

ДОГОВОР № 36

Днес... 27.09.2018 год. в гр. Добрич, на основание чл. 112 и сл. от Закона за обществените поръчки, се сключи настоящият договор между:

"ЕЛИТ МЕДИКАЛ" ООД, със седалище в гр. София 1421, район Лозенец, адрес на управление: бул. "Арсеналски" 65, ет. 1, офис 1, ЕИК 130824861, представлявано от Красимир Аспарухов Кирков, определен за изпълнител с Решение № 20 /21.08.2018 год. на възложителя, след проведена процедура за възлагане на обществена поръчка тип "открита процедура" № 00083-2018-0007, с предмет "Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове за отделения "Клинична микробиология", "Трансфузионна хематология" и "Клинична патология", наричан ПРОДАВАЧ И

"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 Светозар Байчев Петров – Изпълнителен Директор на дружеството, наричана КУПУВАЧ.

Страните се споразумяха за следното:

ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА И ЦЕНИ

1.(1). Продавачът продава на купувача лабораторни консумативи, реактиви и тестове (наричани по-долу медицински/те изделия), за които е участвал в открита процедура за възлагане на обществена поръчка по обособена позиция № 2: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове за отделение "Трансфузионна хематология": Номенклатура № 45.1

(2). Цените на изделията по ал.1 са съгласно ценовите предложения на продавача и са неразделна част от настоящия договор.

(3) Прогнозните количества, посочени в документацията за обществена поръчка не пораждаат задължение за купувача да ги закупи в посочения обем.

СРОКОВЕ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

2. Срокът на настоящия договор е 12 месеца от датата на подписването му. Договорът продължава действието си до сключването на договор с друг изпълнител след провеждане на обществена поръчка.

3. Посочените в чл. 1 изделия ще бъдат доставяни от продавача на купувача в срок до 14 (четиринадесет) календарни дни, след заявяването им от купувача.

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 издаването на фактура от продавача.

5. Срокът на годност на доставените изделия 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

6. За място на доставяне на изделията се определя "МБАЛ-Добрич" АД, гр. Добрич, ул. "Панайот Хитов" 24.

7. Собствеността върху доставяните изделия 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.

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 медицински изделия, които:

1. имат нанесена "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ);

2. имат нанесен идентификационен номер на нотифицирания орган по чл. 64, ал. 2 от ЗМИ, когато процедурите, определени в наредбите по чл. 18 от ЗМИ, изискват нанасянето му;

3. имат нанесени наименование и адрес на управление на производителя и/или упълномощения представител и вносителя;

4. имат инструкция за употреба, с изключение на изделията, за които това не е предвидено в ЗМИ;

5. са придружени от валиден сертификат, удостоверяващ съответствието със съществените изисквания, приложими за изделието, издаден от нотифициращ орган.

6. са произведени от производител, който прилага и поддържа система за управление на качеството ISO 9001 и/или система за управление на качеството на медицинските изделия ISO 13485 и/или еквивалентна.

Член 10.(1) Продавачът в срока на договора трябва да отговаря на следните изисквания:

1. Да има разрешение или удостоверение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителния директор на ИАЛ по реда на ЗМИ.

2. Да прилага и поддържа система за управление на качеството ISO 9001 в областта на производството и/или търговията с медицински изделия и/или система за управление на качеството ISO 13485/13488 и/или еквивалентна.

(2) Продавачът е длъжен незабавно да уведоми купувача при отнемане на съответните разрешения или обезсилване на удостоверения.

Член 11. Всяка отделна доставка трябва да е придружена от документи, удостоверяващи производителя, партидният номер, серийния номер, срока на годност и от анализни сертификати (оригинални, заверено копие или публично оповестени), документиращи произхода, състава и текущия контрол на качеството на изделията.

Член 12. Продавачът е длъжен да издаде в срок фактура за доставените медицински изделия.

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 медицински изделия 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 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 медицински изделия 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 медицински изделия 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 медицински изделия или при забава повече от 48 (четиридесет и осем) часа, купувачът има право да закупи необходимите му медицински изделия 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. Купувачът има право да иска обезщетение в пълен размер на вредите, които е претърпял в резултат на забавената и/или некачествената доставка.

Член 18. При забава на плащане от страна на купувача, последният дължи на продавача неустойка, в размер на законната лихва.

Член 19. Неустойките, обезщетенията и ценовите разлики по чл. 16, ал. 2 могат да бъдат удържани от всяко дължимо на продавача плащане.

ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

Член 20. Договорът се прекратява:

1. с изтичане на срока, за който е сключен, освен в хипотезата на член 2, изречение второ;

2. от изправната страна при системно неизпълнение на задълженията по договора. 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;

3. при създаването на условия за доставка на медицински изделия след провеждането на централизиран електронни търгове.

4. при невъзможност да се осигури финансиране за изпълнението на поръчката по причини, които купувачът не е могъл да предвиди.

ДРУГИ УСЛОВИЯ

Член 21. Страните по договора не могат да го изменят, освен в случаите, предвидени в чл. 116 от ЗОП.

Член 22. Страните по договора ще решават възникналите по изпълнението спорове по взаимно съгласие, а ако това е невъзможно, по реда на ГПК, пред родово компетентният съд в гр. Добрич.

Член 23. За всички неуредени по настоящия договор въпроси ще се прилагат разпоредбите на ЗОП, ППЗОП, ЗЗД и ТЗ.

Член 24.(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 съставяне на настоящият договор се представиха от изпълнителя следните документи за доказване липсата на основания за отстраняване:

- 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";
- разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото на участника да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава;
- сертификат за прилагане и поддържане на система за управление на качеството ISO 9001 в областта на производството и/или търговията с медицински изделия и/или система за управление на качеството ISO 13485/13488 и/или еквивалентна;

Неразделна част от настоящия договор са техническото и ценовата предложение за изпълнение на поръчката.

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

ПРОДАВАЧ:



КУПУВАЧ:



ПРИЛОЖЕНИЕ № 2 "Списък на лабораторните консумативи, реактиви и тестове за отделение "Трансфузионна хематология"

Номенклатура и наименование на подменклатурите	Мерна единица	Препоръчителна опаковка	Прогнозно количество	Прогнозна стойност по обособенат за месеция	Производител	Предлагана опаковка (когато е приложима)	Цена за предлаганата опаковка без ДДС (когато е приложима)	Цена за мерна единица без ДДС (кол. 8 : кол.7)	Обща стойност (кол. 4 x кол. 9)
№	2	3.1	4	5	6	7	8	9	10
44	Първи комплект от: Моноклонален тест серум Anti A Моноклонален тест серум Anti B Моноклонален тест серум Anti AB Моноклонален тест серум Anti Rh D (10 мл IgG and IgM)	комплект комплект 4 x 10 мл	20 комплекта	600	CE-Immundiagnostika GmbH	Комплект x 10 мл Anti A 1 x 10 мл Anti B 1 x 10 мл Anti AB 1 x 10 мл Anti D	27.6	27.6	X
45	Втори комплект от: Моноклонален тест серум Anti A Моноклонален тест серум Anti B Моноклонален тест серум Anti AB	комплект 4 x 10 мл	10 комплекта	250					X
46	Моноклонален тест серум Rh D Комплект от: Моноклонален тест серум Anti A Моноклонален тест серум Anti B Моноклонален тест серум Anti AB	комплект 3 x 10 мл	50 комплекта	650	CE-Immundiagnostika GmbH	Комплект x 10 мл Anti A 1 x 10 мл Anti B 1 x 10 мл Anti AB	16.6	16.6	X
47	Комплект от: Тест еритроцити A ₁ Тест еритроцити A ₂ Тест еритроцити B Тест еритроцити O Тест еритроцити O (I+II+III)- за контрол на Coombs	комплект 4 x 10 мл	20 комплекта	1200					X
48	Anti A ₁ тест реагент	комплект 3 x 10 мл	20 комплекта	1200					X
49	Anti H тест реагент	фл. 10 мл	1 фл.	20					X
50	Моноклонален тест серум Anti Rh CDE	фл. 5 мл фл. 10 мл	1 фл. 3 фл.	20 300					X
51	Anti Rh /e/	фл. 10 мл	2 фл.	200					X
52	Anti Rh -c/	фл. 10 мл	3 фл.	400					X
53	Кози серум за Coombs (полиспецифичен зелен)	фл. 10 мл	30 фл.	500					X

54	Консумативи и реактиви за ID-Centrifuge 6 S	X	X	X	1500	X	X	X	X	X
54.1	ID Diluent 2 за ID- Centrifuge 6 S	Мл	опаковка 500 мл	X						
54.2	ID Diluent 1 за ID- Centrifuge 6 S	Мл	опаковка 100 мл	X						
54.3	ID card Complete crossmatch за ID-Centrifuge 6 S	брой	X	X						
54.4	ID card ABO (Rh for Newborns) за ID-Centrifuge 6 S	брой	X	X						
54.5	ID card LISS/ Coombs enzyme test за ID- Centrifuge 6 S	брой	X	X						
55	Кювети, съвместими с хемоглобинометър Немо-Control ECF Diagnostic	брой	X	X	6000					Общо по номенклатура № 54: X

Подпис на представляващото лице и печат:

Красимир Асларухов Кирков - Управител
(име, бащино и фамилия, длъжност)

Приложение № 7 – задължителен образец

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Подписаният Красимир Аспарухов Кирков, ЕГН *чл. 206 33AD*, в качеството си на Управител (*изписва се длъжността*) на „Елит Медикал“ ООД (*изписва се името на участника*), със седалище: гр.София, адрес на управление бул. "Арсеналски" № 65, етаж 1, офис 1, ЕИК 130824861,

1. Правя следното предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя:

Предлагам доставката на изделия, които:

- са произведени от производител, който прилага и поддържа система за управление на качеството ISO 9001 и/или система за управление на качеството на медицинските изделия ISO 13485 и/или еквивалентна.

- съответстват на изискванията на Директива на Европейския парламент и Съвета на Европа 98/79 ЕС за медицинските средства за диагностика (IVD), когато е приложимо.

- отговарят на изискванията на чл. 82, ал. 1 от ЗМИ;

- отговарят на другите изисквания, посочени в техническите спецификации.

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

3. Декларирам срок на валидност на офертата: 3 (три) месеца от датата, която е посочена за дата на подаване на офертата.

4. Приемам срока на изпълнение на поръчката: 12 (дванадесет) месеца от сключването на договора.

5. Приемам срока за плащане: до 60 (шестдесет) календарни дни от извършването на доставката и издаването на фактура от изпълнителя.

6. Приемам срока на доставка: до 14 (четирнадесет) календарни дни от момента на заявяването от възложителя.

7. Приемам срока на годност: не по-малко от 60 % (шестдесет процента) от общия срок на годност към момента на доставката.

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

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";

- разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото на участника да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Разрешение или

Handwritten signature

Handwritten signature and stamp
чл. 206 33AD

"МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ" АД

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

удостоверение не си изисква от производителите на медицински изделия, установени на територията на Република България;
- сертификат за прилагане и поддържане на система за управление на качеството ISO 9001 в областта на производството и/или търговията с медицински изделия и/или система за управление на качеството ISO 13485/13488 и/или еквивалентна;

Подпис на представляващото лице и печат:.....

Красимир Аспарухов Кирков-Управител
(име, бащино и фамилия, длъжност)

Чл. 2 от
ЗЗЗД