

ДОГОВОР №21

за изпълнение на:

„Доставка на специфични медицински изделия и консумативи за нуждите на инвазивна кардиология на „МБАЛ - Хасково“ АД”

*Обособена позиция №5, „Доставка на стентове за нуждите на инвазивна кардиология на „МБАЛ - Хасково“ АД”
Номенклатурни единици 5,6,14,19,23*

№ на процедурата на АОП: 00499-2019-0005

Днес, 20.02.2020 г., в гр.Хасково между:

„МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ - ХАСКОВО” АД - със седалище и адрес на управление: гр.Хасково 6300, бул. “Съединение” №49, ЕИК 126529015, представлявано от д-р Георги Николов Гелов – Изпълнителен директор, наричано за краткост ВЪЗЛОЖИТЕЛ от една страна

и
„МАРМИТ ЮНАЙТЕД” ЕООД, със седалище и адрес на управление: гр.София 1750, район „Младост”, ж.к “Младост” 1, бл.16, вх.Д, ап.77, ЕИК 175185877, представлявано от Йордан Минчев Джулев – Управител, наричано за краткост ИЗПЪЛНИТЕЛ от друга страна

на основание чл. 112, ал.1, при условията на чл.18, ал.1, т.1 от Закона за обществените поръчки и Решение № РД – 08 - 81/ 20.01.2020г. на Изпълнителния директор на «МБАЛ - Хасково» АД, се сключи настоящият договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

Член 1. Предмет

(1.1) ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ възлага, а ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ приема да извършва периодични доставки на специфични медицински изделия и консумативи за нуждите на инвазивна кардиология на „МБАЛ - Хасково” АД”, определени подробно по вид и цени в Техническото и Ценовото предложение на Изпълнителя, неразделна част към настоящия договор.

(1.2) Доставките по алинея (1.1) ще се извършват периодично, с транспорт на Изпълнителя, след предварителна писмена заявка от страна на Възложителя.

(1.3) Изпълнителят се задължава да изпълнява дейностите по алинея (1.1) и алинея (1.2) в съответствие с условията предвидени в документацията за обществената поръчка и изискванията на Техническата спецификация на Възложителя, Техническото и Ценовото Предложение на Изпълнителя, които са неразделна част от настоящия Договор.

II. ЦЕНА И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

Член 2. Цена

(2.1) Общата прогнозна стойност на доставките, предмет на договора е в размер на 367 000,00 лева (триста шестдесет и седем хиляди лева) без ДДС или 440 400,00 лева (четиристотин и четирдесет хиляди и четиристотин лева) с включен ДДС, съгласно Ценовото предложение на Изпълнителя, неразделна част от настоящия Договор.

(2.2) Единичните цени на изделията и консумативите не могат да бъдат променяни за срока на действие на настоящия договор, освен в случаите предвидени в ЗОП.

(2.3) Цената е окончателна и включва всички разходи на Изпълнителя за изпълнението на предмета на поръчката.

(2.4) В случаите, когато доставката е осъществена, без да са спазени изискванията по изпълнението ѝ, определени в настоящия договор, Възложителят се освобождава от задължението да плати цената на съответната доставка.

(2.5) За количества, доставени извън заявените, Възложителя, не дължи плащане.

(2.6) Възложителят не се задължава с минимални количества за периода на договора и по отделните заявки.

(2.7) При отказ, било то писмен или мълчалив, от страна на Изпълнителя за доставка на стоки, предмет на договора или в случаите по алинея 4.3 от настоящия договор, Възложителят има пълното право да закупи стоките, упоменати в заявката, за която е направен отказа, от друго място (друг доставчик), като разликата в цената може да се удържи от гаранцията за изпълнение на договора или чрез прихващане на дължими суми.

Член 3. Начин на плащане

(3.1) Заплащането на всяка доставка се извършва на база на документ, удостоверяващ приемането на стоката (приемо-предавателен протокол), подписан от оправомощени представители на Страните и съдържащ видовете, количеството, партидните номера на доставените стоки, тяхната единична и обща цена, както и срещу издадена фактура, съдържаща данни за доставката, както и всички необходими законови реквизити.

(3.2) Заплащането се извършва след подписване на документ, удостоверяващ приемането на стоката (приемо-предавателен протокол), в български лева по банков път в срок до 60 (шестдесет) дни от датата на издаване на фактурата.

(3.3) Плащанията се извършват в български лева, с платежно нареждане по 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, се счита, че плащанията, по посочената банкова сметка са надлежно извършени.

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

III. СРОКОВЕ. МЯСТО И УСЛОВИЯ НА ДОСТАВКА.

Член 4. Срокове и място на доставка

(4.1) Договорът се сключва за период от 24 (двадесет и четири) месеца, като влиза в сила от датата на сключването му.

(4.2) Срок за доставка – доставката на медицинските изделия и консумативи се извършва в срок **до 7 (седем) часа при спешност и до 23 (двадесет и три) часа**, след получаване на писмена заявка от Възложителя по факс, електронна поща или по друг начин.

(4.3) В случай, че Изпълнителят не достави заявените стоки в посочения по алинея 4.2 срок и това се случи повече от три пъти, договорот може да се прекрати едностранно от Възложителя, без предизвестие, по отношение на съответната обособена позиция.

(4.4) Мястото на доставка за изпълнение на поръчката е "МБАЛ – Хасково" АД с адрес: гр.Хасково 6300, бул. "Съединение" № 49 – франко скалд болнична аптека.

Член 5. Условия на доставка

(5.1) След получаване на писмена заявка, Изпълнителят се задължава да достави и да предаде на Възложителя стоките, предмет на договора, до мястото на доставка, съгласно алинея 4.4 и в съответния срок на доставка, установен в алинея 4.2 от договора.

(5.2) Доставката на стоките до мястото на доставка се осъществява от Изпълнителя с транспорт, отговарящ на всички нормативни, технически и технологични изисквания за доставка на съответния вид стока, предмет на доставката.

(5.3) Всяка доставка се удостоверява с подписване в два екземпляра на двустранен документ (приемо-предавателен протокол), удостоверяващ приемането на стоката от Страните или техни упълномощени представители, след проверка за съответствието на доставката с изискванията на настоящия Договор и съответствието на изделията с Техническото и Ценовото предложение на Изпълнителя, Техническата спецификация на Възложителя, както и с направената заявка.

(5.4) При констатиране на частично или цялостно несъответствие на доставените стоки съобразно алинея (5.5) от този Договор, Възложителят има право да откаже да подпише документа, удостоверяващ доставката, както и да откаже изцяло или частично да приеме доставката. В тези случаи, Страните подписват **констативен протокол**, в който се описват констатираните недостатъци, липси и/или несъответствия, дефинирани в алинея (5.5) по-долу („**Несъответствия**“) и се посочва срокът, в който същите ще бъдат отстранени по реда, посочен в настоящия Договор. След отстраняване на Несъответствията, Страните подписват двустранен документ, удостоверяващ приемането на стоката.

(5.5) Възложителят има право на рекламации пред Изпълнителя за:

- несъответствие на доставените стоки със заявеното/договореното количество и/или със заявения/договорен вид;
- несъответствие на партидните/индивидуалните номера на стоките;
- несъответствието на доставените стоки с Техническото предложение и с Техническата спецификация на Възложителя;
- несъответствие на срока на годност / остатъчния срок на годност на стоките с изискванията на настоящия Договор;
- **несъответствие на доставените стоки с изискванията за безопасност;**
- нарушена цялост на опаковката на доставяните стоки.

(5.6) Рекламации за скрити Несъответствия се правят при откриването им, като Възложителят е длъжен да уведоми писмено Изпълнителя в срок до 7 (седем) дни от констатирането им. В рекламациите се посочва номерът на Договора, документа, с който е удостоверено приемането на стоките, партидният/индивидуалният номер на стоката, точното количество на получените стоки, основанието за рекламация и конкретното искане на Възложителя.

(5.7) Рекламацията относно явни Несъответствия на доставените стоки се вписват в констативния протокол по алинея (5.4) и са обвързващи за Изпълнителя.

(5.8) При рекламации относно скрити Несъответствия на доставените стоки Изпълнителят изпраща свой представител за констатиране на скритите несъответствия в срок от 3 (три) дни от уведомяването. Несъответствията се отразяват в констативния протокол алинея (5.4) подписан от представители на Страните, като при отказ за изпращане на представител от Изпълнителя, или отказ на представителя на Изпълнителя да подпише протокола,

Възложителят изпраща протокол подписан от негов представител на Изпълнителя, който е обвързващ за последния.

(5.9) При Несъответствия на доставените стоки с изискванията на Договора, констатирани по реда на предходните алинеи: Изпълнителят заменя несъответстващите стоки с нови, съответно допълва доставката в срок от 3 (три) дни от подписване на съответния протокол от Страните.

(5.10) В случаите на Несъответствия посочени в констативния протокол по алинея (5.4), Възложителят дължи заплащане на цената на съответната доставка по отношение, на която същите са констатирани, само след отстраняването им, по предвидения в Договора ред, съответно при установяване, че стоките съответстват на договорените и нормативно установени изисквания и подписването на документ, удостоверяващ приемането на стоката.

Член 6.

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

Член 7.

Собствеността и риска от случайно повреждане или погиване на стоките, предмет на доставка преминават от Изпълнителя върху Възложителя от датата на приемането им, вписана в документа, удостоверяващ приемането на стоката (приемо – предавателен протокол).

IV. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА СТРАНИТЕ

Член 8. Права и задължения на Изпълнителя

(8.1) Изпълнителят се задължава да доставя стоките, предмет на настоящия Договор, отговарящи на параметри, представени в Техническото предложение на Изпълнителя и на Техническата спецификация на Възложителя, придружена със съответните документи за качество и произход, в договорените срокове и съгласно условията на настоящия Договор.

(8.2) Изпълнителят се задължава да осигурява необходимите стоки, предмет на договора, за целия срок на неговото действие.

(8.3) Изпълнителят е длъжен да изпълнява задълженията си по Договора и да упражнява всичките си права, с оглед защита интересите на Възложителя.

(8.4) Изпълнителят се задължава да изпълнява в договорения срок заявките на Възложителя. При невъзможност за доставяне на определените стоки или количества по получената заявка, незабавно писмено да уведоми Възложителя за отказа за доставка. При системен отказ на Изпълнителя - повече от 3 (три) пъти в рамките на 2 (два) месеца да изпълни направена заявка, Възложителят има право да прекрати Договора, както и право да получи неустойка в размер на сумата по гаранцията за изпълнение на Договора, включително да усвои сумата по предоставената гаранция.

(8.5) Изпълнителят се задължава да осигури за своя сметка транспорта по доставката до местоизпълнението.

(8.6) Изпълнителят е длъжен да приема и урежда по уговорения ред надлежно предявените от Възложителя рекламации по реда на настоящия Договор.

(8.7) Изпълнителят носи отговорност за съответствието на доставените стоки с изискванията на Техническата спецификация и всички останали изисквания по този Договор и е длъжен да обезщети всички вреди, нанесени на Възложителя и/или трети лица от Несъответстващи стоки.

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

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

(8.10) Изпълнителят се задължава да сключи договор/договори за подизпълнение с посочените в офертата му подизпълнители в срок от 3 (три) 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. 66, ал. 2 и ал.11 от ЗОП.

(8.11) Изпълнителят има право да иска от Възложителя необходимото съдействие за осъществяване на доставките по Договора.

Член 9. Права и задължения на Възложителя

(9.1) При добросъвестно и точно изпълнение на Договора, Възложителят се задължава да заплаща стойността на доставените стоки в сроковете и при условията на настоящия договор, след представяне на фактура-оригинал и двустранно подписан приемопредавателен протокол.

(9.2) Възложителят се задължава да приема доставките на стоките, предмет на Договора по реда на чл.5, ако отговарят на договорените изисквания, както и да осигури достъп до помещенията си и необходимите условия за приемане на стоките.

(9.3) Възложителят има право да иска от Изпълнителя да изпълнява доставките на стоките на посочения в алинея (4.4) от Договора адрес, в срок и без отклонения от договорените изисквания.

(9.4) Възложителят има право на рекламация на доставените по Договора стоки, при условията посочени в настоящия Договор.

(9.5) Възложителят има право да изисква от Изпълнителя замяната на несъответстващи с изискванията на Договора стоки.

(9.6) Възложителят има право да получава информация по всяко време относно подготовката, хода и организацията по изпълнението на доставките, предмет на Договора.

(9.6) Възложителят има право да откаже приемането на доставката, когато Изпълнителят не спазва изискванията на Договора и Техническата спецификация, докато Изпълнителят не изпълни изцяло своите задължения съгласно условията на Договора, или да откаже да изплати частично или изцяло договорената цена.

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

(9.8) 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. СРОК НА ГОДНОСТ

Член 10.

(10.1) Изпълнителят гарантира, че към момента на доставяне, стоките - предмет на договора, ще бъдат в срок на годност.

(10.2) Остатъчният срок на годност ще бъде до 65% (шестдесет и пет) процента от обявения от производителя към датата на всяка доставка, съгласно Техническото предложение на Изпълнителя.

(10.3) В случай на доставка на продукти с по-кратък от договорения срок на годност, изпълнителят заплаща *неустойка* в размер на 5% (*пет на сто*) *върху стойността на доставката*.

VI. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ.

Член 11. Гаранция, размер и форма на гаранцията

(11.1) Размер на гаранцията за изпълнение

(11.1.1) Изпълнителят гарантира изпълнението на произтичащите от настоящия Договор свои задължения с гаранция за изпълнение в размер на 1% (едно на сто) от стойността на Договора по алинея (2.1).

(11.1.2) Изпълнителят представя документ за внесена гаранция за изпълнение на Договора към датата на сключването му.

(11.2) Форма на гаранцията

(11.2.1) Изпълнителят избира формата на гаранцията измежду една от следните: парична сума внесена по банковата сметка на Възложителя; банкова гаранция; или застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на Изпълнителя.

Член 12. Изисквания по отношение на гаранцията

(12.1) Когато гаранцията се представя във вид на **парична сума**, то тя се внася по банкова сметка на Възложителя. Всички банкови разходи, свързани с преводите на сумата са за сметка на Изпълнителя;

(12.2) Когато Изпълнителят представя **банкова гаранция** се представя оригиналът ѝ, като тя е безусловна, неотменяема и непрехвърляема като покрива 100 % (сто процента) от стойността на гаранцията за изпълнението му със срок на валидност на банковата гаранция най-малко 60/шестдесет/ дни след изтичане срока на договора.

(12.2.1) Страните се съгласяват в случай на учредяване на банкова гаранция, тя да съдържа условие, че при първо поискване банката следва да заплати сумата по гаранцията независимо от направените възражения и защита, възникващи във връзка с основните задължения.

(12.2.2) Всички банкови разходи, свързани с обслужването на превода на гаранцията, включително при нейното възстановяване, са за сметка на Изпълнителя.

(12.3) **Застраховката**, която обезпечава изпълнението, чрез покритие на отговорността на Изпълнителя, е със срок на валидност най-малко 60/шестдесет/ дни след изтичане срока на договора. Възложителят следва да бъде посочен като трето ползващо се лице по тази застраховка. Застраховката следва да покрива отговорността на Изпълнителя при пълно или частично неизпълнение на Договора, и не може да бъде използвана за обезпечение на неговата отговорност по друг договор. Разходите по сключването на застрахователния договор и поддържането на валидността на застраховката за изисквания срок, както и по всяко изплащане на застрахователно обезщетение в полза на възложителя, при наличие на основание за това, са за сметка на Изпълнителя.

Член 13. Задържане и освобождаване на гаранциите

(13.1) Възложителят освобождава гаранцията за изпълнение на Договора в срок до 60 (шестдесет) дни след изтичане на срока на договора.

(13.2) Възложителят не дължи лихви върху сумата по предоставената гаранция, независимо от формата под която е предоставена.

(13.3) Гаранциите не се освобождават от Възложителя, ако в процеса на изпълнение на Договора е възникнал спор между Страните относно неизпълнение на задълженията на Изпълнителя и въпросът е отнесен за решаване пред съд. При решаване на спора в полза на Възложителя той може да пристъпи към задържане на гаранциите.

(13.4) Възложителят има право да задържи изцяло или частично гаранцията за изпълнение, при пълно или частично неизпълнение на задълженията по настоящия Договор от страна на Изпълнителя и/или при разваляне или прекратяване на настоящия Договор по вина на Изпълнителя. В тези случаи, Възложителят има право да задържи от гаранцията за изпълнение суми, покриващи отговорността на Изпълнителя за неизпълнението.

(13.5) Възложителят има право да задържи гаранцията в пълен размер при системен (три или повече пъти в рамките на 2 (два) месеца) отказ от страна на Изпълнителя за доставка на заявени от Възложителя стоки; и/или при системно (три или повече пъти в рамките на 2 (два) месеца) Несъответствие на доставените стоки с договорените изисквания.

(13.6) При неизпълнение на задължения на Изпълнителя за отстраняване на явни и/или скрити Несъответствия, установени по предвидения в Договора ред, в договорения срок, както и отказ за доставка на заявени стоки, Възложителят има право да задържи от гаранцията за изпълнение суми, на стойност съответно на Несъответстващите стоки или на стоки, чиято доставка е отказана.

(13.7) Възложителят има право да задържа от сумите по гаранцията за изпълнение, суми равни на размера на начислените неустойки и обезщетения по настоящия Договор, поради неизпълнение на задълженията на Изпълнителя.

(13.8) В случай на задържане от Възложителя на сума от гаранцията, Изпълнителят е длъжен в срок до 5 (пет) дни да допълни съответната гаранция до размера ѝ, уговорен в алинея (11.1), като внесе усвоената от Възложителя сума по сметка на Възложителя, или учреди банкова гаранция за сума в размер на усвоената или да дозастрахова отговорността си до размера в алинея (11.1).

VII. НЕУСТОЙКИ

Член 14.

(14.1) 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 0,1% (нула цяло и едно на сто) от стойността на стоките, чиято доставка е забавена, или по отношение на които не са отстранени констатираните Несъответствия в договорения срок, за всеки просрочен ден, но не повече от 10 % (десет на сто) от цената на стоката, за която се отнася забавата.

(14.2) При забава на доставка от страна на Изпълнителя, или забава на Изпълнителя да отстрани констатирани Несъответствия, продължила повече от 2 (два) дни, Възложителят има право да прекрати настоящия Договор, като даде на Изпълнителя минимум двудневен срок за изпълнение. В този случай Възложителят има право на неустойка равна на 5% (пет на сто) от разликата между прогнозната стойност на Договора по алинея 2.1 и цената на извършените доставки в изпълнение на Договора.

(14.3) В случай на 3 (три) и повече рекламации в рамките на 2 (два) месеца, чиято основателност е установена по предвидения в Договора ред, Възложителят има право да прекрати Договора едностранно, както и на неустойка равна на 5% (пет на сто) от разликата

между прогнозната стойност на Договора по алинея 2.1 и цената на извършените доставки в изпълнение на Договора.

(14.4) При прекратяване на настоящия Договор от Възложителя на някое от основанията по алинея (17.2), Възложителят има право да получи неустойка в размер на сумата по гаранцията за изпълнение на Договора, включително да усвои сумите по предоставените гаранции.

(14.5) 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.

(14.6) Неустойките се заплащат незабавно, при поискване от Възложителя, по следната банкова сметка с титуляр „МБАЛ – Хасково” АД: “Райфайзенбанк” ЕАД, IBAN:BG30RZBB91551085611213 BIC:RZBBBGSF. В случай че банковата сметка на Възложителя не е заверена със сумата на неустойката в срок от 5 (пет) работни дни от искането на Възложителя за плащане на неустойка, Възложителят има право да задържи съответната сума от гаранцията за изпълнение.

VIII. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

Член 15. Общи условия приложими към Подизпълнителите

(15.1) 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.

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

(15.3) 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.

(15.4) Независимо от използването на подизпълнители, отговорността за изпълнение на настоящия Договор е на Изпълнителя.

(15.5) Сключването на договор с подизпълнител, който не е обявен в офертата на Изпълнителя и не е включен по време на изпълнението 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 16. Договори с подизпълнители и Разплащане с подизпълнители

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

- приложимите клаузи на Договора са задължителни за изпълнение от подизпълнителите;
- действията на Подизпълнителите няма да доведат пряко или косвено до неизпълнение на Договора;
- при осъществяване на контролните си функции по договора Възложителят ще може безпрепятствено да извършва проверка на дейността и документацията на подизпълнителите.

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

(16.3) Разплащанията по ал. (16.2) 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.

(16.4) Към искането по ал. (16.3) Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими.

(16.5) Възложителят има право да откаже плащане по ал. (16.3), когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за отказа.

IX. УСЛОВИЯ ЗА ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

Член 17.

(17.1) Настоящият Договор се прекратява в следните случаи:

- по взаимно съгласие на Страните, изразено в писмена форма;
- с изтичане на уговорения срок;
- 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, веднага след настъпване на обстоятелствата;
- при настъпване на невиновна невъзможност за изпълнение - непредвидено или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на Договора („непреодолима сила“) продължила повече от 30 (тридесет) дни;
- по реда на чл.4, алинея (4.3).

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

- при системни (три или повече пъти) в рамките на на 2 (два) месеца:

(а) забавяне на доставка на стоки; и/или

(б) забавяне или отказ за отстраняване на Несъответствия на стоки, констатирани по реда на Договора; и/или

(в) отказ за извършване на доставка; и/или

(г) доставки на стоки с Несъответствия с изискванията на Договора, констатирани по реда на Договора;

- в случай, че Изпълнителят 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.

(17.3) 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.

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

Член 18.

(18.1) При изчерпване стойността на договора и липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда на ЗОП, договорът продължава своето действие до сключването на нов договор, но не повече от 4 месеца. Стойността на договора се определя като предложената

цена за изпълнение на поръчката за 12 месеца може да се увеличи с до една трета за обезпечаване изпълнението на договора по предвидената опция за изменение на договора, като по този начин се формира максималната стойност на договора.

(18.2.) Възложителят може да заяви доставката на по-големи количества продукти от една или повече номенклатурни единици, но само в рамките на максималната стойност на договора.

(18.3.) Срокът на договора може да бъде удължен, когато при извършените заявки през двадесет и четири месечния период на действие на договора не е достигната стойността на същия.

(18.3.) Настоящият Договор може да бъде изменян или допълван от Страните с писмено допълнително споразумение при условията на чл. 116 от ЗОП.

X. НЕПРЕОДОЛИМА СИЛА

Член 19.

(19.1) Страните се освобождават от отговорност за неизпълнение на задълженията си, когато невъзможността за изпълнение се дължи на непреодолима сила. Никоя 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.

(19.2) 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.

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

(19.4) 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.

XI. ДОПЪЛНИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

Член 20.

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

Член 21.

(21.1) 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.

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

(21.3) 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 се считат за валидно изпратена и получена от другата Страна.

(21.4) 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 22.

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

Член 23.

(23.1) 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 покана за преговори с посочване на дата, ас и място за преговори.

(23.2) 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 от компетентния съд на Република България по реда на ГПК.

Член 24.

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

Неразделна част от настоящия Договор са следните приложения:

1. Приложение № 2 – Техническа спецификация на Изпълнителя;
2. Приложение № 3 – Ценово предложение на Изпълнителя;

Настоящият Договор се подписа в 2 (два) еднообразни екземпляра – 1 (един) за Възложителя и 1 (един) за Изпълнителя.

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

НА „МБА 

.....
Д-р ГЕОРГИ ГЕЛОВ

Съгласувано с:

Главен счетоводи

Юрисконсулт:

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

УПРАВИТЕЛ НА

„МАРМИТ ЮНАЙТЕД“ ЕООД

.....
ЙОРДАН ДЖУЛЕВ

Наименование на участника:	<i>Мармит Юнайтед ЕООД</i>
Седалище и адрес на управление по регистрация:	<i>София Младост 1, блок 16, вход Д, ап. 77</i>
ЕИК:	<i>175185877</i>
Точен адрес за кореспонденция:	<i>София, ул. „Въртопо“ №47, вход Б, ап. 14</i>
Телефонен номер:	<i>0898 536762</i>
Факс номер:	<i>02 8623116</i>
Лице за контакти:	<i>Йордан Минчев Джулев</i>
e- mail:	<i>marmit_united@abv.bg</i>

до „МБАЛ - Хасково” АД

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

за участие в открита процедура
за избор на изпълнител на обществена поръчка, с предмет:
*„ Доставка на специфични медицински изделия и консумативи за нуждите на
инвазивна кардиология на „МБАЛ - Хасково” АД”*

Обособена позиция № 5, “Доставка на стентове”

(изписва се № и наименованието на обособената позиция)

Номенклатурна/и единица/и:

- № 5 – Коронарен стент*
- № 6 – Медикамент-излъчващи стентове*
- № 14 – Медикамент-излъчващи стентове*
- № 19 – Ангиографски сетове*
- № 23 – Медикамент-излъчващи стентове*

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

Заявяваме, че желаем да участваме в процедурата при посочените в обявлението и документацията за участие условия със следното ценово предложение:

Цена в лева без / с ДДС, съгласно Приложение № 3.

Приложение:

Ценово предложение: Приложение № 3 на хартиен и DVD.

В
ОП

Така предложената от нас *цена* включва всички разходи за изпълнение предмета на поръчката и не подлежи на промяна за срока на действие на договора.

Дата	17 / 10 / 2019 г.
Име и фамилия	Йордан Дж. [REDACTED]
Подпис на лицето (и печат) [REDACTED]



**"Доставка на специфични медицински изделия и консумативи за нуждите на
инвазивна кардиология на "МБАЛ - Хасково" АД"**

ЦЕНОВА ОФЕРТА

БУЛСТАТ/ЕИК: 17518-877

Приложение М-03

5 - Доставка на стентове

Моля не пропускате редовете и на кореспондиращия старт, колона "А"

БУРСЪТ/АТЕНЖЪНЪТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ

№	№ по КОП	Обозначение	Описание	Package type		Order		Catalog		Order ref.	
				Единица мерка	Количество за 24 месеца	Единица за ед. мерка без ДДС	Предлагана опаковка	Обща сума без ДДС	Каталожен номер		
2	3	4	5	6	7	8	9	12	13	14	
1		Коронарен лекарствен излъчващ стент - Сиrolimus	Лекарство излъчващ коронарен стент, покрит аблуминално с градиентен резорбируем кополимер-полилактична киселина (PLLA), биоразградим до 120 дни, с лекарствен агент-Сиrolimus, базисен върху тип Канаме стент от CoCr 605, хомогенна геометрия тип "open cell", 80 µ дебелина на стратовете. ПРЕПОРЪЧИТЕЛЕН за бифуркационни лезии. Базисан на платформа A-ST Advanced Shaft Technology с нов пълав връх и вградена в съдържанието на дръжката стоманена струна за здравина, с хидрофилно покритие M-coat II и размери 9/12/15/18/21/24/28/30/33/38 мм, диаметри 2,25/2,5/2,75/3,0/3,5/4,0 мм, съвместим с 6-F водещ катетър при "kissing" техника, ДАПТ - 1 мес-сеч.	бр.	150	0					
2		Коронарен лекарствен излъчващ стент - Сиrolimus	Лекарство излъчващ коронарен стент, покрит аблуминално с градиентен резорбируем кополимер-полилактична киселина(PLLA), биоразградим до 120 дни, с лекарствен агент-Сиrolimus, базисан върху Канаме стент от CoCr 605, хомогенна геометрия тип "open cell", 80µ дебелина на стратовете, у добен за бифуркационни лезии, качен върху платформата Bujeser shaft, RX порт на 25cm от върха, с хидрофилно покритие M-coat II и размери 9-12-15-18-24-28-30-33cm, диаметри 2,5-2,75-3,0-3,5-4,0, съвместим с 6-F водещ катетър при "kissing" техника	бр.	150	0					
3		Коронарен стент	Материал-жобалтова сплав, 10 клетъчен строеж с полевина на клетките 1,0 мм. Дебелина на стратовете 0,003В. Рентгенологична видимост - висока FastGas връх за висока проходливост. Дизайн: коронарен тип, затворена клетка. Материал: жобалтова сплав, ултрафини и закръглени стратове. Оптимална големина на клетките за съорт и покритие, 60 видимост-висока, Дизайн: непрекъснатата структура	бр.	50	0					
		Коронарен стент		бр.	50	0					



5	Коронарен стент	<p>Материал: кобалт-хром дизайн: двоен хеликоидилен съотношение метал:свободно пространство: 16/13% и 12/11% АСБ:0,012 на стъпаловите 0,0024" преминаващ профил: 0,037 Дължина на шфта: 140мм маркировка: PROVIEW (емливиост капацитет) покритие: PROVIEW (емливиост капацитет) диаметър: 2.0-5.0 дължини: 8-10-13-15-16-20-22-26-30-35-40</p>	0р.	149.00	1.5м/шк	149.00	360490 PRO - Kinetic Energy стр. 1-9	Biotronik AG
6	Медикамент излъчващи стентове	<p>Материал: Кобалтова сплав, медиклемент: Zolotarolimus. Ro видимост-висока, специален връх за по-лесно пресичане, Платформа: непрекъсната sinusoida</p>	0р.	375.00	1.0 рой	45000	RSINI250 74X Resolute Integrity стр. 1-3	Medtronic Inc.
7	Периферен Илмачен стент	<p>Илмачен стент за периферна ангиопластика, премонтиран върху балон с "5-fold" дизайн, дължина от 12мм до 57мм, диаметър от 5мм до 10мм, RBP 12 atm, съвместим с 0.035 инча водач, изработен от съвместим с "open lattice" дизайн, нисък нърждаема стомана, с "open lattice" дизайн, нисък профил, без или с минимално скъсяване, флексибилен шифт с рентгенопозитивни танталови маркери в двата края, дължина на катетъра от 80 до 135см, флексибилен и изтънен връх (с 28%)</p>	0р.			0		
8	Периферен стент	<p>Саморазтварящ се стент за SFA изработен от нитинол, с дизайн отворена клетка "open lattice", спирално свързване на клетките, флексибилен, дебелина на страта .0088", нулево скъсяване, с рентгенопозитивни GPS танталови маркери в двата края (за дългите стентове-един допълнителен в средата), диаметър от 5мм до 8мм, дължини от 20 до 200 мм, съвместими с водач 0.035 инча, дължина на катетъра до 120см</p>	0р.			0		
9	Периферен стент	<p>Саморазтварящ се стент за SFA изработен от нитинол, с дизайн отворена клетка "open lattice", спирално свързване на клетките, флексибилен, дебелина на страта .0088", нулево скъсяване, с рентгенопозитивни GPS танталови маркери в двата края (за дългите стентове-един допълнителен в средата), диаметър от 5мм до 8мм, дължини от 20 до 150 мм, съвместими с водач 0.035 инча, дължина на катетъра до 150см, за дезиме SFT.</p>	0р.			0		
	Периферен стент	<p>Саморазтварящ се стент изработен от нитинол, с дизайн отворена клетка "open lattice", спирално свързване на клетките, с рентгенопозитивни GPS танталови маркери в двата края, диаметър от 6 до 10мм, дължина от 20 до 80мм, 6F/0.018", дължина на катетъра 135см, диаметър от 9 до 14мм, дължина от 20 до 80мм, 6F/0.035", дължина на катетъра 80/120см</p>	0р.			0		

ВЯР
ОРИГ

ОВО

11	Периферен стент	<p>Периферен саморазгъващ се ендоваскуларен стент за ангиопластика на илйачни артерии и SFA от Nitinol. С дизайн "гъворени клетки", с двоен полимер страт. с лазерно сплен танталови маркери за прецизно позициониране; с ректнопозитивни платиначи маркери. Система BF, съвместима с водач 0.018" и система BF, съвместима с водач 0.035"; диаметър на катетра 6-7мм; дължина на стента 20-200мм. Дължина на шифта 80см и 120/130см. Налягане и с размер на шифта 160см за транскатетрален трансбрахиален достъп, специална LRF (Low Resistance Force) версия</p> <p>Каротииден саморазгъващ се стент, изработен от нитинол, с дизайн отворена клетка "ореп мийсес", спирално свързване на клетките, ректнопозитивни GPS танталови маркери, прав или извиваещ се дизайн, диаметър на стента от 6 до 10 мм, дължина 20-60 мм, съвместими с водач 0.014", BF катетър с дължина 135 см</p> <p>Премостителен медикамент - излъчващ стент, съвместим с 0.014" водач; размери 2.0, 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5, 4.00 дължина 8, 12, 15, 18, 23, 28, 33, 38; 48 материал: кобалт-хром, мулти-линк</p> <p>несиметричен дизайн; медикамент Everolimus - цитостатик; дебелина на стратогвете - 0.0032"; преизвиваещ профил - 0.041"; свързваща връзка с 3 не-линейрни извивка. Симетричен проксимален край на ринговете; покритие - биосъвместим флуорополимер на преизвиваещ профил - 0.041"; свързваща връзка с 3 не-линейрни извивка. Симетричен проксимален край на ринговете; покритие - биосъвместим флуорополимер на балона извън стратогвете -0.75 mm; ном. налягане 10 bar; RBP - 16/18 bar/ATM; материал на балона - многопластов XCELON-S (Fevex) профил на върха - 0,016"</p>	бр.	10	0	0	0	364469 Oviro стр. 1-6	Blatronic AG
12	Каротииден стент	<p>Премостителен медикамент - излъчващ стент, съвместим с 0.014" водач; размери 2.0, 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5, 4.00 дължина 8, 12, 15, 18, 23, 28, 33, 38; 48 материал: кобалт-хром, мулти-линк</p> <p>несиметричен дизайн; медикамент Everolimus - цитостатик; дебелина на стратогвете - 0.0032"; преизвиваещ профил - 0.041"; свързваща връзка с 3 не-линейрни извивка. Симетричен проксимален край на ринговете; покритие - биосъвместим флуорополимер на преизвиваещ профил - 0.041"; свързваща връзка с 3 не-линейрни извивка. Симетричен проксимален край на ринговете; покритие - биосъвместим флуорополимер на балона извън стратогвете -0.75 mm; ном. налягане 10 bar; RBP - 16/18 bar/ATM; материал на балона - многопластов XCELON-S (Fevex) профил на върха - 0,016"</p>	бр.	3	0	0			
13	Медикамент излъчващи стентове	<p>Медикамент: Sirolimus матери ал. кобалт-хром, L-605 дизайн; двоен хеликоксдален, пасивно покритие: PEGDIO /свръхчрезно марбъл/, активно покритие: BIOblue-биорезорбируем полимер, дебелина на стратогвете 0.002-4" драз: 50-250µg в зависимост от размера, дължина на шифта: 140cm, маркер: platinum iridium, нобилта, диаметри: 2.25-2.5-2.75-3.0-3.5-4.0, дължини: 9-13-15-18-22-26-30</p>	бр.	500	1 брой	375.00	187500		
14	Медикамент излъчващи стентове	<p>Лекарство излъчващ коронарен стент, покрит аблуминално с градиентен резорбируем кополимер-полилактична киселина/PLLA/, биоразградим до 120 дни, с лекарствен агент-Сиролимус, съзрян виху Канама стент от CoCr 605, жомогенна геометрия тип "ореп cell", 80µ дебелина на стратогвете, 40ден за бифуркационни лезии, качен виху платформа Kujielen shaft, RX порт на 75cm от върха, с хидрофилно покритие M-coat II и размери 9-12-15-18-24-28-33-38cm, диаметри 2.25 2.5 2.7 3.0-3.5-4.0 ,съвместим с 60 водещ катетър при "мисинг" техника, с ДАПТ за не-по малко от 30 дни</p>	бр.	350	0				

16	Медикимент използващи стентове	Промогиран медицинамент - използва стент, съвместим с 0.014" вдиант; размери 2.0, 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5, 4.00. Дължина 8, 12, 15, 18, 23, 28, 33, 38.48. Материал: кобалт-хром, мулти-линк несиметричен дизайн, медицинамент Everolimus - съвместимост; дебелина на стратовеите - 0.0032". Премащащ профил - 0.041"; Свързваща връзка с 3 линеерни извивки: Съвместимостим флуорополимер ринговите; покритие - биосъвместим флуорополимер за контролирано освобождаване на медицинамент, доза на лекарства: 100µg/cm ² ; Дебелина 7.8 (двойна антиматериална терапия); свързване при микрометра: CE сертифициран за едромовочен DAPT раздуване 0%; МА съвместимост 10.75% - излизане на балона извън стратовеите -0.76 mm; ном.налягане 10 bar; RBP - 16/18 bar/ATM; материал на балона - многослоистов XCELON-S (Reva); профил на върха - 0.016"	бр.	150	0				
17	Графт стентове	Премогиран коронарен стент графт, тип сандвич - нърждаема стомана и РТРЕ, дебелина на стента 0.3 мм., профил на върха 0.024", оптимално налягане 15 bar/ATM; RBP-15 bar/ATM, Нугтех покритие, диаметър - 2.8, 3.0, 3.5, 4.0, 4.8mm, дължина - 15, 18, 26mm.	бр.	5	0				
18	Медикимент използващи стентове	Материал: Кобалтова сплав, медицинамент: Zotarolimus, Ro видимост-височка, Fas Trac връх за висока проходимост, дебелина на стратовеите: 0.0036", Платформа: коронарен тип, затворена клетка	бр.	80	0				
19	Антиграфом сетове	Осигуряващ радиален и феморален достъп, стерилен, нетъкан текстил, специално импротриращо и абсорбиращо третиране, вкочващи: антикаршаф с два отвора 5x7 cm и два отвора 7x9 cm и странични прозрачни зони за управление - 240/330 cm 1 бр., 1 бр. покритие за опер ма-са 150x150 cm, абсорбираща част 75/150 cm, тризонави адхезивни чершафи: 50/50 - 1 бр., абсорбираща подложка 56/80 - 1 бр., целулозни кърпа - 2 бр. 18x25 cm.	бр.	2000	35.00	1 брой	70000	698260 Bairier стр. 1	Molnyscke Health Care
20	Медикимент използващи стент	Материал: Кобалтова сплав, медицинамент: Zotarolimus, Ro видимост-височка, специален връх за по-лесно просичане, дебелина на стратовеите: 0.0036", Платформа: коронарен тип, затворена клетка	бр.	80	0				
	Периферен стент	Саморазгъващ се стент от нитинол, системата е съвместима с б и 7 F интродусер. Дизайн на стента - Б двойок нитинолови нишки, спирално оплетени, радиална здравина над 10 Нютона. Доставкаща система с ергономична дръжка позволяваща работя с една ръка. Два Taperfelп мързера на доставкащата система. Агриватиниен връх и хидрофилно покритие на системата. Дължина на стента -20, 30, 40, 50, 80, 100, 120, 150, 180, 200 мм. и диаметър от 4, 5, 6, 7, 8mm. Дължина на шефта - 80, 120cm. CE и FDA индикации за употреба в SFA и Poplitea	бр.	40	0				

ВЯРНО С
IA

22	Коронарен Лекарство излъчващ стент - Сиролimus	Лекарство излъчващ коронарен стент ,покриват алумини едно с резорбируем полимер-полилактидна киселина(PLA), биоразградим до 120 дни, с епоксистен агент-Сиролimus, базират вълн-капалав стент от CoCr 60/5, химична-на-госпастрия тип "open cell", 80u дебелина на спратвете, удобен за бифуркационни лезии, излян вълн платформа Rujevel shaft, RX порт на размери 9-12-15-18-24-28 диаметри 2.5-2.7-3-3.0-3.5-4.0 съвместими с 6ф водещ катетър при "десонинг" техника	бр.	250	0	0	0	0	Medtronic Inc.
23	Медикамент излъчващи стентове	Материал: кобалтова сплав, Платформа: на база напорук-сната синусоида, Core Wire технология с ултра тънки ст ратове за висока проходимост, подвижност и надлъжна сила. Медикамент: Zolotarimus, ново поколение стент, с различни размери диаметър от 2 мм до 4 мм., подходящ за пациенти с диабет и дилатирани зоблава ании.	бр.	80	620.00	1 брой	49500	RONYX20012X Resolute ONYX стр. 1	Medtronic Inc.
24	Коронарен стент	Материал - CoCr 60/5 от ново поколение, хо-могенна геометрия тип"open cell" 80u дебелина на ст ратове, удобен за бифуркационни лезии, качен вълн платформа Rujevel shaft, с ново поколение хидрофилно покритие M-coat II и размери 9-12-15-18-24-28 диаметри 2.5-2.75-3.0-3.5-4.0	бр.	30			0		
25	Саморазгъващ се периферен стент за каротидни артерии	5 ф съвместим RX-саморазгъващ се нитино лев стент за стент иране на каротидни артерин-ново поколение, съвместим с 0.014" водач и интродуктор 5ф. Дължина 143cm, RX сегмент - 30 cm. Дистално 5.2ф. проектирално 3.4 ф. Дизайнът на ДВОЙНО ВПЛЕТЕНАТА НИШКА с микро мрежа-не позволява прераз плането на съдавата стена и е с най-малка излъчна площ и диаметър на пората - 0.38-1 мм и 1.1176мм, гарантираща етибол протекция. При субоптимално разгъване - 50% има възможност за ретракция и репозициониране. диаметри 5-6-7-8-9-10мм. Дължини на десино оплетения сегмент -16-18-20-25-30-40мм. Прижевава гъвкавостта на стент с отворен тип клетка и предимствата на стента със затворен тип клетка го отношение липса на приплъзване, плътно покритие на плаката и липса на отделени микрочастици.	бр.	10			0		

Датум: 17.10.2019 г.

Общо: 367000



Н
С
Р
Е
Т
Т
С
J

мит Юнайтед ЕООД
ия
дост 1, блок 16, вход Д, ап. 77
85877
ия, ул. „Въртопо“ №47, вход Б, ап. 14
8 536762
623116
дан Минчев Джулев
e-mail: *marmit_united@abv.bg*

до „МБАЛ - Хасково“ АД

**ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА
В СЪОТВЕТСТВИЕ С ТЕХНИЧЕСКАТА СПЕЦИФИКАЦИЯ И
ИЗСКВАНИЯТА НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**

за участие в открита процедура
за избор на изпълнител на обществена поръчка, с предмет:

*„Доставка на специфични медицински изделия и консумативи за нуждите на
инвазивна кардиология на „МБАЛ - Хасково“ АД“*

С настоящото представяме нашето предложение за изпълнение на обществената поръчка по обявената от Вас процедура с горепосочения предмет, съобразено с **Техническата спецификация:**

1. Доставката на медицинските изделия / консумативи ще извършваме в срок до 7 (седем) часа при спешност и до 23 (двадесет и три) часа след получаване на писмена заявка от Възложителя.

**Забележка: Възложителят определя максимален срок за доставка на медицинските изделия по всички обособени позиции: до 8 (осем) часа при спешност и до 24 (двадесет и четири) часа след получаване на писмена заявка от Възложителя по факс, електронна поща или по друг начин.*

2. Декларираме, че към момента на доставяне, медицинските изделия, предмет на обществената поръчка ще бъдат в срок на годност. Остатъчният срок на годност ще бъде до 65% (шестдесет и пет процента) процента от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

ОРИГИНАЛА

*За гвят определя *Остатъчният срок на годност на медицинските изделия* по ени позиции да бъде не по-малък от **60% (шестдесет пр** от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

3. Декларираме, че ще осигурим *необходимите количества* (медицински и консумативи) за срока на действие на договора, в случай че бъдем определен изпълнител на обществената поръчка.

4. Предлаганите от Нас продукти отговарят на Разпоредбите на Закона за медицинските изделия, относно нанесена „*CE*” маркировка, за което прилагаме заверено копие на:

а) ЕС сертификат (CE марка) за оценка на съответствието на медицинските изделия, издаден от нотифициран орган BSI на фирма Biotronik AG с превод на български език за Обособена позиция № 5 - подпозиция 5

б) ЕС сертификат (CE марка) за оценка на съответствието на медицинските изделия, издаден от нотифициран орган TUV SUD Product Service GmbH с превод на български език, издаден на фирма Medtronic Inc. за Обособена позиция № 5 - подпозиция 6

в) ЕС сертификат (CE марка) за оценка на съответствието на медицинските изделия, издаден от нотифициран орган BSI на фирма Biotronik AG с превод на български език за Обособена позиция № 5 - подпозиция 14

г) ЕС сертификат (CE марка) за оценка на съответствието на медицинските изделия, издаден от нотифициран орган TUV SUD Product Service GmbH с превод на български език, издаден на фирма Molnycke Health Care - подпозиция 19

д) Декларация за съответствие на медицинските изделия, с превод на български език, издадена от фирма Medtronic Inc. за Обособена позиция № 5 - подпозиция 23

5. Декларираме, че (което е приложимо):

- сме производители на предлагания продукт за което прилагаме оригинал / заверено копие на
- не сме производители на предлагания продукт, и сме е оторизирани от производителя на продукта или от упълномощен представител със специални или изключителни права за продажба и сервиз на съответния продукт на територията на Република България, за което прилагаме оригинал / заверено копие на:



С

- количества от притежател на разрешението за употреба, производител или официален представител, издадена от Прохелт ЕООД
- b) Оторизационно писмо от Biotronik AG с превод на български език
 - c) Декларация за количества ангиографски сетове от притежател на разрешението за употреба, производител или официален представител, издадена от Прохелт ЕООД

Гарантираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с изискванията на Възложителя и оферираниите от Нас условия.

ПРИЛОЖЕНИЯ:

1. Пълна и изчерпателна техническа документация - **подробен каталог** с технически характеристики, съдържащи информация за всички параметри и функции, поставени като **минимални изисквания** в техническата спецификация на възложителя и други официални документи, от които да са видни основните технически характеристики и параметри на предлаганият апарат.
**Забележка:* В случай, че посочените документи са на чужд език, същите следва да бъдат представени и в превод на български език.
2. Техническо предложение: **Приложение № 2 на хартиен и оптичен носител - CD или DVD.**
3. Заверено копие на **ЕС сертификат (CE марка)** за оценка на съответствието на медицинските изделия, издаден от нотифициран орган **BSI** с превод на български език, издаден на фирма **Biotronik AG**
4. Заверено копие на **ЕС сертификат (CE марка)** за оценка на съответствието на медицинските изделия, издаден от нотифициран орган **BSI** с превод на български език, издаден на фирма **Medtronic Inc.**
5. Заверено копие на **ЕС сертификат (CE марка)** за оценка на съответствието на медицинските изделия, издаден от нотифициран орган **BSI** с превод на български език, издаден на фирма **Biotronik AG**
6. Заверено копие на **ЕС сертификат (CE марка)** за оценка на съответствието на медицинските изделия, издаден от нотифициран орган **BSI** с превод на български език, издаден на фирма **Molnyske Health Care**
7. Заверено копие на Декларация за съответствие на медицинските изделия, с превод на български език, издадена от фирма **Medtronic Inc.**

ОРИГИНАЛА

8. Заверено копие на Декларация за количества от притежател на разрешението за употреба, производител или официален представител, издадена от Прохелт ЕООД

9. Заверено копие на Оторизационно писмо от Biotronik AG с превод на български

10. Оригинал на Декларация за количества ангиографски сетове от притежател на разрешението за употреба, производител или официален представител, издадена от Прохелт ЕООД

Дата	17 / 10 / 2019 г.
Име и фамилия	Йордан Джулев
Подпис на лицето (и печат)

**„Доставка на специфични медицински изделия и консумативи за нуждите на
инвазивна кардиология на „МБАЛ - Хасково“ АД”**

ТЕХНИЧЕСКА ОФЕРТА

5 - Доставка на стентове

Приложение № 2 БУЛСТАТ/ЕМК: 175185877

Р	Код по КОП	Наименование	Описание	Единична мярка	Количество за 24 месеца	Предлагана олаквока	Брой олаквоки	Каталожен номер	Производител
	3	4	5	6	7	8	9	10	11
		Коронарен лекарство излъчващ стент - Сиролимуз	Лекарство излъчващ коронарен стент, покрит аблуминално с градиентен резорбируем кополимер-полилактична киселина PLLA, биоразградим до 120 дни, с лекарствен агент-Сиролимуз, базиран върху тип Канаме стент от CoCr 605, хомогенна геометрия тип "open cell", 80 µ дебелина на стратозете, ПРЕПОРЪЧИТЕЛЕН за бифуркационни лезии базиран на платформа А31-Advanced Shaft Technology*, с нов гъвкав връх и вградена в сърцевината на дръжката стоманена струна за здравина, с хидрофилно покритие M-coat II и размери 9/12/15/18/21/24/28/30/33/38 мм, диаметри 2.25/2.5/2.75/3.0/3.5/4.0 мм; съвместим с 6 Fг водещ катетър при "kissing" техника, ДАПТ - 1 месец	бр	150				
2		Коронарен лекарство излъчващ стент - Сиролимуз	Лекарство излъчващ коронарен стент, покрит аблуминално с градиентен резорбируем кополимер-полилактична киселина/PLLA, биоразградим до 120 дни, с лекарствен агент-Сиролимуз, базиран върху Канаме стент от CoCr 605, хомогенна геометрия тип "open cell", 80µ дебелина на стратозете, удобен за бифуркационни лезии, качен върху платформа FujiJeeen shaft, RX порт на 25cm от върха, с хидрофилно покритие M-coat II и размери 9-12-15-18-24-28-30-33cm, диаметри 2.5-2.75-3.0-3.5-4.0, съвместим с 6F водещ катетър при "kissing" техника	бр.	150				
3		Коронарен стент	Материал-юбалтова сплав, 10 клетъчен строеж с големина на клетките 1,0 мм.Дебелина на стратозете 0,0036". Рентгенологична видимост - висока Fas Gas връх за висока проходимост. Дизайн: коронарен тип, затворена клетка.	бр.	50				
4		Коронарен стент	Материал: Кобалтова сплав, ултрагънки и закрыглени стратозе. Оптимална големина на клетките за сълорт и покритие, Ro видимост-висока, Дизайн: непрекъсната синусоида	бр.	50				
		Коронарен стент	материал: зоралт-хром дизайн: двосен хликоцидален съотношение метал:свободно пространство: 16/13% и 12/11% дебелина на стратозете:0.0024" преминаващ профил:0.037" дължина на шайфта:140cm маркер:platinum iridium, набити покритие: PFCBIO /силиконов карбид/ диаметри: 2.0-5.0 дължини: 8-10-13-15-18-20-22-26-30-35-40	бр.	100	1 бр-ой	100	360490 PRO - Kinet Energy стр. 1-9	

ВЯРНО С

6	Медикамент използвани стентове	<p>Материал: Kobalt-ova сплав, медикамент: Zotarolimus, Ro видимост-височка, специален връх за по-лесно пресичане. Платформа: непрокъсната sinusoida</p> <p>Илиачен стент за периферна ангиопластика, прекопотиран върху балон с "5-10/6" дизайн, дължина от 12мм до 57мм, диаметър от 5мм до 10мм, RFR T2 отп. съвместими с 0.035 инча водач, изработен от алт. съвместими с 0.035 инча водач, дизайн, нисък профил, без или с минимално съквяване</p> <p>Флексибилен шифт с рентгенопозитивни танталови маркери в двата края, дължина на катетъра от 80 до 135см, флексибилен и изтънен връх (с 20%)</p> <p>Саморазтварящ се стент за SFA изработен от нитинол, с дизайн отворена клетка "open lattice", спирално свързване на клетките, флексибилен, дебелина на отрата 0.088", нулево съквяване, с рентгенопозитивни GPS танталови маркери в двата края (за дългите стентове един допълнителен в средата), диаметър от 5мм до 8мм, дължини от 20 до 200 мм, съвместими с водач 0.035 инча, дължина на катетъра до 120см</p>	бр.	120	1 брой	120	RSIN125014X Resolute Integrity стр. 1-3	Medtronic Inc.
7	Периферен илиачен стент	<p>Саморазтварящ се стент изработен от нитинол, с дизайн отворена клетка "open lattice", спирално свързване на клетките, флексибилен, дебелина на отрата 0.088", нулево съквяване, с рентгенопозитивни GPS танталови маркери в двата края (за дългите стентове един допълнителен в средата), диаметър от 5мм до 8мм, дължини от 20 до 150 мм, съвместими с водач 0.035 инча, дължина на катетъра до 150см, за дизайн SF.</p>	бр.	3	1 брой	3		
8	Периферен стент	<p>Саморазтварящ се стент изработен от нитинол, с дизайн отворена клетка "open lattice", спирално свързване на клетките, флексибилен, дебелина на отрата 0.088", нулево съквяване, с рентгенопозитивни GPS танталови маркери в двата края (за дългите стентове един допълнителен в средата), диаметър от 5мм до 8мм, дължини от 20 до 150 мм, съвместими с водач 0.035 инча, дължина на катетъра до 150см, за дизайн SF.</p>	бр.	5	1 брой	5		
9	Периферен стент	<p>Саморазтварящ се стент изработен от нитинол, с дизайн отворена клетка "open lattice", спирално свързване на клетките, флексибилен, дебелина на отрата 0.088", нулево съквяване, с рентгенопозитивни GPS танталови маркери в двата края (за дългите стентове един допълнителен в средата), диаметър от 5мм до 8мм, дължини от 20 до 150 мм, съвместими с водач 0.035 инча, дължина на катетъра до 150см, за дизайн SF.</p>	бр.	3	1 брой	3		
10	Периферен стент	<p>Периферен саморазтварящ се ендораскладен стент за ангиопластика на ивични артерии и SFA от Нитиниол. С дизайн "отворена клетка", с двойно полиран страт, с лазерно спонни танталови маркери за прецизно позициониране; с рентгенопозитивни платинени маркери; Система SF, съвместима с водач 0.018" и система 6F, съвместима с водач 0.035", диаметър на стента 5-10мм; дължина на стента 20-200мм; дължина на шифта 80см и 120/130см; наливен и с размер на шифта 180см за трансрадиален/ трансбрахиален достъп; специална LRF (Low Radial Force) версия</p>	бр.	10	1 брой	10		
	Каротиден стент	<p>Каротиден саморазтварящ се стент, изработен от нитинол, с дизайн отворена клетка "open lattice", спирално свързване на клетките, рентгенопозитивни GPS танталови маркери, прав или изтъняващ се дизайн, диаметър на стента от 5 до 10 мм, дължина от 20-60 мм, съвместими с водач 0.014", 6F катетър с дължина 135 см</p>	бр.	3	1 брой	3		

ВАЖНО С
ОРИГИНАЛА



13	Медикамент излъчващи стентове	<p>Промонтиран медикамент - излъчващ стент, съвместим с 0.014" водач, размери 2.0, 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5, 4.00, дължина 8, 12, 15, 18, 23, 28, 33, 38, 48 и материал: кобалт-хром, мулти-линк немима-трицен дизайн; медикамент Everolimus - цитостатик; дебелина на стратозете - 0.0032; промин излъчващ профил - 0.041". Свързваща връзка с 3 не-линейни ринг извивки. Симетричен проксимален край на ринг овете; покритие - бисъвместим флуорополимер за контролирано освобождаване на медикамента, доза на лекарството: 100µg/cm². Дебелина 7.8 микрометра; CE сертификат за едномесечна DAPT (двойна антиагрегатна терапия); съвместиме при раздуване 0%; M:A съотношение 10.73% — излизане на балона извън стратозете -0.76 mm; но м -нелинейна 10 bar; RBR - 16/18 bar/ATM. Материал на балона - многопластов XCELON-S (Rebax), профил на върха - 0.016"</p>	бр.	500	1 брой	150	364469 Orsino стр. 1-6	Biotronik AG
14	Медикамент излъчващи стентове	<p>Медикамент: Stentium материал: кобалт-хром, L-605 дизайн: Двостен хеликоидален, пасивно покритие: PROBIO (силиконов кербид), активно покритие: BIOcute- биорезорбируем полимер, дебелина на стратозете: 0.0024" доза: 50-250µg в зависимост от размера, дължина на шифта: 140cm, маркер: platinum iridium, набити. Диаметри: 2.25-2.5-2.75-3.0-3.5-4.0, дължини: 9-13-15-18-22-26-30</p>	бр.	500	1 брой	500	364469 Orsino стр. 1-6	Biotronik AG
15	Медикамент излъчващи стентове	<p>Лекарство излъчващ коронарен стент, покрит аблуминално с градиентен резорбируем полимер-полилактидна киселина/PLLA; биоазрадиим до 120 дни, с лекарствен агент-Сиролимус, базисен: виху Канамак стент от CoCr 605, хромогенна геометрия тип "орел се II", 80µ дебелина на стратозете, удобен за бифуркационни лезии, качен виху платформа Rujeen shaft, RX порт на 25cm от върха, с хидрофилно покритие M-coat II и размери 9-12-15-18-24-28-33-38cm, д. диаметри 2.25, 2.5, 2.75-3.0-3.5-4.0 съвместим с 6F водещ катетър при "кисинг" техника, с DAPT за не-по M-ефект от 30 дни</p>	бр.	350	1 брой	350		

ОР

		<p>Медикамент излъчващи стентове</p>	<p>Премонтиран медикамент - излъчващ стент; съвместим с 0.014" водач; размери 2.0, 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5, 4.00; дължина 8, 12, 15, 18, 23, 28, 33, 38; 48 материал: кобалт-хром, мултилинк несиметричен дизайн; медикамент Everolimus - цитостатик; дебелина на стратовете - 0.0032; преминаващ профил - 0.041"; свързваща връзка с 3 не-лъчещи звена; Симетричен прецизилен край на ринговете; покритие - Бисъвместим медикамент; доза на лекарството - 0.01mg/cm²; дебелина 7.5 микрометра; CE сертификат за едномесечна DART (дозова зрялостелна терапия); съхраняване при раздуване 0%; M.A. съотношение 10:73% - излизане на балона извън стратовете -0.76 mm; ном. налягане 10 bar; RBP - 16/18 bar/ATM; материал на балона - многопластов XCELON-S (Ревак); профил на връзка - 0.016"</p>	бр.	150	1 брой	150			
18		Графт стентове	<p>Премонтиран коронарен стент графт, тип сандвич - нерждаема стомана и PTFE; дебелина на стента 0.3 мм.; профил на връзка 0.024"; оптимално налягане 15 bar/ATM; RBP-16 bar/ATM; Нудтех покритие; диаметър 2.8, 3.0, 3.5, 4.0; дължина - 16, 19, 26mm.</p>	бр.	5	1 брой	5			
19		Медикамент излъчващи стентове	<p>Материал: Кобалтова сплав, медикамент: Zotarolimus, Ro видимост-висока, Fas Trac връх за висока проходимост, дебелина на стратовете: 0.0036", Платформа: коронарен тип, затворена клетка</p>	бр.	80					
		Ангиографски сетове	<p>Осигуряващ радиален и феморален достъп, стерилен, нетъкан текстил, специално импрегирано и абсорбиращо третиране, включващ: ангиографска с два отвора 5x7 cm и два отвора 7x9 cm и странични прозрачни зони за управление - 240/330 cm 1 бр., 1 бр. покритие за отпор, маса 150x150 cm, абсорбираща част 75/150 cm, триъгълни адхезивни чаршафи: 50/50 1 бр., абсорбираща подложка 56/80 - 1 бр., целулозни кърпи - 2 бр. 18x25 cm.</p>	бр.	2000	1 брой	2000	688260 Baimer стр. 1	Molnycke Health Care	
		Медикамент излъчващ стент	<p>Материал: Кобалтова сплав, медикамент: Zotarolimus, Ro видимост-висока, специален връх за по-лесно пресичане, дебелина на стратовете: 0.0036", Платформа: коронарен тип, затворена клетка</p>	бр.	80					
		Периферен стент	<p>Саморазгъващ се стент от нитинол, системата е съвместима с 6 и 7 F интродюсер. Дизайн на стента - 6 двойки нитинолови нишки, спирално оплетени, радиална здравина над 10 Нютона. Доставка система с ергономична дръжка позволяваща работа с една ръка. Два T-junction маркера на доставящата система. Атравматичен връх и хидрофилно покритие на системата. Дължина на стента - 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 180, 200 мм. и диаметър от 4, 5, 6, 7, 8 мм. Дължина на шифта - 80, 120 см. CE и FDA индикации за употреба в SFA и Poplitea</p>	бр.	40					

22	Коронарен Лекарство излъчващ стент - Сиrolimus	Лекарство излъчващ коронарен стент, покрит аблукативно с резорбируем полиимер- полилактична киселина/PLA, биоразградим до 120 дни, с лекарствен агент-Сиrolimus, базиран в/ку канами стент от CoCr, 605, замърсена геометрия тип "ореп сеи". 605 дебелина на стратозете, Удобен за бифурационни лезии, качен в/ку алтърформа вужеел shaft, RX порт на 25cm от в/боха, с хидрофилно покритие M-coat II и размери 9-12-15-18-24-28 диаметри 2,5-2,75-3,0-3,5-4,0, съвместим с 6F водещ катетър при "исонинг" техника	Ср.	250						
23	Медикамент излъчващи стендове	Материал: кълблтова сплав, Платформа: на база непречсчната синусоида, Core Wire технология с уltra тънки стратозе за висока проходимост подвижност и надлъжна сила, Медикамент: Zotarolimus, ново поколение не стент, с налични размери диаметър от 2 мм до 4 мм., подходящ за пациенти с диабет и дисфузни заболявания.	Ср.	80	1 брой	80			RONYX20012X Resolute ONYX стр. 1	Medtronic Inc
24	Коронарен стент	Материал - CoCr, 605 от ново поколение, хомогенна геометрия тип "ореп сеи" B0u дебелина на стратозете, Удобен за бифурационни лезии, качен в/ку платформа вужеел shaft, с ново поколение хидрофилно покритие M-coat II и размери 9-12-15-18- 24-28 диаметри 2,5-2,75-3,0-3,5-4,0	Ср.	30						
25	Саморазтвращ се периферен стент за каротидни артерии	5 ф съвместим RX-саморазтвращ се нитинолов стент за стентирне на каротидни артерин-ново поколение, съвместим с 0,014" водач и микроксер 5Ф. Дължина 143cm, RX сегмент - 30 см. Дистално 5,2Ф, проксимално 3,4 Ф. Диманитът на ДВОЙНО ВППЕТЕНАТА НИШКА с микро мрежа, не позволява превратането на съдовата стена и е с най-малка 1,1176mm, гарантираща етибол протекция. При субоптимально разтвляне - 50% има възможност за ретракция и репозициониране. Диаметри 5-6-7-8-9- 10mm, дължини на двойко оплетения сегмент -16-18 20-25-30-40mm. Притежава гъвкавостта на стент с отворен тип клетка и предимствата на стента със затворен тип клетка по отношение липса на приплъзване, лътно покритие на плаката и липса на отделени микроклатистици.	Ср.	10						

ВЯР
ОРИГ

НАЧЕТА