

Всяко заличаване на данни в този документ е на основание чл.37 от ЗИДЗОП.

ДОГОВОР № 21

Днес 18.03.2020 год. в гр. Добрич, на основание чл. 112 и сл. от Закона за обществените поръчки, се сключи настоящият договор 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 Светозар Байчев Петров – Изпълнителен Директор на дружеството, наричано за краткост „ВЪЗЛОЖИТЕЛ” от една страна

И

"МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА" ЕООД, със седалище в гр. София 1799, адрес на управление: район Младост, ж.к. Младост 2, ул. „Свети Киприян” 44, ЕИК 200600292, представлявано от Надя Евстатиева Драгоева, в качеството ѝ на управител на дружеството, наричано за краткост по долу „ИЗПЪЛНИТЕЛ”.

На основание Решение № 9 / 10.02.2020 год., след проведена процедура за възлагане на обществена поръчка тип "открита" № 00083-2019-0014, с предмет: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове за отделение "Клинична лаборатория" на „МБАЛ - Добрич” АД се сключи настоящия договор за следното:

ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА И ЦЕНИ

Член 1.(1). Изпълнителят доставя на Възложителя 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 № 5: **Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове, предназначени за кръвно-газов анализ - за апарат RAPIDPOINT 500 – Siemens**, по цени, посочени в ценовото предложение на изпълнителя.

(2). Ценовите предложения на Изпълнителя, посочени в приложението по предходната алинея, са неразделна част от настоящия договор.

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

СРОКОВЕ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

Член 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.

Член 3. Посочените в чл. 1 изделия ще бъдат доставяни от Изпълнителя на Възложителя в срок до 14 (четирнадесет) календарни дни, след заявяването им от Възложителя.

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

Банка: [REDACTED]

IBAN: [REDACTED]

Член 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

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

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

ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

Член 8. (1) Изпълнителят е длъжен да сключи договор за подизпълнение, когато е обявил в офертата 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) Възложителят няма да извършва директни разплащания с подизпълнителите

Член 9 . Изпълнителят 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 9001:2015 и/или система за управление на качеството на медицинските изделия ISO 13485:2016 и/или еквивалентна.

Член 10.(1) Изпълнителят 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 9001:2015 в областта на производството и/или търговията с медицински изделия и/или система за управление на качеството ISO 13485:2016 и/или еквивалентна.

(2) Изпълнителят е длъжен незабавно да уведоми Възложителя 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. Изпълнителят е длъжен да издаде в срок фактура за доставените медицински изделия.

ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

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

(2) При установяване на несъответствие в качеството на доставените медицински изделия Възложителят е длъжен да уведоми Изпълнителя в срок от 24 часа.

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

(4) В случай, че изпълнителят 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. Възложителят 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 Изпълнителя с повече от 24 (двадесет и четири) часа, Възложителят 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, Изпълнителят е длъжен да достави липсващото количество при следващата доставка, а при поискване от страна на Възложителя в срок от 24 часа. При неизпълнение на това задължение Възложителят има право да получи неустойка в размер на 5 (пет) на сто от стойността на липсващото количество.

(3) При установяване на несъответствие в качеството, Изпълнителят е длъжен да достави медицински изделия с уговореното качество при следващата доставка, а при поискване от страна на Възложителя в срок от 24 часа. При неизпълнение на това задължение Възложителят 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 Изпълнителят не достави договореното, Възложителят 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 Изпълнителя.

Член 16.(1) При отказ на Изпълнителя да достави заявените му медицински изделия или при забава повече от 48 (четиридесет и осем) часа, Възложителят 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 Изпълнителя.

Член 17. Възложителят 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 Възложителя, последният дължи на Изпълнителя 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 Изпълнителя 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 Възложителят 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 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";

- сертификат за прилагане и поддържане на система за управление на качеството ISO 9001:2015 в областта на производството и/или търговията с медицински изделия и/или система за управление на качеството ISO 13485:2016 и/или еквивалентна;

- Декларация по чл.59 ал. 1 т. 3 от Закона за мерките срещу изпиране на пари.

"МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ" АД

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

Настоящият договор се състави в три еднообразни екземпляра, един за Изпълнителя и два за Възложителя.

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

.....

ГЛ. СЧЕТОВОДИТЕЛ:

.....

СЪГЛАСУВАТЕЛ:

.....



ИЗПЪЛНИТЕЛ

.....



Приложение № 1 – задължителен образец

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА

от Марвена Диагностика ЕООД
със седалище в град София, община Столична и адрес на
управление град София, ул. „Свети Киприян“ 44
ЕИК / БУЛСТАТ 200600292
представявано от Надя Евстатијева Драгоева, чрез пълномощника
Стоян Василев Чоролеев
в [REDACTED] в качеството му на Търговски мениджър

Правя ценово предложение за изпълнение на поръчката, като прилагам
попълнена и подписана съответната част (обособена позиция) от Списъка на
лабораторните консумативи, реактиви и тестове за отделение "Клинична лаборатория".

- ~~№1: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове,
предназначени за хематология~~
- ~~№ 2: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове,
предназначени за хемокоагулация – за апарат START MAX~~
- ~~№ 3: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове,
предназначени за клинична химия и имунология~~
- ~~№ 4: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове,
предназначени за глюкоанализатори – за апарат BIOSEN C _ LINE
ЕКФ~~
- № 5: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове,
предназначени за кръвно-газов анализ - за апарат RAPIDPOINT
500 – Siemens**
- ~~№ 6: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове,
предназначени за кръвно-газов анализ – за апарат ABL-5~~
- ~~№ 7: Доставка на тестове за уринен анализатор – за апарат DIRUI H
300~~

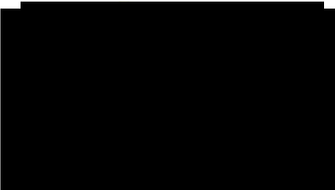
(Моля отбележете обособената позиция, за която представяте оферта)

УКАЗАНИЯ за попълване на приложението:

В колона 5 участникът посочва каталожния номер на изделието, което
предлага, когато това е приложимо.

В колона 6 участникът посочва производителя на предлаганото изделие.

В колона 7 участникът посочва вместимостта на предлаганата опаковка
в мерни единици (съгласно мерната единица, посочена в колона 3,1), когато е
приложимо.



особена позиция № 5: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове, предназначени за кръвно-газов анализ - за апарат RAPIDPOINT 500 – Siemens

Номенклатура и подноменклатура №	Наименование на номенклатурите и подноменклатурите	Мерна единица	Предпочитан а опаковка	Прогнозно количество	Каталожен номер (когато е приложимо)	Производител	Предлагана опаковка (когато е приложимо)	Цена за опаковка без ДДС (когато е приложимо)	Цена за мерна единица без ДДС (кол. 8 : кол. 7)
1	2	3,1	3,2	4	5	6	7	8	9
	BG/ISE Measurement Cartridge RP 500 750 T								
5,1	(реакгентен модул)	бр.	1	1	10491449	Siemens	750 теста	1474,00	1,9653
	BG/ISE Wash/Waste Cartridge (миеща касета/отпадъци)	бр.	4 бр.	5	10329097	Siemens	4 броя	340,00	85,0000
	BG/ISE Plastic Capillaries, 140µl (капилярки)	бр.	10 x 100 бр.	10	4526	Siemens	1 x 100 броя	22,30	0,2230
	SIM/BG/ISE Mixing Sticks (бъркалки за капилярки)	бр.	500 бр.	1	8004	Siemens	500 броя	52,95	0,1059
5,5	SIM/BG/ISE Капачки за капилярки 2.0-2.4mm	бр.	500 бр.	3	8168	Siemens	500 броя	69,68	0,1394
	BG/ISE Fillport (портове за капилярки)	бр.	20 бр.	1	10309073	Siemens	20 броя	336,25	16,8125
5,6	BG/ISE Rapid QC Complete Level 1(Контролен материал –								
5,7	Ниво1)	бр.	30 ампл.	1	2017464	Siemens	30 ампули	593,00	19,7667

	BG/ISE Rapid QC Complete Level 2 (Контролен материал – ниво2)	бр.	30 амп.		1	7519905	Siemens	30 ампули	593,00	19,7667
	BG/ISE Rapid QC Complete Level 3 (Контролен материал – ниво3)	бр.	30 амп.		1	7182730	Siemens	30 ампули	593,00	19,7667
								Общ сбор колона 9:		163,55

Подпис на представяващото лице и печат
 Стоян Василев Чоролеев, Търговски мениджър с пълномощно
 (име, бащино и фамилия, длъжност)

Приложение № 2 – задължителен образец

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Подписаният Стоян Василев Чоролеев, ЕГН [REDACTED], в качеството си на Търговски мениджър (*изписва се длъжността*) на Марвена Диагностика ЕООД (*изписва се името на участника*), със седалище: град София, адрес на управление град София, ул. „Свети Киприян“44, ЕИК 200600292,

1. Представям оферта за участие по обособена позиция:

- ~~№1: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове, предназначени за хематология~~
- ~~№ 2: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове, предназначени за хемокоагулация – за апарат START MAX~~
- ~~№ 3: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове, предназначени за клинична химия и имунология~~
- ~~№ 4: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове, предназначени за глицероанализатори – за апарат BIOSEN C_LINE EKF~~
- № 5: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове, предназначени за кръвно-газов анализ - за апарат RAPIDPOINT 500 – Siemens**
- ~~№ 6: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове, предназначени за кръвно-газов анализ – за апарат ABL 5~~
- ~~№ 7: Доставка на тестове за уринен анализатор – за апарат DIRUI H-300~~

(Моля отбележете обособената позиция, за която представяте оферта)

2. ДЕКЛАРИРАМ, че:

Правя цялостно предложение по всички номенклатури от обособената позиция, за която участвам;

~~Не правя цялостно предложение по всички номенклатури от обособената позиция, за която участвам;~~

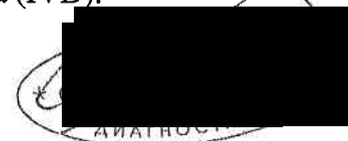
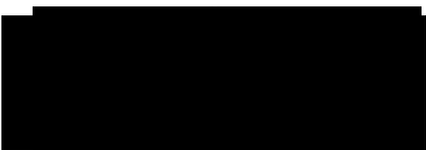
(Моля подчертайте вярното)

3. Предлагам доставката на изделия, които:

- са произведени от производител, който прилага и поддържа система за управление на качеството ISO 9001:2015 и/или система за управление на качеството на медицинските изделия ISO 13485:2016 и/или еквивалентна.

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

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



"МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ" АД

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

- отговарят на другите изисквания, посочени в техническите спецификации

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

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

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

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

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

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

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

11. 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";

- сертификат за прилагане и поддържане на система за управление на качеството ISO 9001:2015 в областта на производството и/или търговията с медицински изделия и/или система за управление на качеството ISO 13485:2016 и/или еквивалентна.

-- Декларация по чл.59 ал. 1 т. 3 от Закона за мерките срещу изпиране на пари

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

Стоян Василев Чоролеев, Търговски мениджър с пълномощно
(име, бащино и фамилия, длъжност)