

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

ОДОБРЯВАМ:

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

**Д-Р НЕЛИ САВЧЕВА
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР НА
МБАЛ „Д-Р ТОТА ВЕНКОВА“ АД**

ДОКУМЕНТАЦИЯ

**ЗА УЧАСТИЕ 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 №/..... 2019 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 ОБЩЕСТВЕННАТА 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. КРИТЕРИИ 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/257/>

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 склучени договори със същия предмет, за предходните дванадесет месеца и коригирана с предвидените промени в количеството на съответните доставки, прогнозния бюджет на Възложителя за изпълнение на доставките, предмет на настоящата поръчка е **1 026 590.13/един милион, двадесет и шест хиляди, петстотин и деветдесет лева и 13 ст./ без включено ДДС** или **1 231 908.15/един милион, двеста тридесет и една хиляди, деветстотин и осем лева и 15 ст/** 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 е по-висока от 280 000 (двеста и осемдесет хиляди) лева без вкл. ДДС, като сборът от всички планирани за

възлагане през настоящата календарна година поръчки за доставка на медицински изделия, съобразно правилата на чл. 21 от ЗОП надвишават сумата от 280 000 (двеста и осемдесет хиляди 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 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 склучването 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 Тома 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 инвазивн акардиология.

Предметът на настояща поръчка накратко в настоящата документация ще се нарича „продукти“.

Описание: След проведената открита процедура по реда по ЗОП и склучени 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 обявленето 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 офероването на някоя номенклатурна единица не е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата. Не се допуска представянето на варианти

В съответствие с разпоредбата на чл.30, ал.1 от ППЗОП, поръчката е разделена на номенклатурни единици, а не на обособени позиции и се допуска участниците да предлагат частично изпълнение на поръчката – да оферират доставка на част от номенклатурните единици.

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 се представя на български език. Всички документи, които са на чужд език, се представят и с официален превод на български език, като за верността на превода отговаря участникът.

1.8. Лично състояние на участниците

Участниците са длъжни да уведомят писмено Възложителя в 3-дневен срок от настъпване на някое от обстоятелствата, посочени в следващите т.1.8.1; 1.8.2;

1.8.1. Основания за задължително отстраняване, определени в чл.54, ал.1 от ЗОП

1.8.1.1. Възложителят отстранява от участие в процедурата за възлагане на обществена поръчка участник, за когото е налице някое от основанията, посочени в чл.54, ал.1 от ЗОП, възникнало преди или по време на процедурата.

1.8.1.2. Основанията по чл.54, ал.1, т.1,2 и 7 от ЗОП се отнасят за лицата, които представляват участника или кандидата и са членовете в неговите управителни и надзорни органи съгласно регистъра, в който е вписан участникът или кандидатът, ако има такъв, или документите, удостоверяващи правосубектността му. Когато в състава на тези органи участва юридическо лице, основанията се отнасят за физическите лица, които го представляват съгласно регистъра, в който е вписано юридическото лице, ако има такъв, или документите, удостоверяващи правосубектността му.

1.8.1.3 В случаите по чл.54, ал. 2, от ЗОП когато кандидатът или участникът, или юридическо лице в състава на негов контролен или управителен орган се представлява от физическо лице по пълномощие, основанията по чл.54 ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се отнасят и затова физическо лице.

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

В Част III, Раздел А участникът следва да предостави информация относно присъди за следните престъпления:

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/. Изпиране 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 и 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. 213 а – 217, чл. 219 – 252 и чл. 254а – 260 от НК – обстоятелствата представляват специфични национални основания за отстраняване.

Участниците посочват информация за престъпления, аналогични на посочените в чл.54, ал.1, т.1 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.1 и 2 от ЗОП се попълва в Част III, Раздел Б от еЕЕДОП.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т. 4, 5, 6 и

7 от ЗОП се попълва в Часть III, Раздел В от еЕЕДОП.

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

- Дата на влизане в сила на присъдата и фактическото и правното основание за постановяването ѝ;

- Срока на наложеното наказание.

1.8.1.5. В съответствие с чл. 55, ал. 1, т. 1 и т. 3 до т. 5 включително от ЗОП Възложителят отстранява от участие в процедурата за възлагане на обществената поръчка всеки участник, за когото е налице някое от обстоятелствата предвидени в чл. 55, ал. 1, т. 1 и т. 3 до т. 5

Основанията по чл. 55, ал. 1, т. 5 от ЗОП се отнасят за лицата, които представляват участника или кандидата, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл. 55, ал. 1, т. 1 и т. 3 до т. 5 включително от ЗОП се попълва в Часть III, Раздел В от еЕЕДОП.

ВАЖНО! Съгласно чл. 46, ал. 1 от ППЗОП участниците са длъжни да уведомят писмено Възложителя в 3-дневен срок, в случай, че настъпят обстоятелствата по чл. 55, ал. 1, т. 1, 3, 4 и 5 от ЗОП, заложени с настоящата документация.

1.8.2. Специфични национални основания за отстраняване, които не произтичат от чл. 57, § 1 от Директива 2014/24/EС, а са предвидени само в националното законодателство и имат характер на национални основания за изключване.

На отстраняване подлежи всеки участник, за когото са налице следните основания за изключване:

1.8.2.1. Участник, за когото са налице обстоятелства съгласно чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици (ЗИФОДРЮПДРСТЛТДС.), освен ако не е налице изключението по чл. 4 от същия закон.

Участниците трябва да декларират в еЕЕДОП дали дружеството – участник е регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим. В случай, че дружеството – участник е регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, но са приложими изключенията по чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРКЛТДС, се посочва конкретното изключение.

1.8.2.2. който е осъден с влязла в сила присъда за престъпления, съгласно чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП, които имат характер на национални /специфични/ основания за изключване /тези основания за изключване не се съдържат в член 57, параграф 1 от Директива 2014/24/EС, а само в нашето национално законодателство/. Това са осъждания за престъпления по: чл. 194 - 208 /престъпления против собствеността/, чл. 213а - 217 /изнудване, вещно укривателство, злоупотреба на доверие/, чл. 219 - 252 /престъпления против стопанството/ и чл. 254а - 260 НК /престъпления против данъчната, финансова и осигурителна система/. Посочва се информация и за престъпления, аналогични на описаните, когато лицата са осъдени в друга държава членка или трета страна.

1.8.2.3.Наличие на свързаност по смисъла на пар. 2, т. 45 от ДР на ЗОП между кандидати/ участници в конкретна процедура / *пар. 2, т. 45 от ДР на ЗОП: "Свързани лица" са тези по смисъла на § 1, т. 13 и 14 от допълнителните разпоредби/* на Закона за публичното предлагане

на ценни книжа/- обстоятелството представлява специфично национално основание за отстраняване.

Съгласно чл. 46, ал. 1 от ППЗОП участниците са длъжни да уведомят писмено Възложителя в 3-дневен срок, в случай че се окажат свързани лица с друг участник в настоящата поръчка.

1.8.2.4. Извършени нарушения по чл. 61, ал. 1, чл. 62, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2, чл. 228, ал. 3 от Кодекса на труда;

1.8.2.5. Извършени нарушения по чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност;

Забележка: Чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност: Чл. 13 (1) Не се разрешава наемането на работа на незаконно пребиваващи на територията на Република България граждани на трети държави.

1.8.2.6. При наличие на обстоятелствата по чл. 69 от Закона за противодействие на корупцията и за отнемане на незаконно придобитото имущество.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства от т. 1.8.2.1.до т. 1.8.2.6., включително се попълва в Част III, Раздел Г от еЕЕДОП. Липсата на обстоятелства, свързани с националните основания за отстраняване се декларира в еЕЕДОП в полето „Прилагат ли се специфичните национални основания за изключване“. Отговор „не“ се отнася за всички обстоятелства. При отговор „да“ лицето трябва да посочи конкретното обстоятелство, както и евентуално предприетите мерки за надеждност.

ВАЖНО! Съгласно чл. 46, ал. 1 от ППЗОП участниците са длъжни да уведомят писмено Възложителя в 3-дневен срок, в случай, че настъпят обстоятелствата по чл. 54, ал. 1 от ЗОП.

1.8.2.7. На основание чл. 4, т. 23 във връзка с чл. 3, т. 1 от ЗМИП (в сила от 30.03.2018 г.) като мярка за превенция на използването на финансовата система за целите на изпирането на пари възложителите на обществени поръчки следва да извършват комплексна проверка на клиентите, която съгласно чл. 10, т. 2 от същия закон включва действия по идентифициране на действителния собственик и приемане на подходящи действия за проверка на неговата идентификация по начин, който дава достатъчно основание на лицето по чл. 4 да приеме за установен действителния собственик, включително прилагане на подходящи мерки за изясняване на структурата на собственост и контрол на клиента.

ВАЖНО: Във връзка с гореизложеното, участникът избран за изпълнител следва да представи Декларация по образец за обстоятелствата по чл.42, ал.2, т.2 – Приложение №1 от ПРАВИЛНИК ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА МЕРКИТЕ СРЕЩУ ИЗПИРАНЕ НА ПАРИ, за обстоятелства по чл.59, ал.1, т.3 – Приложение № 2 от ПРАВИЛНИК ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА МЕРКИТЕ СРЕЩУ ИЗПИРАНЕ НА ПАРИ.

1.8.3. Други основания за отстраняване:

1.8.3.1. Участник, който не отговаря на поставените критерии за подбор или не изпълни друго условие, посочено в обявленето за обществена поръчка или в тази документация.

1.8.3.2. Участник, който е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката;

1.8.3.3. Участник, който не е представил в срок обосновката по чл. 72, ал. 1 от ЗОП или

чиято оферта не е приета съгласно чл. 72, ал. 3 – 5 от ЗОП.

1.8.3.4. Участник, който след покана от Възложителя и в определения в нея срок не удължи срока на валидност на офертата си.

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 приложението 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.***

2. МЕРКИ ЗА ДОКАЗВАНЕ НА НАДЕЖДОСТ ОТ УЧАСТНИЦИТЕ, 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 надеждност, 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.

2.2. Като доказателства за надеждността на участника се представят следните документи:

- по отношение на обстоятелството по б. "а" и "б" (чл. 56, ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОП) – документ за извършено плащане или споразумение, или друг документ, от който да е видно, че задълженията са обезпечени или че страните са договорили тяхното отсрочване или разсрочване, заедно с погасителен план и/или с посочени дати за окончателно изплащане на дължимите задължения или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение;

- по отношение на обстоятелството по б. "в" (чл. 56, ал. 1, т. 3 от ЗОП) – документ от съответния компетентен орган за потвърждение на описаните обстоятелства.

2.3. Няма право да се ползва от възможността по т. 2.1 участник, който с влязла в сила присъда или друг акт съгласно законодателството на държавата, в която е произнесена присъдата или е издаден актът, е лишен от правото да участва в процедури за обществени поръчки или концесии, за срока, определен с присъдата/акта.

2.4. Възложителят ще прецени предприетите от участника мерки, като вземе предвид тежестта и конкретните обстоятелства, свързани с престъплението/нарушението. Когато приеме, че предприетите от участника мерки са достатъчни, за да се гарантира неговата надеждност, Възложителят няма да го отстрани от процедурата.

2.5. В решението за класиране, съответно за прекратяване на процедурата Възложителят ще изложи мотиви за приемане или отхвърляне на предприетите от участника мерки за доказване на надеждност и представените за това доказателства, ако е приложимо.

Когато преди подаване на офертата участник е предприел мерки за доказване на надеждност по т. 2.1 (чл. 56 от ЗОП), тези мерки се описват в еЕЕДОП в полето, свързано със съответното обстоятелство.

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 обособените позиции. Тъй като обхватът на поръчката е доставка на медицински изделия, критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции, resp. всички номенклатурни единици

3.1. Минимални изисквания за годността /правоспособността/ за упражняване на професионална дейност съгласно ЗОП:

3.1.1. 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 изиска, 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. Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там отбелязва „да“ за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация.

На основание чл.67, ал.5 от ЗОП или преди склучването на договора за обществена поръчка възложителят може да изиска от участниците, определени за изпълнители, да представят заверено копие от:

- разрешението за производство/ за търговия на едро с медицински изделия

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, 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 /

Под „обем“ се разбира прогнозното количество за съответната обособена позиция /номенклатурна единица.

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, 1б от ЕЕДОП.

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/Договори 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 процедура. 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 участника в Част IV: Критерии за подбор, Раздел Г от ЕЕДОП. Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там отбелязва „да“ за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация.

Съгласно изискванията на чл.67, ал.5 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.

4. ИЗПОЛЗВАНЕ КАПАЦИТЕТА НА ТРЕТИ ЛИЦА

4.1. Участниците могат да използва 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 чийто образование, квалификация или опит се доказва изпълнение на изискванията на Възложителя, ще участват в 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 Час 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 склучване 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 някое 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 Часть IV, Раздел B, т.10 от ЕЕДОП.

5.2. Подизпълнителите трябва да отговарят на съответните критерий 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.ДЕКЛАРИРАНЕ НА ЛИЧНО СЪСТОЯНИЕ И СЪОТВЕТСТВИЕ С КРИТЕРИИТЕ ЗА ПОДБОР

6.1. Участникът декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на еЕЕДОП. В него се предоставя съответната информация, изискана от възложителя, и се посочват националните бази данни или публични регистри, в които се съдържа информация за декларирани обстоятелства или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установлен, са длъжни да представлят информация за тези обстоятелства служебно на възложителя.

6.2. Когато лицата по чл.54, ал.2 и 3 от ЗОП са повече от едно и за тях няма разлике по отношение на обстоятелствата по чл.54, ал.1, т.1, 2 и 7 и чл.55, ал.1, т.5 от ЗОП, ЕЕДОП може да се подпише само от едно от тези лица, в случай че подписващият разполага с информация за достоверността на декларирани обстоятелства по отношение на останалите задължени лица. Когато е налице необходимост от защита на личните данни при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние на лицата по чл. 54, ал. 2 и 3 от ЗОП, информацията относно изискванията по чл.54, ал.1, т.1, 2 и 7 и чл.55, ал.1, т.5 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП, подписан от съответното лице.

6.3. При необходимост от деклариране на обстоятелствата по чл.54, ал.1, т.3-6 и чл.55, ал.1, т.1-4 от ЗОП, както и тези, свързани с критериите за подбор, относими към обединение, което не е юридическо лице, представляващият обединението подава ЕЕДОП за тези обстоятелства.

6.4. Когато документи, свързани с участие в обществени поръчки, се подават от лице, което представлява кандидата или участника по пълномощие, в ЕЕДОП се посочва информация относно обхвата на представителната му власт.

6.5. При поискване от страна на възложителя участниците са длъжни да представят информация относно правно-организационната форма, под която осъществяват дейността си, както и списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват или длъжностите, които заемат.

6.6. Когато участник е обединение, което не е юридическо лице, отделен ЕЕДОП се попълва и подписва от всеки от членовете на обединението. При необходимост от деклариране на обстоятелства, относими към обединението, ЕЕДОП се подава и за обединението.

7. УДОСТОВЕРЕНИЕ ЗА РЕГИСТРАЦИЯ В ОФИЦИАЛЕН СПИСЪК НА ОДОБРЕНИ СТОПАНСКИ СУБЕКТИ

7.1. За доказване на личното състояние, на съответствието с критериите за подбор или на съответствие ес техническите спецификации участникът може да представи удостоверение за регистрация в официален списък на одобрени стопански субекти или сертификат, издаден от сертифициращ орган, при условие, че по този начин може да се удостовери изпълнението на съответните изисквания. Възложителят признава еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в друг и държави членки.

7.2. Възложителят може да изиска допълнително удостоверение, свързано с плащането на социално осигурителните вноски и данъци, независимо от представеното от участника удостоверение за регистрация в официален списък на одобрените стопански субекти.

8. ДОПЪЛНИТЕЛНИ УКАЗАНИЯ ПРИ ПОПЪЛВАНЕ НА ЕЕДОП

8.1. В Часть 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 установлен, 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 установлен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждане на процедурата. В случай че обединението не е регистрирано, договорът се сключва след като изпълнителят представи пред възложителя заверено копие от удостоверение за данъчна регистрация и регистрация по БУЛСТАТ или еквивалентни документи, съгласно законодателството на държавата, в която обединението е установлено.

8.2. 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.

8.3. Съгласно чл. 67. ал. 4 от Закона за обществените поръчки (ЗОП) във връзка е нар. 29, т. 5. б. „а“ от Преходните и заключителни разпоредби на ЗОП, в сила от 01.04.2018 г. ~

Единният европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) се представя и електронен вид (еЕЕДОП).

По отношение на подготовката на еЕЕДОП в предоставен под формата на генериирани файлове *espd-request*:

При подготовката на настоящата процедура Възложителят създава и предоставя образец на еЕЕДОП чрез маркиране на полетата, които съответстват на поставените от него изисквания, свързани с личното състояние на участниците и критериите за подбор. Генерираните файлове (*espd-request*) се предоставят на заинтересованите лица по електронен път с останалата документация за обществената поръчка в профила на купувача, като възложителят указва на участниците и връзката към системата за еЕЕДОП. която е следната <https://espd.eop.bg/espd-web/>. Участникът зарежда в системата получния XML файл. попълва необходимите данни и го изтегля (*espd-response*), след което еЕЕДОП следва да се подпише с електронен подпись от съответните лица, еЕЕДОП следва да бъде *попълнен и подписан с валиден квалифициран електронен подпись*.

Данните, които се попълват в еЕЕДОП зависят от формата на участие и обстоятелствата, свързани с конкретния подател на документа.

Форматът, в който се предоставя документът не следва да позволява редактиране на неговото съдържание.

След попълване на образеца, същият се подписва електронно от всички задължени лица и се предоставя по избрания начин към документите за участие в процедурата.

Представяне на ЕЕДОП в електронен вид:

Възложителят приема е-ЕЕДОП по някои от следните начини:

А) е-ЕЕДОП да бъде подписан с електронен подпись и приложен на подходящ електронен носител към пакета документи за участие в процедурата. Например дискета, компакт диск (CD R, CD R/W) - със стандартна файлова система ISO 9660, USB флаш и др.

Б) е-ЕЕДОП да бъде предоставен чрез осигурен достъп по електронен път до изготвения в подписан електронно еЕЕДОП.

При този избран начин документът следва да съобщен задължително с електронен времеви печат, който да удостоверява, че еЕЕДОП е подписан и качен на интернет адреса, към който се препраща, преди крайния срок за получаване на офертите.

Като приложение към документацията следва да бъде представен документ, в който да се посочи адресът, на който е осигурен достъп до е-ЕЕДОП.

Данните, които се попълват в е-ЕЕДОП зависят от формата на участие и обстоятелствата, свързани с конкретния подател на документа.

1.2. Общи условия за с-ЕЕДОП

Възложителя приема е-ЕЕДОП при следните условия:

- 1) Документите са във формат PDF (Adobe Acrobat, минимална версия 6.0 CE).
- 2) Файлът, съдържащ документа да не е заразен с вируси.
- 3) е-ЕЕДОП не трябва да съдържат макроси или изпълним програмен код.
- 4) Документите следва да съдържат прав (некриптиран) текст.
- 5) Документите следва да са подписани с валиден електронен подпись със средствата на съответния софтуерен продукт, поддържащ дадения формат.

ВАЖНО! В случаите, когато еЕЕДОП е попълнен през системата за еЕЕДОП с електронен подпись, следва да бъде подписана версията в PDF формат.

9. ЕЕДОП В *.DOC ФОРМАТ

9.1. Възложителят предоставя на заинтересованите лица образец на е-ЕЕДОП за настоящата процедура и в *.doc формат, като може да бъде изтеглен по електронен път с останалата документация за обществената поръчка.

9.2. По отношение на подготовкa на е-ЕЕДОП. в *.doc формат, след като бъде изтеглен, следва да бъде попълнен в съответствие с изискванията на ЗОП и ППЗОП и условията на Възложителя и подписан с валиден **квалифициран електронен подпис** от всички задължени лица.

Важно! Форматът, в който се предоставя подписаният документ не следва да позволява редактиране на неговото съдържание.

9.3. Възложителят приема е-ЕЕДОП само по някои от следните начини:

a) **приложен на подходящ електронен носител към пакета документи за участие в процедурата.** Например: компакт диск (CD R, CD R/W) - със стандартна файлова система ISO 9660, USB флаш и др.

b) **представен чрез отдалечен достъп по електронен път до изготвения II подписан електронно ЕЕДОП.**

Важно! При този избран начин документът следва да е снабден задължително с електронен времеви печат, който да удостоверява, че ЕЕДОП е подписан и качен на интернет адреса, към който се препраща, преди крайния срок за получаване на оферти. Като приложение към документацията следва да бъде представен документ - декларация, в която да се посочи адресът, на който е осигурен достъп до е-ЕЕДОП.

9.4. Възложителят приема е-ЕЕДОП при следните условия:

- 1) Документът да е в нередактируем формат (например PDF или еквивалент).
- 2) Документът следва да е подписан с валиден квалифициран електронен подпис със средствата на съответния софтуерен продукт, поддържащ дадения формат.
- 3) Файлът, съдържащ документът да не с заразен с вируси, както и не трябва да съдържа макроси или изпълним програмен код.
- 4) Документът следва да съдържа прав (некриптиран) текст.

Възложителят изиска попълване на раздели А - Г с попълване на Част III: Основания за изключване на ЕЕДОП, в приложимите полета. Участникът удостоверява липсата на обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1-5 и 7 от ЗОП.

1.1. В Част III „Основания за изключване“ раздел A: Основания, свързани с наказателни присъди: Липсата или наличието на основанията за отстраняване, свързани с наказателни присъди по чл.54, ал.1 от ЗОП, доколкото произтичат от чл. 57, §1 от Директива 2014/24/EС и са предвидени в ЕЕДОП, а именно:

- участие в престъпна организация (чл. 321 и 321а НК);
- корупция (чл. 301 - 307 НК);
- измама (чл. 209 - 213 НК);
- терористични престъпления или престъпления, които са свързани с терористични дейности (чл. 108а НК. с изключение на тези, свързани с финансиране на тероризъм);
- изпиране на пари или финансиране на тероризъм (чл. 253, 253а или 2536 НК и чл.108а

НК - престъпление, свързано с финансиране на тероризъм) и

- детски труд и други форми на трафик на хора (чл. 192а и чл. 159а -159г НК),

При заявяването на липса на горепосочените основания по чл. 54, ал. 1. т. 1 от ЗОП за отстраняване на участника, не е необходимо изрично и подробно да бъдат изписани отделените състави от НК, достатъчно е участникът да маркира отговор „НЕ“, с попълване на информация относно това дали съответните документи (ако има такива) потвърждаващи заявеното от участника, са достъпни по електронен път и посочване на уеб адрес, орган или служба, издаващи документа.

В случай че за участник е издадена присъда за някое от посочените по-горе: престъпления, той трябва да посочи отговор „ДА“, независимо че е възможно да е реабилитиран. В този случай се описват:

- а) фактическото и правно основание за постановяване на присъдата и дата на влизането в сила;
- б) срокът на наложеното наказание.

Чуждестранните лица посочват информация за престъпления, аналогични на описаните, когато са осъдени в друга държава членка или трета страна.

1.2. В случай на попълване на ЕЕДОП в предоставения WORD формат:

В Часть III, раздел Б: **Основания, свързани с плащането на данъци или социално осигурителни вноски** - Посочва се информация относно обстоятелството по чл. 54, ал.1, т. 3 от ЗОП т.е. дали участникът има задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс.

Особеното тук е, че *ако лицето няма такива задължения* отговорът следва да е „Да“. Само така ще съответства на поставения въпрос „Икономическият оператор изпълнил ли е всички свои задължения, свързани с плащането на данъци или социално осигурителни вноски?“

Участниците декларират наличието или липсата на задължения към държавата и общината по седалището на възложителя, както и към държавата и общината по седалището на съответния кандидат или участник.

Ако отговорът на първия въпрос по-горе е „Не“, се попълват всички подробности във второто поле на раздела. Когато са предприети мерки за доказване на надеждност по чл. 56 от ЗОП, те се описват в б. „г“, а съответните доказателствени документи по чл. 45, ал. 2, т. 1 от Г1ПЗОП се прилагат към ЕЕДОП:

/1. По отношение на обстоятелството по чл. 56, ал.1, т.1 и 2 от ЗОП- документ за извършено плащане или споразумение, или друг документ, от който да е видно, че задълженията са обезпечени или че страните са договорили тяхното отсрочване или разсрочване, заедно с погасителен плем и/ши с посочени дати за окончателно изплащане на дължимите задължения или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение;

2. по отношение на обстоятелството по чл. 56. ал. 1, т. 3 от ЗОП - документ от съответния компетентен орган за потвърждение на описаните обстоятелства;

3. по отношение на обстоятелството по чл. 56, ал. 1, т. 4 от ЗОП /нова - ДВ, бр.102, в сила от 22.12.2017 г./ - е платил изцяло дължимото вземане по чл.128, чл.228, ал.3 или чл.245 от Кодекса на труда;/.

1.3. В случай па попълване на ЕЕДОП под формата на генериирани файлове espd-request

В Часть III, раздел Б: **Основания, свързани с плащането на данъци или социалноосигурителни вноски** - Посочва се информация относно обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП, т.е. дали участникът има задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален

кодекс.

Ако лицето няма такива задължения отговорът следва да е „НЕ“. Само така ще съответства на поставения въпрос „Икономическият оператор имали задължения, свързани с плащането на данъци или социалноосигурителни вноски?“

Участниците декларират наличието или липсата на задължения към държавата и общината по седалището на възложителя, както и към държавата и общината по седалището на съответния кандидат или участник.

Ако отговорът на първия въпрос по-горе е „ДА“, се попълват всички подробности въз второто поле на раздела. Когато са предприети мерки за доказване на надеждност по чл. 56 от ЗОИ, те се описват в б. „г“, а съответните доказателствени документи по чл. 45. ал. 2л. 1 от ППЗОП се прилагат към ЕЕДОП:

/1.По отношение на обстоятелството по чл. 56. ал. 1, т. 1 и 2 от 3011- документ за извършено плащане или споразумение, или друг документ, от които да е видно, че задълженията са обезпечени или че страните са договорили тяхното отсрочване или разсрочване, заедно с погасителен план и/ или с посочени дати за окончателно изплащане на дължимите задължения или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение:

2. по отношение на обстоятелството по чл. 56, ал. 1. т. 3 от ЗОП - документ от съответния компетентен орган за потвърждение на описаните обстоятелства:

3. по отношение на обстоятелството по чл. 56, ал. 1, т. 4 от 3011 /нова - ДВ, бр. 102. в сана от 22.12.2017 г./ - е платил изцяло дължимото вземане по чл.128, чл.228, ал.3 или чл.245 от Кодекса на труда;/.

1.3. В Част III, раздел В: **Основания, свързани с несъстоятелност, конфликти на интереси или професионално нарушение** - Изискваната информация в поле I се отнася до обстоятелствата по **чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП** /при изпълнение на договор за обществена поръчка е установено с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение, нарушение на чл. 61, ал. 1, чл. 62, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2, чл. 118, чл. 128, чл. 228, ал. 3, чл. 245 и чл. 301 - 305 от Кодекса на труда или чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установлен;

1.4. В Част III, раздел Г: **„Други основания за изключване, които може да бъдат предвидени в националното законодателство па възлагащия орган или възложителя на държава членка“** - следва да бъде попълнен от участниците, тъй като възложителят е въвел три специфични национални основания за изключване от участие в поръчката, посочени в процедурата.

В този раздел участниците трябва да декларират следното:

Дали дружеството - участник е регистрирано в юрисдикция е преференциален данъчен режим. В случай че, дружеството - участник е регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, но са приложими изключенията по чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРКЛТДС, се посочва конкретното изключение.

Това поле се попълва и във връзка с липсата на **Специфични национални основания за отстраняване съгласно ЗОП** (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП). Обстоятелствата по чл. 194 - 208, чл. 213а - 217, чл. 219 - 252 и чл. 254а - 260 от НК не произтичат от чл. 57. 8 1 от Директива 2014/24/EС. те са предвидени в националното законодателство и имат характер на национални основания за изключване, поради което декларирането им следва да се извърши в б. Г „Други основания

за изключване " на ЕЕДОП.

Специфични национални основания за отстраняване съгласно ЗОП (чл. 54, ал. 1. т. 1 от ЗОП) са: Осъждания за престъпления по чл. 194 — 20S /престъпления против собствеността/, чл. 213a-217 /изнудване, вечно укривателство, злоупотреба на доверие/, чл. 219-252/престъпления против стопанството/ и чл. 254a - 260 НК /престъпления против данъчната, финансова и осигурителна система/. Поставя се и информация за престъпления, аналогични на описаните, когато лицата са осъдени в друга държава членка или трета страна.

Наличие или липса на свързаност

В това поле участниците следва да декларират и наличие или липса на свързаност по смисъла на §2, т. 45 от ДР на ЗОП между кандидати/участници в конкретна процедура, във връзка с § 1, т. 13 и 14 от ДР на Закона за публичното предлагане на ценни книжа.

Извършени нарушения по чл. 61, ал. 1, чл. 62, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2, чл. 228, ал. 3 от Кодекса на труда;

Наличие на обстоятелства по чл. 69 от Закона за противодействие на корупцията и за отнемане на незаконно придобитото имущество.

Извършени нарушения по чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност.

При заявяването на липса па основания за отстраняване на участника, които са посочени в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка, **не е необходимо** в б. Г „Други основания за изключване.....“ на ЕЕДОП. изрично и подробно да бъдат изписани отделените състави от НК, както и основанията за отстраняване, достатъчно е участникът да маркира отговор „НЕ“, с попълване на информация относно това дали съответните документи (ако има такива) потвърждаващи заявеното от участника, са достъпни по електронен път и посочване на уеб адрес, орган или служба, издаващи документа.

Конкретното посочване на едно или друго обстоятелство е важно и се налага тогава, когато в ЕЕДОП е маркиран отговор „Да“ в б. „Г“, за да се установи коя от хипотезите, предвидени в закона, е налице.

1.6. Възложителят изисква попълване на раздел Г от **Част IV: Критерии за подбор** от ЕЕДОП в приложимите полета, съгласно зададените минимални изисквания.

Приложимо поле, съгласно Указанията за подготовка на оферите е: Раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление

Раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление

Участникът следва да предостави информация за получен сертификат за въведена система за качеството, като посочи: вид, дата на издаване, срок на валидност, обхват.

1.7. Възложителят изисква попълване на Част VI: Заключителни положения от ЕЕДОП в приложимите полета, само когато се използва **ЕЕДОП във формат *.doc /WORD/**.

ВАЖНО! Участниците могат да подават еЕЕДОП и в двата **формата** представени от Възложителя, тоест но избор на участниците може да се подаде еЕЕДОП под формата на **Образец № 2 ЕЕДОП** ".doc формат или еЕЕДОП юод формата на генериирани файлове **espd-request**. По избор на участниците е и възможността да се подава еЕЕДОП и в двата формата, тоест на представения магнитен носител да са записани **Образец № 2 ЕЕДОП** *.doc формат и еЕЕДОП под формата на генериирани файлове **espd-request**.

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 обявленето за обществената поръчка, по реда, описан в настоящите указания.

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 представлят и в превод на български, а само в изрично посочените в документацията случаи, документите се представлят в официален превод на български език.

Настоящата документация е изготвена с цел да помогне на участниците да се запознаят с условията, да подгответ свояте 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 носите. На основание чл.32, ал.1 от ЗОП, от датата на публикуване на обявленето 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 копието на документа представляващият участника е поставил гриф «Вярно с оригинал», собственоръчен подпись със син цвят под заверката и свеж печат - в приложимите случаи.

Срокът на валидност на офертиите трябва да бъде съобразен с определения срок в обявленето за обществената поръчка - 90 календарни дни, считано от датата, посочена като краен срок за подаване на оферти, 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 офертиите, 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. Желаещите да участват в процедурата за възлагане на обществената поръчка подават лично или чрез упълномощено лице офертиите си в деловодството на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД, адрес: гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детски“ № 1, всеки работен ден от 08:30 часа до 16:30 ч., най-късно до часа и датата, посочени в обявленето 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 офертиите. 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 Детски“ № 1

ОФЕРТА

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

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

От:

/наименование на участника/

Адрес за кореспонденция:

Телефон:

Факс:

Е-майл:

Обособена позиция/номенклатурна единица

2.1.4. При приемане на офертата върху плика се отбелязва поредния номер, датата и частът 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 16:30 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. Оттеглянето 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

Възложителят удължава сроковете за получаване на оферти съгласно чл.100, ал.7 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.

Оferта 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. Единствено наименованията на производител, кат. № или специфична част от техн. наименование в техническото и ценовото предложение се изписват на латиница.

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 оригиналa", подпись 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.

3.6. С подаването на оферти се счита, че участниците се съгласяват с всички условия на възложителя, в т.ч. с определения от него срок на валидност на офертите и с проекта на договор.

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 подпись 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 критериите 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 оригиналa“, 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 оригиналa“, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

4.5. Техническо предложение съдържащо:

а) предложение за изпълнение на поръчката в Съответствие с техническата спецификация и изискванията на възложителя – Съгласно образец № 2, придружено от Образец №2А – подават се толкова Предложение за изпълнение на поръчката за колкото обособени позиции участникът участва.

б) Представяне на Оторизационно писмо /документ за упълномощаване/, издаден от

фирмата/ите производител/и на медицински изделия, че участникът е „упълномощен представител“ за доставка на медицински изделия на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство – Отнася се за производител на медицинските изделия, който не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство

в) Официални документи от производителя за техническите характеристики на изделието, модел, производител, брошури и каталоги 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 снимков материал.

г) 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.

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

Забележка: Когато участникът участва за повече от една позиция и подточките на 4.5 от Документацията се отнасят за повече от една обособена позиция на основание чл.47, ал.9, във връзка с чл.47, ал.10 от ППЗОП и чл.46 от ЗНА, може съответният документ да се приложи към техническото предложение за обособената позиция с най малък номер и да не се прилага към техническите предложения по останалите обособени позиции за които се отнася.

!!! Подава се едно техническо предложение за всички позиции записано на магнитен или CD носител, поставено в отделен плик и надписано „Технически оферти – CD“, който е изгotten с помощта на предоставения програмен продукт.

4. 6. «Ценово предложение» (изготвено по образец на хартиен носител) – *Образец № 3.* 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 съгласно изискванията на чл.47, ал.9 на ППЗОП /, 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 изгotten 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.

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., следва да не надвишават посочените в него. Списъкът е наличен на следния адрес: <http://www.nhif.bg/web/guest/243>.

В колона „Търговско наименование” се попълва търговското наименование на медицинското изделие

В колона „Производител” се попълва производителя на предлаганото медицинско изделие.

В колона „Брой в опаковка” се попълва броя в окончателната вторична опаковка на мед. изделие.

В колона „Цена за мярка” се попълва предлаганата цена за мярката определена в колона „м.е.“ - само с цифри, крайната доставна цена в лева, с включен ДДС, с точност до четвърти знак след десетична точка. Тази цена се използва при класиране на предложениета.

В колона „Цена за търговска опаковка” програмният продукт автоматично изчислява цената за опаковка на база попълнена цена за мярка и брой в опаковка и следва да бъде с точност до втори десетичен знак.

В колона „Каталожен номер/REF/” се попълва каталожният номер на производителя на предлаганото мед.изделие.

В колона „Срок на годност по от датата на производство /в месеци/” – Участникът посочва срока на годност в месеци на съответното медицинско изделие.

В колона „Код НЗОК” се попълва кода по НЗОК на медицинското изделие, ако е приложимо за него.

В колона „Цена НЗОК” се попълва цената на медицинското изделие по НЗОК ако е приложимо за него.

!!! Участника следва да въведе първо брой в опаковка и след това да избере дали да въведе цена за опаковка с точност до втория знак след десетичната запетая и програмата автоматично да му изчисли цена за мярка, или да въведе цена за мярка с точност до четвърти знак след десетичната запетая и програмата автоматично да изчисли цена за опаковка с точност до втория знак след десетичната запетая.

Предложената цена на медицинското изделие следва да включва всички разходи до краен получател, при срок на годност не по-малък от 50 /петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за позиции с № 6.01; 6.02; 6.03; 6.04; 6.05; 6.06; 6.07; 6.08; 6.09; 7.01; 7.02; 12.01; 12.02; 12.03; 12.04; 12.05; 12.06; 12.07; 12.08; 12.09; 12.10; 12.11; 12.12; 12.13; 12.14; 12.15; 12.16; 12.17; 12.18; 12.19; 13.01; 13.02; 13.03; 13.04; 13.05; 13.06; 13.07; 13.08; 13.09; 13.10; 13.11; 13.12; 13.13; 13.14; 13.15; 13.16; 14.01; 15.01; 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 18.01 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

Непредставянето на цитираните документи в съответния вид и форма, изисквани от възложителя, е основание за недопускане на кандидата до класиране на предложението.

Извън плика с надпис „**ПРЕДЛАГАНИ ЦЕНОВИ ПАРАМЕТРИ**“ 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 „Предлагани ценови параметри“ елементи, свързани с предлаганата цена /или части от нея/, ще бъдат отстранени от участие в процедурата.

4. 7. Опис на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника, съгласно чл. 47, ал. 3 от ППЗОП - оригинал с подпись 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“.

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 **3 % от (три 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 подпись 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 подпись и печат.

Когато участникът избере гаранцията за изпълнение да бъде банкова гаранция или застраховка, 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.

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 един 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 профил на купувача на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово посочен и в обявленето за откриване на процедурата: <http://mbalgabrovo.com> – Профил на купувача – <http://zop.mbalgabrovo.com/auction/257/>, ведно с публикуването на обявленето в Регистър на обществените поръчки.

Настоящата документация е изготвена с цел да Ви помогне да се запознаете с условията и да подгответе 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 обявленето. 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 подпись;
- 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 решението 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 оферта 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 оферти

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 оферти и се обявява в деня, определен за отваряне на оферти. 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 оферти, определен в обявленето за обществената поръчка, освен ако участниците са удължили срока на валидност на оферти си след искане на Възложителя.

Комисията, назначена от Възложителя за разглеждане, оценка и класиране на оферти, 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 обявленето 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 заявлениета за участие или оферти, кандидатите или участниците се уведомяват чрез профил 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 представляват на Възложителя декларация съгласно чл.103 ал.2 от ЗОП и чл.51, ал.13 от ППЗОП.

Комисията оценява оферти 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 оферти 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 оферти по реда подробно описан в чл.54 от ППЗОП.

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

Датата, частът и мястото на отваряне на ценовите предложения се обявява чрез съобщение в Профил на купувача на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД не по-късно от два работни дни преди датата на отваряне.

На отварянето могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване.

При оценката Комисията се придържа към предварително определените условия и методиката за оценка на оферти. Комисия класира допуснатите до оценка на оферти 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. След влизане в сила на решението за определяне на Изпълнител, Възложителят отправя покана до участника, определен за изпълнител, за сключване на договора.

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

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

а) за обстоятелствата по чл. 54, ат. 1, т. I от ЗОП - свидетелство за съдимост - оригинал или заверено копие. *Ако свидетелството за съдимост или друг еквивалентен документ могат да бъдат осигурени чрез пряк и безплатен достъп до националните бази данни и а държавите членки Възложителят не изисква тяхното представяне*

б) за обстоятелството по чл. 54, ал. 1. т. 3 от ЗОП - удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на Възложителя и на участника. За доказване на наличие или липса на задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162. ал. 2, т. 1 от Данъчно- осигурителния процесуален кодекс (ДОПК) и лихвите по тях, когато такива са дължини към държавата или към община (чл. 54, ал. 1. т. 3 от ЗОП) *Удостоверение за наличието или липсата на задължения към държавата и към общината по седалището на възложителя и на участника, избран за изпълнител - оригинал*

или заверено копие. Ако удостоверието или друг еквивалентен документ могат да бъдат осигурени чрез прям и безплатен достъп до националните бази данни на държавите членки Възложителят не изисква тяхното представяне.

в) за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 и по чл. 56, ал. 1, т. 4 от ЗОП (вж. т. 1.8.1.1, б. „д“ от раздел III) - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда". Когато в удостоверието 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 - оригинал или заверено копие.

г) за обстоятелствата по чл. 55. ал. 1, т. 1 от ЗОП удостоверение, издадено от Агенцията по вписванията - оригинал или заверено копие. Ако удостоверието или друг еквивалентен документ могат да бъдат осигурени чрез прям и безплатен достъп до националните бази данни на държавите членки Възложителят не изисква тяхното представяне.

д) копие на сертификат за въведена система от участника за управление на качеството EN ISO 9001:2008 или по-нов или еквивалентен, е обхват, сходен с предмета на настоящата обществена поръчка. - заверено копие.

е) Декларация по образец за обстоятелствата по чл. 42, ал. 2, т. 2 - Приложение № 1 от ПРАВИЛНИК за прилагане на Закона за мерките срещу изпирането на пари, за обстоятелствата по чл. 59, ал. 1, т. 3- Приложение № 2 от ПРАВИЛНИК за прилагане на Закона за мерките срещу изпирането на пари и за обстоятелствата по чл. 66 от Закона за мерките срещу изпирането на пари - Приложение № 4 от ПРАВИЛНИК за прилагане на Закона за мерките срещу изпирането на пари.

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

Всички представени документи следва да бъдат актуални.

Важно! Възложителят няма право да изисква документи, които:

- Вече са му били предоставени или са му служебно известни, или
- Могат да бъдат осигурени чрез прям и безплатен достъп националните бази данни на държавите членки.

2.1.2. представи определената гаранция за изпълнение на договора;

2.2. Когато участникът, избран за изпълнител, е чуждестранно лице, той представя съответния документ по чл. 54, ал. 1, т. 1-6, издаден от компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установлен. Когато в съответната държава не се издават документи за посочените обстоятелства или когато документите не включват всички обстоятелства, участникът представя декларация, ако такава декларация има правно значение съгласно законодателството на съответната държава. Когато декларацията няма правно значение, участникът представя официално заявление, направено пред компетентен орган в съответната държава.

2.3. Възложителят не сключва договор, когато участникът, класиран па първо място:

2.3.1. откаже да сключи договор. За отказ от сключване на договор се приема и неявяването на уговорената дата за сключване на договор, освен ако неявяването е по обективни причини, за което Възложителят е уведомен своевременно;

2.3.2. не изпълни някое от условията по т. 2.1., или

2.3.3. не докаже, че не са налице основания за отстраняване от процедурата.

2.4. В случаите по т. 2.3. Възложителят прекратява процедурата или изменя влязлото в

сила решение в частта за определяне на изпълнител и с мотивирано решение и определя втория класиран участник, ако има такъв, за изпълнител.

2.5. Когато един участник е определен за изпълнител по две или повече обособени позиции, с него се сключва един договор за изпълнение на всички обособени позиции, Но които е определен за изпълнител.

2.6. Договорът трябва да съответства на проекта на договор, приложен в документацията, допълнен с всички предложения от офертата на участника, въз основа на които последният е определен за изпълнител на поръчката.

3. Основания за изменение на договора.

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

Изменение на склучен договор за обществена поръчка се допуска с допълнително споразумение към договора и се допуска:

- в случаите по чл.116 т.2-7 от ЗОП
- На основание чл.116, т.1 от ЗОП - При намаление на договорените единични цени и/или процент отстъпка в полза на Възложителя.

РАЗДЕЛ X

ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ И ЕТИЧНИ КЛАУЗИ

1. Общи изисквания

Във връзка с провеждането на процедурата и подготовката на оферти 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 оферти, 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, изгответи или получени от Изпълнителя, са конфиденциални.

Договорът определя как страните ползват всички доклади и документи, изгответи, 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 искове за компенсация от страна на Изпълнителя.

ГЛАВА II

ТЕХНИЧЕСКО ЗАДАНИЕ

1. Доставка на медицински изделия за нуждите на катетеризационна лаборатория в МБАЛ „Д-р Тома 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 склучени 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

Посочените в спецификацията количества медицински изделия по отделните номенклатурни единици са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителя нито за минималното, нико за максималното общо количество /в рамките на действие на договора/ на заявени за медицински изделия по съответните обособени позиции/ номенклатурни единици.

ПНº	Техническа спецификация / INN	м.е.	Кол. за м.е.	EXP.
2	3	4	5	6
01.	ИНТРОДЮСЕРИ			
01.01.	Радиални интродюсери. Интродюсер с хидрофилно покритие и скосен връх на дилататора. Размери: 4, 5, 6, 7, 8 F. Дължина: 70, 100, 230 mm. Водач с хидрофилно покритие. Абокат 1.10x51 mm.	бр.	300	25%
01.02.	Феморални интродюсери. Интродюсер с хидрофилно покритие - "M 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	25%
02.	ДИАГНОСТИЧНИ ВОДАЧИ			
02.01.	Диагностични водачи с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat" 0.018", от 170 см до 180 см	бр.	10	25%
02.02.	Диагностични водачи с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat" 0.025", от 170 см до 180 см	бр.	10	25%
02.03.	Диагностични водачи с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat" 0.035", от 170 см до 180 см	бр.	20	25%
02.04.	Диагностични водачи 0.035", 260 см с хидрофилно покритие "M coat"	бр.	5	25%
02.05.	Диагностични водачи 0.035", от 170 см до 180 см с максимална опора "extra stiff"	бр.	5	25%
02.06.	Диагностични водачи Тип 1, 0.018", от 175 см до 180 см, J с двойно тефлоново покритие /PTFE/FEP/ на намотката	бр.	5	25%
02.07.	Диагностични водачи Тип 1, 0.025", 150 см, J с двойно тефлоново покритие /PTFE/FEP/ на намотката	бр.	5	25%
02.08.	Диагностични водачи Тип 1, 0.035", от 175 см, J с двойно тефлоново покритие /PTFE/FEP/ на намотката	бр.	100	25%
02.09.	Водач. Модел Прав (6 см Подвижен връх /Straight (6 cm Flexible Tip) - дължина в см - 75,145,180,260; диаметър в mm - 0.889; 0.965; Модел Прав (ST Къс Връх -Straight (ST Short Tip) -дължина в см - 145, 260; дължина на върха в см - 1; 3.5; диаметър в mm - 0.889; 0.965; Модел 3 mm J (6 см Гъвкав връх/ Flexible Tip) - дължина в см - 145,180,260; диаметър в mm - 0.889; 0.965; Комбинира голяма твърдост, сила и стабилност с безопасността на мекия атравматичен флопи върх.	бр.	100	25%
03.	ДИАГНОСТИЧНИ КАТЕТРИ			
03.01.	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.	200	25%

03.02.	Диагностични катетри със специално хидрофилно покритие, размери 4, 5, 6 F. Двойно оплетен 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.	100	25%
04.	ВОДАЧИ за PCI			
04.01.	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 см M-coat дистално хидрофилно покритие, 3 см дистално рентгеноплътен край, дължина на водача - 180 см, Floppy - 1.1 g, Intermediate - 3.0 g, Hypercoat - 1.0 g, Xtra Floppy- 0.6 g	бр.	200	25%
04.02.	Водач - PTCA, 0.014"; от 180 см до 190 см и 300 см; 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 рентгенопозитивен 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	25%
04.03.	Водач - PTCA, 0.014"; от 180 см до 190 см и 300 см; 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 рентгенопозитивен 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	25%
04.04.	Водач - PTCA, 0.014"; от 180 см до 190 см и 300 см; 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	25%
04.05.	PTCA водач, 0.014", 180 см; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11 см, натоварване на върха - 3.0 G, дължина на пружината - 11 см; PTFE покритие на шафта.	бр.	5	25%
04.06.	PTCA водач, 0.014", 180 см; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11 см, натоварване на върха - 4,5 G, дължина на пружината - 11 см; PTFE покритие на шафта.	бр.	5	25%
04.07.	PTCA водач, 0.014", 180 см; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11 см, натоварване на върха - 6.0 G, дължина на пружината - 11 см; PTFE покритие на шафта.	бр.	5	25%
04.08.	PTCA водач, 0.014", 180 см; прав вариант; за хронични калцифицирани оклузии; рентгенопозитивна част - 11 см, натоварване на върха - 12.0 G, дължина на пружината - 11 см; PTFE покритие на шафта.	бр.	5	25%
04.09.	PTCA водач, 0.014"към 0.009"; 180 см; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени лезии; рентгенопозитивна част - 20 см, натоварване на върха - 9.0 G, дължина на пружината - 20 см; PTFE покритие на шафта.	бр.	5	25%

04.10.	PTCA водач, 0.014" към 0.009"; 180 см; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени лезии; рентгенопозитивна част - 20 см, натоварване на върха - 9.0 G, дължина на пружината - 20 см; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на шафта.	бр.	5	25%
04.11.	PTCA водач, 0.014" към 0.010"; 190 см и 300 см; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени и фиброзни лезии; цялостна конструкция на ядрото ; рентгенопозитивна част - 15 см, натоварване на върха - 1,7 G, дължина на пружината - 15 см; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на шафта.	бр.	5	25%
04.12.	PTCA водач, 0.014" към 0.011"; 190 см и 300 см; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени и фиброзни лезии; цялостна конструкция на ядрото ; рентгенопозитивна част - 15 см, натоварване на върха - 3.5 G, дължина на пружината - 15 см; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на шафта.	бр.	5	25%
04.13.	PTCA водач, 0.014" към 0.012"; 190 см и 300 см; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени и фиброзни лезии; цялостна конструкция на ядрото рентгенопозитивна част - 15 см, натоварване на върха - 4.5 G, дължина на пружината - 15 см; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на шафта.	бр.	5	25%
04.14.	PTCA водач, 0.014" към 0.009"; 190 см и 300 см; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за комплексни лезии и суб-тотални оклузии; рентгенопозитивна част - 16 см, натоварване на върха - 0.8 G, дължина на пружината - 16 см; полимерен хидрофилен ръкав - 16 см; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на шафта.	бр.	5	25%
04.15.	PTCA водач, 0.014"; 180 см и 300 см; прав или J-вариант; рентгенопозитивна част - 3 см, натоварване на върха - 0.8 G, дължина на пружината - 12 см; полимерен хидрофилен ръкав - 20 cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на шафта.	бр.	5	25%
04.16.	Водач - PTCA, 0.014"; 190 cm; J и прав дистална сърцевина - Elastinite, PTFE покритие, core - to -tip дизайн на върха, дължина на дисталния рентгенопозитивен сегмент 30 mm, модифицирана параболична технология на прехода за улеснен достъп и подобрен контрол на въртене - responsease технология, вариант с дистални 1.0 см от върха без покритие за повече тактилност. Натоварване на върха в gr.: 0.8 g	бр.	20	25%
05.	ВОДЕЩИ КАТЕТРИ			
05.01.	Въвеждащи катери с вътрешен диаметър: 5 F - 0.058", 6 F - 0.071", 7 F - 0.081", 8 F - 0.090". Флексибилна първична крила. Вторична крила с увеличена опора и задържане на кривата. Vest-Tech за повищена рентгенова видимост. ACTIVE гъвкавост в дисталния сегмент. Mid гама гъвкавост в дисталния сегмент.	бр.	250	25%
06.	PTCA БАЛОНИ			
06.01.	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 шафт: 5 F и 6 F водещ катетър, работна дължина: 137 см, 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.	2	50%
06.02.	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.	5	50%

06.03.	Балон катетър за РТСА. Материал СОМАХ; четиристранно сгънат; нисък профил на върха - 0.016"; дължина 145 см; проксимален шафт 1.9 F; дистален шафт 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.	250	50%
06.04.	Балон катетър за коронарна ангиопластика- неразтеглив. Материал на балона НИР, трикратно нагънат. Проксимален шафт 1.9 F, дистален шафт 2.7 F. Външен диаметър на върха Sunflex – 0.018". Преминаващ 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 18mm .	бр.	50	50%
06.05.	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	50%
06.06.	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	50%
06.07.	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 – PEVAX. Входен профил на лезията 0,035"/0,89 mm, проксимален профил на ствola 2,0 F/0,0265"/0,67 mm.	бр.	20	50%
06.08.	Материал: SCP (semi cristalline co-polymer). Shaft design: Hypotube EFT (Enhanced Force Transmission) Tip entry profile: 0.017". Диаметър на дисталния шафт: 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.	100	50%

06.09.	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 см. 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 шафт: биосъвместимо, хидрофилно и овлажнено от 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 шафта: 1,98 F. Дистален диаметър на шафта: 2,7 F. Маркери на проксималния шафт: брахиални и феморални маркери на 90 и 100 см от дисталния връх. Номинално налягане: 12 atm за всички диаметри. Rated Burst Pressure (RBP): 20 atm за всички диаметри.	бр.	40	50%
07.	РТСА БАЛОНИ - медикамент излъчващи			
07.01.	Паклитаксел излъчващ РСТА балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел ($3 \mu\text{g/mm}^2$) / шеллак; съвместим с водач 0,014", RX дизайн; Диаметър на шафт: Просимално 1.8 F, Дистално 2.5 F; Полезна дължина: 140 mm; Диаметър на лumen 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	50%
07.02.	Паклитаксел излъчващ РСТА балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел; Диаметър на шафт: Просимално 1.9 F, Дистално 2.5 F; Полезна дължина: 145 mm; брахиален и феморален маркер 100 см и 110 см; 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	50%
08.	ИНТРОДЮСЕРИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА			
08.01.	Интродюсер; Водач- 0.035"; 45 см - прав и контраполарен и 100 см - прав; Материал: неръждаема стомана и полимер; Шафт: подсилен със стоманени нишки; Рентген-позитивен маркер.	бр.	10	25%
08.02.	5-6-7-8 F водещ катетър - дезиле предназначен за въвеждане на диагностичен и интервенционален консуматив за долнi крайници, ренални и каротидни артерии. Атравматичен M-хидрофилно покритие, усилена среда със стоманена спирала, златен маркер на 5 mm от дисталния край, уширен вътр.lumen: за 5 F - 1,9 mm, 6 F - 2,2 mm, 7 F - 2.5 mm, 8 F - 2.9 mm. Дължина - 45 см. Профили - MPA, RDC,S straight, Lima, HS.	бр.	20	25%
08.03.	6-7-8 F водещ катетър - дезиле предназначен за въвеждане на диагностичен и интервенционален консуматив за долнi крайници, ренални и каротидни артерии. Атравматичен M-хидрофилно покритие, усилена среда със стоманена спирала, златен маркер на 5 mm от дисталния край, уширен вътр. lumen: за 5 F - 1,9 mm, 6 F - 2,2 mm, 7 F - 2.5 mm, 8 F - 2.9 mm. Дължина - 65 см. Профили - Straight	бр.	10	25%
08.04.	5-6-7-8 F водещ катетър - дезиле предназначен за въвеждане на диагностичен и интервенционален консуматив за долнi крайници, ренални и каротидни артерии. Атравматичен M-хидрофилно покритие, усилена среда със стоманена спирала, златен маркер на 5 mm от дисталния край, уширен вътр. lumen: за 5 F - 1,9 mm, 6 F - 2,2 mm, 7 F - 2.5 mm, 8 F - 2.9 mm. Дължина - 90 см. Профили - MPA, Straight.	бр.	10	25%

08.05.	Водещо дезиле с намотка тип серпентина и флексорна технология; Мек, атравматичен, рентгеноконтрастен дистален връх и хидрофилно покритие. Дължина: 45 см; 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	25%
08.06.	Водещо дезиле с намотка тип серпентина и флексорна технология; Мек, атравматичен, рентгеноконтрастен дистален връх и хидрофилно покритие. Дължина: 90/110 см; 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	25%
08.07.	Сет за ретрограден достъп през Педис Дорсалис. Специален интродюсер с клапа; външен диаметър: 4 Fr, вътрешен диаметър: 2.9 g, дължина: 7 см; съвместим с водач .018"; дължина на водач: 40 см; игла: 21 G/4 см.	бр.	5	25%
08.08.	Игла тънкостенна 21 G, дължина 9 см, преминаващ водач 0.021"	бр.	30	25%
09.	КАТЕТРИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА			
09.01.	Периферен Катетър за добра опора, съвместим с 4 F въвеждаща система и водач на 0.035", с дължини 65-90-135-150 см, двойно оплетен със стоманени нишки шафт/DBSS-technology/, 3 маркера - 1 вграден на 1 mm от върха и други 2 щамповани на 40 mm и 60 mm от първия, профили- прав и ангулиран на 30°, 40 см хидрофилно покритие - M 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.	бр.	5	25%
09.02.	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 см, конусовиден връх, З платина - иридий маркери.	бр.	5	25%
09.03.	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 см. Размери и конфигурации: прав/извит – 2.6 Fr и дължини - 65, 90, 150 см; прав/извит - 4.0 Fr и дължини 90, 135, 150 см.	бр.	5	25%
09.04.	Ангиографски катетри за периферна ангиография 4 F (вътрешен диаметър 0.042") и 5 F (0.046") с дължина 65 - 100 см , криви Headhunter, Simmons, Cobra, Vertebral, Berenstein.	бр.	20	25%
09.05.	M-Хидрофилни ангиографски катетри 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 см до 150 см: прав, ангулиран, вертебрален, Cobra, Yashiro, Simmons, Headhunter, Bentson, J type curve.	бр.	30	25%
10.	ДИАГНОСТИЧНИ ВОДАЧИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА			
10.01.	Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/до 180 см с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat", ангулиран и прав.	бр.	80	25%
10.02.	Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/до 180 см с конструкция "one-piece nitinol core" с полимерен жакет и хидрофилно покритие "M coat" ангулиран и прав, Stiff Shaft.	бр.	30	25%
10.03.	Диагностични водачи 0.035/ 180 см с нитинолова сърцевина и хидрофилно покритие "M coat", Bolia type.	бр.	5	25%

10.04.	Диагностични водачи 0.035-0.038/ 180 см или 300 см с нитинолова сърцевина и хидрофилно покритие "M coat", J - 1.5 mm.	бр.	10	25%
11.	СПЕЦИАЛИЗИРАНИ ВОДАЧИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА			
11.01.	Периферен водач: Диаметър на водача: 018"; Дължина на водача: 195 см и 300 см; Ядро: неръждаема стомана; Външна намотка: 6 см неръждаема стомана; Вътрешна намотка: 2 см платина/волфрам; Твърдост на върха:Medium и Stiff;	бр.	5	25%
11.02.	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 см: 182, 300. Върхове : прав и ъглов; два варианта на дълчината на конуса на върха – къс осигуряващ 6 g натоварване и дълъг осигуряващ 3 g натоварване; Сърцевина на водача изработена от сцитаниум; 2 см радиоконтрастен връх; Много подходящ за процедури на подколените съдове. Диаметър 0.014"	бр.	10	25%
11.03.	Периферен водач предназначен да пробие и да премине през резистентни лезии. Дължини в см: 195 , 300; върхове осигуряващи натоварване съответно : 12 g,18 g, 25 g , 30 g;, диаметър 0.014"	бр.	5	25%
11.04.	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 дълчината на водача, с хидрофилно покритие ICE ™ покритие; върх Soft 2 см подлежащ на оформяне; Дължина на водача в см – 110, 150, 200, 300 и дължина на гъвкавия връх 8 см, връх натоварване 8 g; Дължина на водача при 12 см 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	25%
11.05.	Периферен водач предназначен да пробие и да премине през резистентни лезии. Дължина в см: 195 , 300; върхове осигуряващи натоварване съответно : 12 g, 18 g, 25 g , 30 g; диаметър 0.018"	бр.	10	25%
11.06.	Хибридно "Extra stiff" нитинолово ядро в проксималната част със спирално PTFE покритие/155-235 см/, съединено посредством "DUO_CORE" технология с еластично нитинолово ядро дистално, позволяващо "2 jobs with one wire": преминава през лезията и подсигурява доставката на интервенционалната система/стент-балон катетър/ без смяна на водач, намален рисък, процедурно и флуороскопско време. М-хидрофилно покритие на дисталните 25cm, покрити допълнително със железни соли за по-добра рентгенова непрозрачност, дължини 180/260 см за 0.035" и 180/300 см за /0.014"/0.018"/ за феморопоплитеален и под-колоно сегмент/, изтънен дистално, с кривина на върха 45 градуса.	бр.	20	25%
11.07.	Периферен водач, вътрешен диаметър 0.018"; рентгенопозитивен койл с дължина - 15 см; вътрешен диаметър на върха 0.013"; обща дължина - 180/300 см; конусовиден дизайн; предназначен за калцифицирани лезии и фиброзни тъкани.	бр.	40	25%
11.08.	Периферен водач, вътрешен диаметър 0.014 към 0.008"; рентгенопозитивен койл с дължина - 17 см; натоварване на върха 20 G; обща дължина - 180/300 см; конусовиден дизайн; предназначен за калцифицирани лезии и фиброзни тъкани.	бр.	10	25%

11.09.	Периферен водач с хидрофилно покритие, вътрешен диаметър 0.014 към 0.008"; рентгенопозитивен койл с дължина - 17 см; натоварване на върха 40 G; обща дължина - 200/300 см; конусовиден дизайн; предназначен за калцифицирани лезии и фиброзни тъкани.	бр.	5	25%
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 см;	бр.	5	25%
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 см;	бр.	5	25%
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 см;	бр.	5	25%
11.13.	Периферен водач 0,035" <ul style="list-style-type: none"> • Дисталните 17 см. са оформени в постепенно заострен връх с ядро от 0,035" • MICROGLIDE силиконово покритие за намаляване на фрикционата • Дължини 145 см, 190 см и 300 см само с прав връх • Атравматичен връх с възможност за преформиране 	бр.	10	25%
11.14.	Периферен водач .018" с мек, атравматичен връх с възможност за преформиране. Изработен е от рентгенопозитивни платинени мнамотки. <ul style="list-style-type: none"> • MICROGLIDE покритие за намаляване на съпротивлението. • Проксимални маркери за определяне мястото на водача спрямо интрадюсера. • Дължина на водача -190 и 300 см прав и J връх. • Дължина на рентгенопозитивния връх - 5 см. 	бр.	10	25%
11.15.	Периферен роудрънър водач с нитинолов мандрил, AQ хидрофилно покритие и платинен връх. Диаметър: .035"/.038" и дължини според вида на върха - 80/145/180/260 см.	бр.	10	25%
11.16.	Инфузионен катетър с Cragg - микроклапа; диаметър 4/5 F, дължина на катетъра 40/65/100/135 см; дължина на инфузионния участък 5/10/20 см за 4 F и 5/10/20/30/40/50 см 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	25%
12.	БАЛОНИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА			
12.01.	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколенна и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни дисализни фистули; Монорайл и OTW; съвместим с с 0,14" водач; полуокомплиантен 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 NuVax; работни дължини 90 см и 150 см; 2 mm платина-иридиеви рентгеноконтрастни маркери; игла с луер порт - за промиване дисталния вътрешен лumen 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;	бр.	10	50%

12.02.	Балон катетър за PTA 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 стентиране 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 двета катетъра, и проксималния на OTW са с двоен, коаксиален лumen; проксималния участък на MR катетъра е с единичен лumen, обвит с неръждаема стомана hypotube; съвместим с 0,14" водач; катетъра включва заострен връх (0.017"); Работни дължини - 142 см за OTW и 143 см 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 см и 100 см; 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	50%
12.03.	Балон катетър за PTA в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколенна, тибиональна, перонеална, субклавиарна и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; OTW тип, с нисък профил на балона и конусовиден връх (0.040" (1.016 mm) - материал NyVax; съвместим с 0,35" водач, некомплиантен; двоен лumen, шафт завършващ в Y конектор; два платина-иридииеви рентгеноконтрастни маркера; лубриканто покритие Mediglide на балона и върха; RBP – 24 atm; работни дължини на балон катетъра – 40 см, 75 см, 135 см; 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.	бр.	20	50%
12.04.	Балон катетър за PTA 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 стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36 mm) и с 0,18"(0,46 mm); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 80 см и 135 см; 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	50%

12.05.	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 стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полуокомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36 mm) и с 0,18"(0,46 mm); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 40 см, 80 см и 135 см; 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	50%
12.06.	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; полуокомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; 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 см и 150 см; 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;	бр.	5	50%
12.07.	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; Шафт: 5 F; Интродюсер: 6 F и 7 F; Работна дължина: 50, 90 и 137 см; Маркери на балона: 2 набити; Диаметър на балона: 2,0 - 6,0 mm; Дължина на балона: 10 - 40 mm.	бр.	5	50%
12.08.	Периферни балон катетри : Съвместимост с водач: 0.035"; Материал: SCP; Дизайн на шафт: коаксиален лumen на балона; Покритие: hydrophobic patchwork coating на балона и силикон на 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: 5 кратно; 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 см; Размери: d: 3,0 - 10,0; l: 20 - 200;	бр.	15	50%
12.09.	Периферни балон катетри : Съвместимост с водач: 0.018"; Материал: SCP (Semi Cristaline Polimer); Дизайн на шафт: coaxial balloon lumen; Покритие: hydrophobic patchwork coating на балона и силикон на 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: 5 кратно; 2 кратно за 170 mm; Маркери: набити; Работна дължина: 90, 130 и 150 см; 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	50%
12.10.	Периферни балон катетри: Съвместимост с водач: 0.014"; Материал: SCP(Semi Cristaline Polimer); Покритие: hydrophilic patchwork coating на балона и силикон на 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: 3 кратно; Маркери: набити; Работна дължина: 90, 120 и 150 см; Размери: d: 1,5 - 4,0; l: 20 - 220; Интродюсер: 4 F.	бр.	15	50%

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: ø 3,0 - 8,0 mm; 7 F: ø 9,0 -10,0 mm; 8 F: ø 12,0 mm; Работна дължина: 40 и 75 cm; Размери: d: 3,0 - 12,0; l: 20 - 100;	бр.	15	50%
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 см 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	50%
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 см, ентри-профил 0.60 mm ,съвместим с 6 F водещ катетър за 2mm; 3mm; 4,5mm/ 7 F, за 6mm; 7mm/ 8 F , за 8 mm диаметър, дължини 40mm; 60mm; 80mm; 100mm; 120mm; 150mm, за диаметри от 2.0 - 6.0 и 40mm; 60mm; 80mm за 7.0 и 8.0.	бр.	10	50%
12.14.	OTW нископрофилен балон за подколенния сегмент, съвместим с водач 0.014", с две дължини - 100 см и 148 см. 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	50%
12.15.	Периферен балон за стенози във феморална, поплитея, интра поплитея, ренална артерия за лечение на обструктивни лезии и постилация 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 Fsheath съвместимост за всички размери, crossing profile - по-малък от 1 mm. Номинално налягане - 8 atm RBP= 14 atm.	бр.	10	50%
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 (BTHC) ; 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	50%
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 см и 135 см. Катетърът с работна дължина 80 см има един маркер при 50 см и два маркера при 60 см. Катетърът с работна дължина 135 см има един маркер при 90 см два маркера при 100 см. диаметри на балона в mm; 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; дължини на балона в mm:20; 40; 60; 80; 100; Покритие: лекарство - паклитаксел е 2.0 µg на mm ² от повърхността на балона и ексципиент - acetyl tributyl citrate - ATBC	бр.	15	50%

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 см и 150 см. Катетърът с работна дължина 90 см има един маркер при 50 см и два маркера при 60 см. Катетърът с работна дължина 150 см има един маркер при 90 см и два маркера при 100 см. Диаметри на балона в mm: 2,0; 2,5; 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 ексципиент - acetyl tributyl citrate – ATBC.	бр.	10	50%
12.19.	Паклитаксел изльчващ РТА балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел (3µg/mm ²) / шеллак; съвместим с водач 0,035", Материал на балон: Polyamide/Nylon; Билуменен OTW дизайн Диаметър на шафт: Полезна дължина: 80/135 mm; Хидрофилно покритие на дистална част; Сгъване на балон: 4-кратно за 4.00mm и 5.00mm, 5-кратно за размери от 6.00mm до 8.00mm. Дължина: 20mm; 40; 60; 80; 100; 120; 150mm; Диаметър: 4.00mm; 5.00mm; 6.00mm; 7.00mm; 8.00mm.	бр.	15	50%
13.	ПЕРИФЕРНИ СТЕНТОВЕ И ПРОТЕКТИРАЩИ УСТРОЙСТВА			
13.01.	Материал: неръждаема стомана; Дизайн на стента: спирала; Дизайн на шафта: Bi-lumen; Дължина на шафта: 80 и 130 см; 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	50%
13.02.	Саморазгъващи се периферни стентове: Материал: NiTi; .035"; Дебелина на стратовете :140/85 µm; Скъсяване: <2%; Работна дължина: 90 - 135 см; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на шафта; 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	50%
13.03.	Саморазгъващи се периферен стент; Материал на стента: NiTi; .018"; Дебелина на стратовете: 140/85 µm; Скъсяване: <2%; Работна дължина: 90-135 см; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие пасивно: силиконов карбид; на стента; хидрофобно на шафта(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	50%
13.04.	Саморазгъващи се периферни стентове: Материал: NiTi; .035"; Дизайн на стента: 12 венеца; 3 S връзки между сегментите; Дебелина на стратовете: 225 µm; Скъсяване: <2%; Дължина на шафта: 70 и 120 см; Маркери: по 4 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на шафта; Easy release system- система за лесно освобождаване на стента; 6 F съвместимост с интродюсер; anti jump mechanism - специално уделение на шафта, което предпазва стента по време на разгъване от изплъзване напред; Размери: d: 7,0 - 12,0; l: 30 - 80.	бр.	10	50%

13.05.	Саморазгъващи се периферни стентове: Материал: NiTi; .018"; Дизайн на стента: 12 венеца; 3 S връзки между сегментите; Дебелина на стратовете: 155/80 μ m; Скъсяване: <2%; Работна дължина: 70 - 135 см; 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	50%
13.06.	Премонтиран стент за периферна ангиопластика; Система за доставка - OTW катетър с некомплиантен балон; 2 рентгеноконтрастни 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 см и 135 см; Дисталните 30 - 40 см са покрити с Hydro Pass™ покритие.	бр.	5	50%
13.07.	Система за периферно стентиране 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 μ g/cm ² еверолимус приложен на стента; Работна дължина на системата за доставка: 144 см; Предназначен за водач < 0,014 инча (0,36 mm); Балон: нов двупластов, изработен по иновативна технология, в съчетание със съществуваща би аксиален вътрешен шафт, осигурява подобрено 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 слоя, вътрешният слой се състои от полимер - PVMA - 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 флуороди-ко-хексафлуоропропилен), смесен с еверолимус;	бр.	10	50%
13.08.	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 см и използваема дължина 75 см; дълга с обща дължина 160 см и използваема дължина 135 см; Препоръчителни размери на водача съответно 0,035", 180 см и 0,035", 260 – 300 см; 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	50%

13.09.	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 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 лumen, 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: 6mm; 7mm; 8mm; 9mm, 10mm. Два варианта в дължината на с-мата на доставка: къс – обща дължина 100 см; работна дължина 75 см и дълъг- обща дължина 160 см; работна дължина 135 см.	бр.	5	50%
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 tantal, увеличават видимостта на стента с цел помош 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 см и дълъг 120 см.	бр.	5	50%

13.11.	Саморазширяващата се стентова система за SFA и поплитеално стентиране. 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 двета 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 лumen 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 см и 130 см).	бр.	10	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 - 20mm; 30mm; 40mm; 60mm; 80mm, 100mm; 120mm; 150mm; 180mm; 200mm. и диаметър от 4mm; 5mm; 6mm; 7mm; 8mm. Дължина на шафта - 80cm; 120cm. CE и FDA индикации за употреба в SFA и Poplitea	бр.	20	50%
13.13.	За лечение на: комплексни стенози на илиачната артерия (лезия с дължина \geq 3 см или калцирана или ексцентричен лезия с дължина <3 см) 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 супрслав, покрита с PET (polyethylene terephthalate) графт материал; Системата за доставка е съвместима с 0,035" водач; Размери за напълно разгънат стент – диаметър: 6.0mm; 7.0mm; 8.0mm; 9.0mm; 10.0mm; 12.0mm; 14.0mm; дължини : 20mm; 30mm; 50mm; 70mm;	бр.	5	50%
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	50%
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; Големина на Отворите на филтъра 110 Микрона; Дължина на водача 90 см, 300 cm; .014" stainless steel тяло с PTFE покритие; Дисталния край е снабден с PTFE вътрешено покритие ; .030" проксимален стоп с висока Ro видимост; Автостоп предотвратяващ вклиняването на върха ; Проксимални маркери на ствала на 87 см и 97 см от дисталния край (90 и 100 см от върха); Последните 20 см от дължината са със силиконово покритие.	бр.	15	50%

13.16.	Система за Емболна протекция с филтър (улавяща част) от 3,0 до 7,0 mm, с дължина на катетъра 320/190 см и диаметър 0,36 mm, съвместима с водачи 0.014" и 0.018"	бр.	5	50%
14.	СТЕНТОВЕ -Коронарен стент Графт			
14.01.	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, Hydrex покритие, диаметър - 2.8; 3.0; 3.5; 4.0; 4.8 mm; дължина - 16, 19, 26 mm.	бр.	2	50%
15.	СТЕНТОВЕ - Кобалт-хромови /CoCr/			
15.01	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; Страницен клон: 6.5 mm;	бр.	3	50%
16.	СТЕНТОВЕ - Медикамент излъчващи			
16.01.	Медикамент излъчващ стент. Медикамент: Sirolimus Материал: кобалт-хром, L-605 Дизайн: двоен хелиокоидален Пасивно покритие: PROBIO /силиконов карбид/ Активно покритие: BIOLute- биорезурбируем полимер Дебелина на стратовете: 0,0024" Доза: 50-250 µg в зависимост от размера Дължина на шафта: 140 см 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.	бр.	100	50%
16.02	Медикамент-излъчващ коронарен стент от кобалт-хромова сплав (F562). Медикамент: Биолимус A9 с дозировка 15.6 µg/mm, и биоразградим полимер: Полилактид (PLA) Водач: 0,014", Хидрофилно покритие W-II; Дизайн: S-образни и прави конектори с квадратична връзка на стратове с дебелина 0.0035"/0.09мм, и модел с 6 или 9 корони; Ro маркери 90 и 100 см от върха, Профил на преминаване на лезия: 0,016", Диаметър на шафт: Проксимално 2.0F/0.0265", Дистално 2,6F/0.034"; Хидрофилно покритие W-II; Полезна дължина: 142 см; Възможност за отваряне на клетка на стратове: 1.56mm; Радиална сила: > 0.67 bar/500 mmHg. Дължина: 9mm; 14mm; 19mm; 24mm; 29mm; 33mm; 36mm; Диаметър: 2.25mm; 2.5mm; 2.75mm; 3.00mm; 3.50mm; 4.00mm;	бр.	260	50%
16.03	Коронарен стент от кобалт-хром L- 605 с покритие от сиролимус/пробукол - отворена клетка, технология на покритието 50 % сиролимус и 50 % пробукол, без полимер, дебелина на покритието 4 µm, концентрация на медикамента 1.2 µm/mm ² , рекойл 4.3%, удебелен сегмент в конструкцията, осигуряващ увеличена радиална стабилност и повишена рентгенова визуализация, проксимален шафт с тефлоново покритие 1.9 F дистален шафт полиамид 2.5 F, профил на входа на лезията 0.016 "; профил на преминаване 0.031 "-0.038 ", номинално налягане 10 atm, дебелина на страт при диаметри 2.0mm; 2.25mm; 2.5mm; 2.75mm; 3.00 mm - 55 µm , при диаметри 3.5mm и 4.0 mm – 65 µm , размери: диаметри 2.00mm; 2.25mm; 2.50mm; 2.75mm; 3.00mm; 3.50mm; 4.00mm с дължини 9 mm; 12mm; 16mm; 19mm; 24mm; 28mm, 32mm; 38mm.	бр.	200	50%

16.04	Система с излъчващо сиролимус резорбираемо коронарно магнезиево скеле. Материал на скелето: патентована магнезиева сплав. Маркери: два танталиеви във всеки край. Активно покритие: биорезурбираем полимер (PLLA) и сиролимус. Доза на лекарството: 1.4 mg/mm ² . Препоръчителен водещ катетър: 6F (мин. I.D. 0.070"). Преминаващ профил: 1.5 mm. Дължина на шафта: 140 см. Материал на балона: SCP (semi crystalline co-polymer). Диаметри: 3.0mm и 3.5 mm. Дължини: 15mm; 20mm; 25mm.	бр.	5	50%
16.05	Медикамент-излъчващ коронарен стент. Медикамент: Биолимус A9 с дозировка 15.6 µg/mm - ablуминално покритие. Водач: 0,014", Дизайн: квадратична връзка с "S" образни конектори с дебелина на стратове 0.0047"/0.12mm и модел с 6 или 9 корони; Ro маркери 90 и 100 см от върха, Профил на преминаване на лезия :0.018"/0.46mm, Диаметър на шафт: Проксимално 2.0F, Дистално 2.6/2.8F; Хидрофилно покритие W-II; Полезна дължина: 142 см; Радиална сила: > 0.67 bar / 500 mmHg. Възможност за отваряне на клетка на стратове: 1.56mm Дължина: 8mm; 11mm; 14mm; 18mm; 24mm; 28mm; 33mm; 36mm; Диаметър: 2.25mm; 2.50mm; 2.75mm; 3.00mm; 3.50mm и 4.00mm.	бр.	50	50%
17.	КОНСУМАТИВИ ЗА РОТАБЛАТОР: Сет за ротаблация, включващ катетър за ротаблация, 1 бр. устройство за придвижване на катетър, 1 бр. водач за ротаблация			
17.01.	Адвансер за Ротаблатор. Катетър за Ротаблатор, дължина 135 см, размери на борчето в mm: 1.25; 1.50; 1.75; 2.00; 2.15; 2.25; 2.38; 2.50. Водач за Ротаблатор тип флопи, дължина 325 см, диаметър- 0,014" (0.36 mm).	бр.	3	25%
18.	Консуматив за контрапулсатор			
18.01.	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	50%
19.	ДРУГИ			
19.01	Y - Конектор единичен 9.5 F	бр.	220	25%
19.02	Инфлятор манометър за раздуване на балони до 30 атмосфери.	бр.	100	25%
19.03	Покривка за маса 150 x 240 см, с абсорбираща част 75 x 140 см; Целулозна кърпа 19 x 25 см; Абсорбиционна подложка 56 x 80 см; Адхезивна кърпа 50 x 50 см; Ангиографски чаршаф 240 x 330 см с отвори /4 бр./ 5 x 7cm и 7 x 9 cm, позволяващи феморален и радиален достъп.	бр.	200	25%
19.04	Ангиографски чаршаф за феморален и радиален достъп с подсилена абсорбираща зона, с два прозрачни панела по дълбината на двете страни - 240 x 340 см - 1 бр.; чаршаф с адхензиф 50 x 50 см - 1 бр; чаршаф за инструментална маса 150 x 200 см - 1 бр; медицински кърпи 40 x 40 см - 4 бр; подсилени предпазни престилки - 2 бр.	бр.	1 000	25%
19.05	Чаршаф за инструментална маса 150 x 180 см. Стерилен.	бр.	1 000	25%
19.06	Трипътно кранче с удължител с налягане до 4 bar; въртене на 360 градуса; радиално и аксиално подвижно фиксиране; прозрачен корпус; дължина 25cm.	бр.	400	25%
19.07	Трипътно кранче с налягане до 4 bar; въртене на 360 градуса; радиално и аксиално подвижно фиксиране; прозрачен корпус.	бр.	100	25%
19.08	Пункционна игла за PTCA 18 G, 7 см.	бр.	30	25%

19.09	Интравенозна система за различни контейнери 180 см, 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 DEHP	бр.	80	25%
19.10	Канюла за инфузия без инкорпориран порт, тънкостенен катетър от полиуретан (PUR) с полирана повърхност и атравматичен профил. Четири вградени рентгенопозитивни ленти по цялата дължина на катетъра, без крилца 20 G, (1.1 x 32 mm), 60 ml/min (PUR)	бр.	1 500	25%
19.11	Спирателно кранче с ротатор Male-Female Rotating Adapter /мъжко-женско/. Ротационен адаптер.	бр.	300	25%
19.12	Трикомпонентна перфузорна спринцовка (съвместима с перфузор Браун), Тип Луер-лок, без игла. Материал – полипропилен, специално обработени плъзгащи повърхности, разрачен цилиндър; неизтриваща се градуировка нанесена под 45 градуса спрямо положението на спринцовката в помпата. Обем 50 ml.	бр.	20	25%
19.13	Спринцовка 20 ml. Тристъставна, тип луер лок.	бр.	500	25%
19.14	Трансдюсер комплект камера за измерване на кръвно налягане за еднократна употреба. 150 см, 3 cc/час, прозрачен, валидиран чрез Габарит тест за прецизност, стерилен, непирогенен, без латекс. Съвместим с хемодинамична станция "Notocord", използваща интерфейсен кабел тип ВР с четири пина.	бр.	40	25%
19.15	Перфузионен катетър за първична ангиопластика с Dotter ефект позволяващ реканализация на артерията без фрагментация на тромба с профил от 0.017 - 1.45 mm. Диаметър на проксималния шафт 2.3 F. Диаметър на дисталния шафт 4.35 F. Дължина 138 - 140 см.	бр.	2	25%
19.16	Тромб - аспирационен катетър, скосен връх, термично обработен връх; Наличие на метална оплетка в стената за добър контрол при въртене. Два диаметъра на катетъра, съвместими с 6 F и 7 F въвеждащи катетри, със съответно дължини 140 см и 145 см	бр.	5	25%
19.17	Катетър с технология Rapid Exchange (RX) за тромб екстракция с пресичащи и измервателни лезии. Проксимален и дистален шафт с PTFE продължителен вътрешен слой. Обща използваема дължина = 140 см. Пресичащ профил = 0.020". Съвместимост: 6F Въвеждащ катетър; 0.014" Guidewire. Размер на дистален шафт: 5.1 F максимум и 16.5 см дължина. Размер на проксимален шафт: 4.2 F и 123.5 см дължина. Капацитет на извличане: 1.595 cc/s (25 градуса С вода). Кинкинг радиус = 10.7 mm.	бр.	5	25%
19.18	КАТЕТЪР биполярен пейсиращ с дезиле. Електрод за временна кардио стимулация биполярен. Дължина на електрода 110 см. Материал стоманен покрит с ренгено позитивен полимер. С размер 5F - ангулиран; прав	бр.	10	25%
19.19	КАТЕТЪР биполярен пейсиращ с дезиле. Електрод за временна кардио стимулация биполярен. Дължина на електрода 110 см. Материал стоманен покрит с ренгено позитивен полимер. С размер 6F - ангулиран; прав	бр.	10	25%

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 50 /петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за позиции с № 6.01; 6.02; 6.03; 6.04; 6.05; 6.06; 6.07; 6.08; 6.09; 7.01; 7.02; 12.01; 12.02; 12.03; 12.04; 12.05; 12.06; 12.07; 12.08; 12.09; 12.10; 12.11; 12.12; 12.13; 12.14; 12.15; 12.16; 12.17; 12.18; 12.19; 13.01; 13.02; 13.03; 13.04; 13.05; 13.06; 13.07; 13.08; 13.09; 13.10; 13.11; 13.12; 13.13; 13.14; 13.15; 13.16; 14.01; 15.01; 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 18.01 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

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.), 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 до 12 (дванадесет) месеца считано от датата на подписане 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 следният електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com

ГЛАВА III

Критерият за оценка на оферите **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”** - Цена за единица мярка на предлагания продукт за съответната номенклатурна единица /обособена позиция по възходящ ред, въз основа на предложените единични цени за мярка мед. изделия.

В случай на оferиране на еднакви крайни цени за обособената позиция и/или 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

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

ОФЕРТА

от

/наименование на участника/

за участие в открита по реда на ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет:

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

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.

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

2. 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:
.....

(подпись на лицето, представляващо участника)

.....
(име и фамилия на лицето, представляващо участника)

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 Тома Венкова" АД - Габрово"

Подписаният:

(три имени)

Данни по документ за самоличност

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

в качеството си на

(должност)

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 Тома Венкова" АД - Габрово”

Поемаме ангажимент да изпълним обекта на поръчката в съответствие с изискванията Ви, заложени 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 месеца, считано от датата на подписане 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 не по-малък от 50 /петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за позиции с № 6.01; 6.02; 6.03; 6.04; 6.05; 6.06; 6.07; 6.08; 6.09; 7.01; 7.02; 12.01; 12.02; 12.03; 12.04; 12.05; 12.06; 12.07; 12.08; 12.09; 12.10; 12.11; 12.12; 12.13; 12.14; 12.15; 12.16; 12.17; 12.18; 12.19; 13.01; 13.02; 13.03; 13.04; 13.05; 13.06; 13.07; 13.08; 13.09; 13.10; 13.11; 13.12; 13.13; 13.14; 13.15; 13.16; 14.01; 15.01; 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 18.01 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

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

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, заложени 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 кандидадстваме съгласно образец (Образец № 2А).

_____г.

(дата на подписване)

Декларатор: _____

579. Доставка на медицински изделия за инвазивна кардиология 2019 -2020

Стр. 001 от 001

- ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ**Приложение 01: Доставка на медицински изделия за инвазивна кардиология 2019 -2020**

Фирма ЕИК

П№	Техническа спецификация / INN	REF/Кат №	мярка	Търговско наименование	Брой м.e. в опаковка	Производител	Срок годност от датата на производство (в месеци)	КОД НЗОК	Забележка
....	ПОЗИЦИЯ -								
.....						
.....						
.....						
.....						

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

ПОДПИС:.....

ДАТА:.....

/на Управителя или упълномощено лице и печат/

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

579. Доставка на медицински изделия за инвазивна кардиология 2019 -2020

- ЦЕНОВА ОФЕРТА

Приложение 01: Доставка на медицински изделия за инвазивна кардиология 2019 -2020

Фирма

ЕИК

П№	Техническа спецификация	М.е.	Кол. за м.е	Производител	Цена с ДДС за мрка	Цена за опаковка	Код НЗОК	Забележка
.....						
.....						
.....						
.....						
.....						

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

ПОДПИС:.....

ДАТА:.....

/на Управителя или упълномощено лице и печат/

ПРОЕКТ НА ДОГОВОР №.....

за възлагане на обществена поръчка с предмет:

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

Днес, 2019г., в град Габрово, на основание чл.112 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**“, и избран изпълнител с Решение № от 2018 г. на изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – Габрово, се склучи 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, и номер по ЗДДС BG 107507217 представлявано от д-р Нели Иванова Савчева, в качеството си на изпълнителен директор от една страна, наричано по-долу “ВЪЗЛОЖИТЕЛ” и

....., със седалище и адрес на управление, вписано в търговския регистър към Агенция по вписванията с ЕИК....., и номер по ЗДДС, представлявано от в качеството си на от друга страна, наричано по-долу “ИЗПЪЛНИТЕЛ”.

Страните се споразумяха както следва:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

Чл.1. /1/ Предмет на настоящия договор са периодични доставки на медицински изделия /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.

/2/ При обективна невъзможност от страна на изпълнителя за доставка на медицинско изделие посочен В приложение 1 неразделна част от договора, Възложителят има право да да направи замяна предложена от изпълнителя с нови продукти, които не са включени в Приложение №1, но са в изпълнение предмета на договора и отговарят на спецификацията на Възложителя. Под „нови видове“ се има предвид: При спиране от производство и/или внос, еквивалент на медицински изделия съгласно приложение 1 със същите или по-добри характеристики и качества при запазване на цената.

II. СРОК НА ДОГОВОРА

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

/2/. Договорът влиза в сила от 2019г. и е валиден до 2020г.

/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 по реда на ЗОП.

III. ЦЕНА И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

Чл.3./1/. Единичната цена на стоките за съответната мярна единица 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 включен ДДС.

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

ТБIBAN:; BIC:

Изпълнителят е длъжен да уведомява писмено възложителя за всички последващи промени на банковата му сметка в срок до 7/седем/ дни считано от момента на промяната. В случай, че изпълнителят не уведоми възложителят в този срок, счита се, че плащанята по посочената в настоящия член банкова сметка са надлежно извършени.

/3/. Заплащането е отложено в срок от 60 календарни дни от датата на доставката и се осъществява след представяне на следните документи: фактура - оригинал; приемно предавателен протокол; копие от писмената заявка за доставка, подписани от упълномощено от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ лице.

/4/ В случай, че посочените в чл.3 ал.3 документи са нередовни или не са комплектовани, същите се връщат на изпълнителя с приемно-предавателен протокол за изправяне на нередностите. Срокът по чл.3, ал.3 започва да тече от датата на представяне на последният изисквани документ.

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 330, 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>

/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.

/5/ В случай, на фактурирана по-висока цена изпълнителят издава съответния коригиращ счетоводен документ.

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:

Лице за контакт:

/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 ръководител Болнична аптека или упълномощено от него лице, по телефон (при спешност), писмено, по факс (00359884 600 604) или от следният електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com

/4/. Доставянето на стоките, предмет на настоящия договор се извършва 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 .

/5/. За всяка подадена заявка, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да изпрати потвърждение, че е получена на следният електронен адрес: apteka.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 медицински изделия по вид или количество при подадена заявка, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да уведоми по имейл, факс или писмено ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в срок не по-дълъг от 2 /два/ часа след получаване на заявката. Ако изпълнителят не достави стоките и не уведоми в посочения срок възложителя за невъзможността за извършване на доставката, това се счита за мълчалив отказ.

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 придвижват от:

- фактура - оригинал за извършена доставка, отговаряща на изискванията на ЗДДС и ППЗДДС;

- приемателно-предавателен протокол съдържащ задължително следните реквизити за всяка партида: партиден номер, дата на производство и срок на годност и кат. номер /за мед. изделия.

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 срок на годност, по-малък от 50 /петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за позиции с № 6.01; 6.02; 6.03; 6.04; 6.05; 6.06; 6.07; 6.08; 6.09; 7.01; 7.02; 12.01; 12.02; 12.03; 12.04; 12.05; 12.06; 12.07; 12.08; 12.09; 12.10; 12.11; 12.12; 12.13; 12.14; 12.15; 12.16; 12.17; 12.18; 12.19; 13.01; 13.02; 13.03; 13.04; 13.05; 13.06; 13.07; 13.08; 13.09; 13.10; 13.11; 13.12; 13.13; 13.14; 13.15; 13.16; 14.01; 15.01; 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 18.01 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции, или несъответствие на партидния номер, то може да откаже да ги приеме, което се счита за недоставяне на съответните стоки. В този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯ дължи неустойка по чл.24, ал.2, освен ако няма писмено съгласие от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за доставянето на тези стоки въпреки по-малкия срок на годност.

/4/. При констатиране от оторизирано лице на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на несъответствие на партидния номер на доставените стоки, 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.

/5/ Възложителят има право да откаже приемането на заявлена стока, която е доставена след сроковете на чл.5 ал.4 от договора.

Чл.9. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен с доставяне на стоките да представи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ документите, изброени в чл.3, ал.3 и ал.4 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 стоки 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 в размер съгласно чл.24, ал.1 от 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 склучил 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 от настоящия договор.

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

VII. 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 заявленото 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 заявлените 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 .

/3/ Възложителят си запазва правото да не възложи целия предведен от него обем медицински изделия, в случай че отпадне необходимостта от използването им.

VIII. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ДОГОВОРА

Чл.16./1/. Гаранцията за изпълнение на договора е в размер на лева, **представляваща 3% 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, валидна за целия срок на договора, но не по-малко от 13/тринадесет/ месеца. Тя се предоставя на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ при подписване на договора.

/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.

/2/. Към датата на доставката остатъчния срок на годност на медицинските изделия за позиции с № 6.01; 6.02; 6.03; 6.04; 6.05; 6.06; 6.07; 6.08; 6.09; 7.01; 7.02; 12.01; 12.02; 12.03; 12.04; 12.05; 12.06; 12.07; 12.08; 12.09; 12.10; 12.11; 12.12; 12.13; 12.14; 12.15; 12.16; 12.17; 12.18; 12.19; 13.01; 13.02; 13.03; 13.04; 13.05; 13.06; 13.07; 13.08; 13.09; 13.10; 13.11; 13.12; 13.13; 13.14; 13.15; 13.16; 14.01; 15.01; 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 18.01 следва да бъде не по-малък от 50% /петдесет на сто/ от обявения от производителя.

/3/ В случай на доставка на медицински изделия с по-кратък от договорения срок на годност, се дължи неустойка, както следва:

от 49,99% до 35% - 1% върху стойността на доставката;

от 34,99% до 25% - 1,5 % върху стойността на доставката;

от 24,99% до 15% - 2 % върху стойността на доставката;

под 14,99% - 5 % върху стойността на доставката;

В този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да издаде фактура като данъчната основа посочи намалената с предвидената неустойка стойност на доставката. В случай, че ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не е коригирал фактурата с предвидената неустойка Възложителят може да откаже приемането на стоките или да си удържи неустойките по Договора от гаранцията за изпълнение.

/4/ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното пристигане или приемане остатъчния срок на годност е по – малък от определения в чл.18, ал.2 минимален срок на годност.

/5/ Доставката на медицинско изделие с остатъчен срок на годност по-малък от 15 на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, или упълномощено от него лице, за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, или упълномощено от него лице, стоките няма да бъдат

заплащани

/6/ Искането за писмено съгласие, в случаите на ал.5, следва да постъпи при Възложителя в срок до 1/един/ работен ден от получаване на заявката, а при спешни доставки в срок до 1 час от получаване на заявката.

/7/ Посочените в ал.6 срокове за доставка на медицински изделия с остатъчен срок на годност по малко от 15 на сто от обявения от производителя започват да текат от датата /частът в случаите на спешна доставка/ на получаване на съгласие за доставката.

/8/ Минималния срок на годност на всички останали лекарствени изделия следва да бъде не по-малък от 25 /двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

/9/ В случай на доставка на медицински изделия извън описаните по-горе в ал.2 с по-кратък от договорения срокна годност, изпълнителят дължи неустойка, както следва:

От 24,99% до 15% - 2% върху стойността на доставката.

под 14,99% - 5 % върху стойността на доставката;

/10/ Доставки на медицински изделия с остатъчен срок под 15% обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, или упълномощено от него лице, за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, или упълномощено от него лице, стоките няма да бъдат заплащани.

/11/ Искането за писмено съгласие, в случаите на ал.10, следва да постъпи при Възложителя в срок до 1/един/ работен ден от получаване на заявката, а при спешни доставки в срок до 1 час от получаване на заявката.

/12/ Посочените в ал.6 срокове за доставка на медицинско изделие с остатъчен срок на годност по малко от 15 на сто от обявения от производителя започват да текат от датата /частът в случаите на спешна доставка/ на получаване на съгласие за доставката.

X. РЕКЛАМАЦИИ

Чл.19. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламиации 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. Рекламиации за явни недостатъци на стоките се правят до 14 /четиридесет/ дни от датата на доставяне, като за целта се съставя протокол от комисия определена от Възложителя.

Чл.21. Рекламиации 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 рекламиация и конкретното искане на Възложителя.

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

че той приема рекламиацията.

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

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

/2/. При рекламиации за скрити недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в срок от 2 /два/ дни от приемане на рекламиацията, за своя сметка и риск да замени стоките, за които е направена рекламиация и да достави заявените стоки, 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 6 /шест/ 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 6 /шест/ 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 ал.4 от настоящия договор ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 0,7 % на ден върху стойността на считаната за недоставена стока , но не повече от 30%/тридесет процента/ от стойността на неизпълнението.

/3/. При отказ / **писмен или мълчалив/** на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, в случаите на чл. 11 ал.1 и ал.2, той дължи неустойка в размер на 0,7 % на ден върху стойността на недоставената стока, но не повече от 30% /тридесет процента/ от стойността на неизпълнението

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 от гаранцията за добро изпълнение по настоящия договор; при липса на такива суми – чрез прихващане от дължими суми 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.31. За системно неизпълнение се счита три или повече пъти нереализирани частични или пълни доставки.

/5/ При писмено уведомление от страна на изпълнителя до Възложителя за прекратяване на договора/частично за номенклатурна единица или пълно прекратяване, Изпълнителят дължи неустойка в размер на 20% от прогнозната стойност за конкретната номенклатурна единица/обособена позиция, за която иска прекратяване на договора.

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 ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 5 % /пет на сто/ от стойността на заявката.

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

/2/ Неустойката по ал.1, не се дължи от Възложителя, в случай на забавено/и плащания/преводи от НЗОК, като това обстоятелство подлежи на доказване от страна на Възложителя.

XII. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

(приложимо само в случаите, в които избрания за изпълнител участник е посочил, че ще ползва подизпълнители, при склучване на рамковото споразумение)

Чл. 29. /1/ 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.

/2/ ВЪЗЛОЖИТЕЛ изисква замяна на ПОДИЗПЪЛНИТЕЛ, който не отговаря на условията по ал.1.

/3/ Когато частта от поръчката, която се изпълнява от ПОДИЗПЪЛНИТЕЛ, може да бъде предадена като отделен обект на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ или на ВЪЗЛОЖИТЕЛ, последния заплаща възнаграждение за тази част на ПОДИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

/4/ Разплащанията по ал. 3 се осъществяват въз основа на искане, отправено от ПОДИЗПЪЛНИТЕЛЯ до ВЪЗЛОЖИТЕЛ чрез ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, който е длъжен да го предостави на възложителя в 15-дневен срок от получаването му.

/5/ Към искането по ал. 3 ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими.

/6/ ВЪЗЛОЖИТЕЛ има право да откаже плащане по ал. 3, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за отказа.

/7/ Независимо от използването на ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ отговорността за изпълнение на договора е на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

XIII. ФОРСМАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА

Чл. 30 /1/ Страните по настоящия договор не дължат обезщетение за понесени вреди и загуби, ако последните са причинени в резултат на непреодолима сила.

/2/ Ако страната, която е следвало да изпълни свое задължение по договора е била в забава, тя не може да се позовава на непреодолима сила.

/3/ "Непреодолима сила" по смисъла на този договор е непредвидено и/или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на договора.

/4/ Страната, засегната от непреодолима сила, е длъжна да предприеме всички действия с грижата на добър стопанин, за да намали до минимум понесените вреди и загуби, както и да уведоми писмено другата страна в 7-дневен срок от настъпването на непреодолимата сила. При неуведомяване в посочения в предходното изречение срок се дължи обезщетение за настъпилите от това вреди. Непреодолимата сила се доказва от засегнатата страна със сертификат за форсмажор, издаден по съответния ред от компетентния орган в държавата, в която са настъпили форсмажорните обстоятелства.

/5/ Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задълженията и свързаните с тях насрещни задължения се спира.

/6/ Не представлява "непреодолима сила" събитие, причинено по небрежност или чрез умишлено действие на някоя от страните или техни представители и/или служители, както и недостига на парични средства на ИЗПЪЛНИТЕЛ и ВЪЗЛОЖИТЕЛ.

XIV. ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

Чл.31. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати договора, еднострочно 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.32.1/1/ При прекратяване на договора по вина на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ - неизпълнение на поетите по настоящия договор задължения, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯT, начислява предвидените в раздел XI неустойки и задържа пълния размер на гаранцията за изпълнение.

/2/ При писмено уведомление от страна на изпълнителя до Възложителя за прекратяване на договора/частично за номенклатурна единица или пълно прекратяване, Изпълнителят дължи неустойка в размер на 20% от прогнозната стойност за конкретната номенклатурна единица, за която иска прекратяване на договора.

Чл.33. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯT 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.34. Договорът се прекратява с изтичане на срока, за който е сключен.

Чл.35. В случай, че през времето на действие на договора ЦОПСЗ сключи рамково споразумение със същия предмет Възложителят прекратява своят договор с изпълнителя, частично или пълно, освен в случаите когато договорените цени и условия по този договор са по-благоприятни от тези по рамковото споразумение.

XV. СЪОБЩЕНИЯ

Чл.36. /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 електронната поща на страните, като насрещната страна писмено по 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 или medcons.mbal.gabrovo@gmail.com

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

Лице за контакти:

/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;
- обратния e-mail за потвърждаване - при изпращане по електронна поща.

XVI. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

Чл.37. 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/