

ДОГОВОР № 20

Днес 10.05 2018 год. в гр. Добрич, на основание чл. 112 и сл. от Закона за обществените поръчки, се сключи настоящият договор между:

"МАКМЕД" ООД със седалище в гр. София 1360, район Връбница, адрес на управление: ж.к. Модерно предградие, ул. "Адам Мицкевич" 4В, ЕИК 200459233, представлявано от Елена Добрева Михайлова, в качеството ѝ на управител, определен за изпълнител с Решение на възложителя № 12/ 18.04.2018 г. след проведена процедура за възлагане на обществена поръчка тип "открита", вписана в Регистъра на обществените поръчки под № 00083-2018-0006, 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](mailto:oblb@bergon.net), ЕИК 124141302, представлявано от Д-р Трифон Владимиров Йорданов – Изпълнителен Директор на дружеството, наричана КУПУВАЧ.

Страните се споразумяха за следното:

ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА И ЦЕНИ

Член 1.(1) Продавачът продава на купувача медицински изделия за кардиологична дейност по обособена позиция № 1: Коронарен стент, условен № 1

**Търговско наименование:** Nengen – кобалт-хромова система за коронарен стент

**Производител:** Meril Life Sciences Pvt.

**Код по НЗОК:** B04041012000026;

По обособена позиция № 4: Коронарен медикамент излъчващ стент, условен № 4

**Търговско наименование:** Biomime-Sirolimus – излъчваща коронарна стентова система

**Производител:** Meril Life Sciences Pvt.

**Код по НЗОК:** B04041020000038;

По обособена позиция № 5: Коронарен медикамент излъчващ стент, условен № 5

**Търговско наименование:** Biomime Morph-Sirolimus – излъчваща коронарна стентова система

**Производител:** Meril Life Sciences Pvt.

**Код по НЗОК:** B04041030000008;

По обособена позиция № 6: Аблуминална сиrolimus излъчваща коронарна стентова система

**Търговско наименование:** ihtDEStiny - Аблуминална сиrolimus излъчваща коронарна стентова система.

**Производител:** Iberhospitex S.A.

**Код по НЗОК:** B04041020000062;

По обособена позиция № 8: Електрод за временна кардиостимулация

**Търговско наименование:** Pacel

**Производител:** Saint Jude Medical

**Код по НЗОК:** C09090000000001,

за които е участвал в процедурата за възлагане на обществена поръчка.

(2) Ценовите предложения на продавача са както следва:

По обособена позиция № 1: Коронарен стент, условен № 1: **400.00**  
(четирисотин) лева без ДДС за 1 (един) брой.

По обособена позиция № 4: Коронарен медикамент излъчващ стент, условен № 4: **758.33 (седемстотин, петдесет и осем лева 33 стотинки)** лева без ДДС за 1 (един) брой.

По обособена позиция № 5: Коронарен медикамент излъчващ стент, условен № 5: **1000.00 (хиляда)** лева без ДДС за 1 (един) брой.

По обособена позиция № 6: Аблуминална сиролимус излъчваща коронарна стентова система: **758.33 (седемстотин, петдесет и осем лева 33 стотинки)** лева без ДДС за 1 (един) брой.

По обособена позиция № 8: Електрод за временна кардиостимулация: **123.33 (сто, двадесет и три лева 33 стотинки)** лева без ДДС за 1 (един) брой.

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

#### СРОКОВЕ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

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

Член 3. Медицинските изделия ще бъдат доставяни от продавача на купувача в срок до 72 (седемдесет и два) часа от момента на заявяването от страна на възложителя.

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

Член 5. Срокът на годност на доставяните медицински изделия е не по-малко от 1 (една) година към момента на доставка.

#### МЯСТО НА ИЗПЪЛНЕНИЕ И ПРЕМИНАВАНЕ НА СОБСТВЕНОСТТА

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

Член 7. Собствеността върху доставяните медицински изделия и рискът от пълно или частично 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 превзлагат 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. отговарят на изискванията на чл. 82, ал. 1 от ЗМИ;

2. отговарят на изискванията, посочени в обявлението за оповестяване на обществената поръчка и в документацията за обществената поръчка.

Член 10. Продавачът в срока на договора е длъжен:

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 EN ISO 9001 и/или EN ISO 13485/13488, и/или еквивалентна, с обхват в областта на производството и/или търговията с медицински изделия.

Член 11. Цената на доставяните медицински изделия не може да е по-висока от цената, посочена в колона F на Списъка с медицински изделия, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ.

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 упълномощена лаборатория, чрез вземане на контролни образци от доставката, или чрез сравняването на доставените медицински изделия с представените мостри, описание или снимки при участието в обществената поръчка.

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 случаите по чл. 2, изр. второ.

2. при системно неизпълнение на доставките по количество и/или качество от страна на продавача. Под системно неизпълнение се разбира такова, извършени 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 медицинските изделия, предмет на договора след провеждането на централизиран електронни търгове.

4. в случай, че бъде променена нормативната уредба, в резултат на което отпадне необходимостта от доставката на медицинските изделия, които са предмет на договора;

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

6. при преустановяване от страна на купувача на медицинската дейност, за която са предвидени доставяните медицински изделия, независимо от причината за преустановяването.

#### 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, освен в случаите, когато претенцията е предявена по реда на заповедното производство.

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 от ЗОП - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда";

"МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ" АД

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

- 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 EN ISO 9001 и/или EN ISO 13485/13488 и/или еквивалентна, с обхват в областта на производството и/или търговията с медицински изделия;

- декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпиране на пари съгласно Приложение № 2 към чл. 11, ал. 2 от ППЗМИП – по задължителния образец Приложение № 3 от образците документи към документацията за участие.

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

ПРОДАВАЧ:



КУПУВАЧ:



*Приложение № 2.4 – задължителен образец*

*Представя се по обособена позиция № 4: Коронарен медикамент  
излъчващ стент, условен № 4*

**ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА**

от „Макмед“ ООД  
със седалище в гр. София, община Илинден и адрес на  
управление гр. София, п.к. 1360, ж.к. Модерно предградие, ул. Адам  
Мицкевич № 4В, офис 4,  
ЕИК / БУЛСТАТ 200459233  
представяван от Елена Добрева Михайлова  
ЕГН \_\_\_\_\_, в качеството му на Управител

**Предлагам ценово предложение по обособена позиция № 4:**

758.33 (седемстотин петдесет и осем лева и тридесет и три стотинки) лева  
без ДДС за 1 (един) брой.

Подпис на представляващото лице и печат .....

Елена Добрева Михайлова, Управител

Приложение № 2.5 – задължителен образец

Представя се по обособена позиция № 5: Коронарен медикамент  
излъчващ стент, условен № 5

**ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА**

от „Макмед“ ООД  
със седалище в гр. София, община Илинден и адрес на  
управление гр. София, п.к. 1360, ж.к. Модерно предградие, ул. Адам  
Мицкевич № 4В, офис 4,  
ЕИК / БУЛСТАТ 200459233  
представяван от Елена Добрева Михайлова  
ЕГН \_\_\_\_\_, в качеството му на Управител

**Предлагам ценово предложение по обособена позиция № 5:**

1000.00 (хиляда) лева без ДДС за 1 (един) брой.

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

Елена Добрева-Михайлова, Управител

*Приложение № 2.6 – задължителен образец*

*Представя се по обособена позиция № 6: Аблуминална сиролимус  
излъчваща коронарна стентова система*

**ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА**

от „Макмед“ ООД  
със седалище в гр. София, община Илинден и адрес на  
управление гр. София, п.к. 1360, ж.к. Модерно предградие, ул. Адам  
Мицкевич № 4В, офис 4,  
ЕИК / БУЛСТАТ 200459233  
представяван от Елена Добрева Михайлова  
ЕГН . . . . . в качеството му на Управител

**Предлагам ценово предложение по обособена позиция № 6:**

758.33 (седемстотин петдесет и осем лева и тридесет и три стотинки) лева  
без ДДС за 1 (един) брой.

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

Елена Добрева Михайлова, Управител



*Приложение № 2.8 – задължителен образец*

*Представя се по обособена позиция № 8: Електрод за временна кардиостимулация*

**ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА**

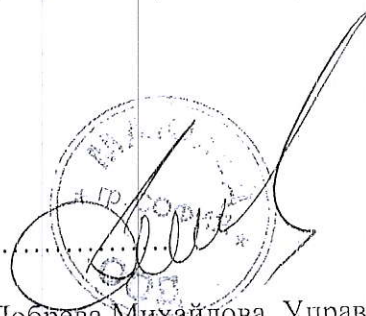
от „Макмед“ ООД  
със седалище в гр. София, община Илинден и адрес на  
управление гр. София, п.к. 1360, ж.к. Модерно предградие, ул. Адам  
Мицкевич № 4В, офис 4,  
ЕИК / БУЛСТАТ 200459233  
представяван от Елена Добрева Михайлова  
ЕГН : \_\_\_\_\_, в качеството му на Управител

**Предлагам ценово предложение по обособена позиция № 8:**

123,33 (сто двадесет и три лева и тридесет и три стотинки) лева без ДДС за 1  
(един) брой.

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

Елена Добрева Михайлова, Управител



**Приложение № 1.8 -- задължителен образец**

**Представя се по обособена позиция № 8: Електрод за временна кардиостимулация**

**ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ**

Подписаната Елена Добрева Михайлова, ЕГН [ ] в качеството си на Управител на „Макмед“ ООД, със седалище: гр. София, п.к. 1360, ж.к. Модерно предградие, ул. Адам Мицкевич № 4В, офис 4, адрес на управление гр. София, п.к. 1360, ж.к. Модерно предградие, ул. Адам Мицкевич № 4В, офис 4, ЕИК 200459233,

1. Предлагам доставката на медицинско изделие:

**Търговско наименование:** Pacel

**Производител:** Saint Jude Medical

Изисквания към медицинското изделие	Описание на предлаганото медицинско изделие	Код по НЗОК
1	2	3
Биполярен пейсинг катетър без балон за дясно сърце кривка и за пейсиране в камерата. Създаден да осигури надежно пейсиране и улавяне на сигнали в камерата чрез достъп през горна празна вена. Прецизен контрол без прекомерна твърдост. Оптимален контрол при въртене. Дълбочина 10 см. На маркерите за подсилване при поставянето. дължина – 110 см, размер –5F, електродно разстояние – 1 см.	Биполярен пейсинг катетър без балон за дясно сърце кривка и за пейсиране в камерата. Създаден да осигури надежно пейсиране и улавяне на сигнали в камерата чрез достъп през горна празна вена. Прецизен контрол без прекомерна твърдост. Оптимален контрол при въртене. Дълбочина 10 см. На маркерите за подсилване при поставянето. дължина – 110 см, размер –5F, електродно разстояние – 1 см.	C09090000000001

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

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

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

5. Приемам срока на доставка: До 72 (седемдесет и два) часа от момента на заявяването от страна на възложителя.

6. Приемам срока на годност: Не по-малко от 1 (една) година към момента на доставката.

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

8. Декларирам, че доставяните медицински изделия:

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

Stamp: МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ АД, гр. СОФИЯ, ул. АДАМ МИЦКЕВИЧ № 4В, ОФИС 4. Includes handwritten signature and blue ink scribbles.

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

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

8.2. са включени в Списъка с медицински изделия, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, като цената, на която се предлагат не е по-висока от стойността, до която ги заплаща НЗОК.

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

10. 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:

10.1. За обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП - свидетелство за съдимост, издадено в 6-месечния срок на валидност преди представянето;

10.2. 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 участника, издадени след решението на възложителя по чл. 108, ал. 1 от ЗОП за определяне на изпълнител.

10.3. За обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда", издадено след решението на възложителя по чл. 108, ал. 1 от ЗОП за определяне на изпълнител;

10.4. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото на чуждестранните участници да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Разрешение или удостоверение не си изисква от производителите на медицински изделия, установени на територията на Република България.

10.5. Сертификат, удостоверяващ, че участникът прилага и поддържа 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.

10.6. Оторизационно писмо, пълномощно или друг равнозначен документ, издаден на участника от производителя или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ за представителство на територията на РБ или за конкретната процедура. В случаите, когато издател е упълномощен представител, следва да се посочи и документът, с който производителят е упълномощил упълномощения представител. Оторизация не се изисква от производителите на медицински изделия, установени на територията на Република България.

10.7. Декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпиране на пари – по задължителен образец Приложение № 3 от образците документи на документацията за участие.

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

Елена Добрева Михайлова, Управител

*Приложение № 1.6 – задължителен образец*

*Представя се по обособена позиция № 6: Аблуминална сиролимус излъчваща коронарна стентова система*

**ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ**

Подписаната Елена Добрева Михайлова, ЕГН \_\_\_\_\_ в качеството си на Управител на „Макмед“ ООД, със седалище: гр. София, п.к. 1360, ж.к. Модерно предградие, ул. Адам Мицкевич № 4В, офис 4, адрес на управление гр. София, п.к. 1360, ж.к. Модерно предградие, ул. Адам Мицкевич № 4В, офис 4, ЕИК 200459233,

1. Предлагам доставката на медицинско изделие:

**Търговско наименование:** ihtDEStiny Аблуминална Сиролимус-излъчваща коронарна стентова система


**Производител:** Iberhospitex, S. A.

Изисквания към медицинското изделие	Описание на предлаганото медицинско изделие	Код по НЗОК
1	2	3
Аблуминална сиролимус излъчваща коронарна стентова система, състояща се от медикамент излъчващ коронарен стент, монтиран върху медикамент излъчващ балон, доставяща 2 лекарствени дози = 0,70 µg/mm. Проксимални рентгенопозитивни маркери на 90 и 100 см от дисталния край; биоразградим полимер - до 180 дни след имплантиране; кобалт-хромова сплав L605, дебелина на страта 73 µm. Recoil: <5%. Скъсяване: <1 %. Номинално налягане: 8 atm. Максимално налягане: 14 atm (burst pressure). Съвместимост на катетъра: 5F. Водач: 0.014" или 0.36 мм. 6 клетъчен строеж при диаметри 2,25-2,50; 8-клетъчен при 2,75-3,50 и 10-клетъчен при диаметър 4,00; диаметри 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50 и 4,00 мм; дължини 8; 12; 16; 20; 24; 28; 32; 36 и 40 мм	Аблуминална сиролимус излъчваща коронарна стентова система, състояща се от медикамент излъчващ коронарен стент, монтиран върху медикамент излъчващ балон, доставяща 2 лекарствени дози = 0,70 µg/mm. Проксимални рентгенопозитивни маркери на 90 и 100 см от дисталния край; биоразградим полимер - до 180 дни след имплантиране; кобалт-хромова сплав L605, дебелина на страта 73 µm. Recoil: <5%. Скъсяване: <1 %. Номинално налягане: 8 atm. Максимално налягане: 14 atm (burst pressure). Съвместимост на	B04041020000063

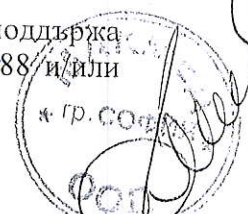
Stamp: "МАКМЕД" ООД, гр. СОФИЯ  
 Handwritten signature and initials.

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

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

	катетъра: 5F. Водач: 0.014" или 0.36 мм. 6 клетъчен строеж при диаметри 2,25-2,50; 8- клетъчен при 2,75-3,50 и 10-клетъчен при диаметър 4,00; диаметри 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50 и 4,00 мм; дължини 8; 12; 16; 20; 24; 28; 32; 36 и 40 мм	
-----------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

2. Декларирам срок на валидност на офертата: 3 (три) месеца от датата, която е посочена за дата на подаване на офертата.
3. Приемам срока на изпълнение на поръчката: 12 (дванадесет) месеца от сключването на договора.
4. Приемам срока за плащане: до 60 (шестдесет) календарни дни от извършването на доставката и издаването на фактура от изпълнителя.
5. Приемам срока на доставка: До 72 (седемдесет и два) часа от момента на заявяването от страна на възложителя.
6. Приемам срока на годност: Не по-малко от 1 (една) година към момента на доставката.
7. Приемам да изпълнявам всички изисквания на възложителя, посочени в обявлението и документацията за участие.
8. Декларирам, че доставяните медицински изделия:
  - 8.1. отговарят на изискванията на чл. 82, ал. 1 от ЗМИ;
  - 8.2. са включени в Списъка с медицински изделия, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, като цената, на която се предлагат не е по-висока от стойността, до която ги заплаща НЗОК.
9. Декларирам съгласието си с клаузите на приложения проект на договор.
10. 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:
  - 10.1. За обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП - свидетелство за съдимост, издадено в 6-месечния срок на валидност преди представянето;
  - 10.2. 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 участника, издадени след решението на възложителя по чл. 108, ал. 1 от ЗОП за определяне на изпълнител.
  - 10.3. За обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда", издадено след решението на възложителя по чл. 108, ал. 1 от ЗОП за определяне на изпълнител;
  - 10.4. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото на чуждестранните участници да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Разрешение или удостоверение не си изисква от производителите на медицински изделия, установени на територията на Република България.
  - 10.5. Сертификат, удостоверяващ, че участникът прилага и поддържа система за управление на качеството EN ISO 9001 и/или EN ISO 13485/13488 и/или



“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

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

еквивалентна, с обхват в областта на производството и/или търговията с медицински изделия.

10.6. Оторизационно писмо, пълномощно или друг равнозначен документ, издаден на участника от производителя или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ за представителство на територията на РБ или за конкретната процедура. В случаите, когато издател е упълномощен представител, следва да се посочи и документът, с който производителят е упълномощил упълномощения представител. Оторизация не се изисква от производителите на медицински изделия, установени на територията на Република България.

10.7. Декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпиране на пари – по задължителен образец Приложение № 3 от образците документи на документацията за участие.



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



Елена Добрева Михайлова, Управител



*Приложение № 1.5 – задължителен образец*

*Представя се по обособена позиция № 5: Коронарен медикамент излъчващ стент, условен № 5*

**ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ**

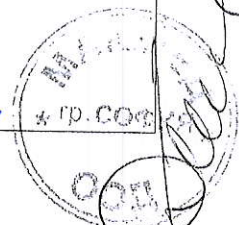
Подписаната Елена Добрева Михайлова, ЕГН { } в качеството си на Управител на „Макмед“ ООД, със седалище: гр. София, п.к. 1360, ж.к. Модерно предградие, ул. Адам Мицкевич № 4В, офис 4, адрес на управление гр. София, п.к. 1360, ж.к. Модерно предградие, ул. Адам Мицкевич № 4В, офис 4, ЕИК 200459233,


1. Предлагам доставката на медицинско изделие:

**Търговско наименование:** Biomime Morph-Sirolimus -излъчваща коронарна стентова система

**Производител:** Meril Life Sciences Pvt.

Изисквания към медицинското изделие	Описание на предлаганото медицинско изделие	Код по НЗОК
1	2	3
<p>Материал: CoCr L605. Дебелина на страта 65 µm (0,065mm или 0.0026“). Recoil: 3%. Скъсяване: 0,29%. Лекарство: Sirolimus. Еквивалентна лекарствена доза: 1,25 µg/mm2 Полимер: биоразградим и биосъвместим. Дизайн: Rapid exchange, хибриден – затворени клетки в краищата и отворени в средата на стента; Номинално налягане: 9 atm. Максимално налягане: 14 atm (burst pressure); Външен диаметър на shaft: Проксимален 2,13F Дистален 2,7F; Ro маркери: 2 – Платина / Иридий. Използваема дължина на катетъра: 142 см. Съвместимост на катетъра: 5F. Водач: 0.014“ или 0.36 мм. 100 % освобождаване на лекарството в рамките на 30 дни; Дължина (mm): 30; 40; 50 и 60. Диаметър (mm): 2,75-2,25; 3,00-2,50; 3,50-3,00.</p>	<p>Материал: CoCr L605. Дебелина на страта 65 µm (0,065mm или 0.0026“). Recoil: 3%. Скъсяване: 0,29%. Лекарство: Sirolimus. Еквивалентна лекарствена доза: 1,25 µg/mm2 Полимер: биоразградим и биосъвместим. Дизайн: Rapid exchange, хибриден – затворени клетки в краищата и отворени в средата на стента; Номинално налягане: 9 atm. Максимално налягане: 14 atm (burst pressure); Външен диаметър на shaft: Проксимален 2,13F Дистален 2,7F; Ro маркери: 2 – Платина / Иридий. Използваема дължина на катетъра: 142 см. Съвместимост на</p>	<p>В04041030000008</p>



	катетъра: 5F. Водач: 0.014“ или 0.36 мм. 100 % освобождаване на лекарството в рамките на 30 дни; Дължина (mm): 30; 40; 50 и 60. Диаметър (mm): 2,75-2,25; 3,00-2,50; 3,50-3,00.
-----------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

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

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

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

5. Приемам срока на доставка: До 72 (седемдесет и два) часа от момента на заявяването от страна на възложителя.

6. Приемам срока на годност: Не по-малко от 1 (една) година към момента на доставката.

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

8. Декларирам, че доставяните медицински изделия:

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

8.2. са включени в Списъка с медицински изделия, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, като цената, на която се предлагат не е по-висока от стойността, до която ги заплаща НЗОК.

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

10. 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:

10.1. За обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП - свидетелство за съдимост, издадено в 6-месечния срок на валидност преди представянето;


10.2. 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 участника, издадени след решението на възложителя по чл. 108, ал. 1 от ЗОП за определяне на изпълнител.

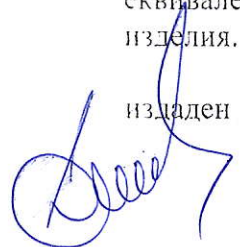
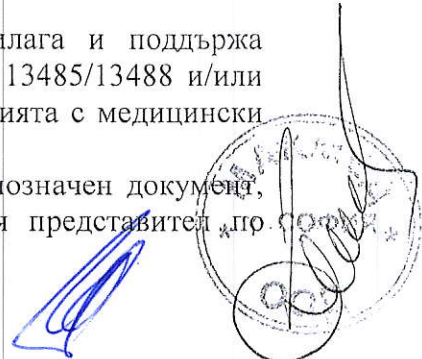
10.3. За обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда", издадено след решението на възложителя по чл. 108, ал. 1 от ЗОП за определяне на изпълнител;

10.4. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото на чуждестранните участници да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Разрешение или удостоверение не си изисква от производителите на медицински изделия, установени на територията на Република България.

10.5. Сертификат, удостоверяващ, че участникът прилага и поддържа 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.

10.6. Оторизационно писмо, пълномощно или друг равнозначен документ, издаден на участника от производителя или от упълномощения представител, пр.



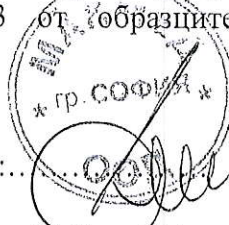


смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ за представителство на територията на РБ или за конкретната процедура. В случаите, когато издател е упълномощен представител, следва да се посочи и документът, с който производителят е упълномощил упълномощения представител. Оторизация не се изисква от производителите на медицински изделия, установени на територията на Република България.

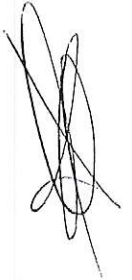
10.7. Декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпиране на пари – по задължителен образец Приложение № 3 от образците документи, на документацията за участие.



Подпис на представляващото лице и печат:..



Елена Добрева Михайлова, Управител



**Приложение № 1.4 – задължителен образец**

**Представя се по обособена позиция № 4: Коронарен медикамент излъчващ стент, условен № 4**

**ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ**

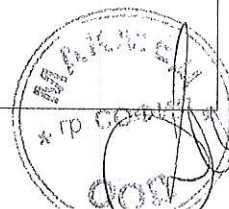
Подписаната Елена Добрева Михайлова, ЕГН \_\_\_\_\_, в качеството си на Управител на „Макмед“ ООД, със седалище: гр. София, п.к. 1360, ж.к. Модерно предградие, ул. Адам Мицкевич № 4В, офис 4, адрес на управление гр. София, п.к. 1360, ж.к. Модерно предградие, ул. Адам Мицкевич № 4В, офис 4, ЕИК 200459233,

1. Предлагам доставката на медицинско изделие:

**Търговско наименование:** Biomime -Sirolimus -излъчваща коронарна стентова система

**Производител: Meril Life Sciences Pvt.**

Изисквания към медицинското изделие	Описание на предлаганото медицинско изделие	Код по НЗОК
1	2	3
<p>Материал: CoCr L605. Дебелина на страта 65 µm (0,065мм или 0.0026“). Recoil: 3%. Скъсяване: 0,29%. Лекарство: Sirolimus. Еквивалентна лекарствена доза: 1,25 µg/mm<sup>2</sup>; Полимер: биоразградим и биосъвместим. Дизайн: Rapid exchange, хибриден – отворена и затворена клетка. Номинално налягане: 9 atm. Максимално налягане: 16 atm (burst pressure). Balloon overhang: &lt; 0,5 мм; Външен диаметър на shaft: Проксимален 1,9F Дистален 2,7F; Ro маркери: 2– Платина/Иридий. Използваема дължина на катетъра: 140-142 см. Съвместимост на катетъра: 5F. Водач: 0.014“ или 0.36 мм. Дължина (mm): 8, 13, 16, 19, 24, 29, 32, 37, 40, 44, 48. Диаметър (mm): 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00, 4.50.</p>	<p>Материал: CoCr L605. Дебелина на страта 65 µm (0,065мм или 0.0026“). Recoil: 3%. Скъсяване: 0,29%. Лекарство: Sirolimus. Еквивалентна лекарствена доза: 1,25 µg/mm<sup>2</sup>; Полимер: биоразградим и биосъвместим. Дизайн: Rapid exchange, хибриден – отворена и затворена клетка. Номинално налягане: 9 atm. Максимално налягане: 16 atm (burst pressure). Balloon overhang: &lt; 0,5 мм; Външен диаметър на shaft: Проксимален 1,9F Дистален 2,7F; Ro маркери: 2– Платина/Иридий. Използваема дължина на катетъра: 140-142 см. Съвместимост на катетъра: 5F. Водач: 0.014“ или 0.36</p>	<p>B04041020000038</p>



“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

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

мм. Дължина (mm): 8, 13, 16,  
19, 24, 29, 32, 37, 40, 44, 48.  
Диаметър (mm): 2.00, 2.25,  
2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00,  
4.50.

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

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

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

5. Приемам срока на доставка: До 72 (седемдесет и два) часа от момента на заявяването от страна на възложителя.

6. Приемам срока на годност: Не по-малко от 1 (една) година към момента на доставката.

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

8. Декларирам, че доставяните медицински изделия:

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

8.2. са включени в Списъка с медицински изделия, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, като цената, на която се предлагат не е по-висока от стойността, до която ги заплаща НЗОК.

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

10. 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:

10.1. За обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП - свидетелство за съдимост, издадено в 6-месечния срок на валидност преди представянето;

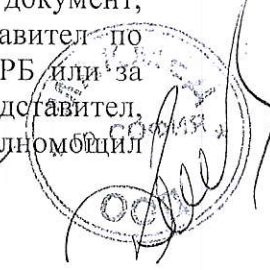
10.2. За обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП - удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на възложителя и на участника, издадени след решението на възложителя по чл. 108, ал. 1 от ЗОП за определяне на изпълнител.

10.3. За обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда", издадено след решението на възложителя по чл. 108, ал. 1 от ЗОП за определяне на изпълнител;

10.4. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото на чуждестранните участници да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Разрешение или удостоверение не си изисква от производителите на медицински изделия, установени на територията на Република България.

10.5. Сертификат, удостоверяващ, че участникът прилага и поддържа 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.

10.6. Оторизационно писмо, пълномощно или друг равнозначен документ, издаден на участника от производителя или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ за представителство на територията на РБ или за конкретната процедура. В случаите, когато издател е упълномощен представител, следва да се посочи и документът, с който производителят е упълномощил



“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

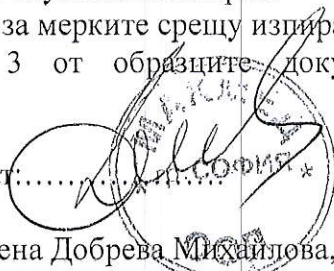
ДОБРИЧ 9300 ☒ ул. "Панайот Хитов" 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblb@bergon.net

упълномощения представител. Оторизация не се изисква от производителите на медицински изделия, установени на територията на Република България.

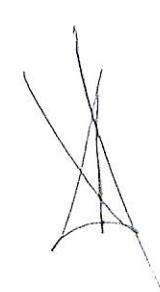
10.7. Декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпиране на пари – по задължителен образец Приложение № 3 от образците-документи на документацията за участие.



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



Елена Добрева Михайлова, Управител



Приложение № 1.1 – задължителен образец

Представя се по обособена позиция № 1: Коронарен стент, условен № 1

### ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Подписаната Елена Добрева Михайлова, ЕГН \_\_\_\_\_ в качеството си на Управител на „Макмед“ ООД, със седалище: гр. София, п.к. 1360, ж.к. Модерно предградие, ул. Адам Мицкевич № 4В, офис 4, адрес на управление гр. София, п.к. 1360, ж.к. Модерно предградие, ул. Адам Мицкевич № 4В, офис 4, ЕИК 200459233,

1. Предлагам доставката на медицинско изделие:

**Търговско наименование:** Nexgen- кобалт-хромова система за коронарен стент

**Производител:** Meril Life Sciences Pvt.

Изисквания към медицинското изделие	Описание на предлаганото медицинско изделие	Код по НЗОК
1	2	3
<p>Материал: CoCr L605. Дебелина на страта 65 μm (0,065mm или 0.0026“). Recoil: &lt; 3%. Средна загуба (mean foreshortening): 0,29 %. Дизайн: Rapid exchange, хибриден – отворена и затворена клетка. Номинално налягане: 9 atm. Максимално налягане: 16 atm (burst pressure). Balloon overhang: &lt; 0,5 мм. Външен диаметър на шафта: Проксимален 1,9 F Дистален 2,7 F. Ro маркери: 2 – Платина / Иридий. Използваема дължина на катетъра: 140 см. Съвместимост на катетъра: 5F. Водач: 0.014“ или 0.36 мм. Дължина (mm): 8, 13, 16, 19, 24, 29, 32, 37 и 40. Диаметър (mm): 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0, 4.5.</p>	<p>Материал: CoCr L605. Дебелина на страта 65 μm (0,065mm или 0.0026“). Recoil: &lt; 3%. Средна загуба (mean foreshortening): 0,29 %. Дизайн: Rapid exchange, хибриден – отворена и затворена клетка. Номинално налягане: 9 atm. Максимално налягане: 16 atm (burst pressure). Balloon overhang: &lt; 0,5 мм. Външен диаметър на шафта: Проксимален 1,9 F Дистален 2,7 F. Ro маркери: 2 – Платина / Иридий. Използваема дължина на катетъра: 140 см. Съвместимост на катетъра: 5F. Водач: 0.014“ или 0.36 мм. Дължина (mm): 8, 13, 16, 19, 24, 29, 32, 37 и 40. Диаметър (mm): 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0, 4.5.</p>	<p>B04041012000026</p>

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

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

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

5. Приемам срока на доставка: До 72 (седемдесет и два) часа от момента на заявяването от страна на възложителя.



6. Приемам срока на годност: Не по-малко от 1 (една) година към момента на доставката.

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

8. Декларирам, че доставяните медицински изделия:

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

8.2. са включени в Списъка с медицински изделия, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, като цената, на която се предлагат не е по-висока от стойността, до която ги заплаща НЗОК.

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

10. 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:

10.1. За обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП - свидетелство за съдимост, издадено в 6-месечния срок на валидност преди представянето;

10.2. 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 участника, издадени след решението на възложителя по чл. 108, ал. 1 от ЗОП за определяне на изпълнител.

10.3. За обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда", издадено след решението на възложителя по чл. 108, ал. 1 от ЗОП за определяне на изпълнител;

10.4. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото на чуждестранните участници да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Разрешение или удостоверение не си изисква от производителите на медицински изделия, установени на територията на Република България.

10.5. Сертификат, удостоверяващ, че участникът прилага и поддържа 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.

10.6. Оторизационно писмо, пълномощно или друг равнозначен документ, издаден на участника от производителя или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ за представителство на територията на РБ или за конкретната процедура. В случаите, когато издател е упълномощен представител, следва да се посочи и документът, с който производителят е упълномощил упълномощения представител. Оторизация не се изисква от производителите на медицински изделия, установени на територията на Република България.

10.7. Декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпиране на пари – по задължителен образец Приложение № 3 от образците-документи на документацията за участие.

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

Елена Добрева Михайлова, Управител