

ОДОБРЯВАМ:

Д-р СВЕТОЗАР БАИЧЕВ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР



ДОКУМЕНТАЦИЯ

ЗА

**УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРА
ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА
ПОРЪЧКА, ТИП "ОТКРИТА", ЗА ДОСТАВКА,
ВЪВЕЖДАНЕ В ЕКСПЛОАТАЦИЯ И
ГАРАНЦИОННО ПОДДЪРЖАНЕ НА НОВА
МЕДИЦИНСКА АПАРАТУРА ЗА
"МБАЛ-ДОБРИЧ" АД
ГР. ДОБРИЧ
2019 год.**

С Ъ Д Ъ Р Ж А Н И Е

на документацията за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка

1. Решение за откриване на процедура за възлагане на обществена поръчка – в отделен файл.
2. Обявление, с което се оповестява откриването на процедурата – в отделен файл.
3. Техническа спецификация.
4. Указания за подготовка на офертата.
5. Проект на договор с приложения към него.
6. Образци на документи – в отделен файл:
 - 6.1. Приложения от № 1.1 до № 1.8 - задължителен образец: "Ценово предложение" по обособени позиции от № 1 до № 8;
 - 6.2. Приложения от № 2.1 до № 2.8 - задължителен образец: "Техническо предложение" по обособени позиции от № 1 до № 8;
 - 6.3. Приложение № 3 – задължителен образец: Декларация по чл. 59, ал. 1, т. 3 от Закона за мерките срещу изпиране на пари. Представя се при подписването на договора за обществена поръчка.
7. Стандартен образец на единния европейски документ за обществени поръчки (eЕЕДОП) – в *.zip файл.

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

1. Обособена позиция № 1: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на СТАЦИОНАРНА ЦИФРОВА ЕХОГРАФСКА СИСТЕМА ЗА АБДОМИНАЛНА ДИАГНОСТИКА.

1.1. Технически изисквания:

Показател №	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура
1	Да позволява лесно транспортиране посредством колела със спиращки (мобилност)
2	Дисплей не по-малък от 19" LCD монитор, подвижен в четири посоки, с възможност да се прибира към клавиатурата при транспортиране
3	Да има допълнителен цветен екран със сензорно управление тип "тъчскрийн" за опериране с режим зависимите параметри
4	Възможност за регулиране на височината на контролния панел
5	Възможност за програмиране на бутони по желание на оператора
6	Възможност за програмиране на потребителски макроси – запис на последователно използвани операции, които да се стартират с едно натискане

"МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ" АД

ДОБРИЧ 9300 ☒ ул. "Панайот Хитов" 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblb@bergon.net

	на бутона
7	Възможност за настройка на размера на зоната за ехографския образ върху дисплея на монитора – най-малко 3 степени, вкл. ехографски образ на цял екран
8	Наличие на интерфейси – USB, LAN, WI-FI, Bluetooth, HDMI
9	Наличие на 3 порта за образни трансдюсери
10	Възможност за поддръждане на поставките за трансдюсери и ехографски гел. Възможност за сваляне, с цел почистване и дезинфекция
11	Наличие на вградено CD/DVD устройство
12	Операционна система не по-ниска от Windows 8 или еквивалент
13	Възможност за дистанционно сервизно обслужване по интернет
14	Честота на кадрите в 2D не по-малко от 1400 Hz
	Честотен диапазон на ехографа: не по-малък от 20 MHz
15	Възможност за тъканно хармонично изобразяване с не по-малко от 4 избираеми честотни диапазона
16	Дълбочина на сканиране не по-малко от 40 см
17	Режими на работа – 2D, M, цветен, мощен, тъканен, спектрален PW/CW доплер
18	Възможност за автоматична настройка на общото и позоново усилване на 2D образа с натискане на един бутон
19	Възможност за избиране на не по-малко от 4 работни честоти за двуизмерен образ, за цветен и за спектрален доплерови режими
20	Възможност за едновременна настройка на образните параметри на спектралния доплер с натискане на един бутон: наклон на доплера, усилване, скала и базова линия
21	Възможност за подобряване качеството на образа в реално време чрез редуциране на шумове и артефакти, със запазване на пълната клинична информация. Възможност за детайлна настройка на параметрите на филтриране, включително на баланса между суровия (RAW) и филтрирания ехографски образи
22	Вградена база данни с капацитет не по-малко от 2000 MB за архивиране на образи, сурови данни на 3Di 4D образи, кинопримки, рапорти от изследването и данни за пациентите с възможност за последваща обработка, измерване, анализ и генериране на нови рапорти
23	Окомплектовка:
23.1	Конвексен трансдюсер за абдоминална ехография с минимален честотен обхват от 1 до 7 MHz
23.2	Медицински термо видео принтер
23.3	Работна станция на външна компютърна система с интерфейс, идентичен на програмата на ехографа. Възможност за инсталация на няколко компютъра едновременно

1.2. Гаранционен срок: Не по-кратък от 24 месеца.

1.3. Други изисквания:

1.3.1. Да има инструкция за употреба на български език.

1.3.2. Да е фабрично нова, неупотребявана, нерестриктирана, недемонстрационна и произведена не по-рано от 2018 год.

1.4. Прогнозна стойност: 32000 лева.

2. Обособена позиция № 2: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на 8 (осем) броя ПАЦИЕНТНИ МОНИТОРИ:

2.1. Технически изисквания:

Показател №	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура
1	Цветен LCD дисплей с размер не по-малък от 12"
2	Основни функции на измерване: ЕКГ, сърдечна честота, пулсова честота, дихателна честота, неинванзивно кръвно налягане, сатурация, температура
3	Анализ на ST сегмента
4	Анализ и класификация на аритмии
5	Диапазон на сърдечната честота: от 15 до 350 удара в минута
6	Диапазон на честотата на дишане: от 0 до 120 грт
7	Диапазон на сатурацията: от 0 до 100 %
8	Диапазон на измерване на неинванзивното кръвно налягане: от 10 до 270 mmHg
9	Режими на работа на неинванзивно кръвно налягане: неонатален, за деца, за възрастни
10	Показване на графични и таблични трендове за 480 часа
11	Възможност за работа с USB памет и SD карта памет
12	Възможност за обновяване на софтуера чрез USB порт
13	Показване на кислородна сатурация (SpO2) в % и графика (плетизмограма)
14	Показване на честота на дишане и графика на дишането (RESP)
15	Измерване на температура – 2 канала
16	Възможност за връзка с централна мониторна станция кабелно или безжично
17	Меню на български език
18	Възможност за надграждане:
18.1	Модул измерване на инванзивно кръвно налягане (IBP) с 2 канала, който да може да се свърже директно с монитора
18.2	Каптографски EtCo2 модул, който да може да се свърже директно с монитора
19	Окомплектовка:
19.1	ЕКГ кабел 5 отвеждания – 1 бр.
19.2	Еднократни ЕКГ електроди – 1 комплект
19.3	SpO2 сензор за възрастни – 1 бр.
19.4	Кожен температурен сензор – 1 бр.
19.5	NIBP маншет за възрастни – 1 бр.
19.6	Тръбичка (3 м) с конектори за NIBPманшети – 1 бр.
19.7	Захранващ кабел – 1 бр.
19.8	Захранваща батерия – 1 бр.

2.2. Гаранционен срок: Не по-кратък от 12 месеца.

2.3. Други изисквания:

2.3.1. Да има инструкция за употреба на български език.

2.3.2. Да е фабрично нова, неупотребявана, не рециклирана, недемонстрационна и произведена не по-рано от 2018 год.

2.4. Прогнозна стойност: 9600 лева (1200 лева за брой).

3. Обособена позиция № 3: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на 2 (два) броя ВАКУУМНИ АСПИРАТОРИ:

3.1. Технически изисквания:

Показател №	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура
1	Непрекъснат режим на работа
2	Мобилен, на колелца със спиращки
3	Аспирационен поток не по-малък от 90 л/мин
4	Максимален вакуум 0.90 bar
5	Плавно регулиране на мощността на вакуума
6	Вграден манометър за визуализация на силата на вакуума
7	Мрежово захранване
8	Окомплектовка
8.1	Канюли 8 x 14
8.2	Конектор
8.3	Антибактериален филтър
8.4	Автоклавируеми разарвоари 2 бр.

3.2. Гаранционен срок: Не по-кратък от 12 месеца.

2.3. Други изисквания:

3.3.1. Да има инструкция за употреба на български език.

3.3.2. Да е фабрично нова, неупотребявана, не рециклирана, недемонстрационна и произведена не по-рано от 2018 год.

3.4. Прогнозна стойност: 2500 лева (1250 лева за брой).

4. Обособена позиция № 4: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ДЕФИБРИЛАТОР:

4.1. Технически изисквания:

Показател №	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура
1	Монофазна, външна дефибрилация
2	Режими на работа: ръчен и несинхронизиран
3	Зареждане: незабавно след включване
4	Енергия в не по-малко от 9 стъпки от 5J до 360J
5	Превключване на отделните стъпка чрез взаимно изключващи се бутони
6	Многократни падови лъжици, подходящи за деца и възрастни
7	Автоматичен тест за откриване на грешки

8	Индикатор за зареждане
9	Вградена батерия с индикатор за състоянието на батерията
10	Размери: не повече от 500 мм x 200 мм x 400 мм
11	Тегло с падове и батерии: не повече от 7 кг.

4.2. Гаранционен срок: Не по-кратък от 12 месеца.

4.3. Други изисквания:

4.3.1. Да има инструкция за употреба на български език.

4.3.2. Да е фабрично нова, неупотребявана, не рециклирана, недемонстрационна и произведена не по-рано от 2018 год.

4.4. Прогнозна стойност: 2300 лева.

5. Обособена позиция № 5: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ПРЕНОСИМ 6-КАНАЛЕН ЕЛЕКТРОКАРДИОГРАФСКИ АПАРАТ:

5.1. Технически изисквания:

Показател №	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура
1	Цветен LCD дисплей, с размер не по-малък от 7", с Touch Screen управление
2	Дублирано управление през функционалните бутони и сензорния екран
3	ЕКГ кабел с 12-канална регистрация
4	Разпечатване на резултатите на вграден термопринтер и през стандартен компютър
5	Едновременно извеждане на дисплея на 3 / 6 / 12 канална ЕКГ
6	АС филтър, филтър на базовата линия и ЕМГ филтър на ЕКГ сигналите
7	Автоматичен анализ и интерпретация
8	Вградена батерия с възможност за работа в режим на готовност не по-малко от 4 часа
9	Вътрешна памет за не по-малко от 1000 ЕКГ записа
10	Окомплектовка:
10.1	ЕКГ кабел с 12 отвеждания
10.2	Електродни щипки за крайници – 1 комплект
10.3	Гръдни електроди – 1 комплект

5.2. Гаранционен срок: Не по-кратък от 12 месеца.

5.3. Други изисквания:

5.3.1. Да има инструкция за употреба на български език.

5.3.2. Да е фабрично нова, неупотребявана, не рециклирана, недемонстрационна и произведена не по-рано от 2018 год.

5.4. Прогнозна стойност: 1300 лева

6. Обособена позиция № 6: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на 2 (два) броя ИНФУЗИОННА ПОМПА ЗА ВЕНОЗНО ВЛИВАНЕ НА ТЕЧНИ РАЗТВОРИ (ИНФУЗОМАТ):

6.1. Технически изисквания:

Показател №	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура
1	Стойности на вливане: от 1 до 1200 мл / час
2	Инфузионен обхват: от 0 до 9999.99 мл
3	Болус: от 50 до 800 мл в стъпка от 0.1 мл / час
4	Настройки: скорост, обем на протичане, време, предварителна настройка на програми
5	Режими на настройка: Милилитър за час (ml/h); Обем за определено време (time/volume)
6	Точност на инфузията: $\pm 3 \%$
7	Аларми: отворена врата; оклузия; наличие на въздух в системата (въздушен балон); край на инфузията; съществена разлика между зададена и реална стойност
8	Памет: до 1000 събития
9	Вградена батерия с възможност за не-по-малко от 5 часа непрекъсната инфузия
10	Дръжка за удобно пренасяне
11	Възможност да се поставя както на инфузионна стойка, така и на равна повърхност
12	Тегло: не повече от 3 кг

6.2. Гаранционен срок: Не по-кратък от 12 месеца.

6.3. Други изисквания:

6.3.1. Да има инструкция за употреба на български език.

6.3.2. Да е фабрично нова, неупотребявана, nereциклирана, недемонстрационна и произведена не по-рано от 2018 год.

6.4. Прогнозна стойност: 2800 лева (1400 лева за 1 брой).

7. Обособена позиция № 7: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на 6 (шест) броя СПРИНЦОВКОВА ИНФУЗИОННА ПОМПА (ПЕРФУЗОР):

7.1. Технически изисквания:

Показател №	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура
1	Вградена функция "телесно тегло" за точно определяне на лекарствената доза спрямо теглото на пациента
2	Съвместим със спринцовки: 10, 20, 50 и 60 мл
3	Скорост на инфузията: от 0.1 до 1200 мл/час със стъпка 0.1 мл/час
4	Точност на инфузията: $\pm 3 \%$
5	Режими на работа: Rate Mode, Weight Mode, Time Mode
6	Аларми: Оклузия, Почти празно, Край, Разместване на спринцовката,

	Незакрепено бутало, Неправилно въведени стойности, Слаба батерия, Стойност на потока над лимита, Обем над лимита, Системна грешка, край на времето без операции
7	Дисплеен обхват на вливания обем: от 0.1 до 9999.9 мл
8	Възможност да се поставя както на инфузионна стойка, така и на равна повърхност
9	Вградена батерия с възможност за непрекъсната инфузия не по-малко от 8 часа
10	LCD дисплей
11	Тегло: не повече от 3 кг

7.2. Гаранционен срок: Не по-кратък от 12 месеца.

7.3. Други изисквания:

7.3.1. Да има инструкция за употреба на български език.

7.3.2. Да е фабрично нова, неупотребявана, nereциклирана, недемонстрационна и произведена не по-рано от 2018 год.

7.4. Прогнозна стойност: 5100 лева (850 лева за 1 брой).

8. Обособена позиция № 8: Доставка на медицинска апаратура за надграждане на налична СИСТЕМА ЗА ДИАГНОСТИЧНА И ОПЕРАТИВНА АРТРОСКОПИЯ, производство на Richard Wolf, Германия, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане:

8.1. Технически изисквания:

Показател №	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Брой
1	Инструментална част на системата	
1.1	Троакарен ръкав (шафт), със защитен дистален край, с две въртящи се кранчета, с автоматично заключване на оптиката и троакара, външен диаметър 6 мм, дължина 130 мм, съвместим с наличната оптика (телескоп)	1
1.2	Троакар (обтуратор) с полутъп връх	1
1.3	Артроскопски пънч, с плоски челюсти, извит нагоре, височина на бранша 1.6 мм ± 5 %	1
1.4	Артроскопски пънч, с плоски челюсти, извит нагоре и наляво, височина на бранша 1.6 мм ± 5 %	1
1.5	Артроскопски пънч, с плоски челюсти, извит нагоре и надясно, височина на бранша 1.6 мм ± 5 %	1
1.6	Артроскопска Ноок ножица, права, с едно активно рамо, диаметър 3.4 мм ± 5 %	1
1.7	Граспинг форцепс, с финни зъби, диаметър 3.4 мм ± 5 %, дължина 130 мм ± 2 %, дръжка със заключване	1
1.8	Кюрета извита, вътрешен диаметър 4.5 мм ± 5 %, работна дължина 95 мм ± 2 %	1
1.9	Кюрета извита, вътрешен диаметър 6 мм ± 5 %, работна дължина 95 мм ± 2 %	1

1.10	Микрофрактурен инструмент, извит 30°, дължина 170 мм ± 2 %	1
1.11	Микрофрактурен инструмент, извит 45°, дължина 170 мм ± 2%	1
1.12	Микрофрактурен инструмент, извит 60°, дължина 170 мм ± 2%	1
1.13	Артроскопски електрод иглен, извит 90°, дължина 110 мм ± 2 %, шафт 2 мм, съвместим с наличния електронож	5
1.14	Артроскопски електрод нож, извит 45°, дължина 110 мм ± 2 %, шафт 2 мм, съвместим с наличния електронож	5
1.15	Артроскопски електрод коагулационен, извит 90°, дължина 110 мм ± 2 %, шафт 2 мм, съвместим с наличния електронож	5
1.16	Ръкохватка за електродите, с два бутона, шафт 2 мм, многократна, съвместима с наличния електронож	1
1.17	Кабел за ръкохватката, дължина 4 м, многократен, съвместим с наличния електронож	1
1.18	Наконечник за шейвър, за многократна употреба, тип "Resector" със зъби, диаметър 4.5 мм, съвместим с наличната моторна система (шейвър)	1
1.19	Наконечник за шейвър, за многократна употреба, тип "Resector" агресивен, диаметър 4.5 мм, съвместим с наличната моторна система (шейвър)	1
1.20	Наконечник за шейвър, за многократна употреба, тип "Ball burr" защитен, диаметър 4.5 мм, съвместим с наличната моторна система (шейвър)	1
1.21	Наконечник за шейвър, за многократна употреба, тип "Acromionizer" диаметър 3.5 мм, съвместим с наличната моторна система (шейвър)	1
2	Апаратна част на системата:	
2.1	Ендоскопска дигитална видео HD камера, състояща се от:	1
2.1.1	Процесорен блок със следните технически възможности и характеристики: - 1 CCD ендоскопска видео камера; - цифрова обработка на видео сигнала; - система PAL; - формат HD; - интегриран USB порт за архивиране на данни на USB флашка; - възможност за запис на снимка и видео клип; - формат на запис на снимката BMP; - формат на запис на видео клип MPEG4; - бял баланс с функция памет; - наличие на anti-moire функция; - автоматичен електронен шатър за контрол и оптимизация на яркостта на образа и за съгласуване с източника на светлина .	
2.1.2	Глава на видео камерата със следните технически възможности и характеристики: - 1 CCD глава с дигитален видеосигнал; - -минимум два свободно програмируеми бутона на главата на камерата за управление на функциите заложен в менюто на камерата; - дължина на кабела на главата на камерата не по-малка от 3 метра;	

	<ul style="list-style-type: none"> - C-mount връзка; - светлочувствителност не по-малка от 2 Lux / $f = 1.4$; - тегло на главата заедно с кабела не по-голямо от 70 грама; - автоклавируема глава. 	
2.1.3	<p>Комплектация на процесорния блок (контролер):</p> <ul style="list-style-type: none"> - USB флашка с капацитет не по-малък от 8 GB; - HDMI/DVD-D кабел с дължина не по-малка от 3 метра; - Кабел за дистанционно управление с дължина не по-малка от 1.5 метра. 	
2.2	<p>Обектив със следните технически възможности и характеристики:</p> <ul style="list-style-type: none"> - C-mount връзка; - със zoom; - фокална дължина $f = 21 \div 36$ мм. 	1
2.3	<p>Видео монитор HD със следните технически възможности и характеристики:</p> <ul style="list-style-type: none"> - плосък монитор LCD, не по-малък от 24"; - медицински видеомонитор, широкоекранен не по-малко от 16:10; - видео входове: DVI-D, RGB/VGA/YpPr, S-Video и Composit; - видео изход: DVI-D; - разрешаваща способност не по-малко от 1920 x 1200; - ъгъл на наблюдение: не по-малко от 170°; - контраст не по-малко от 1 000:1; - яркост не по-малко от 300 cd/m². 	1
2.4	<p>Статив за монитора</p>	1
2.5	<p>Източник на студена светлина със следните технически възможности и характеристики:</p> <ul style="list-style-type: none"> - тип на светлината: LED; - мултифункционално гнездо за включване на фиброоптични кабели от различни производители; - функция автоматично включване на светлината когато работното напрежение е отпаднало за по-малко от десет секунди, а при повече от десет секунди да се преминава в режим "standby"; - възможност за включване и изключване на светлината от бутоните на камерата; - автоматично разпознаване на фиброоптичния кабел когато се включи към апарата и преминаване в режим "standby", ако той се извади от куплунга на апарата; - регулиране на интензитета на светлината в диапазона от 0 до 100 %; - дисплей за индикация на интензитета на светлина; - работни часове на лампата не по-малко от 30 000 часа. 	1
2.5	<p>Фиброоптичен светловод със следните технически възможности и характеристики:</p> <ul style="list-style-type: none"> - диаметър 3.5 мм; - дължина не по-малко от 2300 мм; - автоклавируем. 	1
3	<p>Приставка за операционна маса за позициониране на крака при</p>	1

	<p>артроскопия на коляно със следните технически възможности и характеристики:</p> <ul style="list-style-type: none"> - закрепване на страничната шина на операционната маса; - механична настройка на диаметъра на приставката посредством червячен механизъм; - наличие на подложка; - максимален товар не по-малко от 35 кг; - комплект със захващаща клампа за фиксиране на приставката към операционната маса. 	
--	---	--

8.2. Гаранционен срок: Не по-кратък от 12 месеца.

8.3. Други изисквания:

8.3.1. Да има инструкция за употреба на български език.

8.3.2. Да е фабрично нова, неупотребявана, не рециклирана, недемонстрационна и произведена не по-рано от 2018 год.

8.4. Прогнозна стойност: 41000 лева.

8.5. Надграждането, чрез доставката на посочената в техническата спецификация медицинска апаратура ще се осъществи върху на налична в лечебното заведение система за диагностична и оперативна артроскопия, производство на Richard Wolf, Германия. Предлаганата от участника апаратура трябва да бъде съобразена и съвместима с наличните оптика (телескоп), електронож и моторна система (шейвър) на системата.

8.6. Всеки от участниците може да направи оглед на наличната в лечебното заведение система за диагностична и оперативна артроскопия, всеки работен ден от 9.00 до 15.00 часа до деня за получаването на офертите.

9. Обособена позиция № 9: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на 12-КАМЕРЕН АПАРАТ ЗА КОМПРЕСОТЕРАПИЯ:

9.1. Технически изисквания:

Показател №	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура
1	Не по-малко от 8 режима на компресия
2	Възможност за задаване на налягането за всяка камера поотделно
3	Задаване на време на задържане и интервал
4	Плавно регулиране на налягането в камерите
5	Обхват на налягането в камерите: от 0 до 200 mmHg
6	Таймер: от 0 до 90 мин.
7	Графичен LCD дисплей
8	Окомплектовка:
8.1	12-камерни маншети за краката, тип "ботуш" – 2 броя
8.2	Маншет за ръка – 1 брой
8.3	Маншет тип "дълги панталони" – 1 брой

9.2. Гаранционен срок: Не по-кратък от 24 месеца.

9.3. Други изисквания:

9.3.1. Да има инструкция за употреба на български език.

9.3.2. Да е фабрично нова, неупотребявана, нерестрикуирана, недемонстрационна и произведена не по-рано от 2018 год.

9.4. Прогнозна стойност: 8000 лева.

Забележка: *Всеки посочен в техническите изисквания параметър следва да се приема по начина, по-който е формулиран или като еквивалент. Възложителят не ограничава участниците по отношение на начина, по който в офертата им е описано съответствието с параметрите от техническата спецификация. Всеки участник може да докаже в своята оферта с подходящи средства, включително чрез доказателствата по чл. 52 от ЗОП, че предлаганите решения удовлетворяват по еквивалентен начин изискванията, определени от техническите спецификации.*

УКАЗАНИЯ ЗА ПОДГОТОВКА НА ОФЕРТАТА

1. Подготовка на офертата:

1.1. При подготовката на офертите участниците са длъжни да спазват изискванията на възложителя. Офертата следва да отговаря на изискванията, посочени в решението, обявлението и документацията за участие в процедурата и да бъде оформена по приложените към документацията образци, когато това се изисква. Отговорността за правилното възприемане на документацията за участие се носи единствено от участниците.

1.2. Офертите се изготвят на български език. Документи, които са на чужд език се представят и в превод на български.

1.3. До изтичането на срока за подаване на офертите, всеки участник може да промени, да допълни или да оттегли офертата си.

1.4. Представянето на оферта задължава участника да приеме напълно всички изисквания и условия, посочени в решението, обявлението и документацията за участие в процедурата.

1.5. Всеки участник в процедурата има право да представи само една оферта.

1.6. Лице, което участва в обединение или е дало съгласие да бъде подизпълнител на друг участник, не може да подава самостоятелна оферта.

1.7. В процедура за възлагане на обществена поръчка едно физическо или юридическо лице може да участва само в едно обединение.

1.8. Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни участници в една и съща процедура. Под "свързани лица" следва да се има предвид определението по § 2, т. 45 от ДР на ЗОП.

1.9. Участниците могат да се позоват на капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, по отношение на критериите, свързани с икономическото и финансовото състояние, техническите способности и професионалната компетентност. За третите лица се прилага чл. 65 от ЗОП.

1.10. Участниците посочват в офертата си подизпълнителите и дела от поръчката, които ще им възложат, ако възнамеряват да използват такива. За подизпълнителите се прилага чл. 66 от ЗОП.

Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя.

Възложителят няма да извършва директни разплащания с подизпълнителите.

1.11. Участниците могат да посочват в офертите си информация, която смятат за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна. Когато участниците са се позовали на конфиденциалност, съответната информация не се разкрива от възложителя. Участниците не могат да се позовават на конфиденциалност по отношение на предложенията от офертите им, които подлежат на оценка.

1.12. Всички документи се представят в оригинал или копия, заверени от участника с "Вярно с оригинала". Декларациите и банковите гаранция, когато такива се изискват, се представят само в оригинал.

1.13. Лицата могат да поискат писмено от възложителя разяснения по решението, обявлението и документацията за обществената поръчка до 10 дни преди изтичане на срока за получаване на офертите, а когато срокът е съкратен при необходимост от спешно възлагане - до 7 дни. Възложителят предоставя разясненията в 4-дневен срок от получаване на искането, но не по-късно от 6 дни преди срока за получаване на оферти, а когато срокът е съкратен поради необходимост от спешно възлагане - до 4 дни преди този срок. В разясненията не се посочва лицето, направил запитването. Възложителят не предоставя разяснения, ако искането е постъпило след срока по изречение първо. Разясненията се предоставят чрез публикуване на профила на купувача.

2. Подаване на офертата:

2.1. Документите, свързани с участието в процедурата, се представят от участника, или от упълномощен от него представител - лично или чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка, на адреса на възложителя: гр. Добрич 9300, ул. "Панайот Хитов" 24.

2.2. Документите се представят в запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват: наименованието на участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо; адрес за кореспонденция, телефон и по възможност - факс и електронен адрес; наименованието на поръчката, а когато е приложимо – обособените позиции, за които подават документите.

2.3. За получените оферти при възложителя се води регистър, в който се отбелязват: подател на офертата; номер, дата и час на получаване; причините за връщане на офертата, когато е приложимо.

2.4. При получаване на офертата върху опаковката се отбелязват поредният номер, датата и часът на получаването, за което на приносителя се издава документ.

2.5. Не се приемат оферти, които са представени след изтичане на крайния срок за получаване или са в незапечатана опаковка или в опаковка с нарушена цялост.

2.6. Когато към момента на изтичане на крайния срок за получаване на оферти пред мястото, определено за тяхното подаване, все още има чакащи лица, те се включват в списък, който се подписва от представител на възложителя и от присъстващите лица. Офертите на лицата от списъка се завеждат в регистъра на възложителя. Не се допуска приемане на оферти от лица, които не са включени в списъка.

2.7. В случаите, когато офертата се изпраща по пощата или с куриерска служба, участникът следва да осигури нейното своевременно пристигане преди

изтичане на срока за подаване на оферти. Рискът от забава или загубване на офертата е за участника.

3. Съдържание на запечатаната непрозрачна опаковка и указания за попълване на документите в нея:

3.1. Опис на представените документи.

3.2. Стандартен образец за единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) за участника, а когато е приложимо - за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката.

На основание чл. 67, ал. 4 от ЗОП Единният европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) се предоставя в електронен вид по образец, утвърден с акт на Европейската комисия.

Електронният ЕЕДОП е част от документацията за обществена поръчка, публикувана на профила на купувача за конкретната обществена поръчка. Участникът попълва еЕЕДОП чрез информационната система за еЕЕДОП на адрес <https://ec.europa.eu/tools/espdd>. В информационната система участниците зареждат предоставения от възложителя файл във формат *.xml, попълват необходимите данни и го изтеглят и запазват във формат *.pdf и *.xml.

Възложителят изисква участниците да предоставят ЕЕДОП в електронен формат, който не позволява редактирането на неговото съдържание (*.pdf). Документът трябва да бъде подписан с **квалифициран електронен подпис от лицето**, което е задължено да подпише ЕЕДОП. Електронно подписаният документ, записан на оптичен носител (CD, DVD, флаш памет) се поставя в опаковката с офертата.

Предоставеният от участника файл, съдържащ ЕЕДОП не трябва да е заразен с вируси, да не съдържа макроси или изпълним програмен код. Документът следва да съдържа прав (некриптиран) текст.

Не се приемат за редовно подаден по смисъла на чл. 67, ал. 4 от ЗОП подписан със саморъчен подпис (параф) и сканиран ЕЕДОП.

Подробно за еЕЕДОП участниците могат да се запознаят от Методическите указания на електронната страница на АОП.

При подготовката на ЕЕДОП следва да се има предвид следното:

3.2.1. Чрез ЕЕДОП участникът декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор. В него се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя, и се представят данни относно публичните регистри, в които се съдържа информация за декларираните обстоятелства или за компетентния орган, който съгласно законодателството на съответната държава е длъжен да предоставя информация за тези обстоятелства служебно на възложителя.

3.2.2. В част II, раздел "А: Информация за икономическия оператор", в полето "Идентификация" участникът следва да отговори в съответствие с регистрацията си в търговския регистър или друг регистър съобразно националното си законодателство.

3.2.3. В част II, раздел "А: Информация за икономическия оператор", в полето "Форма на участие" на ЕЕДОП участникът следва да отговори дали участва в процедурата като част от обединение.

3.2.4. В част II, раздел "А: Информация за икономическия оператор", в полето "Обособени позиции" на ЕЕДОП участникът следва да посочи по кои обособени позиции представя оферта.

3.2.5. В част II, раздел "Б. Информация за представителите на икономическия оператор", участникът следва да отговори в съответствие с регистрацията си в търговския регистър или друг регистър съобразно националното си законодателство.

3.2.6. В част II, раздел "В: Информация относно използването на капацитета на други субекти", участникът следва да отговори дали ще използва капацитета на трети лица по отношение на критериите, свързани с икономическото и финансовото състояние, техническите способности и професионалната компетентност. За всяко трето лице се представя отделен ЕЕДОП.

3.2.7. В част II, раздел "Г: Информация за подизпълнители, чийто капацитет икономическият оператор няма да използва", участникът следва да отговори кои са подизпълнителите, които ще ползва.

За всеки подизпълнител се представя отделен ЕЕДОП. Подизпълнителите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата.

Подизпълнителят посочва качеството си на подизпълнител в част II, раздел "А: Информация за икономическия оператор", в раздела "Форма на участие" на ЕЕДОП, който представя.

3.2.8. В част III, раздел "А: Основания, свързани с наказателни присъди" участникът декларира наличието на обстоятелствата за отстраняване от участие в процедурата по чл. 54, ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОП (осъждане за престъпления по чл. 108а, чл. 159а-159г, чл. 192а, чл. 209-213, чл. 301-307, чл. 321 и чл. 321а от НК или аналогични в друга държава членка или трета страна), както и предприетите мерки за надеждност по чл. 56 от ЗОП, когато е приложимо. Тези основания се отнасят за лицата, които представляват участника, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи. Лицата, задължени да декларират обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 и 2 са посочени в чл. 40, ал. 2 от ППЗОП. Когато изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. В случаите, когато се подава повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.

3.2.9. В част III, раздел "Б: Основания, свързани с плащането на данъци и социалноосигурителни вноски" участникът декларира наличието на обстоятелствата за отстраняване от участие в процедурата по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП, т.е. дали има задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от ДОПК, както и предприетите мерки за надеждност по чл. 56 от ЗОП, когато е приложимо.

3.2.10. В част III, раздел "В: Основания, свързани с несъстоятелност, конфликт на интереси или професионално нарушение" участникът декларира наличието на обстоятелствата за отстраняване от участие в процедурата по чл. 54, ал. 1,

т. 4, 5, 6 (за нарушение на чл. 118, чл. 128, чл. 245 и чл. 301 - 305 от КТ) и 7 от ЗОП. Основанията по чл. 54, т. 7 от ЗОП се отнасят за лицата, които представляват участника, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи. Лицата, задължени да декларират обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 7 са посочени в чл. 40, ал. 2 от ППЗОП. Когато изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 7 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 7 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. В случаите, когато се подава повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект. Под "конфликт на интереси" следва да се разбира определението, дадено в § 2, т. 21 от ДР на ЗОП, когато възложителят, неговите служители или наети от него лица извън неговата структура, които участват в подготовката или възлагането на обществената поръчка или могат да повлияят на резултата от нея, имат интерес, който може да води до облага по смисъла на чл. 54 от Закона за противодействие на корупцията и за отнемане на незаконно придобито имущество и за който би могло да се приеме, че влияе на тяхната безпристрастност и независимост във връзка с възлагането на обществената поръчка.

3.2.11. В част III, раздел "Г: Специфични национални основания за изключване" участникът декларира наличието на:

3.2.11.1. Обстоятелствата за отстраняване от участие в процедурата по чл. 54, ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОП (осъждане за престъпления по чл. 172, чл. 194-208, чл. 213а-217, чл. 219-252 и чл. 253-260 и чл. 352-353е от НК или аналогични в друга държава членка или трета страна). Тези основания се отнасят за лицата, които представляват участника, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи. Лицата, задължени да декларират обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 и 2 са посочени в чл. 40, ал. 2 от ППЗОП. Когато изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. В случаите, когато се подава повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.

3.2.11.2. Обстоятелствата за отстраняване от участие в процедурата за нарушаване на чл. 61, ал. 1, чл. 61, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2, чл. 228, ал. 3 от КТ, както и за нарушение на чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност, или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен.

3.2.11.3. Обстоятелствата за отстраняване от процедурата, произтичащи от чл. 69, ал. 1 от Закона за противодействие на корупцията и за отнемане на незаконно придобитото имущество, отнасящи се до лице, заемало висша публична длъжност, което в последната една година от изпълнението на правомощията или задълженията си

по служба е участвало в провеждането на процедури за обществени поръчки и представлява участник в настоящата процедура.

3.2.11.4. Свързаност с друг участник в процедурата по смисъла на § 2, т. 45 от ДР на ЗОП, във връзка с § 1, т. 13 и 14 от ДР на Закона за публичното предлагане на ценни книжа.

3.2.11.5. Пречки за участие в обществени поръчки по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, освен ако е налице изключението по чл. 4 от същия закон.

3.2.11.6. Предприетите мерки за надеждност по чл. 56 от ЗОП, когато е приложимо или наличието на изключения по чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици.

Предприетите мерки за надеждност по чл. 56, ал. 1, т. 6 от ЗОП могат да бъдат само по отношение на нарушения, свързани със заплащането на труда (по чл. 128, чл. 228, ал. 3 и чл. 245 от КТ). Не представлява мярка за надеждност заплащането на наложено административно наказание (глоба или имуществена санкция) за нарушения на КТ.

3.2.12. В част IV, раздел "А: Годност" в полето "Вписване в съответен професионален регистър" участникът посочва документа, с който доказва съответствието си по раздел III.1.1) от обявлението за оповестяване на обществената поръчка: Да са търговци на едро с медицински изделия или производители на медицински изделия, установени на територията на Република България.

Участник, имащ правото да търгува с медицински изделия, който е получил разрешението си от компетентен орган на държава-членка на ЕС или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, при подписването на договора следва да бъде вписан в регистъра по чл. 81 от ЗМИ, в качеството му на лице по чл. 78а от ЗМИ.

3.2.13. В част IV, раздел "В: Технически и професионални способности" в полето "Възлагане на подизпълнители в процентно изразение" участникът посочва дела от поръчката, който ще възложи на подизпълнител.

3.2.14. В част IV, буква "В: Технически и професионални способности" в полето "За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството" участникът посочва документа, с който доказва съответствието си по раздел III.1.3) от обявлението за оповестяване на обществената поръчка: Сертификат за прилагане и поддържане на система за управление на качеството EN ISO 9001 и/или EN ISO 13485/13488 и/или еквивалентна, с обхват в областта на производството и/или търговията с медицински изделия.

3.2.15. Участниците са длъжни да уведомят писмено възложителя в 3-дневен срок от настъпване на обстоятелство по чл. 54, ал. 1 от ЗОП, декларирано от тях в части II и III на ЕЕДОП.

3.2.16. Участниците могат да използват ЕЕДОП, който вече е бил използван при предходна процедура за обществена поръчка, при условие, че потвърдят, че съдържащата се в него информация все още е актуална, при условията на чл. 44, ал. 2 от ППЗОП.

3.2.17. Основанията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 се отнасят до физическите лица по чл. 40 от ППЗОП, които подписват ЕЕДОП за тези основания:

- при събирателно дружество – всеки съдружник, който има право да управлява дружествените работи или който представлява дружество;
- при командитно дружество – неограничено отговорните съдружници;
- при дружеството с ограничена отговорност – управителя/управителите;
- при еднолично дружество с ограничена отговорност – едноличният собственик на капитала или определеният от него управител, когато има такъв;
- при акционерно дружество – членовете на управителния съвет, членовете на надзорния съвет, членовете на съвета на директорите;
- при командитно дружество с акции – членовете на съвета на директорите;
- при едноличен търговец - физическото лице - търговец;
- при клон на чуждестранно лице - лицето, което управлява и представлява клона или има аналогични права съгласно законодателството на държавата, в която клонът е регистриран;
- при кооперациите – членовете на управителния съвет и членовете на контролния съвет;
- при сдружения – членовете на управителния съвет или управителя;
- при фондацииите – членовете на едноличния или колективен управителен орган;
- при всички видове търговци – прокуристите, ако има назначени такива;
- за чуждестранните лица - лицата, които представляват, управляват и контролират кандидата или участника съгласно законодателството на държавата, в която са установени;
- когато участникът, или юридическо лице в състава на негов контролен или управителен орган се представлява от физическо лице по пълномощие – от пълномощника.

Когато посочените по-горе лица са повече от едно и за тях няма различие по отношение на обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП, ЕЕДОП може да се подпише само от едно от тези лица, в случай че подписващият разполага с информация за достоверността на декларираните обстоятелства по отношение на останалите задължени лица. Знанието за достоверността на декларираните обстоятелства се удостоверява от подписващото лице с представянето на декларация в свободен текст.

Когато в състава на колективните органи, посочени по-горе участва юридическо лице, основанията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се отнасят за физическите лица, които го представляват съгласно регистъра, в който е вписано юридическото лице, ако има такъв, или документите, удостоверяващи правосубектността му.

Когато е налице необходимост от защита на личните данни при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние на лицата по чл. 54, ал. 2 и 3 от ЗОП, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП, подписан от съответното лице.

3.2.18. Основанията по чл. 54, ал. 1, т. 3, 4, 5 и т. 6 от ЗОП се отнасят за участника и ЕЕДОП се подписва от лице, което може самостоятелно да го представлява.

При необходимост от деклариране на обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 3, 4, 5 и 6 от ЗОП, както и тези, свързани с критериите за подбор, относими към обединение, което не е юридическо лице, представляващият обединението подава ЕЕДОП за тези обстоятелства.

3.2.19. Когато документи, свързани с участие в обществени поръчки, се подават от лице, което представлява участника по пълномощие, в ЕЕДОП се посочва информацията относно обхвата на представителната му власт.

3.3. При участници обединения, които не са юридически лица – копие от документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, както и следната информация във връзка с конкретната обществена поръчка: правата и задълженията на участниците в обединението; разпределението на отговорността между членовете на обединението; дейностите, които ще изпълнява всеки член на обединението.

3.4. Ценово предложение, съдържащо предложението на участника относно цената за придобиване – по задължителен образец Приложение от № 1.1 до № 1.8 от образците документи към документацията за участие, в зависимост от обособената позиция, по която участникът представя оферта.

3.4.1. Предложените цени трябва да са в лева, без ДДС, закръглени до втория знак след десетичната запетая.

3.4.2. Когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, за всяка от позициите се представя отделно ценово предложение Приложение № 1.1 – 1.8.

Ценовото предложение може да не се поставя в отделен запечатан плик, тъй като възложителят е предвидил разглеждането на документите да стане по реда на чл. 104, ал. 2 от ЗОП.

На основание чл. 21, ал. 6 от ЗОП обособена позиция № 9 "Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на 12-КАМЕРЕН АПАРАТ ЗА КОМПРЕСОТЕРАПИЯ", ще бъде възложена по реда, валиден за обществени поръчки на стойност по чл. 20, ал. 4 от ЗОП, поради което ценово предложение по тази позиция не се представя.

3.5. Техническо предложение, съдържащо:

3.5.1. Техническо предложение - по задължителен образец Приложение от № 2.1 до № 2.8 от образците документи към документацията за участие, в зависимост от обособената позиция, по която участникът представя оферта.

В този документ участникът:

- Посочва марка, модел, производител, година на производство на медицинската апаратура, която доставя.

- Посочва съответствието на предлаганата медицинска апаратура с изискванията на техническата спецификация, като попълва таблицата в точка 2 на документа.

- Посочва срока на гаранционно обслужване.

- Декларира съответствието на доставяната медицинска апаратура с изискванията на възложителя.

- Декларира други обстоятелства, изисквани от възложителя и посочени в образеца на документа.

3.5.2. Проспекти, каталози, продуктови листи или други равнозначни документи на производителя, преведени на български език, доказващи съответствието на предложението с изискванията към доставяната медицинска апаратура (функционални, технически изисквания, работни характеристики и окомплектовка). В

тези документи участникът задължително трябва да отбележи (подчертае) и номерира всеки от параметрите по колона 2 на таблицата по точка 2 от съответния задължителен образец на Техническото предложение Приложение № 2.1 – 2.8 така, че по ясен начин да се установи наличието на съответните функционални, технически изисквания, работни характеристики и окомплектовка.

3.5.3. Когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, за всяка от позициите се представят поотделно комплектувани документи по точки 3.5.1 и 3.5.2.

На основание чл. 21, ал. 6 от ЗОП обособена позиция № 9 "Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на 12-КАМЕРЕН АПАРАТ ЗА КОМПРЕСОТЕРАПИЯ", ще бъде възложена по реда, валиден за обществени поръчки на стойност по чл. 20, ал. 4 от ЗОП, поради което техническо предложение по тази позиция не се представя.

Възложителят не изисква представените от участниците документи да бъдат поставени в отделни пликове, папки и/или джобове за документи. В случаите, когато документите трябва да бъдат комплектувани по отделни обособени позиции, участникът може да ги комплектува по начин, който намери за подходящ.

4. Разглеждане на офертите:

4.1. Получените оферти се отварят на публично заседание, на което могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване.

4.2. Възложителят предвижда разглеждането на офертите да се извърши по реда на чл. 104, ал. 2 от ЗОП, при което оценката на техническите и ценовите предложения на участниците ще се извърши преди провеждането на предварителния подбор.

4.3. Действията на комисията за извършване на подбор на кандидатите и участниците, разглеждане и оценка на офертите (комисията по чл. 103, ал. 1 от ЗОП) се извършват в следната последователност:

4.3.1. комисията отваря офертите по реда на тяхното постъпване и оповестява тяхното съдържание, включително предложенията на участниците по показателите за оценка на офертите;

4.3.2. техническото и ценовото предложение на всеки от участниците се подписват най-малко от трима членове на комисията и се предлага по един от присъстващите представители на другите участници да ги подпише, с което публичната част от заседанието приключва;

4.3.3. комисията разглежда представените оферти и оценява съгласно избрания критерий за възлагане тези от тях, които съответстват на предварително обявените условия;

4.3.4. комисията разглежда документите, свързани с личното състояние и критериите за подбор, на участниците в низходящ ред спрямо получените оценки;

4.3.5. когато установи липса, непълнота или несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или несъответствие с изискванията към личното състояние или критериите за подбор, комисията писмено уведомява участника;

4.3.6. в срок до 5 работни дни от получаването на уведомлението участникът може да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнена информация;

4.3.7. комисията разглежда документите, свързани с личното състояние и критериите за подбор до установяване на съответствие с изискванията на двама участници, които класира на първо и второ място; останалите участници, чиито оферти са оценени, не се класират.

ПРОЕКТ

СТАНДАРТИЗИРАН ОБРАЗЕЦ НА ДОГОВОР ЗА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА ЗА ДОСТАВКА НА СПЕЦИАЛИЗИРАНА МЕДИЦИНСКА АПАРАТУРА

№...../.....

Днес2019 год., в гр. Добрич между:

"МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ–ДОБРИЧ" АД гр. Добрич, със седалище и адрес на управление: гр. Добрич, ул. "Панайот Хитов" 24, тел. 058/600160, факс: 058/600414, e-mail: oblb@bergon.net, ЕИК 124141302, представлявано от Д-р Трифон Владимиров Йорданов – Изпълнителен Директор на дружеството, наричана наричан/а/о за краткост **ВЪЗЛОЖИТЕЛ**, от една страна,

и

....., със седалище ви адрес на управление....., ЕИК....., представляван от....., в качеството му на....., наричан/а/о за краткост **ИЗПЪЛНИТЕЛ**, от друга страна,

ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ наричани заедно „Страните“, а всеки от тях поотделно „Страна“, на основание чл. 112 и сл. от Закона за обществените поръчки („ЗОП“) и Решение на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за определяне на ИЗПЪЛНИТЕЛ на обществена поръчка с предмет: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на нова медицинска апаратура за нуждите на "МБАЛ-Добрич" АД,

се сключи този договор („Договора/Договорът“) за възлагане на обществена поръчка при следните условия:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

Член 1. Предмет

(1) Възложителят възлага, а Изпълнителят приема да достави и прехвърли собствеността на Възложителя на специализирана медицинска апаратура..... („Медицинска/та апаратура“), съгласно Техническата спецификация на Възложителя и детайлно описана в Техническото и Ценово предложение на Изпълнителя, неразделна част от Договора срещу задължението на Възложителя да я приеме и да заплати договорената цена съгласно условията, посочени по-долу.

Доставяната медицинска апаратура има следните технически параметри:
.....

(2) Освен доставката по алинея 1, предметът на Договора включва и изпълнението на следните дейности:

1. доставка на Медицинската апаратура до мястото на доставка, посочено в настоящия Договор;

2. монтаж/инсталация и въвеждане в експлоатация на доставената Медицинска апаратура;

3. обучение на персонала на Възложителя за работа с доставената Медицинска апаратура;

4. гаранционно обслужване на доставената Медицинска апаратура и доставка на необходимите части и материали, в рамките на гаранционния срок, считано от датата на подписване на Протокола за монтаж и въвеждане в експлоатация Приложение № 2. Материалите, консумативите, дейностите и условията на гаранционното обслужване са описани в Техническото предложение на Изпълнителя.

(3) Изпълнителят се задължава да изпълни дейностите по алинея 1 и 2 в съответствие с изискванията на Техническата спецификация на Възложителя, Техническото и ценовото Предложение на Изпълнителя, които са неразделна част от настоящия Договор, в сроковете по настоящия Договор.

II. ЦЕНИ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

Член 2. Цена

(1) За изпълнението на предмета на Договора, Възложителят се задължава да заплати на Изпълнителя обща цена в размер на (.....) лева без ДДС и (.....) лева с включен ДДС, съгласно Ценовото му предложение, неразделна част от настоящия Договор.

(2) Посочените цени са крайни и включват всички разходи и възнаграждения на Изпълнителя за изпълнение на предмета на настоящия Договор, като не само: разходите за транспортиране и доставка на Медицинска апаратура до мястото за доставка, включително опаковане, транспорт, разопаковане, товарене, разтоварване, инсталиране, монтаж, въвеждане в експлоатация и привеждане в работно състояние, готово за приемане и експлоатация, обучение на специалисти, доставка на цялата техническа и сервизна документация, всички разходи за извършване на гаранционно обслужване в срока на гаранцията (за труд, резервни части и консумативи), както и разходи за отстраняване за сметка на и от Изпълнителя на всички технически неизправности, възникнали не по вина на Възложителя и покрити от гаранционните условия и гаранционната отговорност на Изпълнителя.

(3) Посочените в настоящия Договор цени са крайни и остават непроменени за срока на действието му.

Член 3. Начин на плащане

(1) Плащанията се извършват в български лева, с платежно нареждане по следната банкова сметка, посочена от Изпълнителя:

.....

Изпълнителят е длъжен да уведомява писмено Възложителя за всички последващи промени на банковата му сметка в срок до 3 (три) дни считано от момента на промяната. В случай че Изпълнителят не уведоми Възложителя в този срок, счита се, че плащанията, по посочената в настоящия член банкова сметка са надлежно извършени.

(2) Плащането на цената по алинея 1' по настоящия Договор се извършва в срок до 30 календарни дни след извършването на доставката и след подписване на документите по алинея 4.

(3) За дата на плащането, се счита датата на заверяване на банковата сметка на Изпълнителя със съответната дължима сума.

(4) Плащането по алинея 2 се извършва след представяне на следните подписани документи кумулативно:

1. Приемо-предавателен протокол за доставка на Медицинската апаратурата с всички окомплектовки, сертификати, разрешения и инструкции за съхранение и експлоатация, подписан от двете Страни или упълномощени от тях лица на датата на доставка на Медицинската апаратура (Приложение № 1);

2. Протокол за монтаж и въвеждане в експлоатация на Медицинската апаратура, подписан от двете Страни или упълномощени от тях лица на датата на монтаж и въвеждане в експлоатация на Медицинската апаратура (Приложение № 2), когато е приложимо;

3. Протокол за извършено обучение на медицинския персонал, посочен от Възложителя за работа с Медицинската апаратура (Приложение № 3), когато е приложимо;

4. Фактура, издадена от Изпълнителя и подписана от Възложителя или упълномощено от него лице, съдържаща всички законови реквизити;

III. СРОКОВЕ. МЯСТО И УСЛОВИЯ НА ДОСТАВКА. ПРЕМИНАВАНЕ НА СОБСТВЕНОСТТА И РИСКА

Член 4. Срокове и място на доставка

(1) Настоящият Договор влиза в сила от датата на подписването му и изтича след изтичането на срока на гаранционното обслужване на Медицинската апаратура, предмет на Договора.

(2) Срокът за доставката на Медицинската апаратура е (.....) календарни дни, считано от датата на подписването му.

(3) Срокът за монтаж и въвеждане в експлоатация на Медицинската апаратура е (.....) календарни дни, считано от датата на доставка на Медицинската апаратура, отбелязана в Приемо-предавателния протокол Приложение № 1.

(4) Срокът за обучение на специалисти (когато е приложимо), посочени от Възложителя за работа с Медицинската апаратура е (.....) календарни дни, считано от датата на доставка на Медицинската апаратура, отбелязана в Приемо-предавателния протокол Приложение № 1.

(5) Гаранционният срок на Медицинската апаратура е (.....) календарни месеца, считано от подписването на Приемо-предавателния протокол

Приложение № 1 или Протокола за монтаж и въвеждане в експлоатация на Медицинската апаратура Приложение № 2 (когато е приложимо).

(6) Изпълнителят е длъжен да извършва гаранционно обслужване на доставената Медицинска апаратура, в рамките на гаранционния срок по предходната алинея 5.

(7) Мястото на доставка на Медицинската апаратура е в гр. Добрич, ул. "Панайот Хитов" 24, "МБАЛ-Добрич" АД.

Член 5. Условия на доставка

(1) Доставка

1. Изпълнителят се задължава да достави до мястото на доставка и в съответния срок на доставка, съответно да прехвърли собствеността и предаде на Възложителя Медицинската апаратура, предмет на доставка, отговаряща на техническите стандарти и изисквания и окомплектована с инструкция за експлоатация на български език, сертификати, разрешения и инструкции и препоръки за съхранение и експлоатация, както и с други документи и аксесоари, изискващи се съгласно Техническата спецификация на Възложителя и Техническото предложение на Изпълнителя.

2. Изпълнителят предава Медицинската апаратура на упълномощен представител на Възложителя. За съответствието на доставената Медицинска апаратура и приемането ѝ по вид, количество, компоненти, окомплектовка се подписва приемо-предавателен протокол, във формата и със съдържанието съгласно Приложение 1 („Приемо-предавателен протокол“) от Страните или техни упълномощени представители, след проверка за: отсъствие на „**Несъответствия**“ (недостатъци, дефекти, повреди, липси и/или несъответствия на доставената Медицинска апаратура и/или придружаващата я документация и аксесоари с изискванията на настоящия Договор, както и с техническите характеристики и с изискванията, представени в Техническото предложение на Изпълнителя и Техническата спецификация на Възложителя), наличие на окомплектовка на доставката и представяне на документите, изискващи се съгласно точка 1 на настоящата алинея. Приемо-предавателният протокол съдържа основанието за съставянето му (номер на договора), сериен номер/сериен номер или други идентифициращи апаратурата данни, предмет на доставка.

3. Изпълнителят уведомява Възложителя в срок от 3 (три) дни предварително за конкретните дати и час, на които ще се извърши доставката. При предаването на Медицинската апаратура, Изпълнителят осигурява на Възложителя необходимото според обстоятелствата време да я прегледа за явни несъответствия, като същото не може да надвишава 3 (три) дни.

4. При констатиране на явни несъответствия, Възложителят има право да откаже да подпише приемо-предавателен протокол. В тези случаи, Страните подписват **констативен протокол**, в който се описват констатираните несъответствия, и се посочва срокът, в който същите ще бъдат отстранени. След отстраняване на несъответствията, Страните подписват двустранен Приемо-предавателен протокол за приемане на доставката. В случай че несъответствията са съществени и не бъдат отстранени в рамките на дадения от Възложителя срок, или при забавяне на доставката на Медицинската апаратура с повече от 30 (тридесет) дни, Възложителят има право да прекрати Договора, както и право да получи неустойка в размер на 10 % (десет процента) от стойността на договора, както и да получи обратно всички платени авансово от Възложителя суми.

5. Подписването на приемо-предавателния протокол Приложение 1 без забележки има силата на приемане на доставката от страна на Възложителя, освен в случаите на скрити несъответствия, които не могат да бъдат установени при обикновения преглед на Медицинската апаратура. Приемането на доставката на Медицинската апаратура с Приемо-предавателния протокол по Приложение 1 няма отношение към установените впоследствие в гаранционния срок несъответствия.

6. Възложителят се задължава да уведоми писмено Изпълнителя за всички скрити несъответствия, които не е могъл да узнае при приемането на доставката в срок до 3 (три) дни от узнаването им, но не по-късно от изтичане на гаранционния срок.

7. При наличие на явни несъответствия, посочени в констативния протокол по точка 4 и/или при наличие на скрити несъответствия, констатирани от Възложителя и съобщени на Изпълнителя по реда на точка 6, Изпълнителят заменя доставената Медицинска апаратура или съответния компонент със съответстващи с изискванията на настоящия Договор в срока, посочен съответно в констативния протокол и/или в разумен срок след получаване на уведомлението по точка 6, който не може да бъде подълъг от 14 (четирнадесет) дни или цената по Договора се намалява съответно с цената на несъответстващите компоненти или с разходите за отстраняване на Несъответствията, ако това не води до промяна в предмета на поръчката и запазването на тези компоненти, позволява нормалната експлоатация на Медицинската апаратура.

8. В случаите на несъответствия, посочени в констативния протокол по точка 4 Възложителят не дължи заплащане на цената по чл. 3, ал. 2, т. 2 преди отстраняването им и изпълненията на останалите условия за плащане, предвидени в Договора.

(2) Монтаж (когато е приложимо):

1. Изпълнителят е длъжен да приключи изпълнението на всички дейности свързани с монтажа (инсталацията) и въвеждане в експлоатация на Медицинската апаратура в срок от 7 (седем) календарни дни, считано от датата на подписване на приемо-предавателния протокол Приложение № 1.

2. За извършения монтаж и въвеждане на Медицинската апаратура в експлоатация Страните, или упълномощени от тях лица подписват двустранен протокол, във формата и със съдържанието по Приложение № 2, неразделна част от настоящия Договор. Възложителят има право да откаже да подпише протокола по настоящия точка до окончателното въвеждане на Медицинската апаратура в експлоатация, в степен позволяваща незабавната и безпрепятствена употреба.

(3) Обучение на персонала (когато е приложимо):

1. В случай че Изпълнителят има определени изисквания към квалификацията и образованието на специалистите, които ще бъдат обучавани, той е длъжен да уведоми за това Възложителя, писмено, в срок от 14 (четирнадесет) дни от подписване на настоящия Договор. Възложителят предоставя на Изпълнителя списък на лицата, които следва да бъдат обучени за работа с Медицинската апаратура в срок от 7 (седем) дни от получаване на изискванията на Изпълнителя или изтичане на срока по предходното изречение.

2. Изпълнителят е длъжен да приключи обучението на специалистите на Възложителя в срок от 10 (десет) календарни дни, считано от датата на подписване на приемо-предавателния протокол Приложение № 1. Изпълнителят е длъжен да осигури достатъчен брой обучавачи, както и присъствието им на мястото на доставка и инсталиране на Медицинската апаратура, като времето и графикът на обучение се съгласуват писмено между Страните.

3. За извършеното обучение Страните, или упълномощени от тях лица подписват двустранен протокол, във формата и със съдържанието по Приложение № 3, неразделна част от настоящия Договор. Изпълнителят не носи отговорност за забавяне на обучението поради отсъствие на специалистите на Възложителя по време на периода на обучението, при условие, че е уведомил писмено Възложителя за такова отсъствие.

4. Замяна на специалисти, подлежащи на обучение е допустима в срок до 1 (един) и не повече от веднъж.

Член 6. Когато Изпълнителят е сключил договор/договори за подизпълнение, работата на подизпълнителите се приема от Възложителя в присъствието на Изпълнителя и подизпълнителя по реда и при условията на настоящия Договор, приложими към Изпълнителя.

Член 7. Преминаване на собствеността и риска

Собствеността и риска от случайно повреждане или погиване на Медицинската апаратура, предмет на доставка преминава от Изпълнителя върху Възложителя от датата на подписване на Протокола за монтаж и въвеждане на Медицинската апаратура в експлоатация Приложение № 2.

IV. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА СТРАНИТЕ

Член 8. Права и задължения на Изпълнителя

1. Изпълнителят се задължава да достави, инсталира и въведе в експлоатация Медицинската апаратура, предмет на настоящия Договор, отговаряща на техническите параметри, представени в Техническото предложение на Изпълнителя и на Техническата спецификация на Възложителя, окомплектована съгласно изискванията на чл. 5, ал. 1 и придружена със съответните документи, както и да прехвърли собствеността върху нея на Възложителя в договорените срокове и съгласно условията на настоящия Договор.

2. Изпълнителят е длъжен да изпълни задълженията си по Договора и да упражнява всичките си права, с оглед защита интересите на Възложителя.

3. Изпълнителят се задължава да извършва текуща поддръжка и гаранционно обслужване на Медицинската апаратура в рамките на гаранционния срок, при условията и сроковете на този Договор, съответно при условията на гаранцията.

4. Изпълнителят се задължава да отстранява за своя сметка и в договорените срокове всички несъответствия, повреди, дефекти и/или отклонения на доставената Медицинска апаратура проявени и/или открити в рамките на гаранционния срок, констатирани и предявени по реда на настоящия Договор и съгласно гаранционните условия. Изпълнителят се задължава при отстраняване на повреди, дефекти или недостатъци, както и при извършване на гаранционното обслужване да влага само оригинални резервни части и материали.

5. Изпълнителят се задължава да спазва правилата за вътрешния ред, както и хигиенните изисквания и изисквания за безопасност в помещенията на Изпълнителя и да изпълнява задълженията си по Договора без да пречи на нормалното протичане на работата на Възложителя.

6. При точно и навременно изпълнение на задълженията си по настоящия Договор, Изпълнителят има право да получи цената по Договора, съгласно определения начин на плащане.

7. Изпълнителят се задължава да сключи договор/договори за подизпълнение с посочените в офертата му подизпълнители в срок от 7 (седем) дни от сключване на

настоящия Договор. В срок до 3 дни от сключването на договор за подизпълнение или на допълнително споразумение за замяна на посочен в офертата подизпълнител изпълнителят изпраща копие на договора или на допълнителното споразумение на възложителя заедно с доказателства, че са изпълнени условията по чл. 6б, ал. 2 и 11 ЗОП.

8. Изпълнителят има право да иска от Възложителя необходимото съдействие за осъществяване на работата по Договора, включително предоставяне на нужната информация и документи за изпълнение на Договора и на необходимия достъп до помещенията на Възложителя, в които ще се монтира Медицинската апаратура.

9. Изпълнителят се задължава да извърши обучение на медицинския персонал, на Възложителя в уговорените срокове и график, и съгласно договорените условия.

10. Изпълнителят е длъжен да отстрани за своя сметка всички повреди нанесени на имуществото на Възложителя, както и да обезщети всяко трето лице, на което са нанесени вреди по време на и във връзка с монтажа/инсталацията и въвеждането на Медицинската апаратура в експлоатация.

Член 9. Права и задължения на Възложителя

1. При добросъвестно и точно изпълнение на Договора, Възложителят се задължава да заплати общата цена по чл. 2, ал. 1 от този Договор, съгласно условията и по начина, посочен в него.

2. Възложителят се задължава да приеме доставката на Медицинската апаратура, предмет на Договора по реда на чл. 5, ако отговаря на договорените изисквания, в срок до 3 (три) дни след писменото му уведомяване, както и да осигури достъп до помещенията си и необходимите условия за монтажа и въвеждането в експлоатация.

3. Възложителят има право да иска от Изпълнителя да изпълни доставката на Медицинската апаратура на посочения в чл. 4, ал. 7 от Договора адрес, в срок и без отклонения от договорените изисквания.

4. Възложителят се задължава да съдейства при провеждане на обучението на своите специалисти, като осигурява присъствието им в договореното време.

5. Възложителят има право да получава информация по всяко време относно подготовката, хода и организацията по изпълнението на доставката и дейностите, предмет на Договора.

6. Възложителят има право на рекламация по отношение на доставената по Договора Медицинска апаратура, както по отношение на монтажа и инсталацията, при условията посочени в настоящия Договор и съгласно гаранционните условия.

7. Възложителят има право да изисква от Изпълнителя замяната на несъответстваща с Техническите спецификации и/или дефектна Медицинска апаратура и/или нейни компоненти, както и отстраняване на недостатъците, по реда и в сроковете, определени настоящия Договор.

8. Възложителят има право да откаже приемането на доставката, както и да заплати изцяло или частично цената по Договора, когато Изпълнителят не спазва изискванията на Договора и Техническата спецификация, докато Изпълнителят не изпълни изцяло своите задължения съгласно условията на Договора.

9. Възложителят има право да изисква от Изпълнителя да сключи и да му представи копия от договори за подизпълнение с посочените в офертата му подизпълнители.

10. Възложителят е длъжен да не разпространява под каквато и да е форма всяка предоставена му от Изпълнителя информация, имаща характер на търговска тайна и изрично упомената от Изпълнителя като такава в представената от него оферта.

V. ГАРАНЦИОННА ОТГОВОРНОСТ и ГАРАНЦИОННО ОБСЛУЖВАНЕ

Член 10.

(1) Гаранционна отговорност

1. Изпълнителят гарантира пълната функционална годност на Медицинската апаратура съгласно договореното предназначение, както и съгласно Техническото предложение, Техническата спецификация и техническите стандарти за качество и безопасност.

2. В рамките на гаранционния срок Изпълнителят отстранява със свои сили и средства всички Несъответствия на Медицинската апаратура, съответно подменя дефектирали части и/или компоненти с нови, съгласно гаранционните условия и Техническото предложение на Изпълнителя.

3. Рекламационното съобщение на Възложителя може да бъде изпратено по факс, телефон, електронна поща или обикновена поща. Изпълнителят е длъжен да изпрати свои квалифицирани представители на място за констатиране и идентифициране на повредата в срок от 3 (три) дни от получаване на рекламационното съобщение на Възложителя. При визитата на сервизния екип на Изпълнителя се съставя констативен протокол за извършеното техническо обслужване, вида на повредата, работите и срокът необходими за отстраняването, в два еднообразни екземпляра.

4. Изпълнителят се задължава да отстрани настъпила повреда в срок от 7 (седем) дни или по-кратък, считано от датата на констатирането на повредата. При невъзможност за отстраняване на настъпила повреда в срок от 30 (тридесет) дни, Изпълнителят осигурява на Възложителя оборотна апаратура, която се задължава да монтира и въведе в експлоатация, от същия или подобен клас до пълното отстраняване на дефекта/повредата, като гаранционният срок на Медицинската апаратурата, в процес на поправяне, се удължава със срока през който е траело отстраняването на повредата.

(2) Гаранционно (сервизно) обслужване

Изпълнителят се задължава да осигури на Възложителя гаранционно (сервизно) обслужване на Медицинската апаратура в гаранционния срок. Изпълнителят се задължава да извършва с предимство гаранционното обслужване на Медицинската апаратура на Възложителя по време на целия гаранционен период, в срок не по-късно от 3 (три) дни от постъпване на заявка за обслужване от страна на Възложителя. Гаранционното обслужване се осъществява на място, в помещенията на Възложителя, от оторизирани представители на Изпълнителя, а при невъзможност – в сервизна структура на Изпълнителя.

VI. НЕУСТОЙКИ

Член 11. (1) При забавено изпълнение на задължения по Договора от страна на Изпълнителя в нарушение на предвидените в този Договор срокове, същият заплаща на Възложителя неустойка в размер на 0.028 % от сумата по чл. 2, ал. 1 за всеки просрочен ден.

(2) При забава на Възложителя за изпълнение на задълженията му за плащане по Договора, същият заплаща на Изпълнителя неустойка в размер на законния лихвен процент, изчислен върху дължимата сума за всеки просрочен ден.

(3) При неизпълнение от страна на Изпълнителя на задълженията му за обучение на персонала на Възложителя (когато е приложимо), Изпълнителят дължи неустойка в размер на 5 % от общата цена по чл. 2, ал. 1.

(4) При системно (три и повече пъти) неизпълнение на задълженията за гаранционно обслужване и/или гаранционни ремонти в срока на гаранцията, Изпълнителят дължи на Възложителя, неустойка в размер на 10 % от общата цена по чл. 2, ал. 1.

(5) При пълно неизпълнение на задълженията за гаранционно обслужване и/или гаранционни ремонти в срока по гаранцията, Изпълнителят дължи на Възложителя неустойка в размер на 20 % (двадесет процента) от стойността на Договора.

(6) Възложителят може да претендира обезщетение за нанесени вреди и пропуснати ползи по общия ред, независимо от начислените неустойки и независимо от усвояването на гаранцията за изпълнение.

(7) Неустойките се заплащат незабавно, при поискване от Възложителя, по следната банкова сметка в ПИБ АД: BG 81 FINV 9150 1016 8843 94 или могат да се прихванат от Възложителя от всяко плащане, дължимо на Изпълнителя.

VII. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

Член 12. Общи условия приложими към Подизпълнителите

(1) За извършване на дейностите по Договора, Изпълнителят има право да ползва само подизпълнителите, посочени от него в офертата, въз основа на която е избран за Изпълнител.

(2) Процентното участие на подизпълнителите в цената за изпълнение на Договора не може да бъде различно от посоченото в офертата на Изпълнителя.

(3) Изпълнителят може да извършва замяна на посочените подизпълнители за изпълнение на Договора, както и да включва нови подизпълнители в предвидените в ЗОП случаи и при предвидените в ЗОП условия.

(4) Независимо от използването на подизпълнители, отговорността за изпълнение на настоящия Договор и на Изпълнителя.

(5) Сключването на договор с подизпълнител, който не е обявен в офертата на Изпълнителя и не е включен по време на изпълнение на Договора по предвидения в ЗОП ред или изпълнението на дейностите по договора от лице, което не е подизпълнител, обявено в офертата на Изпълнителя, се счита за неизпълнение на Договора и е основание за едностранно прекратяване на договора от страна на Възложителя и за усвояване на пълния размер на гаранцията за изпълнение.

Член 13. Договори с подизпълнители

При сключването на Договорите с подизпълнителите, оферирани в офертата на Изпълнителя, последният е длъжен да създаде условия и гаранции, че:

1. приложимите клаузи на Договора са задължителни за изпълнение от подизпълнителите;

2. действията на Подизпълнителите няма да доведат пряко или косвено до неизпълнение на Договора;

3. при осъществяване на контролните си функции по договора Възложителят ще може безпрепятствено да извършва проверка на дейността и документацията на подизпълнителите.

Член 14. Разплащане с подизпълнители

(1) Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща вознаграждение за тази част директно на подизпълнителя.

(2) Разплащанията по алинея 1 се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му.

(3) Към искането по алинея 2 Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими.

(4) Възложителят има право да откаже плащане по алинея 1, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за отказа.

VIII. УСЛОВИЯ ЗА ПРЕКРАТЯВАНЕ И РАЗВАЛЯНЕ НА ДОГОВОРА

Член 15. (1) Настоящият Договор се прекратява в следните случаи:

1. по взаимно съгласие на Страните, изразено в писмена форма;

2. с изтичане на уговорения срок;

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

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

(2) Възложителят може да прекрати Договора без предизвестие, с уведомление, изпратено до Изпълнителя:

1. при системно (три и повече пъти) неизпълнение на Изпълнителя на задълженията за гаранционно обслужване и/или гаранционни ремонти в срока на гаранцията; или

2. при пълно неизпълнение на задълженията на Изпълнителя за гаранционно обслужване и/или извършване на гаранционни ремонти в срока по гаранцията; или

3. при забава, продължила повече от 30 (тридесет) дни или при пълно неизпълнение на задължението на Изпълнителя за въвеждането в експлоатация на Медицинската апаратура (когато е приложимо), и/или за обучение на персонала на Възложителя (когато е приложимо); или

4. 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 Възложителя и в съответствие със ЗОП и настоящия Договор;

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

(4) Прекратяването става след уреждане на финансовите взаимоотношения между Страните за извършените от страна на Изпълнителя и одобрени от Възложителя дейности по изпълнение на Договора.

(5) Възложителят може да развали Договора по реда и при условията предвидени в него или в приложимото законодателство.

Член 16. Настоящият Договор може да бъде изменян или допълван от Страните при условията на чл. 116 от ЗОП.

IX. НЕПРЕОДОЛИМА СИЛА

Член 17. (1) Страните се освобождават от отговорност за неизпълнение на задълженията си, когато невъзможността за изпълнение се дължи на непреодолима сила. Някоя 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.

(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.

(3) Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задължението се спира.

(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.

X. ДОПЪЛНИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

Член 18. За всички неуредени в настоящия Договор въпроси се прилага действащото българско законодателство.

Член 19. (1) Упълномощени представители на Страните, които могат да приемат и правят изявления по изпълнението на настоящия Договор са:

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

Елена Григорова; Телефон: +359 58601096; Email: oblb@bergon.net.

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

.....Телефон:.....Email:

(2) Всички съобщения и уведомления, свързани с изпълнението на този Договор, следва да съдържат наименованието и номера на Договора, да бъдат в писмена форма за действителност.

(3) Страните се задължават да се информират взаимно за всяка промяна на правния си статут, адресите си на управление, телефоните и лицата, които ги представляват.

(4) Официална кореспонденция между Страните се разменя на посочените в настоящия Договор адреси на управление, освен ако Страните не се информират писмено за други свои адреси. При неуведомяване или несвоевременно уведомяване за промяна на адрес, кореспонденцията изпратена на адресите по настоящия договор се считат за валидно изпратени и получени от другата Страна.

(5) Всички съобщения и уведомления се изпращат по пощата с препоръчана пратка или по куриер. Писмените уведомления между Страните по настоящия Договор

се считат за валидно изпратени по факс с автоматично генерирано съобщение за получаване от адресата или по електронната поща на страните, подписани с електронен подпис.

Член 20. Изпълнителят няма право да прехвърля своите права или задължения по настоящия Договор на трети лица, освен в случаите предвидени в ЗОП.

Член 21. (1) Всички спорове, породени от този Договор или отнасящи се до него, ще бъдат разрешавани първо по извънсъдебен ред чрез преговори между двете Страни, като в случай на спор, всяка Страна може да изпрати на другата на посочените адреси за кореспонденция по-долу покана за преговори с посочване на дата, час и място за преговори.

(2) В случай на непостигане на договореност по реда на предходната алинея, всички спорове, породени от този Договор или отнасящи се до него, включително споровете, отнасящи се до неговото тълкуване, недействителност, неизпълнение или прекратяване ще бъдат отнасяни за разглеждане и решаване по реда на ГПК от родово компетентния съд в гр. Добрич.

Член 22. Нищожността на някоя от клаузите по Договора или на допълнително уговорени условия не води до нищожност на друга клауза или на Договора като цяло.

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 за липса на публични задължения от общината по седалището на участника;
- за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда";
- сертификат за прилагане и поддържане на система за управление на качеството EN ISO 9001 в областта на производството и/или търговията с медицински изделия и/или система за управление на качеството EN ISO 13485/13488 и/или еквивалентна.
- Декларация по чл. 59, ал. 1, т. 3, във вр. с чл. 53, ал. 2 от ЗМИП по задължителния образец Приложение № 3 от документацията за участие.

Неразделна част от настоящия Договор са следните приложения след подписването им:

1. Приложение № 1 към чл. 3, ал. 4, т. 1 – Приемо-предавателен протокол;
2. Приложение № 2 към чл. 3, ал. 4, т. 2 – Протокол за монтаж и въвеждане в експлоатация на медицинската апаратура (когато е приложимо);
3. Приложение № 3 към чл. 3, ал. 4, т. 3 – Протокол за извършено обучение на персонала на възложителя (когато е приложимо).

Към настоящия договор са приложени:

1. Техническа спецификация на Възложителя;
2. Техническо предложение на Изпълнителя;
3. Ценово предложение на Изпълнителя;

Настоящият Договор се подписа в 3 еднообразни екземпляра – два за Възложителя и един за Изпълнителя.

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

.....

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

.....

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1

Към чл. 3, ал. 4, т. 1 от Договор за доставка на специализирана медицинска апаратура №/.....год.

ПРИЕМО-ПРЕДАВАТЕЛЕН ПРОТОКОЛ

Днесгод. в "Многопрофилна болница за активно лечение-Добрич" АД гр. Добрич се подписа настоящият приемо-предавателен протокол между:

....., представител на изпълнителя.....,

и

....., представител на възложителя "Многопрофилна болница за активно лечение-Добрич" АД

СТРАНИТЕ удостоверяват доставката на следната медицинска апаратура марка..... модел производител....., година на производство (или година на рециклиране)

Сериен номер/сериен номер или други данни, идентифициращи медицинската апаратура:

.....
.....

Описание на комплектовката на медицинската апаратура:

.....
.....
.....
.....

.....
Медицинската апаратура се придружава от следната документация:
.....
.....

Страните установиха следните несъответствия (недостатъци, дефекти, повреди, липси и/или несъответствия на доставената медицинска апаратура и/или придружаващата я документация и аксесоари с изискванията):
.....
.....
.....

ПРЕДАЛ
ИЗПЪЛНИТЕЛ:

ПРИЕЛ
ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

ПРИЛОЖЕНИЕ № 2
Към чл. 3, ал. 4, т. 2 от Договор за доставка на специализирана медицинска апаратура №/.....год.

ПРОТОКОЛ

за монтаж и въвеждане в експлоатация на медицинска апаратура

Днесгод. в "Многопрофилна болница за активно лечение-Добрич" АД гр. Добрич се подписа настоящият протокол за монтаж и въвеждане в експлоатация на медицинска апаратура, между:

....., представител на изпълнителя.....,

и

....., представител на възложителя "Многопрофилна болница за активно лечение-Добрич" АД

СТРАНИТЕ удостоверяват монтажа и въвеждане в експлоатация на следната медицинска апаратура марка....., модел, производител....., година на производство (или година на рециклиране)

Сериен номер/сериен номери или други данни, идентифициращи медицинската апаратура:

.....
.....

Констатации на страните :

.....

.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

ПРИЛОЖЕНИЕ № 3

Към чл. 3, ал. 4, т. 3 от Договор за доставка на специализирана медицинска
апаратура №/.....год.

ПРОТОКОЛ

за извършено обучение на медицинския персонал

Днесгод. в "Многопрофилна болница за активно лечение-Добрич"
АД гр. Добрич се подписа настоящият протокол за извършено обучение на
медицинския персонал, между:

....., представител на
изпълнителя.....,

и

....., представител
на възложителя "Многопрофилна болница за активно лечение-Добрич" АД

СТРАНИТЕ удостоверяват извършеното обучение на медицинския персонал
на възложителя за работа със следната медицинска апаратура
....., марка....., модел
....., производител....., година на производство (или година
на рециклиране)

Сериен номер/сериен номери или други данни, идентифициращи
медицинската апаратура:

.....
.....

Срок на обучението:.....

Обучени лица:

.....
.....
.....
.....

Други констатации:

.....
.....
.....
.....

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

ВЪЗЛОЖИТЕЛ: