

Габрово, ул. „Д-р Илиев–Детския” № 1 тел. 066/ 800243, факс
804 424, email: mbalgab@gmail.com

ОДОБРЯВАМ:

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

Д-Р НИКОЛИНА ГЕНЕВА – КОЛЕВА

ЗАМ. ДИРЕКТОР ОАД

СЪГЛ. ЗАПОВЕД № РД-02-234 ОТ

Д-Р НЕЛИ САВЧЕВА

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР НА

МБАЛ „Д-Р ТОТА ВЕНКОВА” АД

ДОКУМЕНТАЦИЯ

**ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ПО РЕДА НА
ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ**

С ПРЕДМЕТ:

**"ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ ЗА НУЖДИТЕ НА КАТЕТЕРИЗАЦИОННА
ЛАБОРАТОРИЯ В МБАЛ "Д-Р ТОТА ВЕНКОВА" АД - ГАБРОВО"**

Одобрена с Решение №/2017 г.

СЪДЪРЖАНИЕ

ЧАСТ I

1. Решение за откриване на обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки
2. Обявление за обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

ЧАСТ II

ГЛАВА I. УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

Раздел I. Обща информация

Раздел II. Пълно описание на предмета на поръчката

Раздел III. Изисквания към участниците

Раздел IV. Изисквания към съдържанието и обхвата на офертата

Раздел V. Условия и размер на Гаранцията за изпълнение

Раздел VI. Документация за участие

Раздел VII. Комуникация между възложителя и участниците

Раздел VIII. Провеждане на процедурата

Раздел IX. Сключване на договор

Раздел X. Общи изисквания и етични клаузи

ГЛАВА II. ТЕХНИЧЕСКО ЗАДАНИЕ

ГЛАВА III. КРИТЕРИЯ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТИТЕ ПО ЧЛ. 70, АЛ.2, Т. 1 ОТ ЗОП

ГЛАВА IV. ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗАУЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

ЧАСТ I

1. Решение за откриване на обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки
2. Обявление за обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

ЧАСТ II
ГЛАВА I
УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

РАЗДЕЛ I
ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ

1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛ

Възложител на настоящата процедура за избор на изпълнител на обществена поръчка, възлагана по реда на Закона за обществените поръчки (ЗОП), е МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово, с адрес: гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1, тел: 066 800253, факс: 066 804424, e-mail: targovembalgabrovo@gmail.com, интернет адрес: <http://mbalgabrovo.com> – Профил на купувача –<http://zop.mbalgabrovo.com/auction/187/>

МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово е Възложител по смисъла на чл. 5, ал.2 т. 16 от ЗОП и като такъв има задължението при възлагането на обществени поръчки стриктно да спазва разпоредбите на Закона за обществените поръчки и подзаконовите нормативни актове по прилагането му.

МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово е юридическо лице и има право на собственост и самостоятелен бюджет.

1.2. ПРАВНО ОСНОВАНИЕ ЗА ОТКРИВАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

Възложителят обявява настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл. 18, ал. 1, т.1, чл.19, ал. 1, във връзка с Глава девета, чл.74 от Закона за обществените поръчки. За нерегламентираните в настоящите указания и документацията за участие условия по провеждането на процедурата, се прилагат разпоредбите на Закона за обществените поръчки и подзаконовите му нормативни актове, както и приложимите национални и международни нормативни актове, съобразно с предмета на поръчката.

1.3. МОТИВИ ЗА ИЗБОР НА ПРОЦЕДУРА ПО ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

Съобразно изготвените от МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово справки направени на базата на действителната обща стойност на сключени договори със същия предмет, за предходната финансова година и коригирана с предвидените промени в количеството на съответните доставки, прогнозния бюджет на Възложителя за изпълнение на доставките, предмет на настоящата поръчка е **1 086 745,88 /един милион, осемдесет и шест хилядиседмстотин четирдесет и пет лв. и 88 ст./** лв без включено ДДС или **1 304 095,05/един милион, триста и четири хиляди, деветдесет и пет лв, 05 ст/**лв с включено ДДС.

Предвид изложеното и съгласно разпоредбата на чл. 20, ал. 1, т. 1 от ЗОП, когато

планираната за провеждане поръчка за доставка на медицински изделия за инвазивна кардиология е по-висока от 264 033 (двеста шестдесет и четири хиляди и тридесет и три) лева без вкл. ДДС, като сборът от всички планирани за възлагане през настоящата календарна година поръчки за доставката медицински изделия за инвазивна кардиология, съобразно правилата на чл. 21 от ЗОП надвишават сумата от 264 033 (двеста шестдесет и четири хиляди и тридесет и три лева) лв. без ДДС, Възложителят провежда предвидената в ЗОП – открита процедура – като ***прилага предвидените в Глава девета от ЗОП правила.***

Провеждането на предвидената в ЗОП открита процедура гарантира в най-голяма степен публичността на възлагане изпълнението на поръчката, респ. прозрачността при разходването на финансовите средства на лечебното заведение.

С цел да се осигури максимална публичност, респективно да се постигнат и най-добрите за Възложителя условия, настоящата обществена поръчка се възлага именно по посочения вид процедура, целта на която, от друга страна е да защити обществения интерес, посредством осъществяване на контрол върху разходването на средства от бюджета на лечебното заведение.

За да осигури прозрачност и създаде ясни и точни правила, законодателят е придал на процедурата за възлагане на обществена поръчка един изключително формален характер, като всяко нарушение на процедурните правила препятства сключването на законосъобразен договор за изпълнение на обществената поръчка, което в крайна сметка затруднява оперативната работа на Възложителя. Избягването на горепосочените усложнения и предотвратяването на възможността най-изгодното предложение да бъде отстранено от участие в процедурата по изключително формални причини налага участниците да спазват стриктно настоящите указания и правилата на ЗОП.

РАЗДЕЛ II

ПЪЛНО ОПИСАНИЕ НА ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА

Обект на настоящата обществена поръчка е „доставка на стоки“ по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 2 от ЗОП.

Предмет на настоящата поръчка е: „Доставка на медицински изделия за нуждите на катетеризационна лаборатория в МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово" разделена в 19 броя позиции и съответните подпозиции, подробно описани в ГЛАВА II ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ.

Предметът на обществената поръчка включва доставка на различни видове медицински изделия за инвазивна кардиология.

Описание: След проведената открита процедура по реда по ЗОП и сключени договори с избраните изпълнители ще бъдат изпълнявани доставките на медицинските изделия до болнична аптека на МБАЛ Габрово.

РАЗДЕЛ III

ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1.1. В процедурата за възлагане на обществената поръчка могат да участват български или чуждестранни физически или юридически лица, включително техни обединения, които отговарят на изискванията, регламентирани от Закона за обществени поръчки и обявените от възложителя изисквания в настоящата документация и обявлението за обществена поръчка.

1.2. Всеки участник може да представи оферта за една, няколко или всички позиции и/или номенклатурни единици включени в съответната обособена позиция. Не оферирането на някоя номенклатурна единица не е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата. Не се допуска представянето на варианти.

1.3. Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни кандидати или участници в една и съща процедура. „Свързани лица“ са тези по смисъла на § 1, т.13 и 14 от допълнителните разпоредби на Закона за публичното предлагане на ценни книжа.

Участникът следва да предостави информация за Липса на свързаност в Част III, Раздел В от ЕЕДОП.

1.4. Едно и също физическо или юридическо лице участник в процедурата може да участва само в едно обединение.

1.5. Всеки участник в процедурата за възлагане на обществената поръчка е длъжен да заяви в офертата си дали при изпълнението на поръчката ще използва и подизпълнители.

1.6. Лице, което участва в обединение или е дало съгласието си и фигурира като подизпълнител на друг кандидат или участник, не може да подава самостоятелно заявление за

участие или оферта.

1.7. Офертата и заявлението за участие се изготвят на български език.

1.8. Не може да участва в провежданата обществена поръчка участник при който са налице обстоятелствата по чл. 54, ал.1, чл.55, ал.1, т.1, от ЗОП, както и обстоятелствата, описани в документацията водещи до отстраняване на офертата.

Основанията по чл.54, ал.1 т.1, 2 и 7 и чл.55 ал.1 от ЗОП се отнасят за лицата, които представляват участника или кандидата, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.1 и т.2 от ЗОП се попълва в ЕЕДОП както следва:

В Част III, Раздел А участникът следва да предостави информация относно присъди за следните престъпления / същия следва да ги декларира като ги посочи в ЕЕДОП/:

- а) участие в престъпна организация – по чл.321 и 321а от НК;
- б) Корупция – по чл.301-307 от НК;
- в) Измама – по чл.209 -213 от НК;
- г) Терористични престъпления или престъпления, които са свързани с терористични дейности – по чл.108а, ал.1 от НК;
- д) Изпирване на пари или финансиране на тероризъм – по чл.253, 253а, или 253б от НК и по чл.108а, ал.2 от НК;
- е) детски труд или други форми на трафик на хора – по чл.192а или 159а -159г от НК;

В част III, Раздел Г участникът следва да предостави информация относно присъди за престъпления по чл.194-208, чл.213а-217, чл.219-252 и чл.254а-260 от НК.

Участниците посочват информация за престъпления, аналогични на посочените в чл.54, ал.1, т.1 и т.2 от ЗОП при наличие на присъда в друга държава членка или трета страна.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.3 се попълва в Част III, Раздел Б от ЕЕДОП.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.4 –т.7 от ЗОП се попълва в Част III, Раздел В от ЕЕДОП.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.1 и т.2 от ЗОП за престъпления по чл.172 и чл.352 -353е от НК се попълва в Част III, Раздел В, поле I от ЕЕДОП. При отговор „Да“ участникът посочва:

- Дата на влизане в сила на присъдата и фактическото и правното основание за постановяването и;
- Срока на наложеното наказание;

В случай, че участника участва като обединение/консорциум, изброените по-горе изисквания се прилагат за всеки член на обединението/консорциума по отделно. Когато се предвижда участие на подизпълнител, посочените изисквания се прилагат и за подизпълнителя, с оглед на вида и дела на участието.

1.9. Участниците се представляват от лицата, представляващи ги по закон или от лицата,

специално упълномощени за настоящата процедура, което се доказва с пълномощно – оригинал или нотариално заверено.

1.10. Участниците могат да посочват в офертите си информация, която смятат за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна. В тези случаи се прилагат чл.102 и чл.42, ал.5 от ЗОП.

В случай, че участникът участва като обединение/или консорциум/, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, тогава участниците в обединението /или консорциума/ подписват документ - споразумение или договор.

Документът трябва да бъде представен от Участника **в оригинал или нотариално заверено копие.**

Документът трябва да съдържа клаузи, които гарантират, че:

- Всички членове на обединението/ консорциума са отговорни заедно и поотделно за изпълнението на договора;
- Е определен представляващият обединението/ консорциума, който е упълномощен да задължава, да получава указания за и от името на всеки член на обединението/ консорциума;
- Представляващият обединението/ консорциума е упълномощен да представи офертата от името и за сметка на обединението и да сключи договор с възложителя;
- Срокът на обединението е най-малко за времето, за което поръчката ще бъде изпълнена;
- Всички членове на обединението/ консорциума са задължени да останат в него за целия период на изпълнение на договора;
- Разпределение на дейностите, предмет на възлаганата обществена поръчка, между участниците в обединението.
- Дейностите, които ще изпълнява всеки един член на обединението.

Не се допускат промени в състава на обединението след подаването на офертата.

Когато не е приложен документ (споразумение или договор) за създаването на обединение/ консорциум или в приложеният такъв липсват клаузи, гарантиращи изпълнението на горепосочените условия, или съставът на обединението се е променил след подаването на офертата, участникът ще бъде отстранен от участие в процедурата за възлагане на настоящата обществена поръчка.

В случай, че участник в процедурата е обединение/консорциум, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, всеки един от участниците трябва да отговаря на описаните по-горе административни изисквания по ЗОП.

Възложителят съгласно чл. 10, ал. 2 от ЗОП, ***не поставя изискване обединенията да имат правна форма, за да участват при възлагането на обществена поръчка, но поставя условие за създаване на юридическо лице, когато участникът определен за изпълнител, е обединение на физически и/или юридически лица.***

1.11. Освен в посочените в т. 1.8 хипотези, Възложителят ще отстрани от участие в процедурата всеки участник, при който е налице някое от следните обстоятелства:

1.11.1 в офертата не е представен някой от необходимите документи по чл. 39 от ППЗОП;

1.11.2. който е представил оферта, която не отговарят на предварително обявените условия на Възложителя;

1.11.3. който е представил оферта, която не отговаря на изискванията на чл. 47 от ППЗОП

2. МЕРКИ ЗА ДОКАЗВАНЕ НА НАДЕЖНОСТ ОТ УЧАСТНИЦИТЕЪ ДОКАЗВАНЕ ЛИПСАТА НА ОСНОВАНИЕ ЗА ОТСТРАНЯВАНЕ /ЧЛ.56, АЛ.1 ОТ ЗОП/

2.1 При наличие на основание за отстраняване в процедурата на основание чл.54, ал.1 от ЗОП, съответния участник има право да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надежност, като може да докаже съответното, че е:

а) погасил задълженията по чл.54, ал.1, т.3, включително начислените лихви и/или глоби или че те са разсрочени, отсрочени или обезпечени.

б) е платил или е в процес на изплащане на дължимото обезщетение за всички вреди, настъпили в резултат от извършеното от него престъпление или нарушение.

в) е изяснил изчерпателно фактите и обстоятелствата, като активно е съдействал на компетентните органи, и е изпълнил конкретни предписания, технически организационни и кадрови мерки, чрез които да се предотвратят нови престъпления или нарушения.

3. МИНИМАЛНИ ИЗИСКВАНИЯ ЗА ГОДНОСТА /ПРАВОСПОСОБНОСТТА/ ЗА УПРАЖНЯВАНЕ НА ПРОФЕСИОНАЛНА ДЕЙНОСТ, ЗА ИКОНОМИЧЕСКОТО И ФИНАНСОВО СЪСТОЯНИЕ НА УЧАСТНИЦИТЕ, ТЕХНИЧЕСКИ ВЪЗМОЖНОСТИ И КВАЛИФИКАЦИЯ.

С критериите за подбор се определят минималните изисквания за допустимост на офертите, в т. ч. и тези, които са за част от номенклатурните единици от обособените позиции. Тъй като обхватът на поръчката е доставка на медицински изделия за инвазивна кардиология, критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции, респ. всички номенклатурни единици

3.1. Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Участниците трябва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАЛ в случаите, когато са търговци, или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Такъв документ не се изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ.

За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предостави информация за с посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с медицински изделия в Част IV: Критерии за подбор, Раздел А от ЕЕДОП.

3.2. Минимални изисквания за доказване на икономическо и финансово състояние:

3.2.1. Възложителят не предявява в настоящата процедура изисквания за икономическото и финансово състояние по смисъла на чл.61 от ЗОП.

3.3. Минимални изисквания за доказване на техническите възможности:

3.3.1. Участникът следва да е изпълнил поне една дейност, която да е идентична или сходна с предмета на обществената поръчка и обема, съответно при участие за една, няколко или всички обособени позиции, изпълнена през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на сумите, датите и получателите.

Под „дейности, които са идентични или сходни“ с предмета на обществената поръчка се разбира доставка на медицински изделия за инвазивна кардиология/катетеризационна лаборатория /

Участникът следва да предостави информация за изпълнени дейности с предмет, идентични или сходни с предмета на поръчката и обема като попълни Списъка посочен в Част IV: Критерии за подбор, Раздел В, 16 от ЕЕДОП.

При участие за двете обособени позиции, участникът следва да представи информация за всяка позиция за изпълнена дейност с предмет, идентични или сходни с предмета на поръчката и обема

Съгласно изискванията на чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП Възложителят може да изиска доказателства за извършените и посочените в ЕЕДОП доставки във вид на Удостоверения/Референции или други документи с които се доказва тяхното изпълнение

3.3.2 Участникът да е внедрил и да прилага система за управление на качеството EN ISO 9001:2008 или по-нов или еквивалентен, с обхват, сходен с предмета на настоящата процедурата. Доказва се със сертификат. Сертификатът трябва да е валиден и да е издаден от независими лица, които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция "Българска служба за акредитация" или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация за акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието. Възложителят приема еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки.

За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предоставят информация с посочване на валиден сертификат за въведена система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на поръчката, издаден на името на производителя в Част IV: Критерии за подбор, Раздел Г от ЕЕДОП.

Съгласно изискванията на чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП Възложителят може да изиска доказателства за наличието и прилагането на система за управление на качеството EN ISO 9001:2008 или по-нов или еквивалентен, с обхват сходен с предмета на настоящата процедура във вид на сертификат. Сертификатът трябва да е валиден и да е издаден от независими лица,

които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция "Българска служба за акредитация" или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация за акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието. Възложителят приема еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки.

3.3.3. Участникът трябва да е оторизиран от фирмата/ите производител/и да участва от свое име с медицински изделия за инвазивна кардиология/ катетеризационна лаборатория/ на производителите за офериранияте изделия на територията на РБългария.

Съответствието с поставеното изискване се доказва с представяне на оторизационни писма от съответните производители, удостоверяващи, че участникът е упълномощен да предлага от свое име специфични медицински изделия за инвазивна кардиология на територията на РБългария (заверени от участника копия). За производители, регистрирани по българското законодателство се представят оригинали или заверени от участника копия на оторизационните писма. За чуждестранни производители се представя официален превод на оторизационните писма и заверено от участника копие на оригинала.

3.3.4. Участникът трябва да предлага стоки които притежават: Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган

Съответствието с поставеното изискване се доказва с копие на Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.

3.3.5. Участникът трябва да предлага стоки които притежават "СЕ" маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ

Съответствието с поставеното изискване се доказва с Декларация в свободен текст за нанесена "СЕ" маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ

3.3.6. Предлагащите медицински изделия трябва да отговарят на изискванията заложи в чл.82 от ЗМИ и да са с остатъчен срок на годност не по-малко от 70% от обявения от производителя спрямо датата на доставката.

Същото се доказва с представяне на Декларация в свободен текст, издадена от участник, в която декларира, че предлаганите медицински изделия отговарят на изискванията заложи в чл.82 от ЗМИ и имат остатъчен срок на годност не по-малко от 70% от обявения от производителя спрямо датата на доставката.

4. ИЗПОЛЗВАНЕ КАПАЦИТЕТА НА ТРЕТИ ЛИЦА

4.1. Участниците могат да използват капацитет на трети лица, независимо от правната връзка между тях, по отношение на критериите, свързани с техническите способности и професионална компетентност.

4.2. По отношение на критериите, свързани с професионалната компетентност, участниците могат да се позовават на капацитета на трети лица само ако лицата, с чиито образование, квалификация или опит се доказва изпълнение на изискванията на Възложителя, ще участват и изпълнението на частта от поръчката, за която е необходим този капацитет.

4.3. Когато участникът се позовава на капацитет на трети лица, посочва това в Част II Раздел от ЕЕДОП и приложимите полета на Част IV от ЕЕДОП. Участникът трябва да може да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документ /ЕЕДОП при участие в процедурата и съответните документи при сключване на договор/ за поетите от трети лица задължения.

4.4. Третите лица трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, за доказването на които участникът се позовава на техния капацитет, и за тях не са налице основанията за отстраняване от процедурата.

4.5. Възложителят може да изиска от участника да замени посоченото от него трето лице, ако то не отговаря на някои от условията по т.4.4.

4.6. Когато участник в процедурата е обединение от физически и/или юридически лица, той може да докаже изпълнението на критериите за подбор с капацитета на трети лица при спазване на условията по т.4.2 -4.4.

4.7. Когато участник в процедурата е клон на чуждестранно лице, той може, за доказване на съответствие с изискванията за технически и професионални способности, да се позове на ресурсите на търговеца, в случай, че представи доказателства, че при изпълнение на поръчката ще има на разположение тези ресурси.

5. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

5.1 Участниците посочват в ЕЕДОП подизпълнителите и дела от поръчката, който ще им възложат ако възнамеряват да използват такива. Съответната информация се попълва в Част IV, Раздел В, т.10 от ЕЕДОП.

5.2. Подизпълнителите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата.

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

6. ДОПЪЛНИТЕЛНИ УКАЗАНИЯ ПРИ ПОПЪЛВАНЕ НА ЕЕДОП

6.1. В Част II, Раздел А от ЕЕДОП, участниците посочват единен идентификационен код по чл.23 от Закона за търговския регистър, БУЛСТАТ и/или друга идентификационна информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, както и

адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата. Когато участник в обществената поръчка е обединение, което не е юридическо лице, в част II, Раздел А от ЕЕДОП се посочва правната форма на участника /обединението/консорциума/, като в този случай се подава отделен ЕЕДОП за всеки един участник в обединението. В случай, че обединението е регистрирано по БУЛСТАТ преди датата на подаване на офертата за настоящата обществена поръчка, се посочва БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждане на процедурата. В случай, че обединението не е регистрирано участникът следва да извърши регистрация по БУЛСТАТ след уведомяването му за извършеното класиране и преди подписване на договора за възлагането на настоящата обществена поръчка.

6.2. В част II, раздел Б от ЕЕДОП се посочват името/ната и адреса/ите на лицето/ата, упълномощено/и да представляват участник за целите на процедурата за възлагане на обществена поръчка.

РАЗДЕЛ IV

ИЗИСКВАНИЯ КЪМ СЪДЪРЖАНИЕТО И ОБХВАТА НА ОФЕРТАТА

1. ПОДГОТОВКА НА ОФЕРТАТА. ОБЩИ ПОЛОЖЕНИЯ

За участие в процедурата, участникът следва да представи оферта, изготвена при условията и изискванията на настоящите указания и документацията за участие. Същата се представя в срока и на адреса, посочени в обявлението за обществената поръчка, по реда, описан в настоящите указания.

Участниците могат да представят оферта за една, няколко или всички номенклатурни единици от обособените позиции позиции по техен избор.

Участниците трябва да проучат всички указания и условия за участие, дадени в документацията за участие. Отговорността за правилното разучаване на документацията за участие се носи единствено от участниците. Невъзможността на участника да предостави цялата информация, изисквана в документацията, или представянето на оферта, неотговаряща на условията на Възложителя от документацията, при всички случаи води до отстраняването му.

Представянето на оферта задължава участника да приеме напълно всички изисквания и условия, посочени в тази документация, при спазване изискванията на ЗОП. Поставянето от страна на участника на условия и изисквания, които не отговарят на обявените в документацията, води до отстраняване на този участник от участие в процедурата.

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

Всеки участник може да представи само една оферта. Когато участникът в процедурата е чуждестранно физическо или юридическо лице, офертата се подава на български език.

Лице, което участва като подизпълнител в офертата на друг участник, не може да представя самостоятелна оферта.

Участникът ще бъде отстранен от участие в процедурата за възлагане на настоящата обществена поръчка, ако в офертата си е поставил условия и изисквания, които не отговарят на обявените в документацията, или е представил повече от една оферта, или е представил оферта с варианти, или е представил самостоятелна оферта, въпреки че в оферта на друг участник е посочен като Подизпълнител и е попълнил декларация за това обстоятелство.

Офертата се изготвя и подава на български език. Когато участникът в поръчката е чуждестранно юридическо лице или обединение на чуждестранни юридически лица, документите, които са представени на чужд език се представят и в превод на български, а само в изрично посочените в документацията случаи, документите се представят в официален превод на български език.

Настоящата документация е изготвена с цел да помогне на участниците да се запознаят с условията, да подготвят своите документи за участие в тази процедура съгласно ЗОП.

Участниците в процедурата следва да прегледат и да се съобразят с всички указания, образци, условия и изисквания, представени в документацията.

Документацията не се закупува и не се предоставя на хартиен носител. На основание чл.32, ал.1 от ЗОП, от датата на публикуване на обявлението и решението за обществена поръчка в регистъра на АОП, на всички заинтересовани лица се предоставя неограничен, пълен, безплатен и пряк достъп по електронен път до документацията за участие в процедурата в профила на купувача на интернет страницата на Възложителя.

Когато за някои от посочените документи е определено, че може да се представят чрез «заверено от участника копие», за такъв документ се счита този, при който върху копие на документа представляващият участник е поставил гриф «Вярно с оригинала», собственоръчен подпис със син цвят под заверката и свеж печат - в приложимите случаи.

Срокът на валидност на офертите трябва да бъде съобразен с определения срок в обявлението за обществената поръчка - 90 календарни дни, считано от датата, посочена като краен срок за подаване на офертите, и представлява времето, през което участниците са обвързани с условията на представените от тях оферти. Възложителят може да покани участниците да удължат срока на валидност на офертите, когато той е изтекъл. Участник, който след покана и в определения в нея срок не удължи срока на валидност на офертата си, се отстранява от участие.

2. ИЗИСКВАНИЯ ПРИ ИЗГОТВЯНЕ И ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТИТЕ

2.1. Място и срок за подаване на оферти

2.1.1. Желаетелите да участват в процедурата за възлагане на обществената поръчка подават лично или чрез упълномощено лице офертите си в деловодството на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД, адрес: гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1, всеки работен ден от 08:30 часа до 16:00 ч., най-късно до часа и датата, посочени в обявлението за обществената поръчка.

2.1.2. Ако участникът изпраща офертата чрез препоръчана поща или куриерска служба,

разходите са за негова сметка. В този случай той следва да изпрати офертата така, че да обезпечи нейното пристигане на посочения от Възложителя адрес преди изтичане на срока за подаване на офертите. Рискът от забава или загубване на офертата е за участника. Възложителят не се ангажира да съдейства за пристигането на офертата на адреса и в срока определен от него. Участникът не може да иска от Възложителя съдействия като: митническо освобождаване на пратка; получаване чрез поискване от пощенски клон; взаимодействия с куриери или други.

2.1.3. Офертите се подават в запечатана, непрозрачна опаковка, върху която трябва да бъде отбелязана следната информация:

До МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД

гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския” № 1

ОФЕРТА

за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка, с предмет:

„Доставка на медицински изделия за нуждите на катетеризационна лаборатория в МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово"

От:

/наименование на участника/

Адрес за кореспонденция:

Телефон:

Факс:

Е-майл:

Позиция/номенклатурна единица №:

2.1.4. При приемане на офертата върху плика се отбелязва поредния номер, датата и часът на получаването и посочените данни се записват във входящ регистър, за което на приносителя се издава входящ регистрационен документ.

2.1.5. Възложителят няма да приема за участие в процедурата и ще връща незабавно на участниците оферти, които са представени след изтичане на крайния срок за получаване, или в незапечатана, прозрачна или скъсана опаковка, като това обстоятелство се отбелязва в регистъра.

2.1.6. Когато към 16:00 часа на датата, определена като краен срок за получаване на оферти пред деловодството на МБАЛ Габрово все още има чакащи лица, те се включват в списък, който се подписва от представител на Възложителя и от и от присъстващите лица. Офертите на лицата от списъка се завеждат в регистъра, като не се допуска приемане на оферти от лица, които не са включени в списъка.

2.1.7. До изтичането на срока за получаване на офертите, всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си. Гттеглянето на офертата прекратява понататъшното участие на участника в процедурата.

2.1.8. Допълнението и промяната на офертата трябва да отговаря на изискванията и

условията за представяне на първоначалната оферта, като върху плика ясно се изписва следното: „Допълнение / Промяна на офертата, към вх. №“

2.1.9. Получените заявления за участие или офертите се предават на председателя на комисията по **чл. 51** от ППЗОП за което се съставя протокол. Протоколът се подписва от предаващото лице и от председателя на комисията.

2.2. Възможност за удължаване на срока за подаване на оферти

Възложителт удължава сроковете за получаване на оферти съгласно чл.100, ал.7, ал.8 и ал.11 от ЗОП.

Възложителят може да удължи обявените срокове в процедурата и съгласно чл.100, ал.12 от ЗОП.

2.3. Срок на валидност на офертите

Срокът на валидност на офертите не може да бъде по-кратък от 90 (деветдесет) календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

Срокът на валидност на офертите е времето, през което участниците са обвързани с условията на представените от тях оферти. Възложителят може да покани участниците да удължат срока на валидност на офертите, когато той е изтекъл. Участник, който след покана и в определения в нея срок не удължи срока на валидност на офертата си, се отстранява от участие.

Оферта с по-кратък срок на валидност ще бъде отхвърлена от Възложителя като несъответстваща на изискванията.

3. ИЗИСКВАНИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА И СПИСЪК НА ДОКУМЕНТИТЕ ЗА УЧАСТИЕ

3.1. Участниците в настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка, трябва да подготвят своята оферта/заявление в съответствие с изискванията на Възложителя.

3.2. Офертата/заявлението трябва да бъде представена на български език.

3.3. Всички документи, които не са оригинали, и за които не се изисква нотариална заверка, следва да бъдат заверени от участника с гриф "Вярно с оригинала", подпис и печат.

3.4. Всички необходими документи, които участникът представя с офертата/заявлението, следва да бъдат във вида, посочен в настоящата документация за участие.

3.5. Офертата трябва да бъде подписана от законно оторизирания представител на участника съгласно търговската му регистрация или от надлежно упълномощено/и лице или лица с нотариално заверено пълномощно.

4.СЪДЪРЖАНИЕ НА ОФЕРТАТА:

Офертата на участника представлява съвкупност от документи, доказващи съответствието на участника с изискванията на възложителя, посочени в настоящата

документация и с изискванията на ЗОП и ППЗОП.

Всеки участник трябва да представи:

4.1. Оферта за участие – Съгласно образец №1

4.2. ЕЕДОП - единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) за кандидата в съответствие с изискванията на закона и условията на Възложителя, а когато е приложимо - ЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката - оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

В съответствие с чл. 47, ал. 10 от ППЗОП в настоящата процедура Възложителят допуска представяне на само едно заявление за участие, когато участникът участва за повече от една обособена позиция и критерият за подбор е еднакъв за отделните позиции.

4.3. Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност, когато е приложимо, поставят се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

4.4. При участник обединение – договор за обединение – заверено от участника копие с гриф „Вярно с оригинала“, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка; При участник обединение, което не е юридическо лице – документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, съгласно чл. 37, ал. 4 ППЗОП – заверено от участника копие с гриф „Вярно с оригинала“, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

4.5. Декларация от подизпълнител (в случай, че бъде използван такъв) – оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка – Образец №2;

4.6. Оторизационни писма от съответните производители, удостоверяващи, че участникът е упълномощен да предлага от свое име специфични медицински изделия за инвазивна кардиология на територията на РБългария (заверени от участника копия). За производители, регистрирани по българското законодателство се представят оригинали или заверени от участника копия на оторизационните писма. За чуждестранни производители се представя официален превод на оторизационните писма и заверено от участника копие на оригинала.

4.7. Копие на Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.

4.8. Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ

4.9. Декларация в свободен текст, издадена от участник, в която декларира, че предлаганите медицински изделия отговарят на изискванията заложили в чл.82 от ЗМИ и имат остатъчен срок на годност не по-малко от 70% от обявения от производителя спрямо датата на доставката.

4.10. Техническо предложение съдържащо:

а) документ за упълномощаване, когато лицето което подписва офертата, не е законният представител на участника – оригинал или нотариално заверено копие;

б) предложение за изпълнение на поръчката в Съответствие с техническата спецификация

и изискванията на възложителя – Съгласно образец № 3 придружен от Образец 3А – подават се толкова Предложение за изпълнение на поръчката за колкото обособени позиции участникът участва, заедно с едно техническо предложение за всички позиции записано на магнитен или CD носител, поставено в отделен плик и надписано „Технически оферти – CD“, който е изготвен с помощта на предоставения програмен продукт.

в) Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор и предлаганите от участника срокове – Съгласно образец № 4;

г) Официални документи от производителя за техническите характеристики на изделието, модел, производител, брошури и каталози за изделието /в превод и на български език/; Върху брошурите да бъде вписан поредният номер за всяка обособена позиция и номенклатурна единица за която участникът участва. От предоставените материали на участника трябва да е видно за коя номенклатурна единица участва, да има подробно описание на продукта и при възможност снимков материал.

4. 11. Декларация за конфиденциалност по чл. 102, ал. 1 от ЗОП - в приложимите случаи – оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

4. 12. «Ценово предложение» (изготвено по образец на хартиен носигел) – *Образец № 5*. Последното се поставя в **ОТДЕЛЕН ЗАПЕЧАТАН НЕПРОРЗАЧЕН ПЛИК С НАДПИС „ПРЕДЛАГАНИ ЦЕНОВИ ПАРАМЕТРИ“**, който също се поставя в **ЗАПЕЧАТАНАТА НЕПРОЗРАЧНА ОПАКОВКА съгласно чл. 47, ал. 3 от ППЗОП** - подават се толкова плика Предлагани ценови параметри за колкото обособени позиции участникът участва, заедно с едно ценово предложение за всички позиции записано на магнитен или CD носител, поставено в отделен плик и надписано „Ценови оферти – CD“, който е изготвен с помощта на предоставения програмен продукт.

Цените за опаковка, посочени от участника, трябва да бъдат в български лева, с *точност до втория знак след десетичната запетая* с включен ДДС. В тези цени трябва да се включат: всички разходи по доставката и изпълнението на поръчката до Болнична аптека на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД, гр. Габрово, ул. «Д-р Илиев Детския» №1.

Извън плика с надпис „Предлагана цена“ не трябва да е посочена никаква информация относно цената.

Участници, които по какъвто и да е начин са включили някъде в офертата си извън плика „Предлагана цена“ елементи, свързани с предлаганата цена /или части от нея/, ще бъдат отстранени от участие в процедурата.

Извън плика с надпис „Предлагана цена“ не трябва да е посочена никаква информация относно цената.

Участници, които по какъвто и да е начин са включили някъде в офертата си извън плика „Предлагана цена“ елементи, свързани с предлаганата цена /или части от нея/, ще бъдат отстранени от участие в процедурата.

Цените на предлаганите от участника медицинските изделия, които са включени в Цените на предлаганите от участника медицинските изделия, които са включени в [Списък с медицински изделия по групи, които НЗОК заплаща в условията на болничната](#)

медицинска помощ, и стойността, до която НЗОК заплаща за всяка група, съставен по реда Наредба № 10 от 24.03.2009г. за условията и реда за заплащане на лекарствени продукти по чл. 262, ал.6, т.1 от ЗЛПХМ, на медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, както и на лекарствени продукти за здравни дейности по чл. 82, ал. 2, т. 3 от Закона за здравето(обн. ДВ, бр.24 от 31.03.2009г. посл.изм. и доп. бр. 48 от 10 юни 2014г. - в сила от 01.04.2016 г. ., следва да не надвишават посочените в него. Списъкът е наличен на следния адрес: <http://www.nhif.bg/web/guest/243> .

4. 13. Опис на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника, съгласно чл. 47, ал. 3 от ППЗОП - оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в началото на офертата преди всички други документи в общата запечатана непрозрачна опаковка;

Всички представени в офертата документи трябва да са вписани в „Опис на документите, съдържащи се в офертата“.

5. УКАЗАНИЯ ЗА ИНСТАЛИРАНЕ И СТАРТИРАНЕ НА ПРОГРАМЕН ПРОДУКТ ЗА ИЗГОТВЯНЕТО НА ТЕХНИЧЕСКАТА И ЦЕНОВА ОФЕРТА

I. Към предоставената на сайта на лечебното заведение докумнетация има папка „Програма Търг“ в която се съдържа програмен продукт за изготвяне на техническата и ценова оферта.

II. Инstrukция за инсталация на програмата:

Стартира се файлът SetUp.exe.

При приключване на инсталацията, ще се появи диалог с текст „Инсталацията премина успешно“. Ще се отвори черен прозорец, който изчезва при приключване на инсталацията. Инсталацията продължава около 2-5 минути.

Ще бъде създадена икона за стартиране на програмата с име „Firm Offer“ върху Desktop на компютъра. Програмата се стартира от тази икона, или чрез стартиране на файла C:\ FirmOffer.

III. Инstrukция за работа на програмата:

Стартира се програмата от икона „Firm Offer“ върху Desktop.

При пускане за първи път на програмата: От меню „Други“ се избира „Данни за фирмата“ и се въвеждат име и Булстат на фирмата. Те се използват при разпечатване на списъците. Натиска се бутон „Запис“.

След това се пристъпва към попълване на ценовата оферта. Ако данните в някое поле са по-дълги от ширината на полето, то те могат да се разгледат в жълт помощен прозорец, когато курсора на мишката се постави върху полето. В списъците може да се въвеждат данни само във по-светлите полета. Когато се приключи с въвеждането, списъкът се запазва с натискане на бутона „Запази промените“.

Може да се разглеждат само редовете, по които е въведена цена, като се маркира полето „Покажи само оферираниите позиции“.

Прехвърляне на данни към и от Excel (.xls) файл:

- За удобство е предвидена възможност за прехвърляне на данните от отвореният в момента списък към Excel и връщането им обратно. Това става с двата малки бутона в горния

десен ъгъл. При прехвърлянето към Excel се създава файл с подобна на колоните в програмата структура. Данните могат да се обработват и да се върнат обратно в програмата, като е важно позициите на колоните, които са прехвърлени да останат същите и да не се изтриват. Също така не е добре да се добавят нови редове в таблицата. Не пречи, обаче да се добавят нови колони накрая на таблицата – те няма да се прехвърлят към програмата.

Внимание! При връщане на данните обратно към програмата, редовете, които са в .xls файла ще припокриват съдържането на полетата в програмата напълно!

Печат на списък:

За разпечатване на списък, той се отваря по описания по-горе начин и се натискат бутоните „Печат на техническата оферта” или „Печат на ценова оферта” (Препоръчва се при печат на списъка за предаване на търга, преди това да се избира „печат само на оферирани позиции”). На цял екран ще се отвори прозорец със списък във вида, в който той ще се отпечата. За да се отпечата се избира от горния десен ъгъл бутона с картинка на принтер. Отваря се диалог за избор на принтер и брой копия. Натиска се бутон „ОК”. (Ако данните в някоя от колоните не се събират добре при печат, може да разширите колоната в екрана на въвеждане и тя ще излезе по широка и при печат.)

!!! Преди да се извърши „Печат на техническата оферта” или „Печат на ценова оферта” участниците следва да направят някои предварителни настройки, позволяващи отпечатването на всяка обособена позиция на отделен лист.

От меню „Други” избирате бутона „Данни за фирмите/настройки” и след което слагате отметка „Печат за позиция на отделна страница”.

Предаване на данните за търга

Натиснете бутона „Запис на дискетата и печат”, който се намира долу вляво на екрана. Ще се отвори нова форма, от която се извършват всички стъпки по изготвяне на документацията.

Въвеждат се данните на фирмата, от бутона „Данни на фирмата”.

Автоматично програмата задава път за записване: A:\. Избирате място на което искате да запишете готовия файл /или директно на устройство A на дискета, или указвате друго място/. След което /при избор на друго място/ се записва, след което с помоща на програмен продукт се записва на празен CD носител Ценовата оферта (бутон „Запис на дискетата ценова оферта”).- и се прилага в Плик „Предлагани ценови параметри”.

*При успешно приключване на записа ще се появи съобщение „Записът е успешен!”. Ако не е успешен ще се появи съобщение за грешка.

4. Чрез бутоните „Печат техническа оферта” и „Печат ценова оферта” се отпечатват всички списъци за конкурса, ако не са отпечатани списък по списък от основния екран. Отново се препоръчва да се маркира „Печат само на оферирани позиции” преди печат както и да се направят някои предварителни настройки, позволяващи отпечатването на всяка обособена позиция на отделен лист.

РАЗДЕЛ V

УСЛОВИЯ И РАЗМЕР НА ГАРАНЦИЯТА ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

Задължение за представяне на гаранция за изпълнение възниква само за участника, определен за изпълнител на обществената поръчка.

Гаранцията за изпълнение има обезпечителна и обезщетителна функция: от една страна, цели да стимулира изпълнителя към точно и качествено изпълнение на задълженията му по договора за обществена поръчка, а от друга страна - да послужи като обезщетение при недобросъвестно поведение от негова страна.

Гаранцията за изпълнение е в размер на **2 % от (две на сто)** от стойността на договора без ДДС.

Гаранцията за изпълнение може да се внесе по банков път или може да се представи под формата на банкова гаранция.

Гаранцията за изпълнение се предоставя в една от следните форми:

1. парична сума
2. банкова гаранция
3. застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие отговорността на изпълнителя.

Гаранцията за изпълнение по т.1. и т.2 може да се предостави от името на изпълнителя за сметка на трето лице – гарант.

Участникът сам избира формата на гаранцията за изпълнение.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, всеки от съдружниците в обединението може да бъде наредител по банковата гаранция, съответно вносител на сумата по гаранцията или титуляр на застраховката.

Участникът, определен за изпълнител на обществената поръчка, представя банковата гаранция или платежния документ за внесената по банков път гаранция за изпълнение на договора при неговото сключване.

Банка: Банка ДСК - Габрово,

Банков код (BIC): STSABGSF

Банкова сметка (IBAN): BG46STSA93000021423555

Ако участникът, определен за изпълнител, избере да представи гаранцията за изпълнение под формата на «парична сума», платена по банков път, документът, удостоверяващ платената гаранция, следва да бъде заверен с подпис и печат от съответната банка и да се представи в оригинал. В случай че участникът е превел парите по електронен път (електронно банкиране), той следва да завери съответния документ с подпис и печат.

Когато участникът избере гаранцията за изпълнение да бъде банкова гаранция, тогава в нея трябва да бъде изрично записано, че тя е безусловна и неотменима, че е в полза на възложителя и че е със срок на валидност – най-малко 30 (тридесет) дни след изтичане на срока за изпълнение на договора. Същата трябва да бъде открита в съответствие с условията по приложения в документацията образец на банкова гаранция за изпълнение на договора.

В случаите на удължаване на 12-месечния срок на договора при гаранция за изпълнение от типа банкова гаранция и застраховка, изпълнителят е длъжен в срок до еидн месец от продължаване на срока на договора да представи актуализирана гаранция за изпълнение със срок с продължителност, надвишаващ с 1 месец крайния срок на договора.

При представяне на гаранция в платежното нареждане или в банковата гаранция изрично се посочва договора, за който се представя гаранцията.

Когато участник в процедурата е обединение от правни субекти, което не е юридическо лице, в документа за внесена гаранция или банковата гаранция следва да е отразено, че тя се внася от цялото обединение и ползва всички участници в обединението, а не само идентификация на единия от тях.

Задържане и освобождаване на гаранцията за изпълнение

Условията и сроковете за задържане или освобождаване на гаранцията за изпълнение, се уреждат с договора за възлагане на обществената поръчка между възложителя и изпълнителя.

Договорът за възлагане на обществената поръчка не се сключва преди спечелилият участник да представи гаранция за изпълнение.

Възложителят освобождава гаранцията за изпълнение, без да дължи лихви за периода, през който средствата законно са престояли при него.

РАЗДЕЛ VI

ДОКУМЕНТАЦИЯ ЗА УЧАСТИЕ

1. Предоставяне на достъп до документацията за участие

Достъп до настоящата документация е предоставен и на официалния профила на купувача на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово посочен и в обявлението за откриване на процедурата: <http://mbalgabrovo.com> – Профил на купувача – <http://zop.mbalgabrovo.com/auction/187/>, ведно с публикуването на обявлението в Регистър на обществените поръчки.

Настоящата документация е изготвена с цел да Ви помогне да се запознаете с условията и да подготвите своите оферти за участие в тази процедура, съгласно Закона за обществени поръчки /ЗОП/.

Участниците в процедурата следва да прегледат и да се съобразят с всички указания, образци, условия и изисквания, представени в документацията.

3. Условия и ред за получаване разяснения по документацията за участие

Всяко лице може да поиска писмено от Възложителя разяснения по документацията за участие. Писмени искания за разяснения по същество относно документацията за участие в откритата процедура могат да бъдат подавани от лицата до 10 дни преди крайния срок за подаване на оферти, на адреса и лицето, посочени в обявлението. Възложителят публикува разясненията на профила на купувача в срок до четири дни от получаването на искането и в

тях не посочва лицето, направило запитването, но не по-късно от шест дни преди срока за получаване на офертите за участие.

РАЗДЕЛ VII

КОМУНИКАЦИЯ МЕЖДУ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ И УЧАСТНИЦИТЕ

Всички комуникации и действия на Възложителя и на лицата, свързани с настоящата открита процедура, са в писмен вид.

Лицата могат да представя своите писма и уведомления в деловодството на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово, адрес: Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1, всеки работен ден; по пощата, по факс; по електронен път при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис; чрез препоръчано писмо с обратна разписка или куриерска служба.

1. Комуникацията между Възложителя/оценителната комисия и участниците в настоящата процедура е в писмен или електронен вид.

2. Кандидатът или участникът, следва да представя своите становища, мнения, въпроси и т.н., свързани с настоящата процедура само в писмен вид.

3. Обменът на информация между Възложителя и участника се извършва по един от следните начини:

- лично срещу подпис;
- по пощата – писмо с обратна разписка, изпратено на посочените от Възложителя/участника адреси;
- чрез куриерска служба;
- по факс;
- чрез имейл, посочен от участника;
- чрез комбинация от тези средства.

4. Писмата и уведомленията трябва да бъдат адресирани до посочените лица за контакти.

5. Възложителят изпраща решенията по чл. 22, ал. 1, т. 3 – 10 от ЗОП в тридневен срок от издаването им по един или няколко от следните начини:

1. на адрес, посочен от кандидата или участника;
2. на електронна поща, като съобщението, с което се изпращат, се подписва с електронен подпис, или
3. чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка;
4. по факс.

Когато решението не е получено от кандидата или участника по някой от начините, посочени по-горе, възложителят публикува съобщение до него в профила на купувача. Решението се смята за връчено от датата на публикуване на съобщението.

Обменът и съхраняването на информация в хода на провеждане на процедурата за възлагане на обществена поръчка се извършват по начин, който гарантира целостта,

достоверността и поверителността на информацията.

Участникът също може да представи някои от документите в офертата си освен в писмен вид и на електронен носител.

При различие в съдържанието на документи, представени в писмен вид и на електронен носител, за валидно се счита записаното в писмен вид.

Информация, която е представена само на електронен носител, без да е представена и в писмен вид, няма да се приема като предоставена в процедурата, освен когато е изпратена при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис.

РАЗДЕЛ VIII

ПРОВЕЖДАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

1. Разглеждане, оценка и класиране на офертите

За провеждане на процедурата Възложителят с писмена заповед назначава комисия съгласно чл.103 от ОП. Комисията се назначава от Възложителя след изтичане на срока за приемане на офертите и се обявява в деня, определен за отваряне на офертите. Комисията се състои от нечетен брой членове. Срокът за приключване работата на комисията, се определя от Възложителя в заповедта и може да бъде променян отново само с негова заповед. Срокът не може да бъде по-дълъг от срока на валидност на офертите, определен в обявлението за обществената поръчка, освен ако участниците са удължили срока на валидност на офертите си след искане на Възложителя.

Комисията, назначена от Възложителя за разглеждане, оценка и класиране на офертите, започва работа след получаване на списъка с участниците и представените оферти.

Постъпилите оферти ще бъдат отворени на публично заседание на Комисията в деня и часа, посочени в обявлението в административната сграда на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД, адрес: гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1.

В случай на промяна на датата, часа или мястото за отваряне на заявленията за участие или офертите, кандидатите или участниците се уведомяват чрез профила на купувача.

Когато по обективни причини член на комисията не може да изпълнява задълженията си и не може да бъде заместен от резервен член, Възложителят издава заповед за определяне на нов член.

Членовете на комисията и консултантите подписват и представят на Възложителя декларация съгласно чл.103 ал.2 от ЗОП.

Комисията оценява офертите в съответствие с предварително обявените условия, критерии и показатели за оценка. Решенията на комисията се вземат с мнозинство от членовете ѝ. Когато член на комисията е против взетото решение, той подписва протокола с особено мнение и писмено излага мотивите си.

Отварянето на офертите е публично и на него могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване. Комисията отваря офертите по реда подробно описан в чл.54 от ППЗОП.

Възложителят може по всяко време да проверява достоверността на информацията и да изисква в подходящ срок от участниците разяснения и допълнителна информация.

При оценката Комисията се придържа към предварително определените условия и методиката за оценка на офертите. Комисия класира допуснатите до оценка на офертите участници съобразно предложените цени въз основа на критерия «най-ниска цена» като класираният от комисията на първо място участник се определя за изпълнител на обществената поръчка.

2. Класиране и определяне на изпълнител

След изготвяне на оценката и класирането, Комисията представя протоколите и окончателния доклад от своята работа на изпълнителния директор на дружеството, който обявява с решение класирането и определя класирания на първо място за изпълнител на поръчката съгласно чл.106 ал. 6 и чл.108 от ЗОП.

3. Прекратяване на процедурата

Възложителят прекратява процедурата за възлагане на обществената поръчка с мотивирано решение, при наличие на някое от обстоятелствата по чл. 110 от Закона за обществените поръчки.

РАЗДЕЛ IX СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР

1. Условия за сключване на договор с определения за изпълнител.

След влизането в сила на решението за избор на изпълнител страните уговарят датата и начина за сключване на договора. Когато определеният за изпълнител участник откаже да сключи договор, възложителят прекратява процедурата или определя за изпълнител втория класиран участник. За отказ се приема също и:

- неявяването на уговорената дата, освен ако неявяването е по обективни причини, за което възложителят е уведомен своевременно.
- неявяването за уговаряне на датата за сключване на договор в срок до 30-дни от влизане в сила на решението за избор на изпълнител, освен ако неявяването е по обективни причини, за което възложителят е уведомен своевременно.

Договорът за обществена поръчка се сключва в пълно съответствие с проекта на договор, представен в документацията за участие, допълнен с всички предложения от офертата на участника, въз основа на които е определен за изпълнител и съгласно чл.112 от ЗОП.

2. Срокове за сключване на договора.

Договорът се сключва в срок от един месец след влизането в сила на решението за

определяне на изпълнител или на определението, с което е допуснато предварително изпълнение на това решение, но не по-рано от изтичането на 14-дневния срок от уведомяването на заинтересованите кандидати и/или участници за решението за определянето за изпълнител. Договор за обществена поръчка може да се сключи и преди изтичане на 14 дневния срок от уведомяването на заинтересованите кандидати и/или участници за решението за определянето за изпълнител при условията и редът на чл.112 ал.7 от ЗОП.

Преди сключването на договора, Възложителят изисква от участника, определен за изпълнител да:

- Изпълни задължението си по чл.67, ал.6 от ЗОП, като представи актуални документи, удостоверяващи липсата на основания за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор, както следва:

- А) за обстоятелства по чл.54, ал.1, т.1 от ЗОП – свидетелство за съдимост

- б) за обстоятелства по чл.54, ал.1, т.3 от ЗОП – удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалище на Възложителя и на участника

- в) за обстоятелства по чл.54, ал.1 т.6 от ЗОП – удостоверение от органите на Изпълнителна агенция „Главна инспекция на труда“. Когато в удостоверението се съдържа информация за влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение за нарушение по чл.54, ал.1 т.6 от ЗОП, участникът представя декларация, че нарушението не е извършено при изпълнение на договор за обществена поръчка;

- г) за обстоятелства по чл.55, ал.1, т.1 от ЗОП – удостоверение ,издадено от Агенцията по вписванията

- Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

- Участникът представя и определената гаранция за изпълнение на договора.

3. Основания за изменение на договора.

Страните по договор за обществена поръчка не могат да го изменят.

Изменение на сключен договор за обществена поръчка се допуска с допълнително споразумение към договора и се допуска по изключение на основание чл.116 от ЗОП.

РАЗДЕЛ X

ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ И ЕТИЧНИ КЛАУЗИ

1. Общи изисквания

Във връзка с провеждането на процедурата и подготовката на офертите от участниците за въпроси, които не са разгледани в настоящите указания, се прилага Закона за обществените поръчки и документацията за участие в процедурата.

В случай, че участниците в процедурата представят документи на език, различен от българския, и същите са представени и в превод на български език, при несъответствие в записите при различните езици, за валидни се считат записите на български език.

При противоречие в записите на отделните документи от документацията валидни са записите в документа с по-висок приоритет, като приоритетите на документите са в следната последователност:

1. Решението за откриване на процедурата;
2. Обявление за обществена поръчка;
3. Техническа спецификация;
4. Пълно описание на предмета на поръчката
5. Указанията за участие;
6. Методика за определяне на комплексна оценка на оферта;
7. Проектът на договор за изпълнение на поръчката;
8. Образците за участие в процедурата.

Документът с най-висок приоритет е посочен на първо място.

2. Етични клаузи

Всеки опит на участник да се сдобие с поверителна информация, да сключи незаконно споразумение с конкуренти или да окаже влияние върху комисията или Възложителя по време на процеса на разглеждане, изясняване и оценка на офертите, ще доведе до отстраняване на участника от процедурата за възлагане на настоящата обществена поръчка.

Изпълнителят трябва да действа във всеки един момент професионално, безпристрастно и в съответствие с кодекса за етично поведение на професията си. Той трябва да се въздържа от всякакви публични изявления във връзка с обществената поръчка, проекта като цяло или услугите, направени без предварителното одобрение на Възложителя.

Изпълнителят не може да ангажира Възложителя с дейност без предварителното писмено съгласие на последния.

Изпълнителят не може да приема други плащания във връзка с договора, освен тези, описани в самия договор.

Изпълнителят, неговите служители и подизпълнители не трябва да упражняват, каквато и да било дейност или да получават облага, която е в разрез с техните задължения към Възложителя.

Изпълнителят, неговите служители и подизпълнители са задължени да запазят професионална тайна за целия срок на договора, както и след неговото завършване. Всички доклади и документи, изготвени или получени от Изпълнителя, са конфиденциални.

Договорът определя как страните ползват всички доклади и документи, изготвени, получени или представени от тях по време на изпълнението на договора.

Изпълнителят ще се въздържа от всички взаимоотношения, които могат да компрометират неговата независимост или независимостта на служителите му. Ако Изпълнителят престане да бъде независим, Възложителят може, независимо дали това води до щети, да прекрати договора без предизвестие и без това да дава право за завеждане на иски за компенсация от страна на Изпълнителя.

ГЛАВА II

ТЕХНИЧЕСКО ЗАДАНИЕ

1. Предмет на настоящата поръчка е: „Доставка на медицински изделия за нуждите на катетеризационна лаборатория в МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово" разделена в 19 броя позиции и съответните подпозиции, подробно описани в глава -техническа спецификация.

Обект на настоящата обществена поръчка е „доставка на стоки“ по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 2 от ЗОП.

Описание: След проведената открита процедура по реда по ЗОП и сключени договори с избраните изпълнители ще бъдат изпълнявани доставките на медицински изделия за инвазивна кардиология до болнична аптека на МБАЛ Габрово.

2. Техническа спецификация и базови изисквания

П №	Наименование	ме	Кол. за ме	Прогн- ст-ст без ДДС в лв.
1	ИНТРОДЮСЕРИ			
1.1.	Радиални интродюсери. Интродюсер с хидрофилно покритие и скосен връх на дилататора. Размери: 4, 5, 6, 7, 8F. Дължина: 70, 100, 230 mm. Водач с хидрофилно покритие. Абокат 1.10x51 mm.	бр.	400	16 296.67
1.2.	Феморални интродюсери. Интродюсер с хидрофилно покритие - "М coat " дериват и скосен връх на дилататора; размер 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 F; дължина 100 mm "cross-cut" силиконова хемостатична клапа,"snap-on-click of- dilator lock"система, цветови кодове за различните размери, съвместим с 0.025"; 0.035"; 0.038" водач.	бр.	40	1 629.67
2	ДИАГНОСТИЧНИ ВОДАЧИ			
2.1.	Диагностични водачи с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "М coat" 0.018", от 170 cm до 180 cm	бр.	20	1 233.33
2.2.	Диагностични водачи с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "М coat" 0.025", от 170 cm до 180 cm	бр.	20	1 966.67
2.3.	Диагностични водачи с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "М coat" 0.035", от 170 cm до 180 cm	бр.	10	616.67
2.4.	Диагностични водачи 0.035", 260 cm с хидрофилно покритие "М coat"	бр.	5	491.67
2.5.	Диагностични водачи 0.035", от 170 cm до 180 cm с	бр.	10	272.50

	максимална опора "extra stiff"			
2.6.	Диагностични водачи Тип 1, 0.018", от 175 cm до 180 cm, J с двойно тефлоново покритие /PTFE/FEP/ на намотката	бр.	5	87.50
2.7.	Диагностични водачи Тип 1, 0.025", 150 cm, J с двойно тефлоново покритие /PTFE/FEP/ на намотката	бр.	5	87.50
2.8.	Диагностични водачи Тип 1, 0.035", от 175 cm, J с двойно тефлоново покритие /PTFE/FEP/ на намотката	бр.	200	3 500.00
2.9.	Водач. Модел Прав (6 cm Подвижен връх /Straight (6 cm Flexible Tip) - дължина в cm – 75,145,180,260; диаметър в mm – 0.889; 0.965; Модел Прав (ST Къс Връх -Straight (ST Short Tip) –дължина в cm – 145, 260; дължина на върха в cm – 1; 3.5; диаметър в mm -0.889; 0.965; Модел 3 mm J (6 cm Гъвкав връх/ Flexible Tip) - дължина в cm –145, 180, 260; диаметър в mm – 0.889; 0.965; Комбинира голяма твърдост, сила и стабилност с безопасността на мекия атравматичен флопи връх.	бр.	10	1 500.00
3	ДИАГНОСТИЧНИ КАТЕТРИ			
3.1.	Специални радиални катери със специално хидрофилно покритие - Brachial type, размери 4, 5, 6 F. Двойно оплететна технология мрежа от неръждаема стомана. Допустимо налягане - 4 F (1.40 mm) - 750 PSI ; 5 F (1.70 mm) и 6 F (2.00) - 1000 PSI . Съвместимост с водач 0.037" (0.97 mm). Вътрешен диаметър - 4 F/1.40 mm ; 5 F/1.70 mm; 6 F/2.00 mm. Вътрешен диаметър - 0.041"/1.03 mm; 0.047"/1.20 mm; 0.051"/1.30 mm	бр.	150	5 597.50
3.2.	Диагностични катетри със специално хидрофилно покритие, размери 4, 5, 6 F. Двойно оплететна технология мрежа от неръждаема стомана. Допустимо налягане - 4 F (1.40 mm) - 750 PSI ; 5 F (1.70 mm) и 6 F (2.00mm) - 1000 PSI . Съвместимост с водач 0.037" (0.97 mm). Вътрешен диаметър - 4 F/1.40 mm ; 5 F/1.70 mm; 6 F/2.00 mm. Вътрешен диаметър - 0.041"/1.03 mm; 0.047"/1.20 mm; 0.051"/1.30 mm	бр.	50	1 865.83
4	ВОДАЧИ за PCI			
4.1.	0,014" Коронарен дилатационен водач за комплексна анатомия, DUO-CORE технология в конструкцията - силиконово покритие върху връзката между стоманена дръжка и нитинолов дистален край, дистален shape- нитинолова спирала с платинена върхова част, 25 cm M-coat дистално хидрофилно покритие, 3 cm дистално рентгеноплътен край, дължина на водача - 180 cm, Floppy	бр.	200	29 791.67

	- 1.1 g, Intermediate - 3.0 g, Hypercoat - 1.0 g, Xtra Floppy- 0.6 g			
4.2.	Водач - РТСА, 0.014"; от 180 cm до 190 cm и 300 cm; J и прав връх, дистална сърцевина - Durasteel, полимерно покритие по цялата дължина, хидрофилно покритие Hydrocoat, наличие на спираловиден сегмент, core-to-tip дизайн на върха; дължина на дисталния рентгено-позитивен оплетен сегмент - 30 mm; наличие на допълнителен 2 mm маркер, модифицирана параболична технология на прехода за улеснен достъп и подобрен контрол на въртене - responsease технология, различни степени на твърдост на върха.	бр.	20	2 633.33
4.3.	Водач - РТСА, 0.014"; от 180 cm до 190 cm и 300 cm; J и прав връх, дистална сърцевина - Durasteel, полимерно покритие по цялата дължина, хидрофилно покритие Hydrocoat, наличие на спираловиден сегмент, core-to-tip дизайн на върха, дължина на дисталния рентгено-позитивен оплетен сегмент - 30 mm; модифицирана параболична технология на прехода за улеснен достъп и подробен контрол на въртене - responsease технология три различни степени на опора.	бр.	200	26 333.33
4.4.	Водач - РТСА, 0.014"; от 180 cm до 190 cm и 300 cm; J и прав връх, дистална сърцевина - Elastinite, хидрофилно покритие, интермедиерен полимерен сегмент, наличие на спираловиден сегмент, shaping ribbon дизайн на върха; материал - durasteel, дължина на дисталния рентгенопозитивен оплетен сегмент - 30 mm.	бр.	150	19 750.00
4.5.	РТСА водач, 0.014", 180 cm; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11 cm, натоварване на върха - 3.0 G, дължина на пружината - 11 cm; PTFE покритие на шафта.	бр.	5	850.00
4.6.	РТСА водач, 0.014", 180 cm; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11 cm, натоварване на върха - 4,5 G, дължина на пружината - 11 cm; PTFE покритие на шафта.	бр.	5	850.00
4.7.	РТСА водач, 0.014", 180 cm; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11 cm, натоварване на върха - 6.0 G, дължина на пружината - 11 cm; PTFE покритие на шафта.	бр.	5	850.00
4.8.	РТСА водач, 0.014", 180 cm; прав вариант; за хронични калцифицирани оклузии; рентгенопозитивна част - 11	бр.	5	850.00

	см, натоварване на върха - 12.0 G, дължина на пружината - 11 cm; PTFE покритие на shaft.			
4.9.	PTCA водач, 0.014"към 0.009"; 180 cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени лезии; рентгенопозитивна част - 20 cm, натоварване на върха - 9.0 G, дължина на пружината - 20 cm; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	950.00
4.10.	PTCA водач, 0.014"към 0.009"; 180 cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени лезии; рентгенопозитивна част - 20 cm, натоварване на върха - 9.0 G, дължина на пружината - 20 cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	950.00
4.11.	PTCA водач, 0.014"към 0.010"; 190 cm и 300 cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени и фиброзни лезии; цялостна конструкция на ядрото ; рентгенопозитивна част - 15 cm, натоварване на върха - 1,7 G, дължина на пружината - 15 cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	1 150.00
4.12.	PTCA водач, 0.014"към 0.011"; 190 cm и 300 cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени и фиброзни лезии; цялостна конструкция на ядрото ; рентгенопозитивна част - 15 cm, натоварване на върха - 3.5 G, дължина на пружината - 15 cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	1 150.00
4.13.	PTCA водач, 0.014"към 0.012"; 190 cm и 300 cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени и фиброзни лезии; цялостна конструкция на ядрото рентгенопозитивна част - 15 cm, натоварване на върха - 4.5 G, дължина на пружината - 15 cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	1 150.00
4.14.	PTCA водач, 0.014"към 0.009"; 190 cm и 300 cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за комплексни лезии и суб-тотални оклузии; рентгенопозитивна част - 16 cm, натоварване на върха - 0.8 G, дължина на пружината - 16 cm; полимерен хидрофилен ръкав - 16 cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	850.00
4.15.	PTCA водач, 0.014"; 180 cm и 300 cm; прав или J-вариант; рентгенопозитивна част - 3 cm, натоварване на върха - 0.8 G, дължина на пружината - 12 cm; полимерен	бр.	5	850.00

	хидрофилен ръкав - 20 cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft.			
5	ВОДЕЩИ КАТЕТРИ			
5.1.	Въвеждащи катери с вътрешен диаметър: 5 F - 0.058", 6 F - 0.071", 7 F - 0.081", 8 F - 0.090". Флексибилна първична крива. Вторична крива с увеличена опора и задържане на кривата. Vest-Tech за повишена ретнганова видимост. ACTIVE гъвкавост в дисталния сегмент. Mid гама гъвкавост в дисталния сегмент.	бр.	300	55 500.00
6	PTCA БАЛОНИ			
6.1.	Cutting балон /СТО балон/ с водач: 0.014" Катетър: Over The Wire и RX Scoring element: нитинолов, три спирали, нисък профил: 2,7 F Материал на балона: SCP, semicompliant shaft: 5 F и 6 F водещ катетър, работна дължина: 137 cm, маркери на балона: 2 набити. Диаметър на балона: от 1,5 mm до 3,5 mm. Дължина на балона: от 10 mm до 20 mm	бр.	3	1 425.00
6.2.	OTW Hypotube технология на проксималния край. Дистална част от полиамид. Диаметър на дисталната част 2.6 F. Хидрофилно покритие на дисталната част M Coat.	бр.	10	2 000.00
6.3.	Балон катетър за PTCA. Материал COMAX; четиристранно сгънат; нисък профил на върха - 0.016"; дължина 145 cm; проксимален shaft 1.9 F; дистален shaft 2.5 F; HPTS – система, улесняваща добрата навигация; съвместим с 5 F водещ катетър; съвместим с водач 0.014"; покритие улесняващо приплъзването; hard-soft връх; в диаметри 1.25 mm и 1.5 mm, подходящи за лечение на хронични тотални оклузии; размери: диаметри 2.0 mm, 2.25 mm, 2.5 mm, 2.75 mm, 3.0 mm, 3.5 mm, 4.0 mm с дължина 10 mm, 15 mm, 25 mm, 30 mm и диаметри 1.25 mm, 1.5 mm, 2.0 mm, 2.25 mm, 2.5 mm, 2.75 mm, 3.0 mm, 3.5 mm, 4.0 mm с дължина 20 mm.	бр.	110	13 200.00
6.4.	Балон катетър за коронарна ангиопластика- неразтеглив. Материал на балона HIP, трикратно нагънат. Проксимален shaft 1.9 F, дистален shaft 2.7 F. Външен диаметър на върха Sunflex – 0.018". Премайнаващ профил 0.0295", NP 12 atm, RBP - 22 atm. Двойно покритие - Sidematrix за преминаване през лезиите. Размери- Диаметър: от 2,0 mm до 5,00 mm, Дължина от 8 до 18 mm .	бр.	30	3 600.00

6.5.	Балон катетър за коронарна ангиопластика при Тотални оклузии. Материал на балона – Pebax. Външен диаметър на върха – 0.016". Nominal Pressure 6 atm, RBP – 14 atm. Покритие: Hydro-x / върха; Invio / водач. Размери-Диаметър: от 1,00 до 4,00 mm, Дължина от 5 до 30 mm.	бр.	100	18 000.00
6.6.	Балон катетър за ПТКА. Проектиран за едновременна употреба на два Monorail катетъра в 2 mm (6 F) водещ катетър или два OTW катетъра в 2,67 mm (8 F) водещ катетър.Профил на върха 0.017" (0.43 mm); червен цвят на върха; хидрофилно покритие Zglide; за Monorail: външен диаметър на катетъра- проксимален 2,6 F, дистален – 2,3 F; за OTW: външен диаметър на катетъра- проксимален 3,2 F, дистален – 2,3 F; Съвместим с водач 0,014" (0.36 mm); дължини в mm: 8, 12, 15, 20, 30; диаметри в mm: 1,2; 1,5; 2.0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; високо RBP - 18 ATM /1824 kPa	бр.	10	2 000.00
6.7.	Балон полу-разтеглив за предилатация Размери: Диаметър от 1,50 mm до 4,00 mm. Дължина от 10 mm до 30 mm. 2.0 F hypotube, профил на върха 0,019". Материал на балона – PEBAH. Входен профил на лезията 0,035"/0,89 mm, проксимален профил на ствола 2,0 F/0,0265"/0,67 mm.	бр.	70	10 150.00
6.8.	Материал: SCP (semi cristalline co-polymer). Shaft design: Hypotube EFT (Enhanced Force Transmission) Tip entry profile: 0.017". Диаметър на дисталния shaft: 2.4 F (от 1.25 mm до 1.5 mm), 2.5 F (от 2.0 mm до 3.5 mm), 2.6 F (4.0 mm). Маркери: Iridium, набити. Покритие при разгънато състояние: хидрофилни и хидрофобни ленти. Специална технология на нанасяне на покритието само върху външната повърхност на пликите на балона. Нагъване: 2 и 3 катно. NP- 7 bar; RBP - 14 bar. Размери диаметър от 1.25 mm до 4.0 mm; дължина от 6 mm до 30 mm.	бр.	30	8 000.00
6.9.	RX Дилатационен РТСА балон катетър: Катетърна система: Бърз обмен (Rapid exchange). Материал на балона: Найлон - Неразтеглив (Non-Compliant). Дължина на балона (mm): 8, 13, 15, 18, 23. Диаметър на балона (mm): 2.0, 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0. Използваема дължина на катетъра: 142 cm. Максимална съвместимост с водач: 0.014"/(0.36 mm). Съвместимост с водещ катетър: 5 F (Мин. I.D. 0.056"/ 1.42 mm). Покритие на дисталния shaft: биосъвместимо, хидрофилно и овлажнено от	бр.	20	4 000.00

	дисталната база на балона до порта за бърз обмен (Rapid exchange). Маркери: 2 – Платина/Иридий, щамповани и нулев профил. Дължина на върха: 3.50 mm +/- 0.5 mm. Tip Entry Profile: 0.019". Проксимален диаметър на shaft: 1,98 F. Дистален диаметър на shaft: 2,7 F. Маркери на проксималния shaft: брахиални и феморални маркери на 90 и 100 cm от дисталния връх. Номинално налягане: 12 atm за всички диаметри. Rated Burst Pressure (RBP): 20 atm за всички диаметри.			
7	РТСА БАЛОНИ - медикамент излъчващи			
7.1.	Паклитаксел излъчващ РСТА балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел (3 µg/mm ²) / шеллак; съвместим с водач 0,014", RX дизайн; Диаметър на shaft: Просимално 1.8 F, Дистално 2.5 F; Полезна дължина: 140 mm; Диаметър на лумен на водач: 25 cm; Дължина на дистален връх: 5 mm; Профил на върха: 0.016". Диаметър: 2.00 mm; 2.25 mm; 2.50 mm; 2.75 mm; 3.00 mm; 3.50 mm; 4.00 mm. Дължина: 15 mm; 20 mm; 25 mm; 30 mm.	бр.	20	16 500.00
7.2.	Паклитаксел излъчващ РСТА балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел; Диаметър на shaft: Просимално 1.9 F, Дистално 2.5 F; Полезна дължина: 145 mm; брахиален и феморален маркер 100 cm и 110 cm; съвместим водещ катетър 5 F; съвместим водач: 0.014", профил на върха: 0.016"; Диаметър: 2.00 mm; 2.50 mm; 2.75 mm; 3.00 mm; 3,50 mm; 4,00 mm Дължина: 10 mm; 15 mm; 20 mm; 25 mm; 30 mm; 35 mm; 40 mm.	бр.	10	8 250.00
8	ИНТРОДЮСЕРИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА			
8.1.	Интродюсер; Водач- 0.035"; 45 cm - прав и контралатерален и 100 cm - прав; Материал: неръждаема стомана и полимер; Shaft: подсилен със стоманени нишки; Рентген-позитивен маркер.	бр.	10	2 458.33
8.2.	5-6-7-8 F водещ катетър - дезиле предназначен за въвеждане на диагностичен и интервенционален консуматив за долни крайници, ренални и каротидни артерии. Атравматичен М-хидрофилно покритие, усилен среда със стоманена спирала, златен маркер на 5 mm от дисталния край, уширен вътр.лумен: за 5 F - 1,9 mm, 6 F - 2,2 mm, 7 F - 2.5 mm, 8 F - 2.9 mm. Дължина - 45 cm. Профили - MPA, RDC,S traight, Lima, HS.	бр.	20	3 538.83
8.3.	6-7-8 F водещ катетър - дезиле предназначен за въвеждане на диагностичен и интервенционален	бр.	10	2 097.25

	консуматив за долни крайници, ренални и каротидни артерии. Атравматичен М-хидрофилно покритие, усилен среда със стоманена спирала, златен маркер на 5 mm от дисталния край, уширен вътр. лумен: за 5 F - 1,9 mm, 6 F - 2,2 mm, 7 F - 2.5 mm, 8 F - 2.9 mm. Дължина - 65 cm. Профили - Straight			
8.4.	5-6-7-8 F водещ катетър - дезиле предназначен за въвеждане на диагностичен и интервенционален консуматив за долни крайници, ренални и каротидни артерии. Атравматичен М-хидрофилно покритие, усилен среда със стоманена спирала, златен маркер на 5 mm от дисталния край, уширен вътр. лумен: за 5 F - 1,9 mm, 6 F - 2,2 mm, 7 F - 2.5 mm, 8 F - 2.9 mm. Дължина - 90 cm. Профили - MPA, Straight.	бр.	10	2 719.75
8.5.	Водещо дезиле с намотка тип серпентина и флексорна технология; Мек, атравматичен, рентгеноконтрастен дистален връх и хидрофилно покритие. Дължина: 45 cm; Интродюсер: 4.0/5.0/6.0/7.0/8.0/9.0 Fr; Съвместим с водач .018"/.035"; Вътрешен диаметър на дезиле инч/mm: 4 Fr - .0595/1.51; 5 Fr - .074/1.88; 6 Fr - .087/2.21; 7 Fr - .100/2.54; 8 Fr - .113/2.87; 9 Fr - .126/3.20. Конфигурация на върха: Straight, Multipurpose, Renal Double.	бр.	10	2 719.75
8.6.	Водещо дезиле с намотка тип серпентина и флексорна технология; Мек, атравматичен, рентгеноконтрастен дистален връх и хидрофилно покритие. Дължина: 90/110 cm; Интродюсер: 4.0/5.0/6.0 Fr; Съвместим с водач .018"/.035"; Вътрешен диаметър на дезиле инч/mm: 4 Fr - .0595/1.51; 5 Fr - .074/1.88; 6 Fr - .087/2.21; Конфигурация на върха: Straight, Multipurpose, Renal Double.	бр.	5	1 359.88
8.7.	Сет за ретрограден достъп през Педис Дорсалис. Специален интродюсер с клапа; външен диаметър: 4 Fr, вътрешен диаметър: 2.9 г, дължина: 7 cm; съвместим с водач .018"; дължина на водач: 40 cm; игла: 21 G/4 cm.	бр.	5	725.00
8.8.	Игла тънкостенна 21 G, дължина 9 cm, преминаващ водач 0.021"	бр.	30	25.00
9	КАТЕТРИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА			
9.1.	Периферен Катетър за добра опора, съвместим с 4 F въвеждаща система и водач на 0.035", с дължини 65-90-135-150 cm, двойно оплетен със стоманени нишки шафт/DBSS-technology/, 3 маркера - 1 вграден на 1 mm от	бр.	5	3 333.33

	върха и други 2 щамповани на 40 mm и 60 mm от първия, профили- прав и ангулиран на 30°, 40 cm хидрофилно покритие - М коут. Последователно изтънен връх. Изключителна устойчивост на кинк, добра опора при преминаване на комплексни лизии. Ангулиран профил удобен за намиране на true lumen и навигиране през бифуркации.			
9.2.	Периферен катетър за добра опора при стенози и оклузии, съвместим с водач на 0.035", 0,018" и 0,014" с дължини 65-90-135-150 cm, конусовиден връх, 3 платина - иридий маркери.	бр.	5	3 333.33
9.3.	Съпорт катетър с оплетка от неръждаема стомана позволяваща високи нива на тласък. 4 рентгеноконтрастни маркера за измерване. Заострен връх и хидрофилно покритие на дисталната част – 40 cm. Размери и конфигурации: прав/извит – 2.6 Fr и дължини - 65, 90, 150 cm; прав/извит - 4.0 Fr и дължини 90, 135, 150 cm.	бр.	5	3 333.33
9.4.	Ангиографски катетри за периферна ангиография 4 F (вътрешен диаметър 0.042") и 5 F (0.046") с дължина 65 - 100 cm , криви Headhunter, Simmons, Cobra, Vertebral, Berenstein.	бр.	20	9 166.67
9.5.	М-Хидрофилни ангиографски катери за инжектиране на контраст, емболизационен материал , водачи и микрокатетри - 4 F /вътр.лумен-0.041"/ и 5 F /вътр.лумен-0.043"/ . Единичен SUS braid за 5 F и двоен SUS braid за 4 F. Специални криви и дължини от 65 cm до 150 cm: прав, ангулиран, вертебрален, Cobra, Yashiro, Simmons, Headhunter, Bentson, J type curve.	бр.	30	13 750.00
10	ДИАГНОСТИЧНИ ВОДАЧИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА			
10.1.	Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/до 180 cm с конструкция "one-piece nitinol core"полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "М coat", ангулиран и прав.	бр.	80	12 000.00
10.2.	Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/до 180 cm с конструкция "one-piece nitinol core" с полимерен жакет и хидрофилно покритие "М coat" ангулиран и прав, Stiff Shaft.	бр.	30	4 500.00
10.3.	Диагностични водачи 0.035/ 180 cm с нитинолова сърцевина и хидрофилно покритие "М coat", Bolia type.	бр.	5	750.00

10.4.	Диагностични водачи 0.035-0.038/ 180 cm или 300 cm с нитинолова сърцевина и хидрофилно покритие "M coat", J - 1.5 mm.	бр.	10	1 500.00
11	СПЕЦИАЛИЗИРАНИ ВОДАЧИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА			
11.1.	Периферен водач: Диаметър на водача: 018"; Дължина на водача: 195 cm и 300 cm; Ядро: неръждаема стомана; Външна намотка: 6 cm неръждаема стомана; Вътрешна намотка: 2 cm платина/волфрам; Твърдост на върха: Medium и Stiff;	бр.	5	634.17
11.2.	Полимерен обвивка с ICE хидрофилно покритие за отлично проследяване. Предлага опцията за избор между два вида връх и отличен контрол на воденето. Дължина на водача в cm: 182, 300. Върхове : прав и ъглов; два варианта на дължината на конуса на върха – къс осигуряващ 6 g натоварване и дълъг осигуряващ 3 g натоварване; Сърцевина на водача изработена от сцитаниум; 2 cm радиоконтрастен връх; Много подходящ за процедури на подколениите съдове. Диаметър 0.014"	бр.	10	1 608.33
11.3.	Периферен водач предназначен да пробие и да премине през резистентни лезии. Дължини в cm: 195 , 300; върхове осигуряващи натоварване съответно : 12 g, 18 g, 25 g , 30 g; , диаметър 0.014"	бр.	5	1 000.00
11.4.	Периферен водач със сърцевина от сплав сцитаниум и неръждаема стомана за контрол на въртенето и маневреност; Прав върхът на водача покрит с рентгеноконтрастен полимер, за по добра видимост; тефлоново покритие по дължината на водча, с хидрофилно покритие ICE™ покритие; връх Soft 2 cm подлежащ на оформяне; Дължина на водача в cm – 110, 150, 200, 300 и дължина на гъвкавия връх 8 cm, връх натоварване 8 g; Дължина на водача при 12 cm дължина на гъвкавия връх и натоварване на върха 6 g - 150, 200, 200 диаметър в mm – 0.46; 0.018" водачът е в комплект с торкер.	бр.	15	3 000.00
11.5.	Периферен водач предназначен да пробие и да премине през резистентни лезии. Дължина в cm: 195 , 300; върхове осигуряващи натоварване съответно : 12 g, 18 g, 25 g , 30 g; диаметър 0.018"	бр.	10	2 000.00

11.6.	Хибридно "Extra stiff" нитинолово ядро в проксималната част със спирално PTFE покритие/155-235 cm/, съединено посредством "DUO_CORE" технология с еластично нитинолово ядро дистално, позволяващо "2 jobs with one wire": преминава през лезията и подsigурява доставката на интервенционалната система/стент-балон катетър/ без смяна на водач, намален риск, процедурно и флуороскопско време. М-хидрофилно покритие на дисталните 25cm, покрити допълнително със железни соли за по-добра рентгенова непрозрачност, дължини 180/260 cm за 0.035" и 180/300 cm за /0.014"/0.018"/ за феморопоплитеален и под-коляно сегмент/, изтънен дистално, с кривина на върха 45 градуса.	бр.	20	4 000.00
11.7.	Периферен водач, вътрешен диаметър 0.018"; рентгено-позитивен койл с дължина - 15 cm; вътрешен диаметър на върха 0.013"; обща дължина - 180/300 cm; конусовиден дизайн; предназначен за калцифицирани лезии и фиброзни тъкани.	бр.	40	5 500.00
11.8.	Периферен водач, вътрешен диаметър 0.014 към 0.008"; рентгенопозитивен койл с дължина - 17 cm; натоварване на върха 20 G; обща дължина - 180/300 cm; конусовиден дизайн; предназначен за калцифицирани лезии и фиброзни тъкани.	бр.	10	2 000.00
11.9.	Периферен водач с хидрофилно покритие, вътрешен диаметър 0.014 към 0.008"; рентгенопозитивен койл с дължина - 17 cm; натоварване на върха 40 G; обща дължина - 200/300 cm; конусовиден дизайн; предназначен за калцифицирани лезии и фиброзни тъкани.	бр.	5	1 000.00
11.10.	Периферен водач, вътрешен диаметър 0.018 към 0.008"; натоварване на върха 7.5 G, прав и J вариант; обща дължина - 200/235/300 cm;	бр.	5	1 000.00
11.11.	Периферен водач, полимерно покритие, вътрешен диаметър 0.014" и 0.018"; натоварване на върха 3 G и 4 G, прав и J вариант; обща дължина - 200/235/300 cm;	бр.	5	1 000.00
11.12.	Периферен водач с хидрофилно покритие, вътрешен диаметър 0.014 и 0.018"; натоварване на върха 12 G, прав и J вариант обща дължина - 200/235/300 cm;	бр.	5	1 000.00

11.13.	Периферен водач 0,035" • Дисталните 17 cm. са оформени в постепенно заострен връх с ядро от 0,035" • MICROGLIDE силиконово покритие за намаляване на фрикцията • Дължини 145 cm, 190 cm и 300 cm само с прав връх • Атравматичен връх с възможност за преформирание	бр.	10	2 000.00
11.14.	Периферен водач .018" с мек, атравматичен връх с възможност за преформирание. Изработен е от рентгенопозитивни платинени мнамотки. • MICROGLIDE покритие за намаляване на съпротивлението. • Проксимални маркери за определяне мястото на водача спрямо интрадюзера. • Дължина на водача - 190 и 300 cm прав и J връх. • Дължина на рентгенопозитивния връх - 5 cm.	бр.	10	2 000.00
11.15.	Периферен роудърънър водач с нитинолов мандрил, AQ хидрофилно покритие и платинен връх. Диаметър: .035"/.038" и дължини според вида на върха - 80/145/180/260 cm.	бр.	10	2 000.00
11.16.	Инфузионен катетър с Cragg - микроклапа; диаметър 4/5 F, дължина на катетъра 40/65/100/135 cm; дължина на инфузионния участък 5/10/20 cm за 4 F и 5/10/20/30/40/50 cm за 5 F; съвместими с водач 0,035"(4 F) и 0,038"(5 F); рентгенопозитивни маркери в проксималната и дисталната част на инфузионния участък	бр.	10	2 000.00
12	БАЛОНИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА			
12.1.	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколелна и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; Монораил и OTW; съвместим с с 0,14" водач; полукомплиантен балон с ултра нисък профил и нисък профил на върха (с безшевен, заострен дизайн); платформата на MR е за бърз обмен на катетъра, а платформата на OTW - over-the-wire катетър, всяка с коаксиален дизайн на шафта; катетъра включва заострен връх (0.017") - материал NyВax; работни дължини 90 cm и 150 cm; 2 mm платина-иридиеви рентгеноконтрастни маркери; игла с луер порт	бр.	10	3 333.33

	- за промиване дисталния вътрешен лумен преди поставяне на подходящи водачи за Monorail балон катетъра; проксималната част на балона е покрита с хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™ покритие; диаметри на балона в mm: 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в mm: 40, 60, 80, 100, 120, 150, 220;			
12.2.	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколенна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; MR и OTW с полукомплиантен балон близо до дисталния край – материал Pebax; Nano-composite Slope™ шафт; дисталния участък на двата катетъра, и проксималния на OTW са с двоен, коаксиален лумен; проксималния участък на MR катетъра е с единичен лумен, обвит с неръждаема стомана hypotube; съвместим с с 0,14" водач; катетъра включва заострен връх (0.017"); Работни дължини - 142 cm за OTW и 143 cm за MR конфигурации, съответно. Катетрите са на разположение в две версии (1.50 mm Push версия и 2,00 – 4,00 mm чрез Flex версия), които предоставят различни експлоатационни характеристики за лечение на различни видове на стенози; маркери на проксималната част шафта на 90 cm и 100 cm; Хидрофилно (Bioslide™) покритие - от дисталния край на проксималните маркери на OTW катетъра, и от дисталния край до порта за водача на MR катетъра; хидрофобно (Xtra™) покритие - от дисталния край до проксималната част на балон за OTW и MR катетрите; размери за Push версията: диаметър в mm: 1,50; дължина в mm: 20; размери за Flex версията: диаметри в mm: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в mm: 20; 30; 40;	бр.	5	1 666.67
12.3.	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколенна, тибиялна, перонеална, субклавия и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със	бр.	20	6 666.67

	саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; OTW тип, с нисък профил на балона и конусовиден връх (0.040" (1.016 mm) - материал NuBax; съвместим с 0,35" водач, некомпбиантен; двоен лумен, shaft завършващ в Y конектор; два платина-иридиеви рентгеноконтрастни маркера; лубрикантно покритие Mediglide на балона и върха; RBP – 24 atm; работни дължини на балон катетъра – 40 cm, 75 cm, 135 cm; диаметри на балона в mm: 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10,12; дължини в mm: 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 180, 200.			
12.4.	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколенна, илио-феморална, бъбречна и каротидна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на shaft; съвместим водачи с 0,14"(0,36 mm) и с 0,18"(0,46 mm); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 80 cm и 135 cm; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в mm: 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; 8,0; дължини на балона в mm: 10 – 60;	бр.	5	1 562.50
12.5.	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколенна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на shaft; съвместим водачи с 0,14"(0,36 mm) и с 0,18"(0,46 mm); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 40 cm, 80 cm и 135 cm; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в mm: 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; дължини на балона в mm: 20 – 100.	бр.	5	1 562.50
12.6.	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплицеална, подколенна, илио-феморална и бъбречна артерии; за	бр.	5	1 562.50

	третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на shaft; съвместим водачи с 0,14"(0,36 mm) и с 0,18"(0,46 mm); MR и OTW конфигурации; 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 90 cm и 150 cm; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в mm: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини на балона в mm: 80; 100; 120; 150;			
12.7.	Режещ балон катетър за периферна ангиопластика: водач: .014"/018"; Катетър: Over The Wire и RX; Scoring element: нитинолов, три спирали; Материал на балона: Nylon, semicompliant; Shaft: 5 F; Интродюсер: 6 F и 7 F; Работна дължина: 50, 90 и 137 cm; Маркери на балона: 2 набити; Диаметър на балона: 2,0 - 6,0 mm; Дължина на балона: 10 - 40 mm.	бр.	5	1 625.00
12.8.	Периферни балон катетри : Съвместимост с водач: 0.035"; Материал: SCP; Дизайн на shaft: коаксиален лумен на балона; Покритие: hydrophobic patchwork coating на балона и силикон на shaft - само върху външната повърхност на пликите на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване: 5кратно; RBP: 20 atm (3 - 4 mm), 16 atm (5 - 6 mm), 14 atm (7 - 8 mm), 12 atm (9 - 10 mm); Размер на интродюсера: 5 F (3 - 7 mm) - 6 F (8 - 10 mm); Работна дължина: 80 и 130 cm; Размери: d: 3,0 - 10,0; l: 20 - 200;	бр.	15	5 718.75
12.9.	Периферни балон катетри : Съвместимост с водач: 0.018"; Материал: SCP (Semi Cristaline Polimer); Дизайн на shaft: coaxial balloon lumen; Покритие: hydrophobic patchwork coating на балона и силикон на shaft - само върху външната повърхност на пликите на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване: 5кратно; 2кратно за 170 mm; Маркери: набити; Работна дължина: 90, 130 и 150 cm; Размери: d: 2,0 - 7,0; l: 20 - 200; Интродюсер: 4 F (2,0 - 6 mm), 5 F (7 mm); LONG SIZES: 200 mm за дълги и дифузни лезии.	бр.	20	7 763.83
12.10.	Периферни балон катетри: Съвместимост с водач: 0.014"; Материал: SCP(Semi Cristaline Polimer); Покритие: hydrophilic patchwork coating на балона и силикон на	бр.	15	5 787.50

	шафта - само върху външната повърхност на пликите на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване: 3кратно; Маркери: набити; Работна дължина: 90, 120 и 150 cm; Размери: d: 1,5 - 4,0; l: 20 - 220; Интродюсер: 4 F.			
12.11.	Периферен балон за високо налягане; Съвместимост с водач: 0.035"; Материал: Nylon, Pebax; Дизайн на шафт: коаксиален 5.9 F; RBP: до 27 atm; Минимален размер на интродюсера 6 F: $\varnothing$ 3,0 -8,0 mm; 7 F: $\varnothing$ 9,0 -10,0 mm; 8 F: $\varnothing$ 12,0 mm; Работна дължина: 40 и 75 cm; Размери: d: 3,0 - 12,0; l: 20 - 100;	бр.	15	5 625.00
12.12.	135 cm RX семикомплайент балон катетър подходящ за илеофоморални, ренални и поплитеални процедури , съвместим с 0,035" водач, хибридна шафт технология, дистален шафт 5.0 F - 5.2 F, проксимален шафт 2.6 F, 33 cm хидрофилно покритие на дисталната част SiLX2 коат , диаметри 4.0 - 10.0, дължини 20/40/60/80/100/120 mm за диам. 4.0 - 7.0 и 20/40/60 mm за диам. 8.0 - 10.0.	бр.	10	3 750.00
12.13.	150 cm нископрофилен RX семикомплайент балон катетър подходящ за различни периферни процедури /без мозъчни и коронарни/, съвместим с 0,018" водач, хибридна шафт технология, дистален шафт 3.8 F, проксимален шафт 3.4 F, хидрофилно покритие на дисталната част M Coat- 45 cm, ентри-профил 0.60 mm ,съвместим с 6 F водещ катетър за 2,3,4,5 mm/ 7 F, за 6,7 mm/ 8 F , за 8 mm диаметър, дължини 40/60/80/100/120/150 mm, за диаметри от 2.0 - 6.0 и 40/60/80 mm за 7.0 и 8.0.	бр.	10	3 750.00
12.14.	OTW нископрофилен балон за подколенния сегмент, съвместим с водач 0.014", с две дължини - 100 cm и 148 cm. Размери за двете дължини: диаметри 1.25, 1.5, 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0. Дължини : за 1.25 и 1.5 - 20 mm - двукратно сгънат балон, за 2.0 - 4.0: 40 - 80 - 120 - 150 - 200 mm - трикратно сгънат балон. Диаметър на дръжката проксимално 3.2 F за 1.25 и 1.5, 3.6 F за 2.0 - 4.0 , дистално 2.5 F за 1.25 и 1.5 mm, 3.0 F за 2.0 - 4.0 mm. Дистално хидрофилно покритие за диаметри 1.25 и 1.5 mm - 880 mm, за диаметри 2.0 - 4.0 е 400 mm. RBP - 20 атмосфери.	бр.	10	3 750.00
12.15.	Периферен балон за стенози във феморална, поплитея, интра поплитея, ренална артерия за лечение на	бр.	10	3 750.00

	обструктивни лезии и постилатация на стентове. OTW дизайн на балона, Durable материал с JET покритие и нисък профил. Диаметър от 1.5 - 4.0 mm, дължина от 20 до 200 mm., 4 Fsheat съвместимост за всички размери, crossing profile - по-малък от 1 mm. Номинално налягане - 8 atm RBP= 14 atm.			
12.16.	Медикамент излъчващ периферен балон: Съвместимост с водач: 0.018"; Материал: SCP (Semi Cristaline Polimer) ПОКРИТИЕ ; Медикамент : Паклитаксел (Paclitaxel) ; Доза на медикамента: 3.0 µg/mm ² ; Матрица: Butyryl-tri-hexyl citrate (ВТНС) ; Шафт: 3.8 F, хидрофобно покрит; Маркери: набити; Работна дължина: 90 ,130 mm; Размери: d: 3,0-4,0-5,0-6,0-7,0 mm; l: 40-80-120 mm; Интродюсер: 4 F (3,0 - 4,0 mm), 5 F (5,0 - 7,0 mm).	бр.	20	16 500.00
12.17.	Балон катетри за перкутанна транслуминална ангиопластика с покритите от паклитаксел и ексципиент; Балон: коаксиален дизайн на шафта; съвместим с водачи 0.014" или 0.018" (0.36 mm или 0.46 mm); два рентгенонепрозрачни ленти (една проксимална и една дистална); Маркерите върху проксималния шафт определят дължината на дисталния край на катетъра; Работните дължини на катетрите са 80 cm и 135 cm. Катетърът с работна дължина 80 cm има един маркер при 50 cm и два маркера при 60 cm. Катетърът с работна дължина 135 cm има един маркер при 90 cm два маркера при 100 cm. диаметри на балона в mm; 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; дължини на балона в mm:20; 40; 60; 60; 80; 100; Покритие: лекарство - паклитаксел е 2.0 µg на mm ² от повърхността на балона и ексципиент - acetyl tributyl citrate – АТВС	бр.	15	5 625.00
12.18.	Балон катетри за перкутанна транслуминална ангиопластика с покритите от паклитаксел и ексципиент; Балон: коаксиален дизайн на шафта; съвместим с водачи 0.014" или 0.018" (0.36 mm или 0.46 mm); два рентгенонепрозрачни ленти (една проксимална и една дистална); Маркерите върху проксималния шафт определят дължината на дисталния край на катетъра; Работните дължини на катетрите са 90 cm и 150 cm. Катетърът с работна дължина 90 cm има един маркер при 50 cm и два маркера при 60 cm. Катетърът с работна дължина 150 cm има един маркер при 90 cm и два маркера при 100 cm. Диаметри на балона в mm; 2,0; 2,5;	бр.	10	3 750.00

	3,0; 3,5; 4,0; дължини на балона в mm: 80; 100; 120; 150; Покритие: лекарство - паклитаксел е 2.0 µg на mm ² от повърхността на балона и ексипиент - acetyl tributyl citrate – АТВС.			
12.19.	Паклитаксел излъчващ РТА балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел (3µg/mm ²) / шеллак; съвместим с водач 0,035“, Материал на балон: Polyamide/ Nylon; Билуменен ОТW дизайн Диаметър на shaft: Полезна дължина: 80/135 mm; Хидрофилно покритие на дистална част; Сгъване на балон: 4-кратно за 4.00 и 5.00 mm, 5-кратно за размери от 6.00 mm до 8.00 mm. Дължина: 20/40/60/80/100/120/150 mm; Диаметър: 4.00/5.00/6.00/7.00/8.00 mm.	бр.	15	12 375.00
13	ПЕРИФЕРНИ СТЕНТОВЕ И ПРОТЕКТИРАЩИ УСТРОЙСТВА			
13.1.	Материал: неръждаема стомана; Дизайн на стента: спирала; Дизайн на shaft: Bi-lumen; Дължина на shaft: 80 и 130 cm; RBP: 15 atm (5 - 8 mm), 13 atm (9 - 10 mm); Размери: d: 5,0 - 10,0; l: 15 - 25 - 38 - 56; Покритие: ProBio; Технология на термично закрепване на стента; Съвместимост: 5 F - 7 F интродюсер.	бр.	5	4 160.42
13.2.	Саморазгъващи се периферни стентове: Материал: NiTi; .035”; Дебелина на стратите: 140/85 µm; Скъсяване: <2%; Работна дължина: 90 - 135 cm; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на shaft; Release handle- система за освобождаване на стента; 6 F съвместимост с интродюсер; Размери: d: 5,0 - 7,0 mm; l: 30 - 200 mm;	бр.	10	8 333.33
13.3.	Саморазгъващ се периферен стент; Материал на стента: NiTi; .018”; Дебелина на стратите: 140/85 µm; Скъсяване: <2%; Работна дължина: 90-135 cm; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие пасивно: силиконов карбид; на стента; хидрофобно на shaft(3.6 F); Release handle- система за освобождаване на стента; 4 F съвместимост с интродюсер; Размери: d: 4,0 - 7,0 mm; l: 20 - 200 mm;	бр.	10	9 166.67
13.4.	Саморазгъващи се периферни стентове: Материал: NiTi; .035”; Дизайн на стента: 12 венеца; 3 S връзки между сегментите; Дебелина на стратите: 225 µm; Скъсяване: <2%; Дължина на shaft: 70 и 120 cm; Маркери: по 4 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на shaft; Easy release system- система за	бр.	10	9 166.67

	лесно освобождаване на стента; 6 F съвместимост с интродюсер; anti jump mechanism - специално удебеление на шафта, което предпазва стента по време на разгъване от изплъзване напред; Размери: d: 7,0 - 12,0; l: 30 - 80.			
13.5.	Саморазгъващи се периферни стентове: Материал: NiTi; .018"; Дизайн на стента: 12 венеца; 3 S връзки между сегментите; Дебелина на стратите: 155/80 µm; Скъсяване: <2%; Работна дължина: 70 - 135 cm; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на шафта; Easy release system- система за лесно освобождаване на стента; 4 F съвместимост с интродюсер; anti jump mechanism- специално удебеление на шафта, което предпазва стента по време на разгъване от изплъзване напред ;Размери: d: 4,0 - 7,0; l: 20 - 80.	бр.	10	9 166.67
13.6.	Премонтиран стент за периферна ангиопластика; Система за доставка - OTW катетър с некомплянтен балон; 2 рентгеноконтрасни маркера на балона; Съвместим с 0,35" водач; Номинално налягане 8 atm за диаметри 5 - 9 mm и 10 atm за диаметър 10 mm; Дължини на стента от 17 mm, 25 mm, 27 mm, 37 mm и 57 mm, стент и балон диаметри, вариращи от 5 mm до 10 mm и дължина балон от 20 mm до 60 mm. Система за доставка – две дължини 75 cm и 135 cm; Дисталните 30 - 40 cm са покрити с Hydro Pass™ покритие.	бр.	5	4 166.67
13.7.	Система за периферно стентирание с отделяне на еверолимус Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в системи за подаване Monorail и OTW; Налични дължини на стента в mm: 12, 20, 28, 38; Налични диаметри на стента в mm: 2.25, 2.50, 3.00, 3.50, 4.00; Лекарствен продукт: Съответстващо покритие на полимерен носител със 100 µg/cm ² еверолимус приложен на стента; Работна дължина на системата за доставка: 144 cm; Предназначен за водач < 0,014 инча (0,36 mm); Балон: нов двупластов, изработен по иновативна технология, в съчетание със съществуващия би аксиален вътрешен шафт, осигурява подобро подаване и намалено увеличение размерите на балона; два рентгеноконтрастни маркера, номинално 0,4 mm по-дълги от стента при всеки край; Номинално налягане на раздуване: 12 atm - 1213 kPa; Номинално налягане на разрушаване: 18 atm - 1827 kPa Покритие: включва два	бр.	10	8 333.33

	слоя, вътрешният слой се състои от полимер - PBMA - поли (n-бутил метакрилат), който е първоизточникът за подобряване на адхезията на външния слой; външният слой е полимерен матрикс, който се състои от полукристален кополимер, PVDF - HFP поли (винилиден флуорид-ко-хексафлуоропропилен), смесен с еверолимус;			
13.8.	Състои се от саморазтварящ се стент и система за доставка. Материал на стента: Elgiloy (сплав от кобалт, хром, никел, молибден, желязо. 6 F нисък профил: Отлична trackability; Оптимална съдова опора; Отлична radiopacity; Гъвкав и trackable катетър; Reconstrainable система за доставка; Съвместим с 0,35" водач; Диаметър на стента в mm: 5, 6, 7, 8, 9, 10; Дължина на стента в mm: 18, 20, 23, 24, 34, 35, 36, 38, 39, 40, 42, 45, 46, 47, 49, 52, 55, 59, 60, 61, 66, 67, 69, 80, 90, 94; Два варианта на системата за доставка: къса с обща дължина 100 cm и използваема дължина 75 cm; дълга с обща дължина 160 cm и използваема дължина 135 cm; Препоръчителни размери на водача съответно 0,035", 180 cm и 0.035", 260 – 300 cm; Показан за употреба при: Iliac Artery; SFA (SUPERFICIAL FEMORAL ARTERY); TRANSJUGULAR INTRAHEPATIC PORTOSYSTEMIC SHUNT (Tips); Biliary; Tracheobronchial; Venous процедури – лечение на стенози на vena cava superior, поради злокачествено заболяване, след като са изчерпани всички алтернативни терапии;	бр.	40	32 666.67
13.9.	Ендопротеза за илиачни артерии, съдържаща два компонента – имплантируем метален стент и система за въвеждане. Стентът е изграден от жичка от биомедицинска суперсплав, вплетена в тубуларна мрежеста конфигурация. Тази конфигурация на дизайна създава стент, който е гъвкав, податлив и саморазгъващ се. Системата за въвеждане се състои от система от коаксиални тръбички. Външното стъбло от ПТФЕ служи за задържане на стента, докато не бъде отдръпнато по време на разполагане. Външното стъбло може да сгъне стента обратно най-много два пъти след частично разполагане на стента. Радиоконтрастната маркерна лента на външното стъбло улеснява позиционирането на външното стъбло по време на процедурата. Радиоконтрастните маркерни ленти, разположени във	бр.	5	4 083.33

	вътрешната част, в близост до проксималния и дисталния край на стента, улесняват изобразяването по време на разполагане. Радиоконтрастната маркерна лента, разположена в средна позиция върху вътрешната тръбичка, действа като ограничителна маркировка при разполагане. Полиамидната вътрешна тръбичка на коаксиалната система съдържа централен лумен, който побира водач от 0.035 инча (0.89 mm). Тръбичка от неръждаема стомана е позиционирана на проксималния край на вътрешната тръбичка. Клапа, прикачена на проксималния край на външното стъбло се плъзга по дължината на тръбичката от неръждаема стомана, за да улесни разполагането и евентуалното обратно сгъване на стента. Инструментът може да бъде въведен през интродюсерно стъбло от 6F (2.00 mm). Ендопротезата е налична със следните диаметри: 6, 7, 8, 9, 10 mm. Два варианта в дължината на с-мата на доставка: къс – обща дължина 100 cm; работна дължина 75 cm и дълъг- обща дължина 160 cm; работна дължина 135 cm.			
13.10.	Саморазтварящ се нитинолов стент; състои от два компонента: имплантируема ендопротеза и доставяща стент система. Стентът представлява лазерно изрязан саморазширяващ се стент от никел-титанова сплав (нитинол). Както от проксималния, така и от дисталния край на стента, рентгеноконтрастните маркери, изработени от тантал, увеличават видимостта на стента с цел помощ при поставянето. Стентът е ограничен до максимум 6 F (2.1 mm) ВД на доставящата система. Доставящата система има коаксиален дизайн с външен шафт за защита и ограничаване на стента преди разгъването. Доставящата система е съвместима с 0,035 инчови (0,89 mm) водачи. Тъй като стентът е изложен на телесната температура, той се разширява, за да опре в стената на съда; налична с различни диаметри в mm (5; 6; 7; 8; 9; 10; 12; 14) и дължини на стента. Доставящата система също се предлага с две дължини на шафта – къс 75 cm и дълъг 120 cm.	бр.	5	4 166.67

13.11.	Саморазширяващата се стентова система за SFA и поплитеално стентирание. Включва два компонента – имплантируема ендопротеза и система за въвеждане на стент. Стентът е лазерно изрязан и саморазгъващ се и е изграден от сплав от никел и титан (Нитинол). От двата края на стента – проксималния и дисталния – има радиоконтрастни маркери от тантал, които увеличават видимостта на стента и спомагат разполагането му. Стентът е ограничен от система за въвеждане с максимален външен диаметър 6 F (2.1 mm). Системата за въвеждане има триосов дизайн с външен шафт за стабилизиране на системата за въвеждане на стента, среден шафт за защита и ограничаване на стента и вътрешен шафт за предоставяне на лумен на водача. Системата за въвеждане е съвместима с водачи от 0.035 инча (0.89 mm). Когато стентът влезе в контакт с телесната температура, той се разширява, за да застане до стената на съда. Наличен с различни диаметри в mm (5; 6; 7; 8) и дължини. Системата за въвеждане също се предлага с две работни дължини (75 cm и 130 cm).	бр.	10	8 312.50
13.12.	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. Доставяща система с ергономична дръжка позволяваща работа с една ръка. Два Tungsten маркера на доставящата система. Атравматичен връх и хидрофилно покритие на системата. Дължина на стента - 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 180, 200 mm. и диаметър от 4, 5 , 6, 7, 8 mm. Дължина на шафта - 80, 120 cm. CE и FDA индикации за употреба в SFA и Poplitea	бр.	20	16 625.00
13.13.	За лечение на: комплексни стенози на илиачната артерия (лезия с дължина ≥ 3 cm или калцирана или ексцентричен лезия с дължина <3 cm) и запушване на илиачните съдове с диаметър 7 - 12 mm, с изключение на атеросклеротични артериални аневризми и травматични увреждания на съд в периферните съдове с диаметър 5 - 12 mm; Състои се от две части: саморазтварящ се стент и система за доставяне Unistep Plus; Ендопротезата се състои от мрежа оплетена в тубуларна меш конфигурация, изработена от биомедицинска супврслав,	бр.	5	4 083.33

	покрита с PET (polyethylene terephthalate) графт материал; Системата за доставка е съвместима с 0,035" водач; Размери за напълно разгънат стент – диаметър в mm: 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; 12,0; 14,0; дължини в mm: 20; 30; 50; 70;			
13.14.	Метален балон - премонтиран стент графт с PTFE покритие към лумена и към стената на съда. Размери: 5 - 16 mm, Дължина: 16 - 61 mm. Размер на интродюсера за 5 - 6 mm - 6 F, за 7 - 10 mm – 7 F, за 12 mm - 9 F, за 14 и 16 mm диаметър – 11 F.	бр.	5	6 250.00
13.15.	Система за дистална протекция тип 110 микропорест филтър - 3,5 - 5,5 mm; Monorail Технология; Полиуретанов филтър; Нитинолова филтърна примка с платинена халка; Големината на Отворите на филтъра 110 Микрона; Дължина на водача 90 cm, 300 cm; .014" stainless steel тяло с PTFE покритие; Дисталния край е снабден с PTFE вътрешно покритие ; .030" проксимален стоп с висока Ro видимост; Автостоп предотвратяващ вклиняването на върха ; Проксимални маркери на ствола на 87 cm и 97 cm от дисталния край (90 и 100 cm от върха); Последните 20 cm от дължината са със силиконово покритие.	бр.	15	12 250.00
13.16.	Система за Емболна протекция с филтър (улавяща част) от 3,0 до 7,0 mm, с дължина на катетъра 320/190 cm и диаметър 0,36 mm, съвместима с водачи 0.014" и 0.018"	бр.	5	4 083.33
14	СТЕНТОВЕ -Коронарен стент Графт			
14.1.	Премонтиран коронарен стент графт, тип сандвич - неръждаема стомана и PTFE, дебелина на стента 0.3 mm, профил на върха 0.024"; оптимално налягане 15 bar/ATM; RBP-16 bar/ATM, Нудгех покритие, диаметър - 2.8; 3.0; 3.5; 4.0; 4.8 mm; дължина - 16, 19, 26 mm.	бр.	2	2 500.00
15	СТЕНТОВЕ - Кобалт-хромови /CoCr/			
15.1.	Коронарен стент с материал кобалт-хром; Дизайн: двоен хеликоидален; Съотношение метал: свободно пространство от 16% до 13% и от 12% до 11%; Дебелина на стратите: 0,0024"; Преминаващ профил: 0,037"; Дължина на шифта: 140 cm; Маркери: platinum iridium, набити; Покритие PROBIO /силиконов карбид/; Диаметри:от 2.0 mm до 5.0 mm; Дължини: 8 mm; 10 mm; 13 mm; 15 mm; 18 mm; 20 mm; 22 mm; 26 mm; 30 mm; 35 mm; 40 mm.	бр.	20	8 000.00

15.2.	Бифуркационна стент-система. Материал: Кобалт-хром; Маркери: Платина/Иридий; Дебелина на стратове: 0.0033"; Дължина: 19 / 18 mm. Диаметър (SideBranch – Main Branch): 2.5 - 2.5 mm; 2.5 - 3.0 mm; 2.5 - 3.5 mm; 3.0-3.5 mm; 3.5 - 4.0 mm; Катетър: 5 F; Nominal Pressure: от 8 до 10 atm; RBP: 14 atm. Основен клон: 8 mm; Преход: 4,5 mm; Страничен клон: 6,5 mm;	бр.	3	3 000.00
15.3.	Коронарен стент от кобалт-хромов сплав; Дизайн на катетър - RX, Проксимален shaft с Hypotube дизайн и хидрофилно покритие; Профил на преминаване на лезия: 0.016", Диаметър на shaft: Проксимално 2.1 F, Дистално 2.4/2.6 F; Хидрофилно покритие W-II; S-образни и прави конектори с квадратична връзка на стратове с дебелина 0.0039" и модел с 6 или 9 корони. Възможност за отваряне на клетка на стратове: 1.577 mm; Радиална сила: > 0.67 bar / 500 mm Hg. Дължина: 9 mm; 14 mm; 19 mm; 24 mm; 29 mm; 33 mm; 36 mm. Диаметър: 2.25 mm; 2.50 mm; 2.75 mm; 3.00 mm; 3.50 mm; 4.00 mm.	бр.	20	8 000.00
15.4.	Кобалт-Хромов коронарен стент Двойна хеликоидална структура. Позволява достъп до страничен клон до 4,5 mm. Дебелина на стратите 0.032". Профил на преминаване 0.038". Recoil <5%, Проксимален shaft – hypotube, NBP – 9 atm., RBP – 16 atm. Размери- Диаметър: от 2,5 mm до 4,00 mm, Дължина: от 9 mm до 33 mm.	бр.	30	12 000.00
16	СТЕНТОВЕ - Медикамент излъчващи			
16.1.	Медикамент излъчващ стент 1 материал : кобалт - хром /. Структурен дизайн - мултиклетъчен строеж с вградени в стратите резервоари за освобождаване на медикамента - амфилимус модел / сиролимус + органична киселина / и свободна от полимер повърхност. Дебелина на стратите - 80 μm. Carbofilm - технология на покритие на стента. 2 ентгенопозитивни маркера за прецизно позициониране. Диаметър на стента - 2.5 mm, 2.75 mm, 3.0 mm, 3.5 mm, 4.0 mm, 4.5 mm; дължина - 12 mm, 16 mm, 20 mm, 25 mm, 31 mm. Полезна дължина на системата - 142 cm.	бр.	60	46 000.00
16.2.	Медикамент излъчващ стент. Медикамент: Sirolimus Материал: кобалт-хром, L-605 Дизайн: двоен хеликоидален Пасивно покритие: PROBIO /силиконов карбид/ Активно покритие: BIOlute- биорезорбируем	бр.	50	38 333.33

	полимер Дебелина на стратове: 0,0024" Доза: 50-250 µg в зависимост от размера Дължина на шафта: 140 cm Маркери: platinum iridium, набити Диаметри: 2.25 mm; 2.5 mm; 2.75 mm; 3.0 mm; 3.5 mm; 4.0 mm. Дължини: 9 mm; 13 mm; 15 mm; 18 mm; 22 mm; 26 mm; 30 mm.			
16.3.	Премонтиран медикамент - излъчващ стент; съвместим с 0.014" водач; размери 2.0 mm; 2,25 mm; 2,5 mm; 2,75 mm; 3,0 mm; 3,25 mm; 3,5 mm; 4.00 mm. дължина 8 mm; 12 mm; 15 mm; 18 mm; 23 mm; 28 mm; 33 mm; 38 mm; 48mm материал: кобалт-хром, мулти-линк несиметричен дизайн; медикамент Everolimus - цитостатик; дебелина на стратове - 0.0032'; преминаващ профил - 0.041"; Свързваща връзка с 3 не-линеарни извивки за оптимално изграждане на структурата и освобождаване на медикамента; Симетричен проксимален край на ринговете; покритие - биосъвместим флуорополимер за контролирано освобождаване на медикамента; дебелина 7.8 микрометра; CE сертификат за едномесечна DAPT (двойна антиагрегатна терапия); скъсяване при раздуване 0%; М:А съотношение 10.73% - излизане на балона извън стратове -0.76 mm; RBP - от 16 до 18 bar/ATM; материал на балона - многослоев XCELON-S (Pebax); профил на върха - 0,016"	бр.	15	11 500.00
16.4.	Медикамент - излъчващ коронарен стент. Медикамент: Биолимул А9 с дозировка 15.6 µg/mm и биоразградим полимер: Полилактид (PLA) Водач: 0,014", Дизайн: квадратична връзка с "S" образни конектори с дебелина 0.0047"/0.12 mm и модел с 6 или 9 корони; Ro маркери 90 и 100 cm от върха, Профил на преминаване на лезия: 0,016". Диаметър на шафт: Проксимално 2.1 F, Дистално 2.4/2,6 F; Хидрофилно покритие W-II; Полезна дължина: 142 cm; Възможност за отваряне на клетка на стратове: 1.56 mm; Радиална сила: > 0.67 bar/500 mmHg. Дължина: 8/11/14/18/24/28/33/36 mm; Диаметър: 2.25/2.50/2.75/3.00/3.5 и 4.00 mm.	бр.	155	118 833.33
16.5.	Коронарен стент от кобалт-хром L- 605 с покритие от сиролимул/пробукол- отворена клетка, технология на покритието 50% сиролимул и 50 % пробукол, без полимер, дебелина на покритието 4 µm , концентрация на медикамента 1,2 µm /mm ² , рекойл 4,3%, проксимален шафт с тефлоново покритие 1,9 F дистален шафт	бр.	85	65 095.83

	полиамид 2,5 F, профил на входа на лезията 0.016"; профил на преминаване: 2.00 mm – 0.032", 2.25 mm – 0.033", 2.5 mm – 0.033", 2,75 mm - 0.034", 3,00 mm - 0.034", 3,50 mm - 0.035", 4,00 mm - 0.035", номинално налягане 10 atm, дебелина на страт при диаметри 2,0 mm; 2,25 mm и 2,5 mm -50 µm, при диаметри 2,75 mm; 3,0 mm; 3,5 mm; и 4,0 mm – 60 µm, размери: диаметри 2,00 mm; 2,25 mm; 2,50 mm; 2,75 mm; 3,00 mm; 3,50 mm; 4,00 mm с дължини: 8 mm; 9 mm; 13 mm; 14 mm, 16 mm; 19 mm; 24 mm; 27 mm; 32 mm.			
16.6.	Био-Инженерен стент с двойна терапия, покритие - аблуминално сирулимус с антипролиферативен ефект и луминално Антитела CD34/ Разграждане на полимера / Lactide glycolide block copolymer/ до 3 месеца Размери-Диаметър:от 2,5 до 4,00 mm. Дължина: от 9 mm до 33 mm.	бр.	80	61 333.33
16.7.	Коронарна стент система, освобождаваща еверолимус Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail; Стентът се предлага в 4 стент модела, всеки предназначен за специфични диаметри, както следва: Small Vessel (SV): 2,25 mm; Small Workhorse (SWH): 2,50 и 2,75 mm; Workhorse (WH): 3,00 и 3,50 mm; Large Vessel (LV): 4,00 mm; За SWH – два допълнителни конектора в проксималния сегмент (общо 4 конектора); за LV -3 допълнителни конектора (общо пет конектора). Налични дължини на стента в mm: 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 38; Налични диаметри на стента в mm: 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00; Лекарствен продукт: Съответстващо покритие на полимерен носител със 100 µg/cm2 еверолимус приложен на стента; Работна дължина на системата за доставка: 140 cm; Y-образни портове на системата за доставка: Порт за единичен достъп към лумена за раздуване. Изходният порт на водача е разположен приблизително на 25,8 cm от върха. Предназначен за водач <0,014 инча (0,36 mm); Среден ракурс на стента при номинален диаметър: от 2,25 до 4,00 mm: от 0,02 до 1,17 mm; Балон: нов двупластов, изработен по иновативна технология, в съчетание със съществуващия би аксиален вътрешен shaft, със скъсен връх, осигурява подобро подаване и намалено увеличение размерите на балона; два рентгеноконтрастни маркера, номинално 0,4 mm по-	бр.	10	7 666.67

	дълги от стента при всеки край; Номинално налягане на раздуване: 12 atm -1213 kPa ; Номинално налягане на разрушаване: 18 atm -1827 kPa; Вътрешен диаметър на водещия катетър: >0,056 инча (1,42 mm); Външен диаметър на катетъра: 2,3 F (<0,80 mm) проксимално и 2,7 F (<0,95 mm) дистално; Дебелина на страта на стента (включително покритието): 2,25 - 3,50 mm: 0,093 mm ; 4,00 mm: 0,098 mm; Покритие: включва два слоя, вътрешният слой се състои от полимер - PBMA - поли (n-бутил метакрилат), който е първоизточникът за подобряване на адхезията на външния слой; външният слой е полимерен матрикс, който се състои от полукристален кополимер, PVDF - HFP поли (винилиден флуорид-ко-хексафлуоропропилен), смесен с еверолимус;			
16.8.	Коронарна медикамент излъчваща стент система: Дебелина на страта 65 µm (0,065 mm или 0.0026"). Recoil: <3%. Средна загуба (mean foreshortening): <0,29%. Лекарство: Sirolimus. Еквивалентна лекарствена доза: 1,25 µg/mm ² . Полимер: биоразградим и биосъвместим. Система за доставка: Бърз обмен (Rapid exchange). Дизайн: хибриден – отворена клетка в средата и затворена клетка в края. Номинално налягане: 9 atm. Максимално налягане: 14/16 atm (burst pressure). Balloon overhang: <0,5 mm. Външен диаметър на шафта: Проксимален 1,95 – 1.98 F (2.13 F за стентове с дължина 44 mm и 48 mm). Дистален 2,7 F (2.4 F за диаметри 2.00 mm). Ro маркери: 2 – Платина/Иридий. Използваема дължина на катетъра: 140 – 142 cm. Съвместимост на с водещия катетър: 5 F (Min. I.D. 0.056"/ 1.42 cm). Водач: 0.014" или 0.36 mm. Дължина (mm): 8, 13, 16, 19, 24, 29, 32, 37, 40, 44, 48. Диаметър (mm): 2.0, 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0, 4.5.	бр.	20	15 333.33
17	КОНСУМАТИВИ ЗА РОТАБЛАТОР			
17.1.	Авансер за Ротаблатор	бр.	3	795.00
17.2.	Катетър за Ротаблатор, дължина 135 cm, размери на борчето в mm: 1,25; 1,50; 1,75; 2,00; 2,15; 2,25; 2,38; 2,50;	бр.	12	10 836.00
17.3.	Водач за Ротаблатор тип флопи, дължина 325 cm, диаметър- 0,014"(0,36 mm)	бр.	5	1 025.00
18	Консуматив за контрапулсатор			

18.1	Балон за контрапулсация съвместим с интрааортна помпа Datascope. Размери Fr 7.5. Обем на балона от 25 cc до 50 cc. Дължина от 174 mm до 269 mm. Диаметър от 14.7 mm до 16.3 mm.	бр.	2	3 490.00
19	ДРУГИ			
19.1.	Конектор с механизъм чрез натиск.	бр.	10	170.00
19.2.	Конектор с механизъм чрез щракване.	бр.	10	266.67
19.3.	Инфлатор манометър за раздуване на балони до 30 атмосфери.	бр.	150	4 875.00
19.4.	Y-конектор единичен 9.5 F	бр.	200	2 500.00
19.5.	Покривка за маса 150x240 cm, с абсорбираща част 75x140 cm; Целулозна кърпа 19x25 cm; Абсорбираща подложка 56x80 cm; Адхезивна кърпа 50x50 cm; Ангиографски чаршаф 240x330 cm с отвори/4бр./ 5x7cm и 7x9 cm, позволяващи феморален и радиален достъп	бр.	200	5 500.00
19.6.	Ангиографски чаршаф за феморален и радиален достъп с подсилена абсорбираща зона, с два прозрачни панела по дължината на двете страни - 240 x 340 cm - 1 бр.; чаршаф с адхезиф 50 x 50 cm - 1 бр; чаршаф за инструментална маса 150 x 200 cm - 1 бр; медицински кърпи 40 x 40 cm - 4 бр; подсилени предпазни престилки - 2 бр.	бр.	1000	27 500.00
19.7.	Чаршаф за инструментална маса 150 x 180 cm. Стерилен.	бр.	1000	8 333.33
19.8.	Трипътно кранче с удължител с налягане до 4 bar; въртене на 360 градуса; радиално и аксиално подвижно фиксиране; прозрачен корпус; дължина 25cm.	бр.	800	1 040.00
19.9.	Трипътно кранче с налягане до 4 bar; въртене на 360 градуса; радиално и аксиално подвижно фиксиране; прозрачен корпус.	бр.	100	666.67
19.10.	Пункционна игла за РТСА 18 G, 7 cm.	бр.	30	67.75
19.11.	Интравенозна система за различни контейнери 180 cm, с пластмасова игла с въздуховзимащ канал с бактериален филтър и капаче, хидрофобен филтър предпазващ от протичане и контаминация позволяващ автоматично обезвъздушаване; винтова връзка към пациента; устойчива на налягане 2 bar; не съдържаща ДЕНР	бр.	100	75.83
19.12.	КАНЮЛИ ЗА ИНФУЗИЯ БЕЗ ИНКОРПОРИРАН ПОРТ СЪС САМОАКТИВИРАЩ СЕ ПРЕДПАЗЕН, МЕТАЛЕН МЕХАНИЗЪМ. Тънъкостенен катетър от полиуретан (PUR) с полирана повърхност и атравматичен профил; Четири вградени рентгенопозитивни ленти по цялата дължина на катетъра. 20 G, /1,1 x 32 mm/, 60 ml/min.	бр.	1500	1 395.00

19.13.	Спирателно кранче с ротатор Male-Female Rotating Adapter /мъжко-женско/. Ротационен адаптер.	бр.	200	1 333.33
19.14.	Трикомпонентна перфузорна спринцовка (съвместима с перфузор Браун), Тип Луер-лок, без игла. Материал – полипропилен, специално обработени плъзгащи повърхности, розрачен цилиндър; неизтриваща се градуировка нанесена под 45 градуса спрямо положението на спринцовката в помпата. Обем 50 ml.	бр.	20	17.17
19.15.	Спринцовка 20 ml. Трисъставна, тип луер лок.	бр.	1000	260.00
19.16.	Трансдюсер комплект камера за измерване на кръвно налягане за еднократна употреба. 150 cm, 3 cc/час, прозрачен, валидиран чрез Габарит тест за прецизност, стерил,непирогенен, без латекс. Съвместим с хемодинамична станция "Notocord", използваща интерфейсен кабел тип ВР с четири пина.	бр.	60	1711.20
19.17.	Перфузионен катетър за първична ангиопластика с Dotter ефект позволяващ реканализация на артерията без фрегментация на тромба с профил от 0.017 - 1.45 mm. Диаметър на проксималния shaft 2.3 F. Диаметър на дисталния shaft 4.35 F. Дължина 138 - 140 cm.	бр.	2	1 040.00
19.18.	Тромб - аспирационен катетър, скосен връх, термично обработен връх; Наличие на метална оплетка в стената за добър контрол при въртене. Два диаметра на катетъра, съвместими с 6 F и 7 F въвеждащи катетри, със съответно дължини 140 cm и 145 cm	бр.	10	3 550.00
19.19.	Катетър с технология Rapid Exchange (RX) за тромб екстракция с пресичащи и измервателни лезии. Проксимален и дистален shaft с PTFE продължителен вътрешен слой. Обща използвана дължина = 140 cm. Пресичащ профил = 0.020". Съвместимост: 6F Въвеждащ катетър; 0.014" Guidewire. Размер на дистален shaft: 5.1 F максимум и 16.5 cm дължина. Размер на проксимален shaft: 4.2 F и 123.5 cm дължина. Капацитет на извличане: 1.595 cc/s (25 градуса C вода). Кинкинг радиус = 10.7 mm.	бр.	10	3 600.00
19.20.	КАТЕТЪР биполярен пейсиращ с дезиле. Електрод за временна кардио стимулация биполярен. Дължина на електрода 110cm. Материал стоманен покрит с ренгено позитивен полимер. С размер 5F - ангулиран; прав	бр.	10	1 233.33
19.21.	КАТЕТЪР биполярен пейсиращ с дезиле. Електрод за временна кардио стимулация биполярен. Дължина на електрода 110cm. Материал стоманен покрит с ренгено	бр.	10	1 233.33

3.Други специфични условия за изпълнение на поръчката:

3.1. Изисквания за качество – доставените стоки следва да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия; задължително да бъдат придружени от сертификати за качество и явно означен срок на годност на продуктите, които към момента на доставката следва да имат остатъчен срок на годност не по-малък от 70%.

3.2.Цените на предлаганите от участника медицинските изделия, които са включени в Списък с медицински изделия по групи, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, и стойността, до която НЗОК заплаща за всяка група, съставен по реда Наредба № 10 от 24.03.2009г. за условията и реда за заплащане на лекарствени продукти по чл. 262, ал.6, т.1 от ЗЛПХМ, на медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, както и на лекарствени продукти за здравни дейности по чл. 82, ал. 2, т. 3 от Закона за здравето(обн. ДВ. бр.24 от 31.03.2009г. посл.изм. и доп. бр. 48 от 10 юни 2014г. - в сила от 01.04.2016 г. ., следва да не надвишават посочените в него. Списъкът е наличен на следния адрес: <http://www.nhif.bg/web/guest/243> .

3.3. В случай, че през времето на действие на договора цената на договорените медицински изделия, включени в Списък с медицински изделия, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ стане по-ниска от договорената, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да коригира цените във фактурите по предвидения в Закона за счетоводството ред, като ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ ще заплаща медицинските изделия на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното решение.

4. Условия на плащане – отсрочено, в срок не по-кратък от 60 календарни дни, след представяне на следните документи :

- Доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС – оригинал и 1 /един/ брой заверено копие;
- Приемателно-предавателен протокол със съдържащи се задължително следните реквизити в него: каталожен номер, партиден номер и срок на годност

5. Срок за изпълнение на поръчката:

Срокът за изпълнение на настоящата обществена поръчка е 12(дванадесет) месеца считано от датата на подписване на договора.

6. Срок за изпълнение на доставката/ите:

Срок и начин на доставка: - всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок съгласно офертата на кандидата, след получаване на заявката от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** и за количествата, точно определени в заявката. Срокът за изпълнение на спешна доставка е до 12 часа. Срокът за изпълнение на регулярна доставка е до 72 часа (3 календарни дни). Заявки от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ се подават само от управителя на

Болнична аптека или негов заместник, по телефон (при спешност), писмено, по факс (0035966 800 956), или от следния електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com.

Място на изпълнение на поръчката: Болнична аптека на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД.

7. Начин на изготвяне и подаване на приемно-предавателните протоколи и фактури

Участниците избрани за изпълнители при възможност от тяхна страна могат да осигурят електронен обмен на данни с Възложителя по извършените доставки (фактури) в TSV формат.

TSV (Tab Separated Values) – стандартен текстов формат за обмен на данни. Във файла следва да фигурират като минимум следните полета:

- Уникален код на материала (ID);
- Наименование на материала;
- Количество по фактура;
- Мерна единица;
- Единична цена за мерна единица без ДДС по фактура;
- Партиден номер;
- Срок на годност.

Файлът за електронен обмен на данни ще бъде изпращан в деня на фактуриране на следния електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com

ГЛАВА III

Критерият за оценка на офертите е най-ниска цена, съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП

За всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на ЗОП и условията на настоящата документация, назначената от възложителя комисия извършва оценка въз основа на **КРИТЕРИЯ “НАЙ-НИСКА ЦЕНА”** - за съответната номенклатурна единица.

Офертите на допуснатите участници се класират по низходящ ред, въз основа на предложените единични цени за мярка медицински изделия.

В случай на офертиране на еднакви крайни цени за номенклатурна единица от двама или повече участници в процедурата, класирането се извършва чрез жребий, изтеглен в присъствието на участниците в процедурата и членовете на комисията съгласно чл.58, ал.2 от ППЗОП.

ГЛАВА IV

ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

ОБРАЗЕЦ №1

До: Изпълнителния директор
на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД
гр. Габрово

О Ф Е Р Т А

ОТ

/наименование на участника/

за участие в открита процедура по реда на ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет:
**„Доставка на медицински изделия за нуждите на катетеризационна лаборатория
в МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово"**

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С представянето на настоящата оферта заявяваме желанието си да участваме в открита процедура по реда на ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на медицински изделия за нуждите на катетеризационна лаборатория в МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово"**

1. Запознахме се с документацията за участие и посочените в нея изисквания за участие, за изготвяне и представяне на офертата и за изпълнение на обществената поръчка, които заявяваме, че приемаме.

2. Представяме документите, посочени в ЗОП и в документацията за участие, като считаме, че отговаряме на предварително обявените условия.

3. До подготвянето на договор, в случай, че бъдем определени за изпълнител, това предложение заедно с писменото приемане от Ваша страна и известие за сключване на договор ще формират обвързващо споразумение между двете страни.

Неразделна част от настоящата оферта са описаните, в приложения Опис, документи.

Дата:

.....

(подпис на лицето, представляващо участника)

.....

(име и фамилия на лицето, представляващо участника)

ОБРАЗЕЦ № 2

ДЕКЛАРАЦИЯ

от подизпълнителя

(в случай, че се предвижда участие на подизпълнител)

Подписаният

(трите имена)

.....

(данни по документ за самоличност)

в качеството си на

(длъжност)

на подизпълнител:

(наименование на подизпълнителя)

ДЕКЛАРИРАМ, че:

1. Приемам да участвам като подизпълнител на участника, ако същият бъде избран за изпълнител в обществена поръчка с предмет: **„Доставка на медицински изделия за нуждите на катетеризационна лаборатория в МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово"**

2. Видовете работи от предмета на поръчката, които ще извършвам като

подизпълнител, са съгласно посоченото от участника в подадената от него оферта.

3. Не участвам в посочената процедура със самостоятелна оферта, включително като член на обединение.

Дата.....г.

ДЕКЛАРАТОР:

Забележка: Декларацията се попълва от всеки подизпълнител по отделно.

ОБРАЗЕЦ № 3

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:

„Доставка на медицински изделия за нуждите на катетеризационна лаборатория в МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово"

Подписаният:

(три имена)

Данни по документ за самоличност

.....

(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)

в качеството си на

(длъжност)

на

(наименование на участника)

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото Ви представяме нашето техническо предложение за участие в обявената от Вас открита процедура за възлагане на обществена поръчка по реда на ЗОП с предмет: ***„Доставка на медицински изделия за нуждите на катетеризационна лаборатория в МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово"***

Поемаме ангажимент да изпълним обекта на поръчката в съответствие с изискванията Ви, заложили в части "Пълно описание на обекта на поръчката" и "Техническата спецификация" на настоящата поръчка.

1. Сроковете за изпълнение на поръчката са както следва:

- Срок за изпълнение на доставка на медицинските изделия за инвазивна кардиология месеца, считано от датата на подписване на договора (12(дванадесет) месеца).

2. Срок и начин на доставка:

- Всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок до часа /не повече от 12 (дванадесет) часа, когато е спешна / и до часа /не повече от 72 (седемдесет и два) часа, когато е регулярна/ след получаване на заявката от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** и за количествата, точно определени в заявката.

3. Минимален срок на годност: срокът на годност на медицинско изделие ще бъде не по-малък от 70/седемдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

4. Документи за плащане: заплащането на стоките по договора се извършва отложено в срок от 60 /шестдесет/ дни, след представяне на следните документи:

- Доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС – оригинал и 1 /един/ брой заверено копие;
- Приемателно-предавателен протокол със съдържащи се задължително следните реквизити в него : каталожен номер, партиден номер и срок на годност

Приемаме да се считаме обвързани от задълженията и условията, поети с офертата ни до изтичане на **90** (деветдесет) календарни дни, включително от крайния срок за получаване на офертите.

Поемаме ангажимент да изпълним обекта на поръчката в съответствие с изискванията Ви, заложили в части “Пълно описание на обекта на поръчката” и “Техническата спецификация” на настоящата поръчка.

Гарантираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с гореописаната оферта.

Към техническото предложение прилагам попълнено Техническо предложение за всяка позиция за която кандидатстваме съгласно образца (Образец № 3А).

_____г.
(дата на подписване)

Декларатор: _____

550. Доставка на медицински изделия за инвазивна кардиология 2017 г - ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Приложение 01: Доставка на медицински изделия за инвазивна кардиология 2017 г

Фирма ЕИК

Позиция №	НАИМЕНОВАНИЕ	Мярка	Бр. в опак.	Търг. име	Производител	Катал. №	Забележки
1	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 1 ИНТРОДЮСЕРИ						
1.1	Радиални интродюсери. Дезиле с хидрофилно покритие и скосен връх на дилататора. Размери: 4, 5, 6, 7, 8F. Дължина: 70, 100, 230mm. Водач с хидрофилно покритие. Абокат 1.10x51mm.	бр.	450				
1.2	Феморални интродюсери. Интродюсер сет с хидрофилно покритие- М-coat дериват и скосен връх на дилататора; размер 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 F; дължина 100, мм "cross-cut" силиконова хемостатична клапа, "snap-on-click of- dilator lock" система, цветови кодове за различните размери, съвместим с 0,025" 0.035", 0.038" водач.	бр.	30				

Срок на доставка:работни дни Срок на отложено плащане: календарни дни.

ПОДПИС: ДАТА:

/на Управителя или упълномощено лице и печат/

ДЕКЛАРАЦИЯ**за съгласие с клаузите на проекта на договора и предлаганите от участника срокове**

Подписаният:

(три имена)

Данни по документ за самоличност

.....

(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)

в качеството си на

(длъжност)

на

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на медицински изделия за нуждите на катетеризационна лаборатория в МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово"**, открита с **Решение №** на Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

1. Запознат съм със съдържанието на проекта на договора на настоящата обществена поръчка и приемам/ не приемам *(ненужното се зачертава)* условията в него.
2. Срокът на валидност на офертата е 90 (деветдесет) дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.
3. Срок за изпълнение на обществената поръчката - до 12 месеца, считано от датата на сключване на договора.

Дата.....г.

ДЕКЛАРАТОР:

Забележка: Декларацията се подписва от лицата, които представляват участника.

**Този документ задължително се поставя от участника в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис ПРЕДЛАГАНИ
ЦЕНОВИ ПАРАМЕТРИ**

550. Доставка на медицински изделия за инвазивна кардиология 2017 г – ЦЕНОВА ОФЕРТА

Приложение 01: Доставка на медицински изделия за инвазивна кардиология 2017 г

Фирма ЕИК

Позиция №	НАИМЕНОВАНИЕ	Мярка	Колич.	Цена с ДДС за мярка	Сума	Бр. в opak	Цена за opak
1	ПОЗИЦИЯ № 1 ИНТРОДЮСЕРИ						
1.1	Радиални интродюсери. Дезиле с хидрофилно покритие и скосен връх на дилататора. Размери: 4, 5, 6, 7, 8F. Дължина: 70, 100, 230mm. Водач с хидрофилно покритие. Абокат 1.10x51mm.	бр.					
1.2	Феморални интродюсери. Интродюсер сет с хидрофилно покритие- М коут дериват и скосен връх на дилататора; размер 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 F; дължина 100, мм "cross-cut" силиконова хемостатична клапа,"snap-on-click of- dilator lock"система, цветови кодове за различните размери, съвместим с 0,025" 0.035",0.038" водач.	бр.					

Срок на доставка:работни дни Срок на отложено плащане: календарни дни.

ПОДПИС:.....

ДАТА:.....

/на Управителя или упълномощено лице и печат/

ПРОЕКТО - ДОГОВОР

за доставка на специфични медицински изделия за инвазивна кардиология

Днес, 2016 г., в град Габрово, на основание чл.108 от ЗОП и резултати от проведена процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „**Доставка на медицински изделия за нуждите на катетеризационна лаборатория в МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово**“, открита с Решение №/.....г. на изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – Габрово, се сключи настоящият договор между:

МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД, със седалище в град Габрово и адрес на управлението ул."Д-р Илиев Детския" № 1, вписано в търговския регистър при Агенция по вписванията с ЕИК 107507217, ИН по ЗДДС BG107507217, представлявано от изпълнителния директор д-р Нели Иванова Савчева, от една страна, наричано по-долу "ВЪЗЛОЖИТЕЛ" и

....., със седалище в град и адрес на управлението ул. "....." № .., вписано в търговския регистър към Агенция по вписванията с ЕИК....., представлявано от, ИН по ЗДДС, от друга страна, наричано по-долу "ИЗПЪЛНИТЕЛ".

Страните се споразумяха както следва:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

Чл.1. Предмет на настоящия договор са периодични доставки на медицински изделия за инвазивна кардиология, наричани по-долу в договора „стоки“, за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово, съгласно *Приложение № 1* неразделна част на настоящия договор, съобразно потребностите на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, по видове и прогнозни количества срещу цена, която ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ се задължава да заплати, франко аптека на болницата.

Офертата на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ е неразделна част от настоящия договор, като условията и се считат по право условия на настоящия договор, доколкото друго не е уговорено.

II. СРОК НА ДОГОВОРА

Чл.2./1/. Настоящият договор е със срок до 12 месеца.

/2/. Договорът влиза в сила от 2017г. и е валиден до 2018г.

/3/. В случай, че към датата на изтичане срока на договора е открита нова процедура за възлагане на обществена поръчка със същия предмет, която не е приключила, договорът запазва действието си при същите условия до нейното приключване и сключването на нов договор.

III. ЦЕНА И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

Чл.3./1/. Единичната цена на стоките е съобразно класираната оферта на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, в размер съгласно *Приложение № 1* неразделна част от настоящия договор. Цената е определена при условията на доставка до краен получател, с включени ДДС и всички разходи по доставката.

/2/. Плащането по настоящия договор се осъществява в български лева чрез банков превод от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по следната банкова сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

ТБ.....

BIC:

IBAN:.....

/3/. Заплащането е отложено в срок до 60/шестдесет/ календарни дни от датата на доставката и се осъществява след представяне на следните документи: фактура - оригинал за извършена доставка, отговаряща на изискванията на ЗДДС и ППЗДДС ; приемателно-предавателен протокол със съдържащи се задължително следните реквизити в него : каталожен номер, партиден номер и срок на годност; копие от писмената заявка за доставка, подписани от упълномощено от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ лице.

Чл.4./1/. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ гарантира изпълнението на настоящия договор по цени съобразно посочените в офертата му, валидни за целия договорен срок.

/2/. Изменение на цените се допуска по изключение при условията на чл.116 от ЗОП и приложимата относно обекта на поръчката нормативна база.

/3/Цените на предлаганите от участника медицинските изделия, които са включени в **Списък с медицински изделия, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ утвърден с Решение на НС на НЗОК РД-НС-04-61/10.06.2014 г. по реда на Методика за условията и реда за договаряне на стойността на медицинските изделия, предназначени за заболявания, включени в списъка по наредбата по чл. 45, ал. 3 от ЗЗО, и на медицинските изделия, които се заплащат в условията на болничната медицинска помощ, обн. ДВ, бр.3 от 10 януари 20014г., следва да не надвишават посочените в него.** Списъкът е наличен на следния адрес: <http://www.nhif.bg/web/guest/243> - в сила от 01 юли 2016 г.

/4/ В случай, че през времето на действие на договора цената на договорените медицински изделия, включени в Списък с медицински изделия, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ стане по-ниска от договорената, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да коригира цените във фактурите по предвидения в Закона за счетоводството ред, като ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ ще заплаща медицинските изделия на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното решение.

IV. ЗАЯВКИ И СРОК НА ДОСТАВЯНЕ

Чл.5./1/. Приемането на заявките от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ се извършва на адрес:

държава: ;гр. ;

ул. „ ” №

във всички работни дни на телефон: ; факс:.....

и e - mail:

/2/. Обемът на доставките предмет на този договор, се определя със заявка от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, подадена до ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, съобразно нуждите му, без ограничения за броя на заявките във времето.

/3/. Заявки от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ се подават само от управителя на Болнична аптека или негов заместник, по телефон (при спешност), писменоили от следните електронни адреси: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com и medcons.mbal.gabrovo@gmail.com.

/4/. Доставка на стоките, предмет на настоящия договор се извършва в срок до/...../ часа за спешните и до /...../ календарни дни за регулярните заявки, считано от часа и датата на получаване на заявка от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, като изпълнението на доставките става в работен ден от 08.00 до 16.30 часа. В случай, че срокът изтича в неработен ден, то доставката следва да се изпълни най-късно в първия работен ден, следващ неработния.

/5/. За всяка подадена заявка, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да изпрати потвърждение, че е получена на следните електронни адреси: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com и medcons.mbal.gabrovo@gmail.com. Часът и датата на потвърждението за получена заявка на посочения *e-mail*, по смисъла на чл. 34, ал. 4, предложение 4 от договора, ще се счита за годно доказателство при евентуални бъдещи спорове между страните.

/6/. При невъзможност за доставяне на стоките по вид, количество или на договорената цена при подадена заявка, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да уведоми по *e-mail*, факс или писмено ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в срок не по-дълъг от 2 /два/ часа след получаване на заявката. Ако не достави стоките в договорения срок и не уведоми навреме ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за невъзможността за извършване на доставката, това се счита за мълчалив отказ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер съгласно по чл.24, ал.3 от настоящия договор.

Чл.6. За количества, доставени от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ извън / без заявка, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ няма задължение за плащане. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ следва да организира връщането им за своя сметка

V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ, ПРИЕМАНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА СТОКИТЕ

Чл.7./1/. За място на доставяне на стоките по този договор се определя Болничната аптека на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД – Габрово.

/2/. Приемането на стоките се осъществява в присъствието на упълномощени представители на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, като стоките трябва да отговарят на заявените по обособени позиции и номенклатурни единици. Стоките се придружават от документ за качество, издаден от компетентен орган, когато е приложим.

VI. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

Чл.8./1/. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да достави стоките в сроковете по чл. 5, ал. 4 и да ги предаде на оторизиран представител на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в съответния вид, количество и качество в Болничната аптека. Недоставяне на стоките в посочените срокове е основание за търсене на отговорност в размери съгласно чл.24, ал.1 от договора, за забава на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ. Качеството на стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговаря на правилата за Добра производствена и дистрибуторска практика.

/2/. При констатиране от оторизираното лице на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на липси по вид и/или количество на заявените стоки, то може да откаже да ги приеме, което се счита за недоставяне на съответните стоки по вид и/или количество и ИЗПЪЛНИТЕЛЯ дължи неустойка по чл.24, ал.2 от настоящия договор.

/3/. При констатиране от оторизираното лице на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на остатъчен срок на годност, по-кратък от 70 % /седемдесет на сто/ от общия срок на годност на стоката, то може да откаже да ги приеме, което се счита за недоставяне на съответните стоки и в този случай

ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка по чл.24, ал.2.

/4/. При констатиране от оторизирано лице на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на несъответствие на партидният номер на доставените медицински изделия, то може да откаже да ги приеме, което се счита за недоставяне на съответните стоки и в този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка по чл.24, ал.2 от договора.

Чл.9. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен с доставяне на стоките да представи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ документите, изброени в чл.3, ал.3 и чл.7, ал.2 от настоящия договор.

Чл.10. Ако оторизираното от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ лице констатира, че при приемане на доставените стоки има скъсване или увреждане на фабричната им опаковка, че са доставени стоки различни от заявените, че качеството на доставените медицински изделия не отговаря на правилата за Добра производствена и дистрибуторска практика /когато има съществено основание да се направи такъв извод/, то може да откаже да приеме стоките, за което веднага уведомява упълномощения представител на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, който се задължава да ги подмени, без да излиза от първоначалните срокове, така както са определени в чл.5, ал.4. За отказа се съставя протокол подписан от двете страни с посочване на причините. В случай, че не се спазят посочените срокове за подмяна на стоката ИЗПЪЛНИТЕЛЯ дължи неустойка за забава съгласно чл.24, ал.1 настоящия договор.

Чл.11./1/. При невъзможност за доставяне на определени стоки по вид или количество по получената заявка да уведоми в срок до 2 /два/ часа по *e-mail*, факс и писмено ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ. Това се счита за **писмен отказ** за доставянето на тези стоки, за което ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка съгласно раздел XI от настоящия договор и ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предприеме действия съгласно чл. 24, ал.3 от настоящия договор.

/2/. Ако ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не извърши доставка, в рамките на договорения срок по чл.5, ал.4, на определени стоки по вид или количество по получената заявка и не е представил писмен отказ за доставянето им, то това ще се счита за **мълчалив отказ** на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ да изпълни договорно задължение, а именно доставката на определените стоки, за които е сключил настоящият договор, за което ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка съгласно раздел XI от настоящия договор и ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предприеме действия съгласно чл. 24, ал.3 от настоящия договор.

Чл.12. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ има право да получи цената за извършената доставка, в размер на общата сума от доставените стоки, всяка с цена посочена в *Приложение № 1* от настоящия договор, освен в случаите на чл.4, ал.3 и 4 от договора.

Чл.13. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ няма право да прехвърля своите права и задължения по настоящия договор.

VII. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

Чл.14./1/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава да заплаща реализираните по този договор доставки на стоки в уговорените срокове.

/2/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава да окаже необходимото съдействие на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за изпълнение на договора.

/3/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ е длъжен да приеме от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ доставените стоки, чрез упълномощения си представител, след като същият ги прегледа и оцени качеството им, в

съответствие с нормативните актове.

Чл.15./1/. Ако извършената доставка не отговаря на изискванията за качество, по смисъла на приложимата нормативна уредба и този договор, или е установено несъответствие между заявеното и доставено количество или доставените стоки не са придружени от изискуемите от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ документи, оторизираното от него лице може да откаже да ги приеме. В тези случаи ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предприеме действията по раздел XI от настоящия договор. За отказа се съставя протокол подписан от двете страни с посочване на причините.

/2/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ си запазва правото да закупи заявените стоки от друг доставчик, в случаите на отказ от доставка или несъответствие на доставените стоки с техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Разликата в цените е за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и Възложителят може да предприеме действия по удовлетворяване разликата от гаранцията за добро изпълнение.

VIII. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ДОГОВОРА

Чл.16./1/. Гаранцията за изпълнение на договора е в размер на лева, **представляваща 2% от стойността на договора без включен ДДС** и се внася по сметка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ при подписване на договора.

Банка: Банка ДСК - Габрово,

Банков код (BIC): STSABGSF

Банкова сметка (IBAN): BG46STSA93000021423555

/2/. Гаранцията по ал.1 на този член може да бъде дадена и под формата на банкова гаранция, валидна за целия срок на договора, но не по-малко от 13 /тринадесет/ месеца. Тя се предоставя на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ при подписване на договора. Банковата гаранция трябва да съдържа условие за безусловно и неотменимо изплащане след писмено предявено искане от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

/3/ Гаранцията по ал.1 на този член може да бъде дадена и под формата на застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя.

/4/ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ освобождава гаранцията за изпълнение на договора, без да дължи лихви, в едномесечен срок след приключване изпълнението на договора от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, ако не са налице условия за нейното задържане..

/5/ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не дължи лихва за периода, в който средствата по ал. 1 са престояли на законно основание в него.

Чл.17. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ отговаря пред ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за точното изпълнение на задълженията си и с внесената от него гаранция за изпълнение на договора.

IX. КАЧЕСТВО И СРОК НА ГОДНОСТ

Чл.18./1/ Качеството на стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговаря на техническите стандарти на производителя и всички правила на Добрата производствена и дистрибуторска практика.

X. РЕКЛАМАЦИИ

Чл.19. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за:

а/ количество и некомплектност на стоките или техническата документация /явни недостатъци/;

б/ качество /скрити недостатъци/;

в/ при доставяне на стоки не от договорения вид, посочен в *Приложение № 1* на настоящия договор.

Чл.20. Рекламации за явни недостатъци на стоките се правят до 14 /четирнадесет/ дни от датата на доставяне, като за целта се съставя протокол от комисия определена от Възложителя.

Чл.21. Рекламации за скрити недостатъци на стоките се правят през целия срок на годност на доставените стоки, непосредствено след констатирането се съставя протокол от комисия определена от Възложителя..

Чл. 22./1/ В протоколите по чл. 20 и по чл. 21 се посочват договора, точното количество и качеството на получените стоки и партиден номер, основанието за рекламация и конкретното искане на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

/2/. В срок от 2 /два/ дни от получаване на рекламацията, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ следва конкретно да отговори на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в писмена форма дали приема рекламацията или я отхвърля. Ако ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не отговори на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в този срок следва да се счита, че той приема рекламацията.

/3/. Срокът по ал.2 на този член не се отнася за случаите уредени в чл.10 от договора.

Чл.23./1/. При рекламация за явни недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в срок от 2 /два/ дни от приемане на рекламацията, за своя сметка и риск да замени стоките, за които е направена рекламация и да достави заявените медицински изделия, съгласно договореното, в Болничната аптека на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД – Габрово.

/2/. При рекламации за скрити недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в срок от 2 /два/ дни от приемане на рекламацията, за своя сметка и риск да замени стоките, за които е направена рекламация и да достави заявените медицинските изделия, съгласно договореното, в Болничната аптека на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД – Габрово, или по преценка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ да върне съответната част от заплатената цена, ведно с дължимите лихви.

XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ, НЕУСТОЙКИ

Чл.24./1/. При писмено уведомяване за забава на доставка от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за срок не по-дълъг от 12 /дванадесет/ часа, след изтичане на сроковете по чл.5, ал.4, същият дължи неустойка в размер на 0,05% /нула цяло, нула пет на сто/ **на час** от стойността на забавената стока. Нереализиране на доставката в рамките на посочените 12 /дванадесет/ часа, след изтичане на сроковете по чл.5, ал.4, се счита за недоставяне на стоката и се прилагат санкции, съгласно ал.2 на този член.

/2/. При недоставяне на стока по ал.1, изречение 2 на настоящия член, както и съгласно чл.8, ал.2, ал.3, изречение1 и ал.4 от настоящия договор, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 5 % /пет на сто/ от стойността на считаната за недоставена стока.

/3/. При отказ / **писмен** или **мълчалив**/ на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, в случаите на чл. 11 ал.1 и 2, той дължи неустойка в размер на 5 % /пет на сто/ от стойността на недоставената стока.

Чл.25./1/. В случаите на чл.24, ал.3 от договора, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ е свободен да закупи

стоките, за които ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е направил отказ за доставка, от друго място.

/2/ При закупуване на стоки по ал.1 на по-висока цена от тази в настоящия договор, за разликата в стойността ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се удовлетворява от предоставената гаранция за изпълнение на договора.

Чл.26./1/. При неточно изпълнение на задълженията по договора от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ заплаща дължимото след като прихване стойността на неустойките, по реда посочен в ал.2 на този член.

/2/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ удовлетворява претенциите си относно неизпълнението на договора /както и за заплащане на неустойките/ от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ **по следния ред:** първо чрез прихващане от дължими суми; при липса на такива суми – от гаранцията за добро изпълнение по настоящия договор, след което по съответния законов ред.

/3/. Начисляването на неустойка не лишава изправната страна да търси обезщетение за претърпени вреди и пропуснати ползи над размера на договорената неустойка.

/4/. При системно неизпълнение на поетите задължения по настоящия договор от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, той дължи неустойка в размер на 10 % /десет на сто/ от стойността на целия договор и ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да прекрати договора едностранно и без предизвестие, като в този случай настъпват и последиците предвидени в чл.29. За системно неизпълнение се счита три или повече пъти нереализирани доставки.

Чл.27. При неизпълнение на задължението по чл. 5, ал. 5, изречение 1 от договора, за изпращане на потвърждение, че заявката е получена на следния електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com или medcons.mbal.gabrovo@gmail.com ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 5 % /пет на сто/ от стойността на заявката.

Чл.28. При забавяне на плащането ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 0,01 % /нула цяло, нула едно на сто/ върху дължимата сума за всеки просрочен ден, но не повече от 1 % /едно на сто/ от стойността на дължимата сума.

XII. ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

Чл.29. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати договора, едностранно и без предизвестие, при системно неизпълнение на доставките на стоки по количество и/или качество. Същият има право да задържи в своя полза пълния размер на гаранцията за изпълнение на договора.

Чл.30. При прекратяване на договора по вина на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ - неизпълнение на поетите по настоящия договор задължения, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ, начислява предвидените в раздел XI неустойки и задържа пълния размер на гаранцията за изпълнение.

Чл.31. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да прекрати договора, ако в резултат на обстоятелства, възникнали след сключването му, не е в състояние да изпълни своите задължения. В този случай дължи обезщетение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за претърпените вреди от сключването на договора.

Чл.32. Договорът се прекратява с изтичане на срока, за който е сключен, освен в случая изрично посочен в следващия член.

XIII. СЪОБЩЕНИЯ

Чл.33. /1/. Всички съобщения между страните, свързани с изпълнението на този договор са валидни, ако са направени в писмена форма, подписани от упълномощените представители на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯ. Писмената форма се смята спазена и когато съобщението е изпратено по факс или електронната поща на страните, като насрещната страна писмено по факс или електронна поща отговори, че е получил съобщението.

/2/. Ако някоя от страните промени посочените адреси, без да уведоми другата страна, последната не отговаря за неполучени съобщения, уведомления и други подобни.

/3/. За целите на този договор адресите на страните са:

за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ: гр. Габрово, ул. „Д-р Илиев Детския” № 1; тел: 0035966 800 956; електронна поща: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com

за ИЗПЪЛНИТЕЛЯ: държава: ; гр. ; ул. ; телефон:; факс:; електронна поща:

/4/. За дата и час на съобщението се смятат датата и часа на:

- **предаването** - при ръчно предаване на съобщението;
- **пощенското клеймо на обратната разписка** - при изпращане по пощата;
- **приемането** - при изпращане по телефакс;
- **обратния e-mail за потвърждаване** - при изпращане по електронна поща.

Чл.35. За всички неуредени въпроси в настоящия договор ще се прилагат разпоредбите на действащото българско законодателство. Страните се уговорят да разрешават възникналите разногласия относно тълкуването, изпълнението и прекратяването на договора посредством споразумение. При невъзможност от решаване на възникналите спорове по този начин, то същите ще се отнасят до разглеждане и решаване от компетентните съдилища на Република България. На основание чл.117, ал.2 от ГПК страните се съгласяват, че компетентен да разгледа имуществен спор между страните, като първа инстанция, ще бъде Районен съд гр.Габрово, съответно Окръжен съд гр.Габрово.

Чл.36. Настоящият договор се сключва и изпълнява в съответствие със законодателството на Република България и представлява цялостно уреждане между страните по отношение предмета на договора.

Настоящият договор се състави и подписа в три еднообразни екземпляра на български език – два за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и един за ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

ИЗПЪЛНИТЕЛ:.....

/Изпълнителен директор/

Съгласувал:

/Гл. счетоводител/

.....

/юрисконсулт/