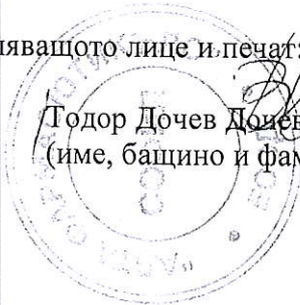
- декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпиране на пари – по задължителен образец Приложение № 5 от образците документи на документацията за участие;

- сертификат за прилагане и поддържане на система за управление на качеството EN ISO 9001 и/или EN ISO 13485/13488 и/или еквивалентна, в областта на производството и/или търговията с лекарствени продукти;

- Разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти, издадено по реда на ЗЛПХМ или на Разрешение за производство по чл. 196, ал. 1 от ЗЛПХМ, в случаите когато участникът е производител и предлага лекарствените продукти, които произвежда, или на Разрешение за внос по чл. 196, ал. 2 от ЗЛПХМ, в случаите когато участникът е вносител и предлага лекарствените продукти, които внася.

Подпис на представляващото лице и печат:

Годор Дочев Дочев - Управител
(име, бащино и фамилия, длъжност)



Обособена позиция № 2 - лекарствени продукти за онкологични заболявания

Обособена позиция №	Автоматизиран код АУС/код	Международно непатентно наименование (INN)/код	Лекарствена форма	Мярка/Колкото на активното лекарство	Количество ампр., табл.	Търговско наименование	Производител/притежател на разрешението за употреба	Количество в опаковка	Цена на опаковка без ДДС	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
9	L01XA02	Carboplatin	solution for infusion	10 mg/ml-15 ml	260 mg	Carboplatin Acavis, Concentrate for solution for infusion, 10 mg/ml - 15 ml, mg, Pack: 1	Actavis Group PTC ehf., Исландия	1	116.45	
18	L01XE03	Erlotinib	film-coated tablets	100 mg	60 mg	Varloba, Film coated tablet, 100, mg, Pack: 30	Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Malta	30	1312.25	
19	L01XE03	Erlotinib	film-coated tablets	150 mg	630 mg	Varloba, Film coated tablet, 150, mg, Pack: 31	Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Malta	30	1966.38	
20	B03XA01	Erythropoietin	sol.inj.	10000 IU	82 IU	Reasrit, Solution for injection, 10000 IU/1,0 ml, -, Pack: 6 pre-filled syringes	Novartis UK Ltd., Обединено Кралство	6	242.46	
21	L01XE10	Everolimus	tablets	10 mg	300 mg	Afinitor, Tablet, 10, mg, Pack: 30	Novartis Europharm Limited, Обединено Кралство	30	5249.33	
22	L03AA02	Fligrastin	solution for injection in pre-filled syringe	30 MIU/ 0.5 ml	132 mg	NIVESTIM, Solution for injection/infusion, 30 MIU/0.5 ml, mg, Pack: 5	Novartis UK Ltd., Обединено Кралство	5	153.51	
26	L01XE01	Imatinib	film-coated tablets	100 mg	1440 mg	Imatinib, Film coated tablet, 100, mg, Pack: 120	Alvogen PFCo S.à.r.l, Люксембург	120	150.39	
27	L01XX19	Irinitocan	concentrate for solution for infusion	20 mg/ml - 5 ml	71 mg	IRINOTECAN ACTAVIS, Concentrate for solution for infusion, 20 mg/ml - 5 ml, -, Pack: 1	Активис ЕАД, България	1	39.34	
28	L01XE07	Lapatinib	film-coated tablet	250 mg	2240 mg	TYVERB, Film coated tablet, 250, mg, Pack: 140	Novartis Europharm Limited, Обединено Кралство	140	3146.00	
36	L01XE11	Pazopanib	film-coated tablets	400 mg	780 mg	VOTRIENT, Film coated tablet, 400, mg, Pack: 60	Novartis Europharm Limited, Обединено Кралство	60	4062.50	
42	L01AX03	Temozolomide	hard capsules	100 mg	150 mg	Blastomat, Capsule, hard, 100, mg, Pack: 5	Alvogen PFCo S.à.r.l, Люксембург	5	82.42	
43	L01XX17	Toripotecan	powder for concentrate for solution for infusion	4 mg	1 mg	POTACTASOL, Powder for concentrate for solution for infusion, 4, mg, Pack: 1	Actavis Group PTC ehf., Исландия	1	55.22	
47	L01CA04	Vinorelbine	conc. for sol. for inf.	10 mg/ml - 5 ml	18 mg	Vinorelbine Acavis, Concentrate for solution for infusion, 50, mg, Pack: 1	Активис ЕАД, България	1	46.79	
55	L02BB04	Enzalutamide	112 caps	40 mg	1120 mg	Xtandi, Capsule, soft, 40, mg, Pack: 112	Asellas Pharma Europe B.V., Нидерландия	112	5307.60	
56	L01XE23	Dabrafenib	Capsule, hard	75 mg	120 mg	Tafimar, Capsule, hard, 75, mg, Pack: 120	Novartis Europharm Limited, Обединено Кралство	120	10333.8	

Подпис на представящото лице:

Тодор Дочев, Директор
(име, фамилия, длъжност)

(печат)

Обособена позиция № 4 - лекарствени продукти за диализно лечение

Обособена позиция №	Анатомо-терапевтичен код /АТС-код/	Международно непатентно наименование /INN/	Лекарствена форма	Мярка/Количество на активното лекарство		Количество во до амп.,табл.	Търговско наименование	Производител/притесител на разрешението за употреба	Количество во в опаковка	Цена на опаковка без ДДС
				5	6					
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
19	B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-eroctin beta	solution for injection, pre-filled syringe	50	mcg/0,3ml	19	Mircera, Solution for injection, 50 µg/0,3 ml, -, Pack: 1 pre-filled syringe	Roche Registration Limited, Обединено Кралство	1	127.69
20	B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-eroctin beta	solution for injection, pre-filled syringe	75	mcg/0,3ml	71	Mircera, Solution for injection, 75 µg/0,3 ml, -, Pack: 1 pre-filled syringe	Roche Registration Limited, Обединено Кралство	1	191.55
21	B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-eroctin beta	solution for injection, pre-filled syringe	100	mcg/0,3ml	24	Mircera, Solution for injection, 100 µg/0,3 ml, -, Pack: 1 pre-filled syringe	Roche Registration Limited, Обединено Кралство	1	255.81
22	B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-eroctin beta	solution for injection, pre-filled syringe	150	mcg/0,3ml	1	Mircera, Solution for injection, 150 µg/0,3 ml, -, Pack: 1 pre-filled syringe	Roche Registration Limited, Обединено Кралство	1	388.62

Подпис на представляващото лице:

Тодор Дочев /Управител/
(име, фамилия, длъжност)

(печат)