



МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
„Д-р ТОТА ВЕНКОВА” АД - гр. ГАБРОВО

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

ОДОБРЯВАМ:

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:
Д-Р МИНКО МИХОВ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР НА
МБАЛ „Д-Р ТОТА ВЕНКОВА” АД

ДОКУМЕНТАЦИЯ

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

С ПРЕДМЕТ:

**„ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ НЕ ВКЛЮЧЕНИ В ЦЕНАТА НА КП,
ЗАПЛАЩАНИ ОТ ПАЦИЕНТИ ЗА НУЖДИТЕ НА МБАЛ "Д-Р ТОТА ВЕНКОВА" АД
ГР. ГАБРОВО“**

Одобрена с Решение №/.....2020 г.

СЪДЪРЖАНИЕ

ЧАСТ I

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

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

ЧАСТ II

ГЛАВА I. УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

Раздел I. Обща информация

Раздел II. Пълно описание на предмета на поръчката

Раздел III. Изисквания към участниците

Раздел IV. Изисквания към съдържанието и обхвата на офертата

Раздел V. Условия и размер на Гаранцията за изпълнение

Раздел VI. Документация за участие

Раздел VII. Комуникация между възложителя и участниците

Раздел VIII. Провеждане на процедурата

Раздел IX. Сключване на договор

Раздел X. Общи изисквания и етични клаузи

ГЛАВА II. ТЕХНИЧЕСКО ЗАДАНИЕ

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

ГЛАВА IV. ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗАУЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

ЧАСТ I

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

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

ЧАСТ II
ГЛАВА I
УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

РАЗДЕЛ I
ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ

1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛ

Възложител на настоящата процедура за избор на изпълнител на обществена поръчка, възлагана по реда на Закона за обществените поръчки (ЗОП), е МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово, с адрес: гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1, тел: 066 800253, факс: 066 804424, e-mail: targovembalgabrovo@gmail.com, интернет адрес: <http://mbalgabrovo.com> – Профил на купувача – <http://zop.mbalgabrovo.com/auction/285/>

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, и ал. 2, във връзка с чл.74 от Закона за обществените поръчки. За нередламентираните в настоящите указания и документацията за участие условия по провеждането на процедурата, се прилагат разпоредбите на Закона за обществените поръчки и подзаконовите му нормативни актове, както и приложимите национални и международни нормативни актове, съобразно с предмета на поръчката.

1.3. МОТИВИ ЗА ИЗБОР НА ПРОЦЕДУРА ПО ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

Съобразно изготвените от МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово справки направени на базата на действителната обща стойност на сключени договори със същия предмет, за 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 **2 550 725,00/два милиона, петстотин и петдесет хиляди, седемстотин двадесет и пет лв./ лв без включено ДДС** или **3 060 870,00/три милиона и шестдесет хиляди, осемстотин и седемдесет лв./** с включено ДДС.

Общата прогнозна стойност на обществената поръчка, част от която се възлага с настоящата обществена поръчка е в размер на **2 670 725,00/ два милиона, шестстотин и седемдесет хиляди, седемстотин двадесет и пет лева/ без включено ДДС/** или **3 204 870,00 /три милиона,двеста и четири хиляди, осемстотин и седемдесет лева/ с включено ДДС.**

Съгласно чл.21, ал.6 от ЗОП, Възложителят има право да възлага обособени позиции по реда валиден за индивидуалната стойност но всяка от тях, при условие че стойността на съответната обособена позиция не надхвърля 156 464 лв за доставки и услуги и общата стойност на обособените позиции възложени по този начин, не надхвърлят 20 на сто от общата стойност на поръчката. В тези случаи независимо от остатъчната стойност на поръчката, тя се възлага по реда, приложим към общата стойност на цялата поръчка. Имайки предвид горното, прогнозната стойност на следните обособени позиции е:

Обособена позиция № 29 – „Медицински изделия –ергономични кръгли импланти, нанотекстурирани“ ще бъде възложена по реда, приложим според нейната индивидуална стойност, съгласно чл.21, ал.6 от ЗОП която е с прогнозна стойност до 30 000 лв без ДДС.

Тъй като прогнозната стойност на обособена позиция № 29 е до 30 000 лв без ДДС, същата попада в приложното поле на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП. С оглед на изложеното и на основание чл.21, ал.6 от ЗОП, обособена позиция № 29 ще се възложи по реда на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП – чрез директно възлагане.

Обособена позиция № 30 – „Медицински изделия –кръгли гръдни, анатомични и капковидни импланти“ ще бъде възложена по реда, приложим според нейната индивидуална стойност, съгласно чл.21, ал.6 от ЗОП която е с прогнозна стойност до 30 000 лв без ДДС.

Тъй като прогнозната стойност на обособена позиция № 30 е до 30 000 лв без ДДС, същата попада в приложното поле на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП. С оглед на изложеното и на основание чл.21, ал.6 от ЗОП, обособена позиция № 30 ще се възложи по реда на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП – чрез директно възлагане.

Обособена позиция № 31 – „Медицински изделия – тъканни разширители с интегрирана клапа“ ще бъде възложена по реда, приложим според нейната индивидуална стойност, съгласно чл.21, ал.6 от ЗОП която е с прогнозна стойност до 10 000 лв без ДДС.

Тъй като прогнозната стойност на обособена позиция № 31 е до 10 000 лв без ДДС, същата попада в приложното поле на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП. С оглед на изложеното и на основание чл.21, ал.6 от ЗОП, обособена позиция № 31 ще се възложи по реда на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП – чрез директно възлагане.

Обособена позиция № 32 – „Медицински изделия – тъканни разширители с отдалечена клапа“ ще бъде възложена по реда, приложим според нейната индивидуална стойност, съгласно чл.21, ал.6 от ЗОП която е с прогнозна стойност до 10 000 лв без ДДС.

Тъй като прогнозната стойност на обособена позиция № 32 е до 10 000 лв без ДДС, същата попада в приложното поле на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП. С оглед на изложеното и на основание чл.21, ал.6 от ЗОП, обособена позиция № 32 ще се възложи по реда на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП – чрез директно възлагане.

Обособена позиция № 33 – „Медицински изделия – тестикулярни импланти“ ще бъде възложена по реда, приложим според нейната индивидуална стойност, съгласно чл.21, ал.6 от ЗОП която е с прогнозна стойност до 10 000 лв без ДДС.

Тъй като прогнозната стойност на обособена позиция № 33 е до 10 000 лв без ДДС, същата попада в приложното поле на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП. С оглед на изложеното и на основание чл.21, ал.6 от ЗОП, обособена позиция № 33 ще се възложи по реда на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП – чрез директно възлагане.

Обособена позиция № 34 – „Медицински изделия –Мекротекстурирани анатомични, кръгли и импланти екстра“ ще бъде възложена по реда, приложим според нейната

индивидуална стойност, съгласно чл.21, ал.6 от ЗОП която е с прогнозна стойност до 30 000 лв без ДДС.

Тъй като прогнозната стойност на обособена позиция № 34 е до 30 000 лв без ДДС, същата попада в приложното поле на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП. С оглед на изложеното и на основание чл.21, ал.6 от ЗОП, обособена позиция № 34 ще се възложи по реда на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП – чрез директно възлагане.

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 271 000 (двеста и седемдесет и една хиляди лева) лв. без 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 271 000 (двеста и седемдесет и една хиляди лева) лв. без ДДС, Възложителят провежда предвидената в ЗОП откритата процедура –като ***прилага предвидените в Глава девета от ЗОП правила.***

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

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

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

РАЗДЕЛ II ПЪЛНО ОПИСАНИЕ НА ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА

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

Предмет на настоящата поръчка е: „Доставка на медицински изделия, невключени в цената на КП, заплащани от пациенти за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД гр. Габрово“, подробно описана в ГЛАВА II ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ.

Предметът на обществената поръчка включва доставка на медицински изделия.

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

РАЗДЕЛ III ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

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

1.2. Всеки участник може да представи оферта за една, няколко или всички позиции и/или номенклатурни единици включени в съответната обособена позиция. Не офертирането на някоя номенклатурна единица не е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата. За обособени позиции с № от 4 до 10 вкл, 12, от 14 до 15 вкл и от 18 –до 22 вкл. се представя задължително оферта за всички номенклатури от съответната обособена позиция. Не офертирането на някоя номенклатурна единица е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата за тази обособена позиция. Не се допуска представянето на варианти

В съответствие с разпоредбата на чл.30, ал.1 от ППЗОП, поръчката е разделена и на номенклатурни единици/ за позиции от 1 до 3, 11, 16-17, 23-28/, а не на обособени позиции и се допуска участниците да предлагат частично изпълнение на поръчката – да офертират 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 по-долу, възникнало преди или по време на процедурата:

а) осъден е с влязла в сила присъда, за престъпление по чл. 108а, чл. 159а - 159г, чл. 172, чл. 192а, чл. 194 - 217, чл. 219 - 252, чл. 253 - 260, чл. 301 - 307, чл. 321, 321а и чл. 352 - 353е от Наказателния кодекс (НК) или престъпления, аналогични на посочените в друга държава членка или трета страна;

б) има задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс и лихвите по тях, към държавата или към общината по седалището на Възложителя и на участника, или аналогични задължения съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, доказани с влязъл в сила акт на компетентен орган;

Забележка: Основанието по т. 1.8.1.1., б. "б" не се прилага, когато размерът на неплатените дължими данъци или социалноосигурителни вноски е до 1 на сто от сумата на годишния общ оборот за последната приключена финансова година, но не повече от 50 000 лв.

в) налице е неравнопоставеност в случаите по чл. 44, ал. 5 от ЗОП;

г) установено е, че :

аа) представил документ с невярно съдържание, с който се доказва декларираната липса на основания за отстраняване или декларираното изпълнение на критериите за подбор;

бб) не е предоставил изискваща се информация, свързана с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;

д) е установено с влязло в сила наказателно постановление, принудителна админ. мярка по чл. 404 от КТ 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 аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен;

е) налице е конфликт на интереси, който не може да бъде отстранен.

1.8.1.2. Основанията по т. 1.8.1.1., б. "а", и "е" се отнасят за лицата, които представляват участника и за членовете на неговите управителни и надзорни органи съгласно регистъра, в който е вписан участникът, ако има такъв или документите, удостоверяващи правосубектността му. Когато в състава на тези органи участва юридическо лице, основанията по т. 1.8.1.1., б. "а", и "е" се отнасят за физическите лица, които го представляват съгласно регистъра, в който е вписано юридическото лице, ако има такъв или документите, удостоверяващи правосубектността му. Когато участникът или юридическо лице в състава на негов контролен

или управителен орган се представлява от физическо лице по пълномощие, основанията по т. 1.8.1.1., б. "а", и "е" се отнасят и за това физическо лице.

Забележка: Лицата, които представляват участника и лицата, които са членове на управителни и надзорни органи на участника са, както следва:

а) при събирателно дружество – лицата по чл. 84, ал. 1 и чл. 89, ал. 1 от Търговския закон;

б) при командитно дружество – неограничено отговорните съдружници по чл. 105 от Търговския закон;

в) при дружество с ограничена отговорност – лицата по чл. 141, ал. 1 и 2 от Търговския закон, а при еднолично дружество с ограничена отговорност – лицата по чл. 147, ал. 1 от Търговския закон;

г) при акционерно дружество – лицата по чл. 241, ал. 1, чл. 242, ал. 1 и чл. 244, ал. 1 от Търговския закон;

д) при командитно дружество с акции – лицата по чл. 256 във връзка с чл. 244, ал. 1 от Търговския закон;

е) при едноличен търговец – физическото лице – търговец;

ж) при клон на чуждестранно лице – лицето, което управлява и представлява клона или има аналогични права съгласно законодателството на държавата, в която клонът е регистриран;

з) в случаите по б. "а" – "ж" – и прокуристите, когато има такива;

и) в останалите случаи, включително за чуждестранните лица – лицата, които представляват, управляват и контролират участника съгласно законодателството на държавата, в която са установени.

Други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от управителните и надзорните органи на участника, са лица със статут, който им позволява да влияят пряко върху дейността на предприятието по начин, еквивалентен на този, валиден за представляващите го лица, членовете на управителните или надзорните органи.

1.8.1.3 Отстранява се и участник в процедурата - обединение от физически и/или юридически лица, когато за член на обединението е налице някое от посочените по т. 1.8.1.1 по-горе основания за отстраняване.

1.8.1.4. Основанията за отстраняване по т.1.8.1.1, б. "а" по-горе се прилагат до изтичане на пет години от влизането в сила на присъдата, освен ако в нея е посочен друг срок, а тези по т. 1.8., б. "г", предложение първо и б. "д" – три години от датата на настъпване на обстоятелствата, освен ако в акта, с който е установено обстоятелството, е посочен друг срок.

Информация, относно липсата или наличието на обстоятелства по т. 1.8.1.1., б. "а" по-горе 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/. *Изпирание 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 информацията относно присъди за престъпления по чл. 194 – 208, чл. 213 а – 217, чл. 219 – 252 и чл. 254а – 255а и чл. 256 - 260 НК – обстоятелствата представляват специфични национални основания за отстраняване.

Участниците посочват информацията за престъпления, аналогични на посочените в т.1.8.1.1., б. „а“ при наличие на присъда в друга държава членка или трета страна.

Информацията относно липсата или наличието на обстоятелства по т.1.8.1.1, б. “б” се попълва в Част III, Раздел Б от еЕЕДОП.

Информацията относно липсата или наличието на обстоятелства по т.1.8.1.1., б. “в” – “е” се попълва в Част III, Раздел В от еЕЕДОП.

Информацията относно липсата или наличието на обстоятелства по т. 1.8.1.1, б. “а” за престъпления по чл. 172 и чл. 352 – 353е от НК се попълва в Част 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, а именно:

1.8.1.5.1. обявен е в несъстоятелност или е в производство по несъстоятелност, или е в процедура по ликвидация, или е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон, или е преустановил дейността си, а в случай че кандидатът или участникът е чуждестранно лице – се намира в подобно положение, произтичащо от сходна процедура, съгласно законодателството на държавата, в която е установен;

1.8.1.5.2. сключил е споразумение с други лица с цел нарушаване на конкуренцията, когато нарушението е установено с акт на компетентен орган;

1.8.1.5.3. доказано е, че е виновен за неизпълнение на договор за обществена поръчка или на договор за концесия за строителство или за услуга, довело до разваляне или предсрочното му прекратяване, изплащане на обезщетения или други подобни санкции, с изключение на случаите, когато неизпълнението засяга по-малко от 50 на сто от стойността или обема на договора;

1.8.1.5.4. опитал е да:

а) повлияе на вземането на решение от страна на възложителя, свързано с отстраняването, подбора или възлагането, включително чрез предоставяне на невярна или заблуждаваща информация, или

б) получи информация, която може да му даде неоснователно предимство в процедурата за възлагане на обществена поръчка.

Основанията по т. 1.8.1.5.4. 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.

Информацията относно липсата или наличието на обстоятелства по т. 1.8.1.5 се попълва в

Част 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, заложи с настоящата документация.

1.8.2. Специфични национални основания за отстраняване, които не произтичат от чл. 57, § 1 от Директива 2014/24/ЕС, 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 (ЗИФОДРЮПДРКЛТДС), 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/ЕС, 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 254а – 255а и чл. 256 - 260 НК /престъпления против данъчната, финансовата 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 предприемане 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.

Съгласно пар. 2, ал. 1 от ДРЗМИП „действителен собственик“ е физическо лице или физически лица, което/които в крайна сметка притежават или контролират юридическото лице или друго правно образувание, и/или физическо лице или физически лица, от чието име и/или за чиято сметка се осъществява дадена операция, сделка или дейност, и които отговарят най – малко на някои от следните условия:

1. По отношение на корпоративните юридически лица и други правни образувания действителен собственик е лицето, което пряко или косвено притежава достатъчен процент от акциите, дяловете или правата на глас в това юридическо лице или друго правно образувание, включително посредством държане на акции на приносител, или посредством контрол чрез други средства, с изключение на случаите на дружество, чиито акции се търгуват на регулиран пазар, което се подчинява на изискванията за оповестяване в съответствие с правото на Европейския съюз или на еквивалентни международни стандарти, осигуряващи адекватна степен на прозрачност по отношение на собствеността.

Индикация за пряко притежаване е налице, когато физическо лице/лица притежава акционерно или дялово участие най-малко 25 на сто от юридическо лице или друго правно образувание.

Индикация за косвено притежаване е налице, когато най-малко 25 на сто от акционерното или дяловото участие в юридическо лице или друго правно образувание принадлежи на юридическо лице или друго правно образувание, което е под контрола на едно и също физическо лице или физически лица, или на множество юридически лица и/или

правни образувания, които в крайна сметка са под контрола на едно и също физическо лице/лица.

2. По отношение на доверителната собственост, включително тръстове, попечителски фондове и други подобни чуждестранни правни образувания, учредени и съществуващи съобразно правото на юрисдикциите, допускащи такива форми на доверителна собственост, действителният собственик е:

- а) учредителят;
- б) доверителният собственик;
- в) пазителят, ако има такъв;
- г) бенефициерът или класът бенефициери, или
- д) лицето, в чийто главен интерес е създадена или се управлява доверителната собственост, когато физическото лице, което се облагодетелства от нея, предстои да бъде определено;
- е) всяко друго физическо лице, което в крайна сметка упражнява контрол над доверителната собственост посредством пряко или косвено притежаване или чрез други средства.

3. По отношение на фондации и правни форми, подобни на доверителна собственост – физическото лице или лица, които заемат длъжности, еквивалентни или сходни с посочените в т. 2.

(2) Не е действителен собственик физическото лице или физическите лица, които са номинални директори, секретари, акционери или собственици на капитала на юридическо лице или друго правно образувание, ако е установен друг действителен собственик.

Във връзка с гореизложеното, участникът, избран за изпълнител следва да представи декларация в свободен текст по чл. 59, ал. 1, т. 3 от ЗМИП.

ВАЖНО: Във връзка с гореизложеното, участникът избран за изпълнител следва да представи Декларация по образец 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 обявлението за обществена поръчка, поканата за потвърждаване на интерес или в покана за участие в преговори, или в документацията;

1.8.3.2. участник, който е представил оферта, която не отговаря на:

- а) предварително обявените условия за изпълнение на поръчката;
- б) правила и изисквания, свързани с опазване на околната среда, социалното и трудовото право, приложими колективни споразумения и/или разпоредби на международното екологично, социално и трудово право, които са изброени в приложение № 10;

1.8.3.3. участник, който не е представил в срок обосновката по чл. 72, ал. 1 или чиято оферта не е приета съгласно чл. 72, ал. 3 - 5;

1.8.3.4. участници, които са свързани лица.

1.8.3.5. кандидат или участник, подал заявление за участие или оферта, които не отговарят на условията за представяне, включително за форма, начин, срок и валидност.

1.8.3.6. лице, което е нарушило забрана по чл. 101, ал. 9 или 10 от ЗОП.

1.9. Участниците се представляват от лицата, представляващи ги по закон или от лицата, специално упълномощени за настоящата процедура, което се доказва с пълномощно –

оригинал или нотариално заверено.

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

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

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

Документът трябва да съдържа клаузи, които гарантират, че:

➤ Всички членове на обединението/ консорциума са отговорни заедно и поотделно за изпълнението на договора;

➤ Е определен представляващият обединението/ консорциума, който е упълномощен да задължава, да получава указания за и от името на всеки член на обединението/ консорциума;

➤ Представляващият обединението/ консорциума е упълномощен да представи офертата от името и за сметка на обединението и да сключи договор с възложителя;

➤ Срокът на обединението е най-малко за времето, за което поръчката ще бъде изпълнена;

➤ Всички членове на обединението/ консорциума са задължени да останат в него за целия период на изпълнение на договора;

➤ Разпределение на дейностите, предмет на възлаганата обществена поръчка, между участниците в обединението.

➤ Дейностите, които ще изпълнява всеки един член на обединението.

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

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

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

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

2. МЕРКИ ЗА ДОКАЗВАНЕ НА НАДЕЖНОСТ 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.

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

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

3.1. Минимални изисквания за годноста /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 изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ.

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

За доказване изпълнението на поставеното изискване се представя копие на Разрешение за производство/търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или регулаторен орган на друга държава-членка.

Документите за доказване се предоставят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, т.е при необходимост за законосъобразното провеждане на процедурата или преди сключване на договор за обществена поръчка, на основание чл.112, ал.1, т. 2 от ЗОП.

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, 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.

* Под "изпълнени дейности" се разбират такива, които са приключили в горепосочения три годишен период, считано от датата на подаване на офертата.

Участникът следва да предостави информация за изпълнени дейности с предмет, идентични или сходни с предмета на поръчката като попълни Списъка посочен в Част IV: Критерии за подбор, Раздел В, 1б от ЕЕДОП.

За доказване изпълнението на поставеното изискване се представя списък на доставките, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка, съгласно чл.64, ал.1, т.2 от ЗОП.

Документите за доказване се предоставят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, т.е при необходимост за законосъобразното провеждане на процедурата или преди сключване на договор за обществена поръчка, на основание чл.112, ал.1, т. 2 от ЗОП.

3.3.2. Участникът да е внедрил и да прилага система за управление на качеството EN ISO 9001:2015 или по-нов или еквивалентен, с обхват, сходен с предмета на настоящата процедура.

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.

За доказване изпълнението на поставеното изискване се представя копие на съответния Сертификат и/или друг удостоверяващ документ в съответствие с чл.64, ал.5-8 от ЗОП.

Документите за доказване се предоставят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, т.е при необходимост за законосъобразното провеждане на процедурата или преди сключване на договор за обществена поръчка, на основание чл.112, ал.1, т. 2 от ЗОП.

4. ИЗПОЛЗВАНЕ КАПАЦИТЕТА НА ТРЕТИ ЛИЦА

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

4.2. По отношение на критериите, свързани с професионална компетентност и опит за изпълнение на поръчката, кандидатите или участниците могат да се позоват на капацитета на трети лица само ако тези лица 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 Част II Раздел от ЕЕДОП и приложимите полета на Част IV от ЕЕДОП. Участникът трябва да може да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документ /ЕЕДОП при участие в процедурата и съответните документи при сключване на договор/ за поетите от трети лица задължения.

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

4.5. Възложителят изисква от кандидата или участника да замени посоченото от него трето лице, ако то не отговаря на някое от условията по чл.65, ал. 4 от ЗОП, поради промяна в обстоятелства преди сключване на договора за обществена поръчка.

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

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

5. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

5.1. Участниците посочват в ЕЕДОП подизпълнителите и дела от поръчката, който ще

им възложат, ако възнамеряват да използват такива. Съответната информация се попълва в Част IV, Раздел В, т.10 от ЕЕДОП.

5.2. Подизпълнителите трябва да отговарят на съответните 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 декларираните обстоятелства или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да представят информация.

6.2. Когато изискванията по т.1.8.1.1., б. „а“, и „е“ от настоящия раздел /виж Лично състояние на участниците/ се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ еЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по т. 1.8.1.1. , б. „а“, и „е“ се попълва в отделен еЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. Когато се подава повече от един еЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в еЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект. Следва да се има предвид, че няма пречка всяко лице да подпише отделен еЕЕДОП, независимо че декларираните обстоятелства са едни и същи. За законосъобразното провеждане на дадена процедура е от значение дали са налице основания за отстраняване на лицата по чл.40, ал.1 от ППЗОП, а не броят на документите, с които се декларира съответните обстоятелства. Предвид това, в този случай комисията за извършване на подбор, разглеждане и оценка на офертите няма да констатира нарушение и да изиска представяне на коригиран еЕЕДОП. Не е необходимо да се изясняват и конкретните обстоятелства, довели до представяне на повече от един еЕЕДОП.

6.3. 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/виж 1.8.1.2 от настоящия раздел/, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заема.

6.4. Когато участник е посочил, че ще използва капацитета на трети лица за доказване на критериите за подбор или че ще използва подизпълнители трябва да представи отделен еЕЕДОП, попълнен от всяко от тези лица.

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 съответстви 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 рагани, установени в друг идържави членки.

7.2. Възложителят може да изиса 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 Част II, Раздел А от ЕЕДОП, участниците посочват единен идентификационен код по чл.23 от Закона за търговския регистър, БУЛСТАТ и/или друга идентификационна информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата. Когато участник в обществената поръчка е обединение, което не е юридическо лице, в част II, Раздел А от ЕЕДОП се посочва правната форма на участника /обединението/консорциума/, като в този случай се подава отделен ЕЕДОП за всеки един участник в обединението. В случай, че обединението е регистрирано по БУЛСТАТ преди датата на подаване на офертата за настоящата обществена поръчка, се посочва БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждане на процедурата. В случай, че обединението не е регистрирано участникът следва да извърши регистрация по БУЛСТАТ след уведомяването му за извършеното класиране и преди подписване на договора за възлагането на настоящата обществена поръчка.

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 с пар. 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 генерирани 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 получения XML файл попълва необходимите данни и го изтегля (*espd-response*), след което еЕЕДОП следва да се подпише с електронен подпис от съответните лица. еЕЕДОП следва да *бъде попълнен и подписан с валиден квалифициран електронен подпис*.

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 подпис 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 и подписан електронно еЕЕДОП.

При този избран начин документът следва да е снабден 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 е-ЕЕДОП

Възложителят 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 съдържа макроси или изпълним програмен код.
- 4) Документите следва да съдържат прав (некриптиран) текст.
- 5) Документите следва да са подписани с валиден електронен подпис със средствата на съответния софтуерен продукт, поддържащ дадения формат.

ВАЖНО! В случаите, когато еЕЕДОП е попълнен през системата за еЕЕДОП с електронен подпис, 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 подготовка 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:

а) 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.

б) предоставен **чрез отдалечен достъп по електронен път до изготвения и 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 офертите. 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 е заразен с вируси, както и не трябва да съдържа макроси или изпълним програмен код.
- 4) Документът следва да съдържа прав (некриптиран) текст.

Възложителят изисква 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 А: 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/ЕС 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);
- изпирание на пари или финансиране на тероризъм (чл. 253. 253а или 253б 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 информацията 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 ѝ 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 Част III, раздел Б: **Основания, свързани с плащането на данъци или социално**

осигурителни вноски - Посочва се информацията 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 ГПЗОП 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 плет 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 на попълване на еЕДОП под формата на генерирани файлове espd- request

В Част III, раздел Б: **Основания, свързани с плащането на данъци или социалноосигурителни вноски** - Посочва се информацията 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 във 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 ПЗОП се прилагат към ЕЕДОП:

/1.По отношение на обстоятелството по чл. 56. ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОИ- 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 окончателноизплащане 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 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 установен;

1.4. В Част III, раздел Г: **„Други основания за изключване, които може да бъдат предвидени в националното законодателство на 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 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.

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/ЕС. 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 — 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, финансовата и осигурителна система/. Посочва 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 на 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 отделните състави от НК, както и основанията за отстраняване, достатъчно е участникът да маркира отговор „НЕ“, с попълване на информацията 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 офертите 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 по избор на участниците може да се подаде еЕЕДОП под формата на **Образец № 2 ЕЕДОП** ".doc формат или еЕЕДОП под формата на генерирани 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 генерирани 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 обявлението за обществената поръчка, по реда, описан в настоящите указания.

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

Участниците трябва да проучат всички указания и условия за участие, дадени в документацията за участие. Отговорността за правилното разучаване на документацията за участие се носи единствено от участниците. Невъзможността на участника да предостави цялата информация, изисквана в документацията, или представянето на оферта,

неотговаряща на условията на Възложителя от документацията, при всички случаи води до отстраняването му.

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

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

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

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

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

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

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

Срокът на валидност на офертите трябва да бъде съобразен с определения срок в обявлението за обществената поръчка - 120 календарни дни, считано от датата, посочена като краен срок за подаване на офертите, и представлява времето, през което участниците са обвързани с условията на представените от тях оферти.

В случай, че към момента на изтичане на срока на валидност на офертата, процедурата не е приключила, Възложителят кани участниците да удължат срока на валидност.

Когато срокът на валидност на офертите е изтекъл, Възложителят кани участниците да потвърдят валидността на офертите си за определен от него нов срок.

В съответствие с чл. 35а, ал. 3 от ППЗОП, Възложителят ще отстрани от участие в процедурата участник, който след писмена покана на Възложителя и изтичане на определения в поканата срок, не представи декларация и не отправи писмено заявление за удължаване на срока на валидност на офертата му или не потвърди срока на валидност на офертата си.

ЗАБЕЛЕЖКА: На основание чл. 39, ал. 1 от ППЗОП, с подаване на оферта за участие в настоящата обществена поръчка се приема, че всеки участник се съгласява с всички условия на Възложителя, в това число с определения срок на валидност на офертите и с проекта на договор.

2. ИЗИСКВАНИЯ ПРИ ИЗГОТВЯНЕ И ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТИТЕ

2.1. Място и срок за подаване на оферти

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

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

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

**До МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД
гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1**

ОФЕРТА

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

„Доставка на медицински изделия за невключени в цената на КП, заплащани от пациенти в МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово"

От:

/наименование на участника/

Адрес за кореспонденция:

Телефон:

Факс:

Е-майл:

Обособена позиция

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

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

2.1.6. Когато към 16:30 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

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

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

2.3. Срок на валидност на офертите

Срокът на валидност на офертите е 120 (сто и двадесет) 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 кани участниците да удължат срока на валидност на офертите, когато той не е изтекъл. Когато срокът е изтекъл, възложителят кани участниците да потвърдят валидността на офертите си за определен от него нов срок. Участник, който не удължи или не потвърди срока на валидност на офертата си, се отстранява от участие.

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 лекарствените продукти в техническото и ценовото предложение в колона търговско наименование, лек. Форма, кол. Активно вещество и мярка 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 оригинала", подпис и печат.

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

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

4.СЪДЪРЖАНИЕ НА ОФЕРТАТА:

Офертата на участника представлява съвкупност от документи, доказващи

съответствието на участника с изискванията на възложителя, посочени в настоящата документация и с изискванията на ЗОП и ППЗОП.

Всеки участник трябва да представи:

4.1. Оферта за участие – Съгласно образец №1

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

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

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

4.4. При участник обединение –документ за създаване на обединение – заверено от участника копие с гриф „Вярно с оригинала“, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка, както и следната информация във връзка с конкретната обществена поръчка:

1. правата и задълженията на участниците в обединението;
2. разпределението на отговорността между членовете на обединението;
3. дейностите, които ще изпълнява всеки член на обединението.

4.5. Техническо предложение съдържащо:

а) предложение за изпълнение на поръчката в Съответствие с техническата спецификация и изискванията на възложителя – Съгласно образец № 2 придружен от Образец 2А – подават се толкова Предложение за изпълнение на поръчката за колкото обособени позиции участникът участва, заедно с едно техническо предложение за всички позиции записано на магнитен или CD носител, поставено в отделен плик и надписано „Технически оферти – CD“, който е изготвен с помощта на предоставения програмен продукт.

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 каталози за изделието /в превод и на български език/; Върху брошурите да бъде вписан поредният номер за всяка обособена позиция и номенклатурна единица за която участникът участва. От предоставените материали на участника трябва да е видно за коя номенклатурна единица участва, да има подробно описание на продукта и 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 4.4 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 съответния 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.

4. 5. «Ценово предложение» (изготвено по образец на хартиен носигел) – *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, заедно с едно ценово предложение за всички позиции записано на магнитен или CD носител, поставено в отделен плик и надписано „Ценови оферти – CD“, който е изготвен с помощта на предоставения програмен продукт.

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

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 предложенията.

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. /отнася се за стави/.

В колона „Цена НЗОК“ се попълва цената на медицинското изделие по НЗОК ако е приложимо за него /отнася се за стави/.

!!! 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 № 04.01.; 04.02.; 04.03.; 04.04; 04.05; 04.06; 05.01; 05.02; 05.03; 05.04; 05.05; 05.06; 05.07; 05.08; 06.01; 06.02; 06.03; 06.04; 06.05; 06.06; 06.07; 06.08; 07.01; 07.02; 08.01; 08.02; 08.03; 08.04; 08.05; 09.01; 09.02; 09.03; 09.04; 09.05; 09.06; 09.07; 09.08; 09.09; 10.01; 10.02; 10.03; 11.01; 11.02; 11.03; 11.04; 11.05; 12.01; 12.02; 12.03; 12.04; 13.01; 13.02; 13.03; 13.04; 14.01; 14.02; 14.03; 14.04; 14.05; 14.06; 14.07; 14.08; 14.09; 14.10; 14.11; 14.12; 14.13; 15.01; 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.07; 15.08; 15.09; 15.10; 55.11; 17.01; 17.02; 17.03; 18.01; 18.02; 18.03; 19.01; 19.02; 19.03; 19.04; 19.05; 19.06; 19.07; 19.08; 19.09; 19.10; 20.01; 20.02; 20.03; 20.04; 20.05; 20.06; 20.07; 20.08; 20.09; 20.10; 20.11; 20.12; 20.13; 20.14; 20.15; 20.16; 20.17; 20.18; 20.19; 20.20; 20.21; 20.22; 20.23; 20.24; 20.25; 20.26; 20.27; 20.28; 21.01; 21.02; 21.03; 21.04; 21.05; 21.06; 21.07; 21.08; 22.01; 22.02; 22.03; 22.04; 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. 5. Опис на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника, съгласно чл. 47, ал. 3 от ППЗОП - оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в началото на офертата преди всички други документи в общата запечатана непрозрачна опаковка;

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

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

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

II. Инструкция за инсталация на програмата:

Стартира се файлът SetUp.exe.

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

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

III. Инструкция за работа на програмата:

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

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

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

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

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

- За удобство е предвидена възможност за прехвърляне на данните от отвореният в момента списък към Excel и връщането им обратно. Това става с двата малки бутона в горния десен ъгъл. При прехвърлянето към Excel се създава файл с подобна на колоните в програмата структура. Данните могат да се обработват и да се върнат обратно в програмата, като е важно позициите на колоните, които са прехвърлени да останат същите и да не се изтриват. Също така не е добре да се добавят нови редове в таблицата. Не пречи, обаче да се добавят нови колони накрая на таблицата – те няма да се прехвърлят към програмата.

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

Печат на списък:

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

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

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

Предаване на данните за търга

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

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

Автоматично програмата задава път за записване: A:\. Избирате място на което искате да

запишете готовия файл /или директно на устройство А на дискета, или указвате друго място/. След което /при избор на друго място/ се записва, след което с помощта на програмен продукт се записва на празен CD носител Ценовата оферта (бутон „Запис на дискетата ценова оферта“)- и се прилага в Плик „Предлагани ценови параметри“.

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

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

РАЗДЕЛ V

УСЛОВИЯ И РАЗМЕР НА ГАРАНЦИЯТА ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

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

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

Гаранцията за изпълнение е в размер на **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 подпис и печат от съответната банка и да се представи в оригинал. В случай че участникът е превел парите по електронен път (електронно банкиране), той следва да завери съответния документ с подпис и печат.

Когато участникът избере гаранцията за изпълнение да бъде банкова гаранция 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 еидн месец от продължаване на срока на договора да представи актуализирана гаранция за изпълнение със срок с продължителност, надвишаващ с 1 месец крайния срок на договора.

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

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

Задържане и освобождаване на гаранцията за изпълнение

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

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

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

РАЗДЕЛ VI

ДОКУМЕНТАЦИЯ ЗА УЧАСТИЕ

1. Предоставяне на достъп до документацията за участие

Достъп до настоящата документация е предоставен и на официалния профил на купувача на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово посочен и в обявлението за откриване на процедурата: <http://mbalgabrovo.com> – Профил на купувача – <http://zop.mbalgabrovo.com/auction/285/>, ведно с публикуването на обявлението в Регистър на обществените поръчки.

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

Участниците в процедурата следва да прегледат и да се съобразят с всички указания,

образци, условия и изисквания, представени в документацията.

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

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

РАЗДЕЛ VII

КОМУНИКАЦИЯ МЕЖДУ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ И УЧАСТНИЦИТЕ

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

РАЗДЕЛ VIII ПРОВЕЖДАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

1. Разглеждане, оценка и класиране на офертите

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

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

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

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

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

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

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

Отварянето на офертите е публично и на него могат да присъстват участниците в

процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване. Комисията отваря офертите по реда подробно описан в чл.54 от ППЗОП.

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

Датата, часът 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 офертите. Комисия класира допуснатите до оценка на офертите участници съобразно предложените цени въз основа на критерия «най-ниска цена» като класираният от комисията на първо място участник се определя за изпълнител на обществената поръчка.

2. Класиране и определяне на изпълнител

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

3. Прекратяване на процедурата

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

РАЗДЕЛ IX

СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР

1. 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:

2.1.2. изпълни задължението си по чл. 112. ал.1, 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 (вж. т. 1.8.1.1., б. „а“ от раздел III) - 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 на държавите членки Възложителят не изисква тяхното представяне

б) за обстоятелството по чл. 54, ал. 1. т. 3 от ЗОП (вж. т. 1.8.1.1., б. „а“ от раздел III) - 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 дължими 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 удостоверението или друг еквивалентен документ могат да бъдат осигурени чрез пряк 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, ат. 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 удостоверението се съдържа информация за влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение за нарушение по чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП, участникът представя декларация, че нарушението не е извършено при изпълнение на договор за обществена поръчка - оригинал или заверено копие.

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

г) за обстоятелствата по чл. 55. ал. 1, т. 1 от ЗОП удостоверение, издадено от Агенцията по вписванията - оригинал или заверено копие.

Ако удостоверението или друг еквивалентен документ могат да бъдат осигурени чрез пряк 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 9001:2015 или по-нов или еквивалентен, с обхват, сходен с предмета на настоящата обществена поръчка - заверено копие, или други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството или за опазване на околната среда, когато кандидата или участника не е имал достъп до такива сертификати или е нямал възможност да ги получи в съответните срокове по независещи от него причини.

е) Копие на Разрешение за производство/търговия на едро медицински изделия ,издадено от ИАЛ или регулаторен орган на друга държава-членка.

ж) Списък на доставката/иде, които са идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, с посочване на стойности, датите и получателите, заедно с документи които доказват извършената доставка;

з) Декларация по образец за обстоятелствата по чл. 59, ал.1, тази- Приложение № 2 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 пряк и безплатен достъп до 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 т. 1.8.1., б. "а" - "г", издаден от компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен. 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 на 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 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 сключен договор за обществена поръчка се допуска с допълнително споразумение към договора и се допуска:

- в случаите по чл.116 т.2-6 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 офертите от участниците за въпроси, които не са разгледани в настоящите указания, се прилага Закона за обществените поръчки и документацията за участие в процедурата.

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

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

1. Решението за откриване на процедурата;
2. Обявление за обществена поръчка;
3. Техническа спецификация;

4. Пълно описание на предмета на поръчката
 5. Указанията за участие;
 6. Методика за определяне на комплексна оценка на оферта;
 7. Проектът на договор за изпълнение на поръчката;
 8. Образците за участие в процедурата.
- Документът с най-висок приоритет е посочен на първо място.

2. Етични клаузи

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

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

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

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

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

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

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

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

ГЛАВА II ТЕХНИЧЕСКО ЗАДАНИЕ

1. Предмет на настоящата поръчка е: „Доставка на медицински изделия, невключени в цената на КП, заплащани от пациенти за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД гр. Габрово“, подробно описана в ГЛАВА II ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ.

Предметът на обществената поръчка включва **доставка на медицински изделия.**

Обект на настоящата обществена поръчка е „доставка на стоки“ по смисъла на чл. 3,

ал. 1, т. 2 от ЗОП.

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

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, нито за максималното общо количество /в рамките на действие на договора/ на заявени за доставка медицински изделия по съответните номенклатурни единици.

П№	Техническа спецификация / INN	м.е.	Кол. за м.е.	ЕХР.	Ед. Цена без ДДС
1	ПОЗИЦИЯ - ОТДЕЛЕНИЕ ПО АКУШЕРСТВО И ГИНЕКОЛОГИЯ				
01.01.	Игла на Верес за еднократна употреба, дължина на иглата 120мм	бр	6	25	300
01.02.	Игла на Верес за еднократна употреба, дължина на иглата 150мм	бр	6	25	300
01.03.	Торбичка за еднократна употреба за ендоскопска хирургия, диаметър 150мм, обем 700мл	бр	2	25	150
2	ПОЗИЦИЯ - ОТДЕЛЕНИЕ ПО ОЧНИ БОЛЕСТИ				
02.01.	Биконвексна асферична монофокална леща. Моноблок ,материал HYDROSMART протект Хаптика тип плочка с 4- точкова фиксация, диаметър на оптиката 6,0 мм дължина 11,0 мм, ангулация 0. Наличие на заден ръб за предотвратяване на вторична катаракта по цялата контактна повърхност. Оптичен диапазон от 00,0Д до 35,0Д /диоптъра/ Стъпка на оптичния диапазон - през Д от 00,0Д до + 35,0Д 1,0Д от 15,5д до 26,0д през 0,5д от 0,0д -35,0 д през 1,0д С ултравиолетов филтър и филтър за синя светлина. Рефрактивен индекс 1,46,размер на инцизията 2,4мм Имплантира се в сака.	бр	30	25	21250
02.02.	Биконвексна асферична безаберционна монофокална леща.Моноблок hydrosmart, материал Хаптика тип плочка с 4-точкова фиксация, диаметър на оптиката 6,0мм дължина 11,0мм, ангулация 0. Наличие на заден ръб за предотвратяване на вторична катаракта по цялата контактна повърхност.Оптичен диапазон от- 10,0Д до35,0Д /диоптъра/Стъпка на оптичния диапазон -през Д от- 10,0Д до+35,0Д през 1,0д от+ 10,5д до+ 29,5Д през 0,5д от 0,0 д -35,0 Д през 1,0Д. С ултравиолетов филтър ,без филтър за синя светлина. Рефрактивен индекс 1,46,размер на инцизията 2,4мм Имплантира се в сака.	бр	25	25	17708.33

02.03.	Биконвексна асферична безаберционна мултифокална леща.Моноблок ,материал Hydrosmart Хаптика тип плочка с 4- точкова фиксация,диаметър на оптиката 6,0мм дължина 11,0мм,ангулация 0.Наличие на ръб за предотвратяване на вторична катаракта по цялата контактна повърхност.Оптичен диапазон от -10,0Д до +36,0Д /диоптъра/Стъпка на оптичния диапазон -през Д от 00,0Д -36,0д през 0,5Д от Д през 0,5Д от-10,0 Д до -1,00 през 1,0 Д С утравioletов филтър , без филтър за синя светлина. Рефрактивен индекс 1,46,размер на инцизията 2,0- 2,4мм Импантира се в сака.	бр	10	25	11833.33
02.04.	Еднокомпонентна хидрофобна, мултифокална, мека вътреочна леща с асферична оптика/-0.27цм/, корекция на хроматичните aberации, форма с 3 точки на фиксация и правоъгълен ръб, осигуряващи стабилност и намаляващи появата на вторична катаракта. Характеристика на оптиката: Асортимент/диоптри/;+10.0 до 27.0/стъпка 0.5/Диаметър 6мм. Форма: Би-конвексна, предна асферична повърхност, задна дифрактивна повърхност, правоъгълен ръб на оптиката. Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър А-константа; Ултразвук: 118.8. Оптична: 119.3 Рефрактивен индекс: 1.47 Число на Абе:55. Характеристика на хаптитиките: Диаметър: 13.00мм. Модел "С" Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър. Дизайн: Офсет на хаптитиките спрямо оптиката. Възможност за имплантация с еднократен и многократен инжектор.	бр	2	25	4166.67
02.05.	Еднокомпонентна мека вътреочна леща, материал: Хидрофобен акрилат, 0.3% водно съдържание, Оптика: Диаметър 6.0мм, Общ диаметър 13.0мм, Оптичен дизайн: асферична, Рефрактивен индекс: 1.55, Оптичен диапазон: +6.0D до +35.0 D, UV Филтър Филтър за синя светлина - ДА, Хаптики: 2 броя, Място на имплантиране: в очния сак, Наличие на ръб за предотвратяване на вторична катаракта - ДА, А-Константа: 118:7	бр	30	25	24750
02.06.	Еднокомпонентна мека вътреочна леща, Материал: Хидрофобен акрилат,0.3% водно съдържание, Оптика: Диаметър 6.0мм, Общ диаметър: 13.0мм, Оптичен дизайн: сферична, Рефрактивен индекс:1.55, Оптичен диапазон: +6.0D до +35.0 D, UV Филтър, Хаптики: 2 броя. Място на имплантиране: в очния сак, Наличие на ръб за предотвратяване на вторична катаракта - ДА, А-Константа: 118:4	бр	10	25	5750

02.07.	Еднокомпонентна мека хидрофилна леща с а-сферичен остър ръб. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): -5.0 до 35.0 (стъпка 0.5/1.0D) Диаметър: 6.5мм. Форма: Биконвексна. Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър. Дизайн на оптичния ръб: а-сферичен остър ръб. А-константа: Ултразвук: 118.0; Рефрактивен индекс: 1.46. Характеристика на хаптиките: Диаметър: 13.50 мм. Модел: Модифицирано "С". Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър. Дизайн: Офсет на хаптиките спрямо оптиката. Възможност за имплантация с еднократен и многократен инжектор.	бр	1	25	666.67
02.08.	Еднокомпонентна мека хидрофилна, асферична леща с 360° правоъгълен ръб, жълто оцветена - филтър на виолетовата светлина. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): -5.0 до +30.0 (стъпка 0.5/1.0D). Диаметър: 6.0мм. Форма: Биконвексна. Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър и виолетов филтър. Дизайн на оптичния ръб: 360° правоъгълен ръб. А-константа: Ултразвук: 118.0. Рефрактивен индекс: 1.46. Характеристика на хаптиките: Диаметър: 12.00мм. Модел: Модифицирано "С". Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър и виолетов филтър.	бр	120	25	80000
02.09.	Еднокомпонентна мека хидрофилна, асферична леща с 360° правоъгълен ръб. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): -5.0 до +30.0 (стъпка 0.5/1.0D) Диаметър: 6.5мм. Форма: Биконвексна Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър Дизайн на оптичния ръб: 360° правоъгълен ръб. А-константа: Ултразвук: 118.0. Рефрактивен индекс: 1.46. Характеристика на хаптиките: Диаметър: 12.50мм. Модел: Модифицирано "С". Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър.	бр	90	25	52500
02.10.	Еднокомпонентна мека, хидрофилна, а-сферична вътреочна леща без аберации с четири опорни точки и 360° правоъгълен ръб на оптиката и хаптиките. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): +1.0 до +30.0 (стъпка 0.5/1.0D) Диаметър: 6.0мм. Форма: Биконвексна Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър Дизайн на оптичния ръб: 360градуса правоъгълен ръб. А-константа: Ултразвук.: 118.0 Рефрактивен индекс: 1.458 Характеристика на хаптиките: Диаметър: 10.50/ 10.70/ 11.00 мм Модел: Четири опорни точки, 0? ангулация Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър Възможност за имплантация с еднократен и многократен инжектор.	бр	60	25	42500

02.11.	Еднокомпонентна хидрофобна, мека вътреочна леща с асферична оптика (-0.27цм), корекция на хроматичните aberации, форма с 3 точки на фиксация и правоъгълен ръб, осигуряващи стабилност и намаляващи появата на вторична катаракта. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): +5.0 до +34.0 (стъпка 0.5) Диаметър: 6мм. Форма: Би-конвексна, предна асферична повърхност, правоъгълен ръб на оптиката. Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър А-константа: Ултразвук: 118.8, Оптична: 119.3. Рефрактивен индекс: 1.47 Число на Абе: 55. Характеристика на хаптиките: Диаметър: 13.00мм Модел: "С" Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър Дизайн: Офсет на хаптиките спрямо оптиката Възможност за имплантация с еднократен и многократен инжектор.	бр	1	25	833.33
02.12.	Еднокомпонентна, заднокамерна РММА леща с 360° правоъгълен ръб. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): 0.0 до +30.0 (стъпка 0.5/1.0D) Диаметър: 5.5мм. Форма: Биконвексна Материал: РММА с UV филтър Дизайн на оптичния ръб: 360° правоъгълен ръб. А-константа: Ултразвук.: 118.2 Характеристика на хаптиките: Диаметър: 12.50мм Модел: Модифицирано "С". Материал: РММА с UV филтър	бр	5	25	2000
02.13.	Мека вътреочна леща - моноблок с ръб, хаптики - 2 бр фенестрирани модифицирано. С диаметър на оптиката - 6мм, външен диаметър -13.00мм, ангулация-9гр, асферична, оптичен диапазон: от 10.00 до 40.0D, ултравиолетов филтър. Материал - хидрофилен акрилат 26%	бр	20	25	12500
02.14.	Мека вътреочна леща - моноблок с ръб, хаптики - 2, диаметър на оптиката - 6.0мм, външен диаметър - 13.0мм, ангулация-5гр, асферична, оптичен диапазон - от 9.0 до 30.0D, ултравиолетов филтър, натурално жълта. Материал - BENZ хидрофобен акрилат. 1% водно съдържание. Рефракционен индекс на материала -1.49.А- константа 119.0. Размер на инцизията-2.2-2.6. Инжектор-еднократна и многократна употреба.Място за имплантиране - в сака.	бр	15	25	11875
02.15.	Мека вътреочна леща - моноблок с ръб, хаптики - 4, диаметър на оптиката - 6мм, външен диаметър - от 10.5мм до 11.0мм, ангулация - 0гр, асферична, оптичен диапазон -от -0.00 до 30.0D, ултравиолетов филтър. Материал - хидрофилен акрилат 26%. Рефракционен индекс на материала - 1.46. А константа 118.0 апланационна, 118.3 изометрична.Размер на инцизията 2.6мм, инжектор за еднократна употреба. Място за имплантиране-в сака.	бр	60	25	35000

02.16.	Мека вътреочна леща - моноблок с ръб, хаптики-с 2 РММА връх химически съединен. диаметър на оптиката - 6.0мм, външен диаметър - 11,00мм, ангулация-0гр, асферична 360гр , ръб на оптиката и хаптиките,оптичен диапазон - от -9.0 до 30.0D, ултравиолетов филтър, Материал - хидрофилен акрилат. 26% Рефракционен индекс на материала -1,46А - константа 118,2.Апланационна , 118,7 биометрична Размер на инцизията 1,8 до 2,8мм. Инжектор- еднократна употреба.Място за имплантиране - в сака.	бр	30	25	26250
02.17.	Еднокомпонентна, преднокамерна РММА леща с 360° правоъгълен ръб. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): 0.0 до +30.0 (стъпка 0.5/1.0D) Диаметър: 6.0мм. Форма: Биконвексна Материал: РММА с UV филтър. Дизайн на оптичния ръб: 360° правоъгълен ръб. А-константа: Ултразвук.: 115.0. Характеристика на хаптиките: Диаметър: 12.75мм. Модел: Модифицирано "С". Материал: РММА с UV филтър	бр	5	25	2000
02.18.	Заднокамерна,еднокомпонентна,асферична,биконвексна,хидрофобна,акрилна,мека/сгъваема/вътреочна леща,филтрираща ултравиолетовата и синята светлина,дължина 13мм,размер на оптиката 6мм,диоптри:от+6,0 до 30,0,предварително заредена в система за имплантиране AutoNoMe/газов инжектор/ А-константа от 119,1/	бр	10	25	9083.33
02.19.	Биконвексна асферична негативно аберирана за корекция на положителните сферични аберации на роговицата с 0,13мм монофокална леща.Моноблок,материал:хидрофобен акрилат,прехидрирана в 0,9% солен р-р.Хаптики-2бр,диаметър на оптиката 6,0мм,външен диаметър 12,5мм ангулация 0грНаличие на ръб за предотвратяване на вторична катаракта по цялата контактна повърхност.Оптичен диапазон от 10,0Д до 30,0Д.Стъпка на оптичния диапазон-през Д/диоптъра/ от 10,0Д-30,0Д през 0,5Д.С ултравиолетов филтър и филтър за синя светлина.Рефракционен индекс 1,54 при 35гр,размер на инцизията 2,0мм Имплантира се в сака. В комплект с инжектор и шилд	бр	10	25	8250
3	ПОЗИЦИЯ - ОТДЕЛЕНИЕ ПО УРОЛОГИЯ				
03.01.	Бримка за ТУ ТУР с топче - еднократна монополярна съвместима с инструмент Storz	бр	30	25	2325
03.02.	Бримка за ТУР - еднократна монополярна съвместима с инструмент Storz	бр	50	25	3875

4	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - УРЕТЕРАЛНИ СТЕНТОВЕ ЗА ПРОДЪЛЖИТЕЛЕН ПРЕСТОЙ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО УРОЛОГИЯ/				
04.01.	Уретерални стентове за продължителен 12 месечен престой с отворен/затворен връх, изработен от 100 % силикон. Съдържа стент с водач 0,035 "и бутало. Размер 6 СН; Дължини: 28 см.	бр	2	50	440
04.02.	Уретерални стентове за продължителен 12 месечен престой с отворен/затворен връх, изработен от 100 % силикон. Съдържа стент с водач 0,035 "и бутало. Размер 7 СН; Дължини: 28 см.	бр	2	50	440
04.03.	Уретерални стентове за продължителен 12 месечен престой с отворен/затворен връх, изработен от 100 % силикон. Съдържа стент с водач 0,035 "и бутало. Размер 8 СН; Дължини: 28 см.	бр	2	50	440
04.04.	Уретерални стентове за продължителен 12 месечен престой с отворен/отворен връх, изработен от 100 % силикон. Съдържа стент с водач 0,035 "и бутало. Размер 6 СН; Дължини: 28 см.	бр	2	50	440
04.05.	Уретерални стентове за продължителен 12 месечен престой с отворен/отворен връх, изработен от 100 % силикон. Съдържа стент с водач 0,035 "и бутало. Размер 7 СН; Дължини: 28 см.	бр	2	50	440
04.06.	Уретерални стентове за продължителен 12 месечен престой с отворен/отворен връх, изработен от 100 % силикон. Съдържа стент с водач 0,035 "и бутало. Размер 8 СН; Дължини: 28 см.	бр	2	50	440
5	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - УРЕТЕРАЛНИ СТЕНТОВЕ JJ С ВОДАЧ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО УРОЛОГИЯ/				
05.01.	Уретерален стент JJ отворен/затворен връх, С водач 0,035" и бутало. Размер: 4,8 F; дължина 28 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките;	бр	10	50	700
05.02.	Уретерален стент JJ отворен/затворен връх, С водач 0,035" и бутало. Размер: 6 F; дължина 28 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките;	бр	10	50	700

05.03.	Уретерален стент JJ отворен/затворен връх, С водач 0,035" и бутало. Размер: 7 F; дължина 28 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките;	бр	10	50	700
05.04.	Уретерален стент JJ отворен/затворен връх, С водач 0,035" и бутало. Размер: 8 F; дължина 28 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките;	бр	5	50	350
05.05.	Уретерален стент JJ отворен/отворен връх, С водач 0,035" и бутало. Размер: 4,8 F; дължина 28 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките;	бр	10	50	700
05.06.	Уретерален стент JJ отворен/отворен връх, С водач 0,035" и бутало. Размер: 6 F; дължина 28 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките;	бр	10	50	700
05.07.	Уретерален стент JJ отворен/отворен връх, С водач 0,035" и бутало. Размер: 7 F; дължина 28см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките;	бр	10	50	700
05.08.	Уретерален стент JJ отворен/отворен връх, С водач 0,035" и бутало. Размер: 8 F; дължина 28 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките;	бр	5	50	350
6	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - УРЕТЕРАЛНИ СТЕНТОВЕ JJ БЕЗ ВОДАЧ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО УРОЛОГИЯ/				
06.01.	Уретерален стент JJ отворен/затворен връх, БЕЗ водач; Размер: 4,8 F ; дължина 26 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките; бутало с дължина 40 см.	бр	10	50	550
06.02.	Уретерален стент JJ отворен/затворен връх, БЕЗ водач; Размер: 6 F; дължина 26 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките; бутало с дължина 40 см.	бр	5	50	275
06.03.	Уретерален стент JJ отворен/затворен връх, БЕЗ водач; Размер: 7 F; дължина 26 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките; бутало с дължина 40 см.	бр	5	50	275

06.04.	Уретерален стент JJ отворен/затворен връх, БЕЗ водач; Размер: 8 F; дължина 26 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките; бутало с дължина 40 см.	бр	5	50	275
06.05.	Уретерален стент JJ отворен/отворен връх, БЕЗ водач; Размер: 4,8 F; дължина 26 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките; бутало с дължина 40 см.	бр	10	50	550
06.06.	Уретерален стент JJ отворен/отворен връх, БЕЗ водач; Размер: 6 F; дължина 26 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките; бутало с дължина 40 см.	бр	5	50	275
06.07.	Уретерален стент JJ отворен/отворен връх, БЕЗ водач; Размер: 7 F; дължина 26 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките; бутало с дължина 40 см.	бр	5	50	275
06.08.	Уретерален стент JJ отворен/отворен връх, БЕЗ водач; Размер: 8 F; дължина 26 см. Материал: полиуретан. Маркировка за точно позициониране, рентгенопозитивен, с дренажни отвори по тялото и опашките; бутало с дължина 40 см.	бр	5	50	275
7	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - ВОДАЧИ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО УРОЛОГИЯ/				
07.01.	Нитинолов водач с хидрофилно покритие за атравматично навигиране и подобрена маневреност . Размери : 0,035" , 150 см, ригидност "Standard" и stiff, , прав връх	бр	5	50	650
07.02.	Нитинолов водач с хидрофилно покритие, достига трудни места на достъп при пълна безопасност . Размери : 0,035" , 150 см, ригидност "Standard" и stiff, прав връх	бр	5	50	500
8	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - СЕТ ЗА ПЕРКУТАННА НЕФРОСТОМИЯ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО УРОЛОГИЯ/				
08.01.	Пълен сет за перкутанна нефростомия с пигтейл катетър 29 см, с двуслойна структура: вътрешен - ригиден слой, външен слой - мек за комфорт на пациента. Сетът включва 2 бр. Chiba игли 18G и 22 G, Водач J Seldinger ', сет дилататори, кранче с LL адаптор и конекторна дренажна тръбичка. Размер СН 6	бр	5	50	1000

08.02.	Пълен сет за перкутанна нефростомия с пигтейл катетър 29 см, с двуслойна структура: вътрешен - ригиден слой, външен слой - мек за комфорт на пациента. Сетът включва 2 бр. Chiba игли 18G и 22 G, Водач J Seldinger ', сет дилататори, кранче с LL адаптор и конекторна дренажна тръбичка. Размер СН 8	бр	20	50	4000
08.03.	Пълен сет за перкутанна нефростомия с пигтейл катетър 29 см, с двуслойна структура: вътрешен - ригиден слой, външен слой - мек за комфорт на пациента. Сетът включва 2 бр. Chiba игли 18G и 22 G, Водач J Seldinger ', сет дилататори, кранче с LL адаптор и конекторна дренажна тръбичка. Размер СН 10	бр	20	50	4000
08.04.	Пълен сет за перкутанна нефростомия с пигтейл катетър 29 см, с двуслойна структура: вътрешен - ригиден слой, външен слой - мек за комфорт на пациента. Сетът включва 2 бр. Chiba игли 18G и 22 G, Водач J Seldinger ', сет дилататори, кранче с LL адаптор и конекторна дренажна тръбичка. Размер СН 12	бр	5	50	1000
08.05.	Пълен сет за перкутанна нефростомия с пигтейл катетър 29 см, с двуслойна структура: вътрешен - ригиден слой, външен слой - мек за комфорт на пациента. Сетът включва 2 бр. Chiba игли 18G и 22 G, Водач J Seldinger ', сет дилататори, кранче с LL адаптор и конекторна дренажна тръбичка. Размер СН 14	бр	5	50	1000
9	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - ИГЛА ЗА ГИЛОТИННА БИОПСИЯ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО УРОЛОГИЯ/				
09.01.	Игла за автоматична биопсия, за употреба с автоматичен пистолет Fust Gun. Ехографски маркер на върха на иглата, маркирана в см, прорез до 20 мм, дебелина 14G, дължини 15 см	бр	10	50	420
09.02.	Игла за автоматична биопсия, за употреба с автоматичен пистолет Fust Gun. Ехографски маркер на върха на иглата, маркирана в см, прорез до 20 мм, дебелина 14G, дължини 20 см	бр	10	50	420
09.03.	Игла за автоматична биопсия, за употреба с автоматичен пистолет Fust Gun. Ехографски маркер на върха на иглата, маркирана в см, прорез до 20 мм, дебелина 14G, дължини 25 см	бр	10	50	420
09.04.	Игла за автоматична биопсия, за употреба с автоматичен пистолет Fust Gun. Ехографски маркер на върха на иглата, маркирана в см, прорез до 20 мм, дебелина 16G, дължини 15 см	бр	10	50	420
09.05.	Игла за автоматична биопсия, за употреба с автоматичен пистолет Fust Gun. Ехографски маркер на върха на иглата, маркирана в см, прорез до 20 мм, дебелина 16G, дължини 20 см	бр	10	50	420

09.06.	Игла за автоматична биопсия, за употреба с автоматичен пистолет Fust Gun. Ехографски маркер на върха на иглата, маркирана в см, прорез до 20 мм, дебелина 16G, дължини 25 см	бр	10	50	420
09.07.	Игла за автоматична биопсия, за употреба с автоматичен пистолет Fust Gun. Ехографски маркер на върха на иглата, маркирана в см, прорез до 20 мм, дебелина 18G, дължини 15 см	бр	10	50	420
09.08.	Игла за автоматична биопсия, за употреба с автоматичен пистолет Fust Gun. Ехографски маркер на върха на иглата, маркирана в см, прорез до 20 мм, дебелина 18G, дължини 20 см	бр	10	50	420
09.09.	Игла за автоматична биопсия, за употреба с автоматичен пистолет Fust Gun. Ехографски маркер на върха на иглата, маркирана в см, прорез до 20 мм, дебелина 18G, дължини 25 см	бр	10	50	420
10	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - УРОЛОГИЧНИ СЕТОВЕ ЗА ЛАПАРОСКОПСКИ ОПЕРАЦИИ				
10.01.	УРОЛОГИЧЕН СЕТ - ГОЛЯМ - съдържащ: ръкав за камера - 1 бр; троакар 5 мм - 2 бр; троакар 10 мм - 1 бр; извит дисектор - размер 5ммx330мм - 1 бр; автоматичен граспер със заключване с размер 5ммx330мм - 1 бр; зъбчат граспер със заключване - размер 5ммx330мм - 1 бр; Титаниеви клипси за лигиране съдове размер M/L - TCTL 300 /6 клипса в стекче/ - 1 стекче	бр	5	50	2833.33
10.02.	УРОЛОГИЧЕН СЕТ - МАЛЪК - съдържащ: биполярен граспер със заключване - размер 5ммx330мм -1 бр; полимерни клипси тип хемолок размер l/ 6 клипса в стекче/ - 1 стекче; еластичен калъф за протектиране на рани среден/150/160-150/250/l/-1бр	бр	5	50	1666.67
10.03.	УРОЛОГИЧЕН СЕТ - СРЕДЕН - съдържащ: ръкав за камера- 1бр; титаниеви клипси за лигиране съдове размер м/l – tctl 300 /6 клипса в стекче/ - 1 стекче; троакар 5мм - 1бр; троакар 10мм -1бр; атравматичен граспер със заключване - размер 5ммx330мм – 1 бр; извита ножица - размер 5ммx330мм – 1 бр	бр	5	50	2500
11	ПОЗИЦИЯ - ДРУГИ УРОЛОГИЧНИ СЕТОВЕ				
11.01.	ДРЕНАЖ супрапубичен - цистофикс с балон №14	бр	5	50	190
11.02.	Кошничка за екстракция и конкременти Dormia 4F с 4 жици - triples 120 см	бр	2	50	700
11.03.	Сет за дилатация на уретер 6 -14 СН	бр	2	50	75
11.04.	Сет за перкутанна цистотомия с метален троакар СН10	бр	10	50	216.67

11.05.	Сет за подмяна на супрапубичен дренаж СН10, метален водач 1.1/1000 мм	бр	5	50	333.33
12	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - МЕДИЦИНКИ ИЗДЕЛИЯ ЗАЛИГИРАНЕ НА КРЪВОНОСНИ СЪДОВЕ ЗА ОТВОРЕНА И ЛАПОРОСКОПСКА ХИРУРГИЯ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ/				
12.01.	V-shaped хемостатични титаниеви лигиращи клипси размер М/L /зелени/ J клипси 6 клипса в стекчета	бр	10	50	120
12.02.	Полимерни клипси заключващи се Р клипси - 5мм-13мм L	бр	5	50	200
12.03.	Полимерни клипси заключващи се Р клипси - 3мм-10мм М/L	бр	5	50	200
12.04.	Полимерни клипси заключващи се Р клипси - 7мм-16мм XL	бр	5	50	200
13	ПОЗИЦИЯ - ПРЕВРЪЗКИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА РАНИ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ/				
13.01.	Превръзка абдоминална за лечение на рани чрез отрицателно налягане, от мрежест полиуретан, включваща и незалепващо изолиращо фолио.	бр	3	50	1600
13.02.	Превръзка за лечение на рани чрез отрицателно налягане, изработена от мрежест полиуретан, размер голям.	бр	20	50	3000
13.03.	Превръзка за лечение на рани чрез отрицателно налягане, изработена от мрежест полиуретан, размер среден.	бр	10	50	1500
13.04.	Превръзка за лечение на рани чрез отрицателно налягане, изработена от мрежест полиуретан, размер малък.	бр	10	50	1500
14	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - МЕДИЦИНКИ ИЗДЕЛИЯ ЗА ХЕРНИОПЛАСТИКА /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ/включваща в нея протези с различна характеристика и показания за използване отворена хирургия				
14.01.	ДВУКОМПОНЕНТНО ПЛАТНО ОТ ПОЛИПРОПИЛЕН С МРЕЖЕСТ АНТИАДХЕЗИВЕН СЛОЙ ЗА ИНТРААБДОМИНАЛНА УПОТРЕБА, РАЗМЕР 10X15, ОВАЛНА, средно тегло 48г/м2	бр	5	50	3666.67
14.02.	ДВУКОМПОНЕНТНО ПЛАТНО ОТ ПОЛИПРОПИЛЕН С МРЕЖЕСТ И АНТИАДХЕЗИВЕН СЛОЙ ЗА ИНТРААБДОМИНАЛНА УПОТРЕБА размер фи 15 кръгло; средно тегло 48г/м2	бр	5	50	4125
14.03.	ДВУКОМПОНЕНТНО ПЛАТНО ОТ ПОЛИПРОПИЛЕН С МРЕЖЕСТ И АНТИАДХЕЗИВЕН СЛОЙ ЗА ИНТРААБДОМИНАЛНА УПОТРЕБА, РАЗМЕР 15X20, ОВАЛНО, средно тегло 48г/м2	бр	5	50	4250

14.04.	ДВУКОМПОНЕНТНО ПЛАТНО ОТ ПОЛИПРОПИЛЕН С МРЕЖЕСТ И АНТИАДХЕЗИВЕН СЛОЙ ЗА ИНТРААБДОМИНАЛНА УПОТРЕБА, РАЗМЕР 26X34, ОВАЛНО, средно тегло 48г/м2	бр	5	50	5416.67
14.05.	ДВУКОМПОНЕНТНО ПЛАТНО ОТ ПОЛИПРОПИЛЕН С МРЕЖЕСТ И АНТИАДХЕЗИВЕН СЛОЙ ЗА ИНТРААБДОМИНАЛНА УПОТРЕБА, РАЗМЕР фи 20, кръгло; средно тегло 48г/м2	бр	5	50	5000
14.06.	ДВУКОМПОНЕНТНО ПЛАТНО ОТ ПОЛИПРОПИЛЕН С МРЕЖЕСТ МАКРОПОРЕСТ И АНТИАДХЕЗИВЕН СЛОЙ ЗА ИНТРААБДОМИНАЛНА УПОТРЕБА СЪС СИСТЕМА ЗА ФИКСАЦИЯ ПРИ ПЪПНА ХЕРНИЯ, РАЗМЕР фи 5 ; средно тегло 48г/м2	бр	5	50	3666.67
14.07.	ДВУКОМПОНЕНТНО ПЛАТНО ОТ ПОЛИПРОПИЛЕН С МРЕЖЕСТ МАКРОПОРЕСТ И АНТИАДХЕЗИВЕН СЛОЙ ЗА ИНТРААБДОМИНАЛНА УПОТРЕБА СЪС СИСТЕМА ЗА ФИКСАЦИЯ ПРИ ПЪПНА ХЕРНИЯ, РАЗМЕР фи 7; средно тегло 48г/м2	бр	5	50	3750
14.08.	НЕРЕЗОРБИРУЕМО ХИРУРГИЧНО ПЛАТНО ОТ МОНОФИЛАМЕНТЕН ПОЛИПРОПИЛЕН, РАЗМЕР 15X15; средно тегло 127г/м2, средна пропускливост 65%	бр	5	50	1041.67
14.09.	НЕРЕЗОРБИРУЕМО ХИРУРГИЧНО ПЛАТНО ОТ МОНОФИЛАМЕНТЕН ПОЛИПРОПИЛЕН, РАЗМЕР 15X15; средно тегло 48г/м2, средна пропускливост 88%	бр	5	50	1541.67
14.10.	НЕРЕЗОРБИРУЕМО ХИРУРГИЧНО ПЛАТНО ОТ МОНОФИЛАМЕНТЕН ПОЛИПРОПИЛЕН, РАЗМЕР 30X30; средно тегло 127г/м2, средна пропускливост 65%	бр	3	50	1125
14.11.	НЕРЕЗОРБИРУЕМО ХИРУРГИЧНО ПЛАТНО ОТ МОНОФИЛАМЕНТЕН ПОЛИПРОПИЛЕН, РАЗМЕР 30X30; средно тегло 48г/м2, средна пропускливост 88%	бр	3	50	1375
14.12.	НЕРЕЗОРБИРУЕМО ХИРУРГИЧНО ПЛАТНО ОТ МОНОФИЛАМЕНТЕН ПОЛИПРОПИЛЕН; РАЗМЕР 6X11; средно тегло 127г/м2, средна пропускливост 65%	бр	20	50	3166.67
14.13.	НЕРЕЗОРБИРУЕМО ХИРУРГИЧНО ПЛАТНО ОТ МОНОФИЛАМЕНТЕН ПОЛИПРОПИЛЕН; РАЗМЕР 6X11; средно тегло 48г/м2, средна пропускливост 88%	бр	5	50	1291.67
15	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ ЗА ХЕРНИОПЛАСТИКА /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ/, протези с различна характеристика и показания за използване отворена и лапороскопска хирургия				
15.01.	Олекотено полипропиленово 36 г/м2 платно за херниопластика, размери 15x15 см	бр	15	50	7125

15.02.	Олекотено полипропиленово 36 г/м ² платно за херниопластика, размери 6x11 см	бр	40	50	17200
15.03.	Олекотено полипропиленово 36 г/м ² платно за херниопластика, размери 30x30 см	бр	5	50	2650
15.04.	Платна за вентрални хернии, двукомпонентни, от полиестер с триизмерна плетка и резорбируем колагенов филм, 20 x 15см	бр	3	50	3645
15.05.	Платна за вентрални хернии, двукомпонентни, от полиестер с триизмерна плетка и резорбируем колагенов филм, 30 x 20см	бр	3	50	4425
15.06.	Платно за херния, за лапароскопско поставяне, от полиестер с двуизмерна плетка, правоъгълно, 15 x 10см	бр	3	50	1177.5
15.07.	Платно за херния, за лапароскопско поставяне, от полиестер с двуизмерна плетка, правоъгълно, 30 x 30см	бр	3	50	1537.5
15.08.	Синтетично полипропиленово платно за херниопластика с големина на порите 2.0x2.4mm, с отвор за ингвиналният лигамент, с тегло 46 g/m ² , с размери 11x06cm и дебелина на нишката от 0.6mm	бр	10	50	2800
15.09.	Синтетично полипропиленово платно за херниопластика с големина на порите 2.0x2.4mm, с тегло 46 g/m ² , с размери 11x06 cm и дебелина на нишката от 0.6mm.	бр	90	50	25200
15.10.	Синтетично полипропиленово платно за херниопластика с големина на порите 2.0x2.4mm, с тегло 46 g/m ² , с размери 15x15cm и дебелина на нишката от 0.6mm.	бр	20	50	5800
15.11.	Синтетично полипропиленово платно за херниопластика с големина на порите 2.0x2.4mm, с тегло 46 g/m ² , с размери 30x30 cm и дебелина на нишката от 0.6mm.	бр	5	50	2050
16	ПОЗИЦИЯ - ДРУГИ МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ/				
16.01.	СЕТ за апендектомия, съдържащ: Ендолюп - 2 бр.; Вересова игла - 1 бр.; Ръкав - 1 бр.	бр	15	25	6450
16.02.	Сет за ВАТС , съдържащ: Ръкав-1 бр; Троакар 12 мм-2 бр Еднократен ендоскопски инструмент-1 бр Граспер.	бр	10	25	4600
16.03.	СЕТ за холецистектомия, съдържащ: клипси 1бр.; Ръкав - 1бр; Вересова игла - 1 бр; Ендобег - 1 бр; троакари - 5мм - 2бр; 10мм - 1 бр; 12мм - 1бр	бр	35	25	15575
17	ПОЗИЦИЯ - УШИВАТЕЛИ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ/ - Еднократен кожен съшивател				
17.01.	Еднократен кожен съшивател, размер на скобите 5.5 x 3.5мм, брой на скобите 15	бр	10	50	2083.33

17.02.	Еднократен кожен съшивател, размер на скобите 5.5 x 3.5мм, брой на скобите 25	бр	30	50	6250
17.03.	Еднократен кожен съшивател, размер на скобите 5.5 x 3.5мм, брой на скобите 35	бр	10	50	2083.33
18	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - Съшиватели специфични с размера, начина си на заключване, приложение и касети специфични за за конкретния модел медицинско изделие /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ/				
18.01.	Линеарен ушивател с нож с размер 80/3.8мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 3.8мм, дължина 80мм	бр	10	50	9000
18.02.	Циркулярен ушивател с размер 25.5мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 4.8мм, брой клипси 20, вътрешен диаметър на рязане 16мм	бр	15	50	12000
18.03.	Циркулярен ушивател с размер 28.5мм; Диаметър на клипса - 0.30мм, височина на клипса 5.3мм, брой клипси 24, вътрешен диаметър на рязане 19мм	бр	10	50	8000
19	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ - Съшиватели за лапороскопска и отворена хирургия отличаващи се със специфичен размер и начин на действие /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ/				
19.01.	Механични ушиватели за еднократна употреба за едновременно ушиване и разрязване, с правоъгълно сечение на скобите, 4.8мм височина на скобите, 100мм дължина на шева с възможност за презареждане с пълнители с различна височина на скобите	бр	15	50	16500
19.02.	Механични ушиватели за еднократна употреба за едновременно ушиване и разрязване, с правоъгълно сечение на скобите, 4.8мм височина на скобите, 60мм дължина на шева с възможност за презареждане с пълнители с различна височина на скобите	бр	10	50	8900
19.03.	Механични ушиватели за еднократна употреба за едновременно ушиване и разрязване, с правоъгълно сечение на скобите, 4.8мм височина на скобите, 80мм дължина на шева с възможност за презареждане с пълнители с различна височина на скобите	бр	30	50	29700
19.04.	Механични ушиватели за еднократна употреба за налагане на двоен линеен шев, с правоъгълно сечение на скобите, 4.8мм височина на скобите, 45мм дължина на шева с възможност за презареждане с пълнители с различна височина на скобите	бр	5	50	4050

19.05.	Механични ушиватели за еднократна употреба за налагане на двоен линеен шев, с правоъгълно сечение на скобите, 4.8мм височина на скобите, 60мм дължина на шева с възможност за презареждане с пълнители с различна височина на скобите	бр	5	50	4450
19.06.	Пълнители за механични ушиватели за еднократна употреба за едновременно ушиване и разрязване, с правоъгълно сечение на скобите, с вграден нож, 4.8мм височина на скобите, 100мм дължина на шева с вграден нож	бр	40	50	13300
19.07.	Пълнители за механични ушиватели за еднократна употреба за едновременно ушиване и разрязване, с правоъгълно сечение на скобите, с вграден нож, 4.8мм височина на скобите, 60мм дължина на шева с вграден нож	бр	15	50	4500
19.08.	Пълнители за механични ушиватели за еднократна употреба за едновременно ушиване и разрязване, с правоъгълно сечение на скобите, с вграден нож, 4.8мм височина на скобите, 80мм дължина на шева с вграден нож	бр	25	50	8062.5
19.09.	Циркулярен стаплер за еднократна употреба , сгъваща се глава, правоъгълно сечение на скобите, 25мм диаметър на главата, 35мм височина на скобите	бр	5	50	5900
19.10.	Циркулярен стаплер за еднократна употреба, сгъваща се глава, правоъгълно сечение на скобите, 31мм диаметър на главата, 4.8мм височина на скобите	бр	5	50	5900
20	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ : Същиватели за лапороскопска и отворена хирургия отличаващи се със специфичен размер и начин на действие /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ/				
20.01.	Ендо Линеарен режещ инструмент / дръжка/ 30см къса подходяща за всички видове пълнители	бр	5	50	3750
20.02.	Ендо Линеарен режещ инструмент / дръжка/ 45см стандартна подходяща за всички видове пълнители	бр	5	50	3750
20.03.	Ендо Линеарен режещ инструмент / дръжка/ 60см дълга подходяща за всички видове пълнители	бр	5	50	3750
20.04.	Линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани 60мм, титаниеви скоби с височина 3.8мм	бр	5	50	3166.67
20.05.	Линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани 80мм, титаниеви скоби с височина 3.8мм	бр	5	50	3166.67
20.06.	Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цвят индикатор, 45мм, титаниеви скоби с височина 4.8мм	бр	5	50	3166.67

20.07.	Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 60мм, титаниеви скоби с височина 3.5мм	бр	5	50	3166.67
20.08.	Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 60мм, титаниеви скоби с височина 4.8мм	бр	5	50	3166.67
20.09.	Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 90мм, титаниеви скоби с височина 4.8мм	бр	5	50	3166.67
20.10.	Пълнител за Ендо Линеарен режещ инструмент 45мм с титаниеви скоби с височина 2.5мм	бр	5	50	1666.67
20.11.	Пълнител за Ендо линеарен режещ инструмент 45мм с титаниеви скоби с височина 3.5мм	бр	5	50	1666.67
20.12.	Пълнител за Ендо Линеарен режещ инструмент 60мм с титаниеви скоби с височина 3.5мм	бр	5	50	1666.67
20.13.	Пълнител за Линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани, 60мм, титаниеви скоби с височина 3.8мм	бр	5	50	1041.67
20.14.	Пълнител за Линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани, 80мм, титаниеви скоби с височина 3.8мм	бр	5	50	1041.67
20.15.	Пълнител за Линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани, 80мм, титаниеви скоби с височина 4.8мм	бр	5	50	1041.67
20.16.	Пълнител за Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 45мм, титаниеви скоби с височина 4.8мм	бр	5	50	1041.67
20.17.	Пълнител за Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 60мм, титаниеви скоби с височина 3.5мм	бр	5	50	1041.67
20.18.	Пълнител за Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 60мм, титаниеви скоби с височина 4.8мм	бр	5	50	1041.67
20.19.	Пълнител за Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 90мм, титаниеви скоби с височина 4.8мм	бр	5	50	1041.67
20.20.	Хемороидален ушивател, двойно подсигурен, диаметър 34мм, височина на скобите 3.8мм, прозрачен пълнител	бр	5	50	3583.33
20.21.	Хемороридален ушивател, двойно подсигурен, диаметър 32мм, височина на скобите 3.8мм, прозрачен пълнител	бр	5	50	3583.33
20.22.	Циркулярен ушивател, двойно подсигурен с чупеща се глава 90 градуса височина на скобите /титаниеви/ 4.8мм, диаметър 26мм	бр	5	50	3583.33

20.23.	Циркулярен ушивател, двойно подсигурен с чупеща се глава 90 градуса и височина на скобите /титаниеви/ 4.8мм, диаметър 29мм	бр	5	50	3583.33
20.24.	Циркулярен ушивател, двойно подсигурен с чупеща се глава 90 градуса и височина на скобите /титаниеви/ 5.0мм, диаметър 32мм	бр	5	50	3583.33
20.25.	Циркулярен ушивател, двойно подсигурен с чупеща се глава 90 градуса и височина на скобите/титаниеви/ 4.5мм, диаметър 24мм	бр	5	50	3583.33
20.26.	Пълнител за Ендо Линеарен режещ инструмент 45мм с титаниеви скоби с височина 2.5мм ротикулиращ	бр	5	50	2083.33
20.27.	Пълнител за Ендо Линеарен режещ инструмент 45мм с титаниеви скоби с височина 3.5мм ротикулиращ	бр	5	50	2083.33
20.28.	Пълнител за Ендо Линеарен режещ инструмент 60мм с титаниеви скоби с височина 3.5мм ротикулиращ	бр	5	50	2083.33
21	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ : Протектор за рани /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ/				
21.01.	МАЛЪК/60/70-60/150/ XS/	бр	10	50	833.33
21.02.	МАЛЪК/80/90-80/150/ S/	бр	10	50	875
21.03.	СРЕДЕН/120/130-120/250/ M/	бр	10	50	958.33
21.04.	СРЕДЕН/150/160-150/250/ L/	бр	10	50	1000
21.05.	ГОЛЯМ/180/190-180/250/ XL/	бр	10	50	1041.67
21.06.	ГОЛЯМ/220/230-220/250/XL/	бр	10	50	1083.33
21.07.	ГОЛЯМ/270/280-270/250XL/	бр	10	50	1125
21.08.	ГОЛЯМ /320/330-320/350/ XL/	бр	10	50	1166.67
22	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ : Сет за вакумна аспирация на рани /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ/				
22.01.	МИКРОПОРЕСТ МАЛЪК СЕТ/ SMALLSET	бр	10	50	833.33
22.02.	МИКРОПОРЕСТ СРЕДЕН СЕТ/MEDIUM SET	бр	10	50	916.67
22.03.	МИКРОПОРЕСТ ГОЛЯМ СЕТ / LARGESET	бр	10	50	1083.33
22.04.	АБДОМИНАЛЕН СЕТ /ABDOMINALSET	бр	10	50	1250
23	ПОЗИЦИЯ - ОРТОПЕДИЧНИ ПЛАКИ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ОРТОПЕДИЯ/				
23.01.	1/3 тубуларна плака за 3.5/4.0мм винтове - дебелина 1.0мм, широчина 9мм, разстояние между отворите 12мм, от 2 до 12 отв.	бр	25	25	15625
23.02.	1/3 тубуларна плака - титаниева , за кортикални винтове 3,5 мм и спонгиозни винтове 3,5 мм от 4 до 10 отвора /дължини 52мм; 64мм; 76мм; 88мм; 100мм; 112мм, Спонгиозни винт за ф4 дължина 12-30 мм, Кортикални винтове ф3.5, дължина 10-30мм	бр	5	25	4583.33

23.03.	2.4 Заклучваща плака за радиус с ширина на главата 19.5мм/22мм/25.5мм - анатомично контурирана, за заклучващи винтове 2.4мм и незаклучващи компресивни винтове 2.7 - лява и дясна, 2-5 отв. дължина от 42мм до 77мм - Титаний	бр	1	25	1166.67
23.04.	3.5 Заклучваща плака - проксимален хумерус (ФИЛОС), анатомично контурирана, 9 отвора на главата, за кортикални винтове 3.5мм и спонгиозни винтове 3.5мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове; 3 - 12 отвора, дължина от 90мм до 270мм - Титаний	бр	1	25	1333.33
23.05.	3.5 Заклучваща плака - проксимален хумерус (ФИЛОС), анатомично контурирана, 9 отвора на главата, за кортикални заклучващи винтове 3.5мм и спонгиозни заклучващи винтове 3.5мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове с 3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 отв.,дължина от 142мм до 268мм.	бр	40	25	43333.33
23.06.	3.5 Заклучваща плака за дистална тибия с допълнителен слот за малеоларен винт - анатомично контурирана, за кортикални винтове 3.5мм и спонгиозни винтове 3.5мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове, от 5 до 16 отвора	бр	15	25	16250
23.07.	3.5 Заклучваща права плака с ограничен контакт - реконструктивна, дължина от 58мм до190мм, отвори от 4 до 16 за кортикални заклучващи винтове 3.5мм и спонгиозни заклучващи винтове 3.5мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове	бр	20	25	18333.33
23.08.	3.5 Заклучваща права плака с ограничен контакт, за кортикални винтове 3.5мм и спонгиозни винтове 3.5мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове от 5 до 14отв.	бр	5	25	4583.33
23.09.	3.5 Заклучваща Т- плака с 4 отвора на главата, за кортикални заклучващи винтове 3.5мм и спонгиозни заклучващи винтове 3.5мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове, от 4 до 6 отвора.	бр	2	25	1833.33
23.10.	4.5 Заклучваща плака - проксимална тибия, анатомично контурирана, лява и дясна, с ограничен контакт, за кортикални заклучващи винтове 5.0мм и спонгиозни заклучващи винтове 5.0мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове, от 4 до 14 отвора.	бр	10	25	10833.33

23.11	4.5 Заклучваща плака - фемур /лява и дясна/ с 6 отвора в главата за кортикални заклучващи винтове 5.0мм и спонгиозни заклучващи винтове 5.0мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове, от 5 до 15 отвора.	бр	10	25	11666.67
23.12.	4.5 Заклучваща права плака с ограничен контакт - тясна, за кортикални заклучващи винтове 5.0мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове, дължина от 116мм до 296мм, отвори от 4 до 16	бр	10	25	10000
23.13.	4.5 Заклучваща права плака с ограничен контакт - широка, за кортикални заклучващи винтове 5.0мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове, дължина от 116мм до 296мм, отвори от 6 до 16	бр	10	25	10000
23.14.	DHS плака 135°, с ограничен контакт, дебелина 5.8мм, широчина 19мм, барел 38мм, разстояние между отворите 16мм, динамичен винт Ф 12.6мм - SS 316L	бр	120	25	130000
23.15.	DCS плака 95 °, дебелина 5.4мм, широчина 16мм, барел 25мм, разстояние между отворите 16мм, динамичен винт Ф 12.6мм, от 6 до 16 отвора дължина от 100мм до 260мм - SS 316L	бр	5	25	5416.67
23.16.	LCP права плака – Титаниева.Динамично компресивна права плака с 4-12 отвора за винтове 3,5мм; Дължини: 59мм, 72мм, 85мм, 98мм, 111мм, 126мм, 137мм, 150мм, 163мм, Заклучващи винт за стандартно заклучване ф3.5 дължина 10-40 мм, Спонгиозни винт за ф4 дължина 12-30 мм, Кортикални винтове ф3.5, дължина 10-30мм.	бр	5	25	5833.33
23.17.	LCP Реконструктивна плака – Титаниева. Динамично компресивна реконструктивна плака с 5-22 отвора за винтове 3,5мм, Заклучващи винт за стандартно заклучване ф3.5 дължина 10-40 мм, Спонгиозни винт за ф4 дължина 12-30 мм, Кортикални винтове ф3.5, дължина 10-30мм.	бр	5	25	6041.67
23.18.	Заклучваща калканеарна плака, комплект	бр	2	25	1833.33
23.19.	Заклучваща 1/3 тубуларна плака - титаниева, за заклучващи винтове ф3,5 мм и спонгиозни винтове ф3,5 мм от 2 до 12 отвора / дължини 28мм; 40мм; 52мм; 64мм; 76мм; 88мм; 100мм; 112мм; 124мм; 148мм, Заклучващи винт за стандартно заклучване ф3.5 дължина 10-40 мм, Спонгиозни винт за ф4 дължина 12-30 мм, Кортикални винтове ф3.5, дължина 10-30мм,	бр	5	25	5208.33
23.20.	Заклучваща плака 3.5 мм за олекранон АО тип, лява/дясна отв. 4, 5, 6, 7, 8 отвора	бр	3	25	487.5

23.21.	Заклучваща плака дистален радиус воларна 3.5 Т-права и наклонена за кортикални винтове 3.5мм и спонгиозни винтове 3.5мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове от 3/3 до 3/8 и от 4/4 до 4/8 отвора	бр	5	25	4583.33
23.22.	Заклучваща плака за дистален радиус воларна анатомично контурирана за лява и дясна ръка. Полиаксиални отвори за 2,4мм заключващи винтове с девиация +-15градуса. Воларна плака с малка, средна или голяма глава с две редици отвори на главата за по-стабилна фиксация.2,3,5,8 отвора на опашката на плаката. В широката част има 6 до 7 отвора заключващи полиаксиални винтове. В стеблото 2 до 4 отвора в и дължина от 45 до 68 мм леви и десни. Материал : Ti-6Al-V	бр	5	25	7083.33
23.23.	Заклучваща плака за проксимален хумерус 3,5 PHILOS, анатомично контурирана, 9 отвора на главата , за кортикални винтове 3,5 мм, спонгиозни винтове 4,0 мм, заключващи перфорирани винтове и отвори за незаклучващи компресивни винтове; 3, 5 дупки тяло. Материал : Ti-6Al-V.	бр	5	25	7500
23.24.	Заклучваща реконструктивна плака 3.5 дъгова 4, 5, 6, 8, 10, 12, 14 отвора	бр	2	25	1666.67
23.25.	Калканеарна плака, АО тип	бр	2	25	2100
23.26.	Клавикуларна преконтурнирана диафизарна заключваща плака, леви/десни, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 отвора.	бр	2	25	2000
23.27.	Клавикуларна хук плака за дистални фрактури, преконтурнирана, леви/десни, 3, 4, 5, 6, 8 отвора и 2 дълбочини на куката 15мм и 18 мм	бр	2	25	2800
23.28.	Компресионни плаки за метакарпални кости (комплект - сет) титаний за винтове с диаметър 2.3 и с дебелина 1.0мм	бр	2	25	733.33
23.29.	Ограничен контакт заключваща плака 3.5 за калканеус АО тип, леви/десни 69, 75мм	бр	2	25	566.67
23.30.	Ограничен контакт заключваща плака 3.5 преконтурнирана дистална антеро-латерална тибия пилон, за миниинвазивна инсерция, леви/десни 4, 6, 8, 10, 12 отвора	бр	2	25	2200
23.31.	Ограничен контакт заключваща плака 3.5мм 1/3 тубуларна 4, 6, 8, 10, 12 отвора.	бр	2	25	200
23.32.	Ограничен контакт заключваща плака за дистален хумерус 3.5, преконтурнирана, латерална и медиална лява/дясна 3, 5, 7, 9, отвора.	бр	2	25	2800

23.33.	Ограничен контакт заключваща плака за дистален хумерус 3.5, преконтурирана, медиална лява/дясна 3, 5, 7, 9, отв.	бр	2	25	2633.33
23.34.	Ограничен контакт заключваща плака за проксимална латерална тибия плато с 3 винта в платото, преконтурирана, леви/десни 5, 9, 13, 17 отв в диафизата .	бр	2	25	1100
23.35.	Ограничен контакт заключваща плака за проксимална латерална тибия плато с 3 винта в платото, преконтурирана, леви/десни 5, 9, 13, 17 отвора в диафизата	бр	2	25	2200
23.36	Плака за дистален радиус, заключваща с различен брой диафизарни отвори - повече от 3	бр	3	25	2750
23.37.	Плака за калканеус с размери от 60мм до 70мм, без ограничен контакт.	бр	2	25	1416.67
23.38.	Плака малка реконструктивна заключваща - титаний (комплект)	бр	2	25	2166.67
23.39.	Плака права, титаний, заключваща, ограничен контакт.	бр	2	25	1416.67
23.40.	Плаки за метакарпални кости (комплект - сет) титаний за винтове с диаметър 2.3мм и с дебелина 1.0мм.	бр	2	25	1666.67
23.41.	Прави и трохартерни плаки за перипротезни фрактури - Прави плаки. Материал – неръждаема стоманена сплав.	бр	2	25	2800
23.42.	Титаниева заключваща плака за дистален радиус. Полиаксиални отвори за 2.4мм заключващи винтове с девиация + - 15° Анатомично оформен контур на плаката с 3, 5, 8 отвора на диафизарното рамо.	бр	2	25	2100
23.43.	Заклучваща LISS плака за дистално бедро - анатомично контурирана - лява и дясна, 7 отвора на главата и от 5 до 19 отвора в тялото на плаката, за кортикални винтове 4,5мм и заключващи винтове 5,0мм; Дължина на плаката от 156мм до 436мм. Материал: Ti-6Al-V C възможност за мини инвазивно поставяне. Заклучващ винт за стандартно заключване ф5.0 дължина 14-90 мм.Кортикални винтове ф4.5, дължина 14-90мм	бр	3	25	6250

23.44.	Заклучваща LISS плака за латерална проксимална тибия - анатомично контурирана - лява и дясна, 5 отвора на главата и от 5 до 13 отвора в тялото на плаката, за кортикални винтове 4,5мм и заключващи винтове 5,0мм; Дължина на плаката от 140мм до 300мм. Материал: Ti-6Al-V С възможност за мини инвазивно поставяне. Заклучващ винт за стандартно заключване ф5.0 дължина 14-90 мм.Кортикални винтове ф4.5, дължина 14-90мм	бр	3	25	6250
23.45.	Заклучваща 1/3 тубуларна плака - титаниева, за заключващи винтове ф3,5 мм и спонгиозни винтове ф3,5 мм от 2 до 12 отвора / дължини 28мм; 40мм; 52мм; 64мм; 76мм; 88мм; 100мм; 112мм; 124мм; 148мм, Заклучващи винт за стандартно заключване ф3.5 дължина 10-40 мм, Спонгиозни винт за ф4 дължина 12-30 мм, Кортикални винтове ф3.5, дължина 10-30мм,	бр	5	25	5833.33
23.46.	Заклучваща плака - медиална дистална тибия, анатомично контурирана, лява и дясна, с ограничен контакт, без ухо, за кортикални заключващи винтове 3.5мм и спонгиозни заключващи винтове 3.5мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове от 5 до 16 отвора, дължина от 120мм до 320мм - SS 316L	бр	5	25	5500
23.47.	3,5 Заклучваща плака за олекранон - анатомично контурирана, за кортикални винтове 3,5 мм и спонгиозни винтове 3,5 мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове,лява и дясна / от 6 до 10 отвора- 316L	бр	10	25	10000
23.48.	3,5 Заклучваща плака за антеролатерална дистална тибия - анатомично контурирана, за кортикални винтове 3,5 мм и спонгиозни винтове 3,5 мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове, лява и дясна / от 4 до 14 отвора- 316L	бр	5	25	5416.67
23.49.	Заклучваща 1/3 тубуларна плака,от 2 до 12 отвора- 316L	бр	5	25	3333.33
23.5	4,5 Заклучваща Т-бътрес плака ,анатомично контурирана,за кортикални винтове 5,0мм и спонгиозни винтове 5,0 мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове, от 3 до 11 отвора - 316L	бр	15	25	16250
23.51.	4,5 Заклучваща L- бътрес плака ,анатомично контурирана,лява и дясна ,за кортикални винтове 5,0мм и спонгиозни винтове 5,0 мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове, от 3 до 11 отвора/ лява и дясна - 316L	бр	10	25	10833.33
23.52.	Права плака с Combi Hole, ТИТАН, Заклучваща, от Дължина 59mm x Hole 4 до Дължина 163mm x Hole 12	бр	5	25	1425

23.53.	Реконструктивна заключваща плака без Combi Holes, ТИТАН, с размери от Дължина 58mm x Hole 5 до Дължина 262mm x Hole 22	бр	5	25	1787.5
23.54.	Реконструктивна заключваща плака с Combi Holes, ТИТАН, с размери от Дължина 70,5mm x Hole 5 до Дължина 317,0mm x Hole 22	бр	5	25	3125
23.55.	Т-Плака, Коса ъглова, ТИТАН, заключваща, с размери от Дължина 51mm x 3 Hole in Shaft and 3 Hole in Head до Дължина 75mm x 5 Hole in Shaft and 3 Hole in Head, ЛЯВА И ДЯСНА	бр	5	25	2725
23.56	Pre - bend Anatomical Radius Плака, ТИТАН, Заключваща, с размери от Дължина 50mm x 2 Hole in Shaft / 6 Hole in Head до Дължина 90mm x 6 Hole in Shaft / 6 Hole in Head, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	3000
23.57.	Плака Калканеус, ТИТАН, Заключваща, 8 Hole and 10 Hole, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	2750
23.58.	Плака Калканеус "В" ТИП, ТИТАН, Заключваща, 15 Hole, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	3625
23.59.	Проксимална Хумерална Плака, ТИТАН, Заключваща, с размери от 3 Hole x Дължина 90mm до 12 Hole x Дължина 180mm	бр	5	25	6250
23.6	Т-Плака, Прав ъгъл, ТИТАН, Заключваща, с размери: Дължина 50mm x 3 Hole in Shaft and 3 Hole in Head; Дължина 50mm x 3 Hole in Shaft and 4 Hole in Head; Дължина 62mm x 4 Hole in Shaft and 3 Hole in Head; Дължина 62mm x 4 Hole in Shaft and 4 Hole in Head; Дължина 74mm x 5 Hole in Shaft and 3 Hole in Head; Дължина 86mm x 4 Hole in Shaft and 4 Hole in Head	бр	5	25	3275
23.61.	Дистална Хумерална Плака, Medial ТИТАН, Заключваща, с размери от Дължина 80mm x 6 Holes до Дължина 184mm x 14 Holes	бр	5	25	6225
23.62.	Дистална Хумерална Плака, Dorsolateral Anatomical, ТИТАН, Заключваща, с размери от Дължина 65mm x 3 Holes, до Дължина 218mm x 14 Holes, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	6300
23.63.	Дистална Хумерална Плака, Medial Anatomical, ТИТАН, Заключваща, с размери от Дължина 59mm x 3 Holes, до Дължина 201mm x 14 Holes, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	6200
23.64.	Плака Олекранон, Анатомична, ТИТАН, Заключваща, с размери от Дължина 86mm x 2 Holes, до Дължина 216mm x 12 Holes, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	6300
23.65.	Плака Дистална Тибия, Медиална, ТИТАН, Заключваща, с размери от Дължина 117mm x 6 Holes, до Дължина 252mm x 14 Holes, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	6250

23.66.	Плака Дистална Фибула, ТИТАН, Заклучваща, с размери от Дължина 73mm x 3 Holes, до Дължина 177mm x 11 Holes, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	6250
23.67.	Тибиална Антеролатерална Плака, ТИТАН, Заклучваща, с размери от Дължина 80mm x 5 Holes, до Дължина 288mm x 21 Holes, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	7400
23.68.	Една Трета Тубуларна Плака, ТИТАН, Заклучваща, с размери от Дължина 25mm x Hole 2, до Дължина 145mm x Hole 12	бр	5	25	2250
23.69.	Клавикуларна Плака - Кука (НООК) ТИТАН, Заклучваща, с размери: 4 Hole, 5 Hole, 6 Hole, 8 Hole и Дълбочина на куката 15мм и 18мм, ДЯСНА и ЛЯВА;	бр	5	25	4750
23.70.	Superior Anterior Clavicle Плака, ТИТАН, Заклучваща, с размери от Дължина 94mm x 6 Hole, до Дължина 120mm x 8 Hole, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	4375
23.71.	Широка Плака, Права с Combi Hole, ТИТАН, Заклучваща, от Дължина 116mm x Hole 6 до Дължина 306mm x Hole 16	бр	5	25	3312.5
23.72.	Тясна Плака, Права с Combi Hole, ТИТАН, Заклучваща, от Дължина 98mm x Hole 5 до Дължина 296mm x Hole 16	бр	5	25	3225
23.73.	Проксимална тибия Медиална Заклучваща Плака, ТИТАН, с размери от Дължина 101mm x 4 Hole, до Дължина 191mm x 10 Hole, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	4625
23.74.	Проксимална Тибия Т- Плака, ТИТАН, Заклучваща, от Дължина 85mm x Hole 4, до Дължина 149mm x Hole 8	бр	5	25	3100
23.75.	Дистална Латерална Тибия Заклучваща Плака, ТИТАН, от Дължина 121mm x 5 Hole, до Дължина 166mm x 8 Hole, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	5000
23.76.	Проксимална Постеромедиална Тибия, Заклучваща Плака, ТИТАН, от Дължина 115mm x 5 Hole, до Дължина 235mm x 13 Hole, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	5000
23.77.	Дистален Фемур - Опорна Заклучваща Плака, ТИТАН, от Дължина 159mm x 5 Hole, до Дължина 319mm x 13 Hole, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	6625
23.78.	Дистален Фемур Заклучваща Плака, ТИТАН, от Дължина 156mm x 5 Hole, до Дължина 316mm x 13 Hole, ДЯСНА и ЛЯВА	бр	5	25	7350
23.79.	Проксимална латерална тибия, Заклучваща Плака, ТИТАН, от Дължина 82mm x 4 Hole, до Дължина 298mm x 16 Hole, ДЯСНА	бр	5	25	7350

23.80.	ТИТАН ORLOS "Y"-Trochanteric Nail, Light, Канюлирана, размери: Short: Ø 9, Ø 10, Ø 11/ 125°, 130°, 135°/ Дължина: 180mm, 200mm, 220mm, 240mm, Long: Ø 9, Ø 10/ 125°, 130°, 135°/ 340mm, 360mm, 380mm, 400mm, 420mm, ЛЯВО и ДЯСНО	бр	5	25	6125
24	ПОЗИЦИЯ - ОРТОПЕДИЧНИ ВИНТОВЕ И ПИРОНИ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ОРТОПЕДИЯ/				
24.01.	7.0мм Канюлиран спонгиозен самонарязващ винт - диаметър на ствола 4.5мм, диаметър на главата 8.0мм, отвор 2.1мм, дължина от 45мм до 130мм.	бр	5	25	1000
24.02.	Канюлирани винтове 2.5, 2.7, 3.5, 4.5, 5.0 мм - къса резба	бр	10	25	4583.33
24.03.	Конюлиран винт 4.0мм, къса резба, титан/ комплект + шайба/	бр	10	25	4583.33
24.04.	Конюлиран винт тип Хърбърт 3.0мм, титан, 14мм - 32мм	бр	10	25	3000
24.05.	Къс бедрен пирон с тройно заключване към бедрената шийка и телескопичен динамичен винт Нано кристал диамантено покритие.	бр	4	25	1833.33
24.06.	Къс бедрен пирон с тройно заключване към бедрената шийка с антиротационни пинове и телескопичен динамичен винт /Титаний/ - 11мм и пинове 4мм	бр	4	25	5666.67
24.07.	Къс мултифункционален фемурален заключващ пирон диаметър 10мм, 11мм - глава 15мм, с динамичен винт 6.4мм и дистални заключващи винтове 5.0 мм, дължина 240мм - SS 316L	бр	4	25	5600
24.08.	Мултифункционален фемурален заключващ пирон диаметър 8мм, 9мм, 10мм, 11мм, 12мм - глава 13мм ,с проксимални заключващи винтове 6.4мм и дистални заключващи винтове 5.0мм, дължина от 240мм до 460мм, с възможност за ретроградно и антероградно заключване.	бр	4	25	5666.67
24.09.	Неримиран или канюлиран тибиален пирон, титан с 3 отвора (1 динамичен) за проксимално заключване и 2 дистални отвора. Диаметър фи: 8мм, 9мм и 10мм, дължини 255, 270, 285, 300, 315, 330, 345мм. Заключващи винтове 4.5мм с дължини 25-65мм/ стъпка 5мм/.	бр	4	25	3333.33
24.10.	Проксимален феморален пирон с 6 градуса медиално-латерална извивка за анатомично щадяща входна точка върху големия трохантер, с проксимално застопоряване, което се заключва и осигурява антиротационна стабилност. Дистално заключване. Размери от 170 до 420мм - 130 градуса -Ø9, Ø10, Ø11, Ø12. Материал : Ti-6Al-V.	бр	5	25	8208.33

24.11.	Проксимален феморален пирон антиротационен със спирала, титан. Дълъг леви /десни - фи: 10/340, 10/380, 10/420, спирала L 75-115, винтове 25-85 (стъпка 5мм)	бр	1	25	1400
24.12.	Проксимален феморален пирон антиротационен със спирала, титан. Къс с 2 дистални застопоряващи винтове фи: 10/240 спирала L 75-115, винтове 25-85 (стъпка 5мм)	бр	3	25	4200
24.13.	Реконструктивен хумерален пирон - диаметър 6мм, 7мм, 8мм, 9мм, с проксимални заключващи винтове 5.0мм и дистални заключващи винтове 3.5мм, с възможност за проксимално и дисталнозаклучване в няколко равнини, дължина от 150мм до 250 мм - Титаний	бр	5	25	6875
24.14.	Тапа за титаниев еластичен пирон: Зелена за размери 3,0 и 4,0мм; червена за размери от 1,5 до 2,5мм	бр	5	25	416.67
24.15.	Тибиален заключващ пирон диаметър 8мм, 9мм, 10мм - глава 12мм, дължина от 270мм до 420мм, с проксимални заключващи винтове 4.5мм и дистални заключващи винтове 4.5мм	бр	2	25	2750
24.16.	Тибиален пирон с разширени индикации анатомично контуриран за по-проксимални и под-дистални фрактури, позволяващ максимално дистално заключване на 2 мм от дисталния край на пилона, с 4 винта под 4 равнини. Проксимално има 5 отвора в четири равнини предпоследният от проксимално към дистално е динамизиращ проксимално се затваря с шапка с размери от 0 до 15мм. Размери ф8, 9, 10, 11, 12, 13 мм дължини: 255 до 465 със стъпка 15 мм. Материал : Ti-6Al-V	бр	5	25	8250
24.17.	Титаниев еластичен пирон с дебелина 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5 мм Дължина: 1,5мм с дължина 330мм 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0 с дължина 440мм	бр	5	25	1666.67
24.18.	Универсален феморален пирон, прав, канюлиран, с динамичен и статичен отвори за проксимално заключване и 2 дистални отвора, титан. Диаметър фи: 9мм, 10мм, 11мм и дължини 320, 340, 360, 380, 400, 420мм. Заключващи винтове 4.9мм с дължини 25-85мм /стъпка 5мм/.	бр	2	25	916.67
24.19.	Канюлирани винтове ф4.5, 6.5 мм, дължина 30-120мм, стъпка през 2мм	бр	6	25	1950
24.2	Канюлиран компресивен винт тип „Хърбърт“ с къса резба. Размери: ф1,5 от 9-20мм; ф2,4 от 9-40мм; ф3,0 от 10-40мм. Канюлиран компресивен винт тип „Хърбърт“ с удължена резба. Размери: ф2,4 от 17-40мм; ф3,0 от 16-40мм.	бр	5	25	3125

24.21.	Канюлиран компресивен винт тип „Хърбърт“ с къса резба или с удължена резба. Размери: ф4,5 от 20-80мм; ф6,5 от 30-120мм.	бр	2	25	1500
24.22.	Титаниев еластичен пирон с дебелина 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5 мм Дължина: 1,5мм с дължина 330мм 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0 с дължина 440мм Тапа за титаниев еластичен пирон: Зелна за размери 3,0 и 4,0мм, Червена за размери от 1,5 до 2,5мм	бр	5	25	2500
24.23.	4.5мм Канюлиран спонгиозен самонарязващ винт - диаметър на ствола 3.0мм, диаметър на главата 6.0мм, отвор 1.4мм, дължина от 20мм до 120мм - SS 316L	бр	10	25	2000
24.24.	Канюлиран хърбъртов винт	бр	10	25	4166.67
24.25.	Титаниев кортикален винт от Ø3.5mm x L.8mm до L.80mm , самонарязващ	бр	5	25	500
24.26.	ТИТАН Пълнорезбован Cancellous Винт, с размери от Dia.4.0mm x L.10mm до L.60mm, самонарязващ	бр	5	25	200
24.27.	Washer, diam. 13 mm, ТИТАН	бр	5	25	125
24.28.	Кортикален винт, ТИТАН, self-tapping, с размер от 4,5x12мм до 4,5x120мм	бр	5	25	625
24.29.	Компресионни канюлирани винтове от 12mm до 30mm	бр	5	25	375
24.30.	Компресионни неканюлирани винтове от 12mm до 30mm	бр	5	25	450
24.31.	HBS Snap Off Screw 2mm x от 11mm до 14mm	бр	5	25	450
25	ПОЗИЦИЯ - АНКЕРИ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ОРТОПЕДИЯ/				
25.01.	Анкер 2.0мм, Изработен от Nickel titanium alloy (NiTi) & 6Al-4V ELI Titanium. с конец Етибонд (сплетен полиестерен конец) - 91см с 2 конца стерилен	бр	2	25	1300
25.02.	Анкер 4.0мм; Изработен от титаниева сплав с конец Етибонд (сплетен полиестерен конец) - 66см с дължина на анкер 9.7мм с 4 конца стерилен	бр	4	25	2600
25.03.	Анкер 4.5мм; Изработен от Polyetheretherketone (PEEK) с Ортокорт (сплетен композитен конец) - 91см с 4 конца стерилен.	бр	4	25	2666.67
25.04.	Анкер 5.0мм; Изработен от титаниева сплав с Етибонд (сплетен полиестерен конец) - 91см с 4 конца стерилен	бр	4	25	2800

25.05.	Анкер 5.5мм; Изработен от Polyetheretherketone (PEEK) с Ортокорт (сплетен композитен конец) - 91см с 4 конца стерилен	бр	4	25	2666.67
25.06.	Анкер с конец, без игла, за поставяне с навиване, с двойна резба – кортикална резба и спонгиозна резба, диаметри 4.5 мм, 5.5 мм и 6.5 мм с 2 или 3 прикачени към него оплетени, синтетични, частично резорбируеми конца. Анкерът се поставя с навиване и е изграден от PEEK (полиетеретеркетон) материал/резорбируем полимер и трикалциев фосфат (TCP)/титаниев. Индикации: използва се при реконструкции на лигаменти и сухожилия и съответните нестабилности в рамото, глезена, стъпалото, лакътя, коляното и тазобедрената става.	бр	3	25	2125
25.07.	Анкер с конец, с игла, за поставяне с навиване Титаниев анкер с диаметър 5 мм, с прикачени към него 2 бр. оплетени, полимерни, нерезорбируеми конца и игла. Анкерът се поставя с навиване и е изработен от титаниева сплав 6Al4V ELI Ti. Индикации: използва се при реконструкции на лигаменти и сухожилия и съответните нестабилности в рамото, глезена, стъпалото, китката, ръката, лакътя и коляното.	бр	3	25	2000
26	ПОЗИЦИЯ - СИСТЕМА ЗА ТАЗОБЕДРЕНО ЕНДОПРОТЕЗИРАНЕ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ОРТОПЕДИЯ/.				
	За всички компоненти с циментно закрепване, костния цимент следва да бъде включен в цената на тазобедрената ендопротеза.				
26.01.	Бедрена глава тип MOORS материал (титан VT6) морзов конус (1:10 14/16 дължина 20мм) С номера: 42; 44; 46; 48; 50; 52; 54; 56; 58	бр	50	25	25000
26.02.	Бедрена глава Ф 26 материал (неръждаема стомана) морзов конус (1:10 14/16 дължина 20мм.) с размери: къса, средна, дълга.	бр	1	25	250
26.03.	Бедрена глава Ф 32 материал (неръждаема стомана) морзов конус (1:10 14/16 дължина 20мм) с размери: къса, средна, дълга.	бр	25	25	6250
26.04.	Бедрено стебло с кривина и ъгъл от 135 градуса за без циментно закрепване материал - (титан VT6) дължина 145мм морзов конус (1:10 14/16 дължина 20мм) Номера 7, 8, 9; 10; 11; 12; 13.	бр	2	25	1800
26.05.	Бедрено стебло с кривина и ъгъл от 135 градуса за закрепване с костен цимент материал - (титан VT6) дължина 145мм морзов конус (1:10 14/16 дължина 20мм) Номера 7; 8;9,10;11,12;13	бр	70	25	63000

26.06.	Бедрено стебло удължено с кривина и ъгъл от 135 градуса за закрепване с костен цимент материал - (титан VT6) дължина 210мм, морзов конус (1:10 14/16 дължина 20мм), номера: 7; 8, 9,10,11, 12, 13.	бр	2	25	2000
26.07.	Бедрено туморно стебло без кривина за закрепване с костен цимент материал (титан VT6) морзов конус (1:10 14/16 дължина 20мм). С индивидуални дължини и номера 8; 9; 10; 11; 12; 13.	бр	1	25	2000
26.08.	Бедрено удължено стебло с кривина и ъгъл от 135 градуса за без циментно закрепване материал - (титан VT6) дължина 210мм морзов конус (1:10 14/16 дължина 20мм.), номера 7; 8; 9; 10; 11; 12; 13.	бр	2	25	2000
26.09.	Двуполюсна система за първично тотално тазобедрено ендопротезиране с безциментно закрепване.	бр	15	25	57375
	Приложение №4				
26.10.	Двуполюсна система за първично тотално тазобедрено ендопротезиране с безциментно закрепване.	бр	2	25	9500
	Приложение №7				
26.11.	Двуполюсна система за първично тотално тазобедрено ендопротезиране с безциментно закрепване.	бр	15	25	62500
	Приложение №8				
26.12.	Еднополюсна система за първично тазобедрено ендопротезиране с циментно закрепване с униполарна глава.	бр	30	25	74400
	Приложение №1				
26.13.	Двуполюсна система за първично тотално тазобедрено ендопротезиране с циментно закрепване. Приложение №2	бр	10	25	24800
26.14.	Двуполюсна хибридна система за първично тотално тазобедрено ендопротезиране. Приложение №3	бр	2	25	6150
26.15.	Еднополюсна система за първично тазобедрено ендопротезиране с циментно закрепване с биполарна капсула.	бр	2	25	4960
	Приложение №5				
26.16.	Двуполюсна хибридна система за първично тотално тазобедрено ендопротезиране. Приложение №6	бр	20	25	64600
26.17.	Еднополюсна циментна ендопротеза-биполарна глава Приложение № 16	бр	10	25	24166.67
26.18.	Лаваж система за коляно и тазобедрено ендопротезиране	бр	10	25	1500

26.19.	Подсилващи ацетабуларни пръстени и мрежи. Приложение №9	бр	2	25	1916.67
26.20.	Ревизионна безциментна система за ревизионно тотално тазобедрено ендопротезиране. Приложение №11	бр	3	25	15950
26.21.	Ревизионна хибридна система за ревизионно тотално тазобедрено ендопротезиране. Приложение №12	бр	1	25	4566.67
26.22.	Ревизионна циментна система за ревизионно тотално тазобедрено ендопротезиране. Приложение №10	бр	5	25	19166.67
26.23.	Система за бедрено протезиране - Двуполюсна безциментна ендопротеза-метал/полиетилен. Приложение №14	бр	10	25	36500
26.24.	Система за бедрено протезиране -Двуполюсна циментна ендопротеза-метал/полиетилен. Приложение №15	бр	15	25	36250
26.25.	Система за тотално колянно ендопротезиране с циментно закрепване без запазване на задна кръстна връзка. Приложение №13	бр	6	25	24000
26.26.	Система за тотално, първично ендопротезиране на колянна става: Феморален компонент с циментна фиксация, обособен за дясно и обособен за ляво коляно, с жертване на задна кръстна връзка. Сагиталният профил на компонента е изграден от най-малко 3 различни пресичащи се радиуса за предоставяне на максимална тибioфеморална контактна площ и възможно най-малък контактен стрес в основните зони на натоварване. Размери: най-малко 6 размера. Материал: Со-Сг. Тибиален симетричен компонент с циментна фиксация, с жертване на задна кръстна връзка и с фиксиран тибиален инсърт. Възможност за комбинация на различни размери на фемуралните и тибиалните компоненти. Наличие на вдлъбнатини в дисталната част на тибиалния компонент за оптимална циментна фиксация. Наличие на непрекъснат опорен ръб и жлеб около целия компонент за оптимална фиксация на тибиалния инсърт. Размери: най-малко 6 размера. Материал: Ti-6Al-4V сплав. Полиетиленов тибиален симетричен инсърт с възможност за гама вакуум стерилизирани тибиални инсърти с жертване на задна кръстна връзка. Размери: най-малко 6 размера и минимум 7 дебелини. Материал: PE.	бр	20	25	76666.67
26.27.	Тазобедрена капсула за закрепване с костен цимент материал (хиролен) - вложка с отвор за бедрена глава Ф26, С номера 38; 40; 42; 44; 46; 48; 50; 52; 54; 56; 58; 60.	бр	4	25	1400

26.28.	Тазобедрена капсула за закрепване с костен цемент материал (хиролен) - вложка с отвор за бедрена глава Ф32, С номера 44; 46; 48; 50; 52; 54; 56; 58; 60.	бр	25	25	8750
26.29.	Тазобедрена капсула за комбинирано закрепване с периферия материал (титан VT6) - хироленова вложка с отвор за бедрена глава Ф 32, С номера: 50; 55; 60; 65.	бр	2	25	800
26.30.	Тазобедрена капсула за комбинирано закрепване с периферия материал (титан VT6) - хироленова вложка с отвор за бедрена глава Ф 26, С номера 50; 55; 60; 65.	бр	2	25	800
26.31.	Тазобедрена капсула за механично закрепване (завиване) с трапецовидна двуходова резба материал (титан VT6) - хироленова вложка с отвор за бедрена глава Ф26, С номера 50; 52; 54; 56; 58; 60	бр	2	25	800
26.32.	Титанова кошничка за заместване на ацетабуларен и бедрен дефект	бр	1	25	400
26.33.	Тотална безциментна ендопротеза за тазобедрена става: безциментно стебло (стандартно, кокса вара, латерализирано (с изместване „High Offset“)) – Тазобедрено стебло за безциментно закрепване без яка. 135-градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Стандартно стебло, цялостно покрито с хидроксиапатит. Проксимално трапецовидно сечение спомагащо понасянето на аксиалния и торзионния стрес и промотиращо първоначална стабилност. Скосеното рамо на стеблото улеснява неговото поставяне и samozaklyuchvane в канала на фемура. В дисталния си край стеблото е конусовидно, със стеснен връх, за избягване на контакт с кортекса, водещ до дистална следоперативна болка в бедрото. Размери: Най-малко 11 размера. Материал: Ti-6Al-4V сплав. Феморална глава съвместима с конус 12/14. Металната глава е с висока степен на полиране за свеждане на триенето до минимум. Материал: Co-Cr. Титаниева капсула с „пресфит“ закрепване. Капсулата е покрита с порьозен титаний и има 3 отвора за допълнително закрепване със спонгиозни винтове. Дизайнът на капсулата не позволява ротация на инлея. Ъгъл на поставяне на винтовете в капсулата до 34 градуса. Размери - най-малко 10 размера; Материал: Ti-6Al-4V сплав, структурна повърхност. Ацетабуларна полиетиленова вложка изработена от умерено висока степен на свързаност на полимерните молекули Moderately High Crosslinked UHMWPE. Размери: най-малко 10 размера от вид; Материал: UHMWPE.	бр	40	25	153333.3

26.34.	<p>Тотална първична безциментна ендопротеза за тазобедрена става с керамични компоненти: безциментно стебло (стандартно, кокса вара, латерализирано (с изместване „High Offset“)) – Тазобедрено стебло за безциментно закрепване без яка. 135-градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Стандартно стебло, цялостно покрито с хидроксиапатит. Проксимално трапецоидно сечение спомагащо понасянето на аксиалния и торзионния стрес и промотиращо първоначална стабилност. Скосеното рамо на стеблото улеснява неговото поставяне и samozaključvane в канала на фемура. В дисталния си край стеблото е конусовидно, със стеснен връх, за избягване на контакт с кортекса, водещ до дистална следоперативна болка в бедрото. Размери: Най-малко 11 размера. Материал: Ti-6Al-4V сплав. Керамични феморални глави съвместими с конус 12/14. Диаметър 32 и 36 mm. Главите са изработени от висококачествена керамика с наличие на циркониеви частици и частици алуминиев оксид за елиминиране възможността за създаване на пукнатини. Главите са високо полирани с цел минимално износване. Титаниева капсула представляваща пълна хемисфера, с „пресфит“ закрепване. Капсулата е покрита с порьозен титаний и има 3 отвора за допълнително закрепване със спонгиозни винтове. Дизайнът на капсулата не позволява ротация на инлея. Ъгъл на поставяне на винтовете в капсулата до 34 градуса. Размери: най-малко 10 размера. Материал: Ti-6Al-4V сплав, структурна повърхност. Ацетабуларна полиетиленова вложка изработена от умерено висока степен на свързаност на полимерните молекули Moderately High Crosslinked UHMWPE. Размери: най-малко 10 размера от вид; Материал: UHMWPE.</p>	бр	3	25	14000
--------	--	----	---	----	-------

26.35.	<p>Тотална хибридна система за тазобедрено ендопротезиране, съставена от безциментна ацетабуларна компонента и циментно бедрено стебло: Тазобедрено стебло за циментно закрепване без яка стандартно и латерализирано. 135градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Стандартно стебло, цялостно полирано. Проксимално трапецоидно сечение спомагащо понасянето на аксиалния и торзионния стрес и промотиращо първоначална стабилност. Скосеното рамо на стеблото улеснява неговото поставяне и samozаклучване в канала на фемура. В дисталния си край стеблото е конусовидно, със стеснен връх, за избягване на контакт с кортекса, водещ до дистална следоперативна болка в бедрото. Размери: Най-малко 11 размера. Материал: Ti6Al4V сплав. Титаниева капсула с „пресфит“ закрепване. Капсулата е покрита с порьозен титаний и има 3 отвора за допълнително закрепване със спонгиозни винтове. Дизайнът на капсулата не позволява ротация на инлея. Ъгъл на поставяне на винтовете в капсулата до 34 градуса. Размери - най-малко 10 размера; Материал: Ti-6Al-4V сплав, структурна повърхност. Ацетабуларна полиетиленова вложка изработена от умерено висока степен на свързаност на полимерните молекули Moderately High Crosslinked UHMWPE. Вътрешен диаметър от 28/32 мм. Материал: UHMWPE. Феморална глава съвместима с конус 12/14. Диаметър 28 мм. Металната глава е с висока степен на полиране за свеждане на триенето до минимум. Латерализации +1.5, +5, +8.5, +12; Материал: Co-Cr.</p>	бр	3	25	10000
--------	--	----	---	----	-------

26.36.	<p>Тотална хибридна система за тазобедрено ендопротезиране, съставена от циментна ацетабуларна компонента и безциментно бедрено стебло: Ацетабуларна, полиетиленова компонента, пълна външна хемисфера с набраздена структура с концентрични и напречни прорези за подобра стабилност и контакт с костния цимент, изработена от умерено висока степен на свързаност на полимерните молекули Moderately High Crosslinked UHMWPE. Наличие на рентгенографски маркер – метален пръстен, способстващ за локализиране на правилната позиция на ацетабуларния компонент и постоперативна проследяемост. Наличие на ацетабуларен фланец за подобряване на ацетабуларната фиксация и оптимално задържане на цимента в ацетабулума. Фланеца да има лазерни маркери за изрязване за съответния размер. Вътрешен ръб на чашката, позволяващ подобро обхващане на феморалната глава и увеличаване на стабилността. Вътрешен диаметър от 28 мм, 32мм, 36мм. Наймалко 7 размера в серия. Безциментно стебло (стандартно, кокса вара, латерализирано (с изместване „High Offset“)) – Тазобедрено стебло за безциментно закрепване без яка. 135-градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Стандартно стебло, цялостно покрито с хидроксиапатит. Проксимално трапецоидно сечение спомагащо понасянето на аксиалния и торзионния стрес и промотиращо първоначална стабилност. Скосеното рамо на стеблото улеснява неговото поставяне и samozaklyuchvane в канала на фемура. В дисталния си край стеблото е конусовидно, със стеснен връх, за избягване на контакт с кортекса, водещ до дистална следоперативна болка в бедрото. Размери: Най-малко 11 размера. Материал: Ti-6Al-4V сплав. Феморална глава съвместима с конус 12/14. Диаметър 28/32 мм. Металната глава е с висока степен на полиране за свеждане на триенето до минимум. Латерализации +1.5, +5, +8.5, +12; Материал: Co-Cr.</p>	бр	3	25	10000
--------	--	----	---	----	-------

26.37.	<p>Тотална циментна ендопротеза за тазобедрена става: Ацетабуларна, полиетиленова компонента, пълна външна хемисфера с набраздена структура с концентрични и напречни прорези за подобра стабилност и контакт с костния цимент, изработена от умерено висока степен на свързаност на полимерните молекули Moderately High Crosslinked UHMWPE. Наличие на рентгенографски маркер – метален пръстен, способстващ за локализиране на правилната позиция на ацетабуларния компонент и постоперативна проследяемост. Наличие на ацетабуларен фланец за подобряване на ацетабуларната фиксация и оптимално задържане на цимента в ацетабулума. Фланеца да има лазерни маркери за изрязване за съответния размер. Вътрешен ръб на чашката, позволяващ подобро обхващане на феморалната глава и увеличаване на стабилността. Вътрешен диаметър от 28 мм, 32мм, 36мм. Наймалко 7 размера в серия. Тазобедрено стебло за циментно закрепване без яка стандартно и латерализирано. 135градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Стандартно стебло, цялостно полирано. Проксимално трапецоидно сечение спомагащо понасянето на аксиалния и торзионния стрес и промотиращо първоначална стабилност. Скосеното рамо на стеблото улеснява неговото поставяне и самозаклучване в канала на фемура. В дисталния си край стеблото е конусовидно, със стеснен връх, за избягване на контакт с кортекса, водещ до дистална следоперативна болка в бедрото. Размери: Наймалко 11 размера. Материал: Ti6Al4V сплав. Феморална глава съвместима с конус 12/14. Диаметър 28/32 мм. Металната глава е с висока степен на полиране за свеждане на триенето до минимум. Материал: Co-Cr.</p>	бр	15	25	37500
--------	---	----	----	----	-------

26.38.	<p>Тотална циментна ендопротеза за тазобедрена става: Биполярна глава, съвместима с конус 12/14 и вътрешен диаметър 28mm. Външен диаметър с наймалко 23 размера в серия, започващи от 39mm. Латерализация на главите наймалко 4 размера. Материал: COCRMO и UHMWPE сплав.</p> <p>Тазобедрено стебло за циментно закрепване без яка стандартно и латерализирано. 135градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Стандартно стебло, цялостно полирано.</p> <p>Проксимално трапецовидно сечение спомагащо понасянето на аксиалния и торзионния стрес и промотиращо първоначална стабилност.</p> <p>Скосеното рамо на стеблото улеснява неговото поставяне и самозаклучване в канала на фемура. В дисталния си край стеблото е конусовидно, със стеснен връх, за избягване на контакт с кортекса, водещ до дистална следоперативна болка в бедрото. Размери: Наймалко 11 размера.</p> <p>Материал: Ti6Al4V сплав. Феморална глава съвместима с конус 12/14. Диаметър 28 мм.</p> <p>Металната глава е с висока степен на полиране за свеждане на триенето до минимум. Материал: Co-Cr.</p>	бр	20	25	50000
--------	---	----	----	----	-------

26.39.	<p>Тотална първична безциментна ендопротеза за тазобедрена става с керамични компоненти</p> <p>Тазобедрено стъбло за безциментно закрепване със и без яка. 135градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Стандартно стъбло. цялостно покрито с хидроксиапатит и с конус 12/14.</p> <p>Вертикални бразди и хидроксиапатитно покритие на стъблото за подобра стабилизация и избягване на дистална тазова следоперативна болка.</p> <p>Размери: Най-малко 11 размера.Размери – 9,10,11,12,13,14,15,16,18,20; Материал: Ti6Al4V сплав.СТЕБЛО КОКСА ВАРА Стъбло кокса вара: ъгъл между тялото и шийката 125°. Цялостно покрито с хидроксиапатит. Вертикални бразди и хидроксиапатитно покритие на стъблото за подобра стабилизация и избягване на дистална тазова следоперативна болка. Наймалко 10 размера кокса вара стъбло.Размери – 10,11,12,13,14,15,16,18,20 Материал: Ti6Al4V сплав.ЛАТЕРАЛИЗИРАНО СТЕБЛО (с изместванеHigh offset) титаниева сплав, наймалко 10 размера. Цялостно покрито с хидроксиапатит. Наймалко 10 размера латерализирано стъбло.Размери – 9,10,11,12,13,14,15,16,18,20 Материал: Ti6Al4V сплавБезциментен ацетабулум</p> <p>Титаниева капсула представляваща пълна хемисфера, с „пресфит“ закрепване. Капсулата е покрита с едрозърнест титаний и има 3 отвора за допълнително закрепване със спонгиозни винтове. Дизайнът на капсулата не позволява ротация на инлея. Ъгъл на поставяне на винтовете в капсулата до 34 градуса. Размери: най-малко 10 размера.Размери – 48,50,52,54,56,58,60,62,64,66мм Материал: Ti-6Al-4V сплав, структурна повърхност.Керамична ацетабуларна вложка изработена от висококачествена керамика с наличие на циркониеви частици и частици алуминиев оксид за елиминиране възможността за създаване на пукнатини. Вложките са високо полирани с цел минимално износване, като геометрията им предоставя оптимален клиарънс между главата и вложката. Вътрешен диаметър от 28 мм, 32 мм и 36 мм и наймалко 10 размера.Размери – 48,50,52,54,56,58,60,62,64,66. Феморални глави съвместими с конус 12/14. Диаметър 28, 32 и 36 mm, . Керемичните глави да показват поголям клиърънс и помалко ниво на износване.Материал: керамика керамична глава с шийка и размер 1, +1.5, +5, +8.5, +12.5. Размери: 28мм, 32мм, 36мм. Винтове за ацетабуларна капсула – материал TiAl6V4 сплав, диаметър 6,5 мм; дължини – 15, 20, 25, 30, 40, 45 мм</p>	бр	1	25	5666.67
--------	--	----	---	----	---------

26.40.	<p>СТАНДАРТНО СТЕБЛО Тазобедрено стъбло за безциментно закрепване със и без яка. 135градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Стандартно стебло. цялостно покрито с хидроксиапатит и с конус 12/14. Вертикални бразди и хидроксиапатитно покритие на стеблото за подобра стабилизация и избягване на дистална тазова следоперативна болка. Размери: Най-малко 11 размера.Размери – 9,10,11,12,13,14,15,16,18,20; Материал: Ti6Al4V сплав..СТЕБЛО КОКСА ВАРА Стебло кокса вара: ъгъл между тялото и шийката 125°. Цялостно покрито с хидроксиапатит. Вертикални бразди и хидроксиапатитно покритие на стеблото за подобра стабилизация и избягване на дистална тазова следоперативна болка. Наймалко 10 размера кокса вара стебло.Размери – 10,11,12,13,14,15,16,18,20 Материал: Ti6Al4V сплав.ЛАТЕРАЛИЗИРАНО СТЕБЛО (с изместванеHigh offset) титаниева сплав, наймалко 10 размера. Цялостно покрито с хидроксиапатит. Наймалко 10 размера латерализирано стебло.Размери – 9,10,11,12,13,14,15,16,18,20 Материал: Ti6Al4V сплав. .Биполярна глава, съвместима с конус 12/14 и вътрешен диаметър 28mm. Външен диаметър с наймалко 23 размера в серия, започващи от 39mm. Латерализация на главите наймалко 4 размера.Материал: COCRMO и UHMWPE сплав. Размери – 42,43,44,45,46,47,48,49, 50,51,52,53,54,55,56,57,58,59. Феморални глави съвместими с конус 12/14. Диаметър 22.225, 28, 32 mm. Металните глави да показват поголям клиърънс и помалко ниво на износване. Материал: CoCr шийка +1, +1.5, +4, +5, +7, +8.5, +9, +12, +13.Размери: 22.225, 28, 32, 36mm</p>	бр	3	25	10000
26.41.	<p>Раменна ендопротеза за посттравматично ендопротезиране - Хумерална глава изработена от CoCr, с инверсен конусовиден адаптор и в 2 варианта – стандартни глави с диаметър от 40 до 56мм със стъпка 4мм и височина от 15 до 21 със стъпка 3мм и ексцентрични глави с диаметър от 44 до 56мм със стъпка 4мм и височина 18 и 21мм. Хумерално стебло тип моноблок, изработено от титаниева сплав за циментно и безциментно закрепване, с антиротационни крила и отвори за фиксиране на хумералния туберкул, с обозначения за определяне на височината. Диаметри от 6 до 12 мм със стъпка 2мм, с възможност за дълга версия при циментните стебла</p>	бр	3	25	10250

26.42.	<p>Раменна ендопротеза Ривърс - Хумерално стебло с циментно закрепване тип моноблок, изработено от CoCr, със ъгъл 155°, в 7 размера, с диаметър от 8 мм до 14 мм; Хумерална вложка, изработена от полиетилен, с опция за стандартна с диаметър 38 мм и 42 мм, в 3 размера и мобилна с диаметър 38 мм и 42 мм, в 3 размера или с ограничение, с размери 38 мм и 42 мм. Безциментна гленоидална повърхност, покрита с хидроксиапатит, с възможност за допълнителна фиксация чрез заключващи и незаключващи винтове в 4 отвора; Хумерална глава за ривърс протеза, възможност за стандартна опция в два размера 38 мм и 42 мм както и ексцентрична опция в два размера 38 мм и 42 мм. Винтове за фиксиране на безциментната гленоидална повърхност, биват полиаксиални заключващи и незаключващи, с диаметър 4,5 мм, в дължини от 24 до 48мм заключващи и от 18 до 42мм незаключващи.</p>	бр	3	25	13750
26.43.	<p>Система за парциално колянно ендопротезиране - Уни феморален компонент за циментно закрепване, обособен за дясно и обособен за ляво коляно, в два варианта ляво медиален/дясно латерален и дясно медиален/ляво латерален. Изграден от хром кобалт, наймалко 6 размера, наличие на два пега за подсилване на циментната фиксация. Уни феморалния компонент е съвместим с всички размери тибиялни инсерти.Размери 1,2,3,4,5,6. Уни тибиялен компонент за циментно закрепване, обособен за дясно и обособен за ляво коляно, в два варианта ляво медиален/дясно латерален и дясно медиален/ляво латерален. Изграден от кобалт хром сплав, наймалко 6 размера, наличие на тибиялен кил и пег за подсилване на циментната фиксация.Размери 1,2,3,4,5,6. Уни тибиялен инсерт, обособен за дясно и обособен за ляво коляно, в два варианта ляво медиален/дясно латерален и дясно медиален/ляво латерален, с възможност за гама вакуум стерилизирани тибиялни инсерти. Тибиялен имплант в наймалко 6 размера и минимум 5 дебелини Размери 1,2,3,4,5,6, дебелини – 7,8,9,10,11.</p>	бр	2	25	7000

26.44.	<p>Система за тотално, първично ендопротезиране на колянна става: Феморален компонент с циментна фиксация, обособен за дясно и обособен за ляво коляно, с жертване на задна кръстна връзка. Сагиталният профил на компонента е изграден от множество пресичащи се радиуса за предоставяне на максимална тибioфеморална контактна площ и възможно наймалък контактен стрес в основните зони на натоварване по време на движение. С възможност за избор между стандартен и тесен фемурален компонент. Размери: наймалко 14 размера. Материал: Кобалт хром сплав.Размери – 3,3N,4,4N,5N,6,6N,7,8. Тибиялен симетричен компонент с циментна фиксация, с жертване на задна кръстна връзка и с фиксиран тибиялен инсърт. Възможност за комбинация на различни размери на фемуралните и тибиялните компоненти. Високо полирана артикулираща повърхност. Наличие на вдлъбнатини в дисталната част на тибиялния компонент за оптимална циментна фиксация. Наличие на опорен ръб и жлеб в предната и задната част на компонента за оптимална фиксация на тибиялния инсърт. Размери: наймалко 10 размера. Материал: Кобалт хром сплав.Размери – 3,4,5,6,7,8. Полиетиленов тибиялен симетричен инсърт с възможност за гама вакуум стерилизирани тибиялни инсърти с жертване на задна кръстна връзка. Размери: наймалко 10 размера и минимум 10 дебелини. Материал: Полиетилен.Дебелини – 5,6,7,8,10,12,14,16,18,20.</p>	бр	2	25	9666.67
--------	---	----	---	----	---------

26.45.	<p>СИСТЕМА ЗА ТАЗОБЕДРЕНО РЕВИЗИОННО ЕНДОПРОТЕЗИРАНЕ Модулно безциментно ревизионно стебло с възможност за заключване в дисталния край Модулно ревизионно стебло, цялостно покрито с хидроксиапатит, за постигане на оптимална остеоинтеграция. Проксимална част на безциментното ревизионно стебло трябва да е с конус 12/14, CCD ъгъл 135 градуса. Размерът на проксималната част трябва да е от общо 25 мм до общо 35 мм със стъпки от по наймного 10 мм и общо 2 различни форми, като да дава възможност за промяна на ротацията спрямо дисталната част на стеблото през 10 градуса. Проксималната част на протезата трябва да има общо три отвора за допълнителна фиксация. Дистална част на стеблото трябва да е анатомично извита и да бъде с диаметър от 10 до 20 мм със стъпка 2 мм и да бъде с дължини от 200 до 320 мм, със стъпка наймного 50 мм, всички стемове, подълги от 200 мм и диаметър 12 мм или повече, трябва да имат опция за допълнителна дистална фиксация с винт, с диаметър 5 мм. Връзката между дисталната и проксималната част трябва да се осъществява с помощта на конусообразно удължение на стема и винт, проксималната част от стема трябва да е оформена степеновидно, което предотвратява пропадане на протезата. Острието на дисталната част на стема трябва да е налично в кръгла форма и да има вертикални прорези, увеличаващи площта и не позволяващи ротация на стеблото във фемура. Трябва да има възможност за добавяне на проксимални латерализиращи елементи към стеблото в наймалко три размера. Материал: Ti6Al4V сплав. Размери 225,275,325,375 с диаметър 10,12,14,16,18,20/Стебло за ревизионно ендопротезиране с механично закрепване тазобедрено стебло за безциментно закрепване с яка. 135градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Стандартно и латерализирано (high offset) стебло: цялостно покрито с хидроксиапатит и с конус 12/14. Подходящо за пациенти с „Дефект на Папровски Тип 1 до 3Б“. Ревизионно стебло с 40мм подълго от стандартното стебло. Вертикални бразди и хидроксиапатитно покритие на стеблото за подобра стабилизация и избягване на дистална тазова следоперативна болка. Материал: Ti6Al4V сплав. Размери: Наймалко 9 размера стандартно ревизионно стебло. Наймалко 9 размера латерализирано стебло.Размери – 10,11,12,13,14,15,16,18,20; Безциментен ревизионен ацетабулум Титаниева капсула представляваща пълна хемисфера, със стандартен и дълбок вариант, с „пресфит“ закрепване. Капсулата е покрита с силно порьозен титан и има отвори за допълнително закрепване със спонгиозни и кортикални винтове. Дизайнът на капсулата не позволява ротация на инлея. Ъгъл на поставяне на винтовете в капсулата до 34 градуса. Ревизионната капсула трябва да позволява поставянето на безциментни аугменти покрити със силно порьозен титан. Размери: наймалко 10</p>	бр	1	25	8333.33
--------	--	----	---	----	---------

26.46.	<p>СИСТЕМА ЗА КОЛЯННО РЕВИЗИОННО ЕНДОПРОТЕЗИРАНЕ - Ревизионен тибиален компонент ревизионен тибиален симетричен компонент с циментна фиксация, с жертване на задна кръстна връзка и с фиксиран тибиален инсърт. Възможност за комбинация на различни размери на фемуралните и тибиалните компоненти. Наличие на вдлъбнатини в дисталната част на тибиалния компонент за оптимална циментна фиксация. Наличие на непрекъснат опорен ръб и жлеб около целия компонент за оптимална фиксация на тибиалния инсърт. Фиксираната тибиална компонента трябва да е налична в поне 6 различни размера, както и в изместено изпълнение и да дава възможност за поставяне на клиновидни и стъпаловидни аугменти и на безциментни и циментни стемове. Тибиални подложки трябва да са три вида: половинчати с 10 и 20 градусов ъгъл, степеновидни 10 мм и 15 мм дебелина и тотални с 10 и 15 градусов ъгъл. Материал: Ti6Al4V сплав. Ревизионна тибиална подложка ревизионни полиетиленови тибиални симетрични подложки с възможност за гама вакуум стерилизирани тибиални подложки с жертване на задна кръстна връзка. Ревизионните вложки трябва да са с задно стабилизирано средишно затваряне, което да предотвратява постериорното триене на пищяла, трябва да са направени от UHMWE крос линк полиетилен, и да са с дебелина от 8 мм до 30 мм. Ревизионната ендопротеза трябва да е съвместима със стандартната версия, така че при ревизията да е възможна замяната да се извърши върху феморалната или тибиалната компонента. Размери: наймалко 6 размера и минимум 9 дебелини. Тибиални аугменти тибиалните аугментите трябва да са титаниеви и да са 3 вида: половинчати с 10 и 20 градусов ъгъл, степеновидни с 10 мм и 15 мм дебелина и цялостни с 10 и 15 градусов ъгъл. Ревизионен феморален компонент феморалната компонента трябва да е специално обособена за ляво и дясно коляно и да предлага задно стабилизиран вариант за жертвана задна кръстна връзка, както и да е съвместим с фиксирана или мобилна полиетиленова подложка. Фемурът трябва да дава възможност за използване на циментови и безциментови клиновидни подложки или аугменти, както и на интрамедуларни безциментни стемове, които да се използват при компенсирание на костни дефекти. Фемурът трябва да е с поне 6 различни размера. Сагиталният профил на компонента е изграден от наймалко 3 различни пресичащи се радиуса за предоставяне на максимална тибioфеморална контактна площ и възможно наймалък контактен стрес в основните зони на натоварване. Материал: CoCr.</p>	бр	1	25	9166.67
--------	---	----	---	----	---------

27	ПОЗИЦИЯ - КОСТНО ЗАМЕСТВАЩО ВЕЩЕСТВО /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ОРТОПЕДИЯ/				
27.01.	Костно заместващо вещество - гранули от 5 cc , 10 cc, 16 cc, 32 cc	бр	5	25	2500
27.02.	Костно заместващо вещество - клин, различни размери	бр	5	25	3000
27.03.	Костно заместващо вещество - паста	бр	1	25	400
27.04.	Костно заместващо вещество - таблетки	бр	2	25	1000
27.05.	Костно заместващо вещество - цилиндър, различни размери	бр	2	25	1333.33
27.06.	Костен цимент, среден или висок визкозитет, без антибиотик - 40, 20гр.	бр	20	25	1666.67
27.07.	Костен цимент, със среден или вискозитет- рентгено-позитивен с антибиотик-40г,20г.	бр	20	25	2500
28	ПОЗИЦИЯ - ДРУГИ КОНСИМАТИВИ ЗА ОТРОПЕДИЯ И ТРАВМАТОЛОГИЯ /ОТДЕЛЕНИЕ ПО ОРТОПЕДИЯ/				
28.01.	Динамичен външен фиксатор за горен крайник	бр	5	25	4916.67
28.02.	Динамичен външен фиксатор за долен крайник	бр	5	25	7500
28.03.	Серклажна тел (стомана) с дебелина от 1.0мм до 1.8 мм.	бр	10	25	500
28.04.	Серклажни холдери за фиксация на серклажните ленти към плаките за перипротезни фрактури.	бр	5	25	833.33
28.05.	Стерилен еднократен комплект за процедури на тазобедрена става	бр	60	25	5000
28.06.	Външен фиксатор за таз	бр	1	25	833.33
28.07.	Антибиотичен спейсър за ТБС	бр	2	25	4166.67
28.08.	Антибиотичен спейсър за КС	бр	1	25	2083.33
28.09.	Външен фиксатор за горен крайник	бр	6	25	7500
28.10.	Външен фиксатор за долен крайник	бр	6	25	7500
28.11.	Еднократни сетове операционно бельо	бр	50	25	6250
28.12.	Еднократни накрайници за шейвър Storz powershaver SL 20721020	бр	35	25	8750
28.13.	Еднократни накрайници за шейвър Dyonics	бр	35	25	8750
28.14.	Остеосинтеза тип Вебер	бр	35	25	14583.33

Съгласно чл.21, ал.6 от ЗОП, Възложителят има право да възлага обособени позиции по реда валиден за индивидуалната стойност но всяка от тях, при условие че стойността на съответната обособена позиция не надхвърля 156 464 лв за доставки и услуги и общата стойност на обособените позиции възложени по този начин, не надхвърлят 20 на сто от общата стойност на поръчката. В тези случаи независимо от остатъчната стойност на

поръчката, тя се възлага по реда, приложим към общата стойност на цялата поръчка. Имайки предвид горното, прогнозната стойност на следните обособени позиции е:

Обособена позиция № 29 – „Медицински изделия –ергономични кръгли импланти, нанотекстурирани“ ще бъде възложена по реда, приложим според нейната индивидуална стойност, съгласно чл.21, ал.6 от ЗОП която е с прогнозна стойност до 30 000 лв без ДДС.

Тъй като прогнозната стойност на обособена позиция № 29 е до 30 000 лв без ДДС, същата попада в приложното поле на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП. С оглед на изложеното и на основание чл.21, ал.6 от ЗОП, обособена позиция № 29 ще се възложи по реда на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП – чрез директно възлагане.

Обособена позиция № 30 – „Медицински изделия –кръгли гръдни, анатомични и капковидни импланти“ ще бъде възложена по реда, приложим според нейната индивидуална стойност, съгласно чл.21, ал.6 от ЗОП която е с прогнозна стойност до 30 000 лв без ДДС.

Тъй като прогнозната стойност на обособена позиция № 30 е до 30 000 лв без ДДС, същата попада в приложното поле на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП. С оглед на изложеното и на основание чл.21, ал.6 от ЗОП, обособена позиция № 30 ще се възложи по реда на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП – чрез директно възлагане.

Обособена позиция № 31 – „Медицински изделия – тъканни разширители с интегрирана клапа“ ще бъде възложена по реда, приложим според нейната индивидуална стойност, съгласно чл.21, ал.6 от ЗОП която е с прогнозна стойност до 10 000 лв без ДДС.

Тъй като прогнозната стойност на обособена позиция № 31 е до 10 000 лв без ДДС, същата попада в приложното поле на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП. С оглед на изложеното и на основание чл.21, ал.6 от ЗОП, обособена позиция № 31 ще се възложи по реда на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП – чрез директно възлагане.

Обособена позиция № 32 – „Медицински изделия – тъканни разширители с отдалечена клапа“ ще бъде възложена по реда, приложим според нейната индивидуална стойност, съгласно чл.21, ал.6 от ЗОП която е с прогнозна стойност до 10 000 лв без ДДС.

Тъй като прогнозната стойност на обособена позиция № 32 е до 10 000 лв без ДДС, същата попада в приложното поле на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП. С оглед на изложеното и на основание чл.21, ал.6 от ЗОП, обособена позиция № 32 ще се възложи по реда на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП – чрез директно възлагане.

Обособена позиция № 33 – „Медицински изделия – тестикулярни импланти“ ще бъде възложена по реда, приложим според нейната индивидуална стойност, съгласно чл.21, ал.6 от ЗОП която е с прогнозна стойност до 10 000 лв без ДДС.

Тъй като прогнозната стойност на обособена позиция № 33 е до 10 000 лв без ДДС, същата попада в приложното поле на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП. С оглед на изложеното и на основание чл.21, ал.6 от ЗОП, обособена позиция № 33 ще се възложи по реда на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП – чрез директно възлагане.

Обособена позиция № 34 – „Медицински изделия –Мекротекстурирани анатомични, кръгли и импланти екстра“ ще бъде възложена по реда, приложим според нейната индивидуална стойност, съгласно чл.21, ал.6 от ЗОП която е с прогнозна стойност до 30 000 лв без ДДС.

Тъй като прогнозната стойност на обособена позиция № 34 е до 30 000 лв без ДДС, същата попада в приложното поле на чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП. С оглед на изложеното и на основание чл.21, ал.6 от ЗОП, обособена позиция № 34 ще се възложи по реда на чл.20, ал.4, т.3

от ЗОП – чрез директно възлагане.

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 № 04.01.; 04.02.; 04.03.; 04.04; 04.05; 04.06; 05.01; 05.02; 05.03; 05.04; 05.05; 05.06; 05.07; 05.08; 06.01; 06.02; 06.03; 06.04; 06.05; 06.06; 06.07; 06.08; 07.01; 07.02; 08.01; 08.02; 08.03; 08.04; 08.05; 09.01; 09.02; 09.03; 09.04; 09.05; 09.06; 09.07; 09.08; 09.09; 10.01; 10.02; 10.03; 11.01; 11.02; 11.03; 11.04; 11.05; 12.01; 12.02; 12.03; 12.04; 13.01; 13.02; 13.03; 13.04; 14.01; 14.02; 14.03; 14.04; 14.05; 14.06; 14.07; 14.08; 14.09; 14.10; 14.11; 14.12; 14.13; 15.01; 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.07; 15.08; 15.09; 15.10; 15.11; 17.01; 17.02; 17.03; 18.01; 18.02; 18.03; 19.01; 19.02; 19.03; 19.04; 19.05; 19.06; 19.07; 19.08; 19.09; 19.10; 20.01; 20.02; 20.03; 20.04; 20.05; 20.06; 20.07; 20.08; 20.09; 20.10; 20.11; 20.12; 20.13; 20.14; 20.15; 20.16; 20.17; 20.18; 20.19; 20.20; 20.21; 20.22; 20.23; 20.24; 20.25; 20.26; 20.27; 20.28; 21.01; 21.02; 21.03; 21.04; 21.05; 21.06; 21.07; 21.08; 22.01; 22.02; 22.03; 22.04; и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

Предлаганите от участниците брой в опаковка, не бива да надвишава посочената от Възложителя в изискванията /техническата спецификация/ или посоченото прогнозно количество за 12 месеца/в случаите когато не е посочен бр. в опаковка/

Остатъчният срок на годност следва да е съобразен с прогнозното количество и предлагана от участника разфасовка.

Пример: При прогнозно количество за 12 месеца от 100 бр и представена от участника бр. в опаковка от 100 бр. , то остатъчният срок на годност не може да бъде по-малко от 12 месеца към датата на всяка доставка.

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

- Доставка 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. Изисквания за предоставяне на мостри

• При необходимост от предоставяне на мостри, комисията назначена от Възложителя за оценка и класиране на офертите, може да изиска от участниците предоставяне на мостра по някоя номенклатурна единица, или обособена позиция за доказване на съответствието на медицинското изделие с изискванията на възложителя. Срокът в който участниците следва да предоставят в случай на нужда изискваните мостри е 3 календарни дни. След приключване на процедурата.

- Мострите следва да са в оригинална опаковка. Върху опаковката на мострите да е изписано всяка номенклатурна единица от съответната обособена позиция, Имената и печат на участника. Липсата на предоставяне на мостри в посочения срок при поискване от страна на комисията за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция или номенклатурна единица.

- След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора.

- Възложителят ще върне мострите на всички останали участници съгласно чл.76, ал.1 от ППЗОП. Същите следва писмено да заявят своето желание за начина на получаване на мострите. Непотърсените мостри от участниците в срок от 1 месец от сключване на договор възложителят ще предаде в слад Болнична аптека за заприхождаване.

- Мостри на които е нарушена опаковката или са били тествани, отворени и са негодни за употреба ще бъдат заплатени съгласно чл.76, ал.2 от ППЗОП.

6. Срок за изпълнение на поръчката:

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

7. 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.

Заявките за доставки биват:

Регулярни ежемесечни - подават се към Изпълнителя/ите в началото на всеки месец и следва да бъдат изпълнени в срок до 5 (пет) календарни дни от получаване на заявката.

Спешните заявки - подават се към Изпълнителя/ите в случай на нужда и следва да бъдат изпълнени в срок до 24 часа от получаване на заявката.

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.

8. 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 офертите е най-ниска цена, съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП

За всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на ЗОП и условията на настоящата документация, назначената от възложителя комисия извършва оценка въз основа на **КРИТЕРИЯ “НАЙ-НИСКА ЦЕНА”** - 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 оферирание 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 Тота Венкова“ АД
гр. Габрово

О Ф Е Р Т А

ОТ

/наименование на участника/

за участие в открита процедура по реда на ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет:
„Доставка на медицински изделия, невключени в цената на КП, заплащани от пациенти за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД гр. 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, невключени в цената на КП, заплащани от пациенти за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД гр. Габрово“**

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

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

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

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

Дата:

.....

(подпис 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, невключени в цената на КП, заплащани от
пациенти за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД гр. Габрово“**

Подписаният:

(три имена)

Данни по документ за самоличност

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

в качеството си на

(длъжност)

на

(наименование на участника)

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото Ви представяме нашето техническо предложение за участие в обявената от Вас открита процедура за възлагане на обществена поръчка по реда на ЗОП с предмет: **„Доставка на медицински изделия, невключени в цената на КП, заплащани от пациенти за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД гр. Габрово“**

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

1. Сроковете за изпълнение на поръчката са както следва:

• **Срок за изпълнение на доставка на медицинските изделия месеца, считано от датата на подписване на договора (12(дванадесет) месеца).**

2. Срок и начин на доставка:

2. Срок и начин на доставка:

• Всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок:

- Регулярни ежемесечни - до 5 (пет) календарни дни от получаване на заявката.
- Спешните заявки - в срок до 24 часа от получаване на заявката

3. Минимален срок на годност: срокът на годност на медицинско изделие ще бъде не по-малък от 50/петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за позиции с № 04.01.; 04.02.; 04.03.; 04.04; 04.05; 04.06; 05.01; 05.02; 05.03; 05.04; 05.05; 05.06; 05.07; 05.08; 06.01; 06.02; 06.03; 06.04; 06.05; 06.06; 06.07; 06.08; 07.01; 07.02; 08.01; 08.02; 08.03; 08.04; 08.05; 09.01; 09.02; 09.03; 09.04; 09.05; 09.06; 09.07; 09.08; 09.09; 10.01; 10.02; 10.03; 11.01; 11.02; 11.03; 11.04; 11.05; 12.01; 12.02; 12.03; 12.04; 13.01; 13.02; 13.03; 13.04; 14.01; 14.02; 14.03; 14.04; 14.05; 14.06; 14.07; 14.08; 14.09; 14.10; 14.11; 14.12; 14.13; 15.01; 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.07; 15.08; 15.09; 15.10; 55.11; 17.01; 17.02; 17.03; 18.01; 18.02; 18.03; 19.01; 19.02; 19.03;

19.04; 19.05; 19.06; 19.07; 19.08; 19.09; 19.10; 20.01; 20.02; 20.03; 20.04; 20.05; 20.06; 20.07; 20.08; 20.09; 20.10; 20.11; 20.12; 20.13; 20.14; 20.15; 20.16; 20.17; 20.18; 20.19; 20.20; 20.21; 20.22; 20.23; 20.24; 20.25; 20.26; 20.27; 20.28; 21.01; 21.02; 21.03; 21.04; 21.05; 21.06; 21.07; 21.08; 22.01; 22.02; 22.03; 22.04; 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 със съдържащи се задължително следните реквизити в него : каталожен номер, партиден номер и срок на годност

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

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

Към техническото предложение прилагам попълнено Техническо предложение за всяка позиция за която кандидатстваме съгласно образца (Образец № 2А).

_____г.
(дата на подписване)

Декларатор: _____

589. Доставка на медицински изделия заплащани от пациенти 2020 -2021

Стр. 001 от 001

- ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Приложение 01: Доставка на медицински изделия заплащани от пациенти 2020 -2021

Фирма ЕИК

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

589. Доставка на медицински изделия заплащани от пациенти 2020 -2021

- ЦЕНОВА ОФЕРТА

Приложение 01: Доставка на медицински изделия заплащани от пациенти 2020 -2021

Фирма

ЕИК

П№	Техническа спецификация	м.е.	Кол. за ме	Производител	Цена с ДДС за мярка	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/

ДЕКЛАРАЦИЯ
по чл. 102 от ЗОП

Подписаният:

(три имена)

Данни по документ за самоличност

.....

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

в качеството си на

(длъжност)

на

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на медицински изделия невключени в цената на КП, заплащани от пациенти на МБАЛ «Д-р Тота Венкова» АД, гр. Габрово”**, открита с **Решение №** на Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД – гр. Габрово

ДЕКЛАРИРАМ:

За конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна следва да се счита следната информация, налична в представената от нас оферта:

1.;

2.;

3.

Запознати сме, че е недопустимо позоваването на конфиденциалност по отношение на тези предложения от офертите, които подлежат на оценка.

Дата.....г.

ДЕКЛАРАТОР:

ПРОЕКТО - ДОГОВОР

„Доставка на медицински изделия невключени в цената на КП, заплащани от пациенти на МБАЛ «Д-р Тота Венкова» АД, гр. Габрово”

Днес, 2020 г., 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 невключени в цената на КП, заплащани от пациенти в МБАЛ “Д-р Тота Венкова” АД - Габрово”**, открита с Решение №/.....г. на изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД – Габрово, се сключи настоящият договор между:

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

....., със седалище в град и адрес на управлението ул. „.....” №, вписано в търговския регистър към Агенция по вписванията с ЕИК....., представлявано от, Данъчен номер, от друга страна, наричано по-долу “ИЗПЪЛНИТЕЛ”.

Страните се споразумяха както следва:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

Чл.1. Предмет на настоящия договор са периодични доставки на медицински изделия невключени в цената на КП, заплащани от пациенти , 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. При възможност от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, част от стоките могат да бъдат предоставяни при консигнационни условия съгласно условията посочени в Раздел II Консигнационни условия.

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. КОНСИГНАЦИОННИ УСЛОВИЯ:

Чл.2. КОНСИГНАНТЪТ възлага на КОНСИГНАТОРА да продава от свое име и за сметка на КОНСИГНАНТА стоки, подробно описани в Приложение №2, което представлява неразделна част от настоящия договор, срещу вознаграждение платимо в размера, сроковете и по начина, уточнени в настоящия договор.

Чл.3. /1/ Правата, придобити спрямо трети лица, и задълженията, поети към трети лица в резултат на изпълнение на поръчката по чл. 1, възникват за КОНСИГНАТОРА, който е длъжен да ги прехвърли на КОНСИГНАНТА.

/2/ КОНСИГНАНТЪТ е длъжен да приеме тези права и задължения да му бъдат прехвърлени, ако поръчката по чл. 1 е изпълнена точно.

Чл. 4. /1/ КОНСИГНАТОРЪТ се задължава да получава стоките от Приложение №2 от договора, чрез упълномощено от него лице.

/2/ Предаването на доставените стоки се удостоверява с приемно-предавателен протокол, който се подписва от страните. Констатациите в същия обвързват страните относно количеството получени стоки, вида.

Чл. 5. КОНСИГНАТОРЪТ е длъжен да вземе всички възможни мерки за безопасното съхранение на стоката. КОНСИГНАТОРЪТ трябва да продава стоката при максимално благоприятни за КОНСИГНАНТА условия.

Чл. 6. Ако в стоките настъпи промяна, която би ги обезценила, КОНСИГНАТОРЪТ уведомява незабавно КОНСИГНАНТА за това в рамките на един работен ден. Ако няма време да се изчакат нарежданията на КОНСИГНАНТА или последният не даде нарежданията си в рамките на един работен ден, считано от деня на уведомяване, КОНСИГНАТОРЪТ може да продаде стоките и по цена, по-ниска от установената в настоящия договор, ако с това ще предпази КОНСИГНАНТА от по-големи вреди.

Чл. 7. В случай, че КОНСИГНАТОРЪТ се отклони от поръчката, КОНСИГНАНТЪТ не е длъжен да приеме резултата от осъществените правни действия, освен ако отклонението не е било в негов интерес, при положение че КОНСИГНАТОРЪТ не е могъл предварително да иска нови нареждания или не е получил навреме отговор на запитването си. КОНСИГНАТОРЪТ, който продаде на цена по-ниска от определената от КОНСИГНАНТА, трябва веднага да го уведоми за това. Ако КОНСИГНАНТЪТ не се откаже незабавно от сделката, счита се, че я е одобрил. Когато КОНСИГНАТОРЪТ съобщи, че поема за своя сметка разликата в цените, КОНСИГНАНТЪТ няма право да се откаже от сделката. КОНСИГНАНТЪТ няма право да се откаже от сделката и ако КОНСИГНАТОРЪТ установи, че не е било възможно да се извърши сделка по установената от КОНСИГНАНТА цена и че по този начин е предпазил последния от по-големи вреди.

Чл. 8. КОНСИГНАТОРЪТ се задължава до прехвърлянето на резултата от правните действия на КОНСИГНАНТА да изпълнява точно задълженията и да упражнява правата, породени от сделки с трети лица в изпълнение на настоящия договор.

Чл. 9. КОНСИГНАТОРЪТ е длъжен да уведоми незабавно КОНСИГНАНТА, като осигури и необходимите доказателства, ако третото лице не изпълни задълженията си или ако бъде причинена вреда на имущество, държано от КОНСИГНАТОРА за сметка на КОНСИГНАНТА. КОНСИГНАНТЪТ има правото да изиска незабавно да му бъдат прехвърлени правата спрямо лице, което е нарушило задълженията си по сключената от КОНСИГНАТОРА за сметка на КОНСИГНАНТА сделка.

Чл. 10. Всеки месец КОНСИГНАТОРЪТ се отчита на КОНСИГНАНТА, като му превежда натрупаните от продажбите суми. Заплащането на доставените стоки е отложено в срок до 60 /шестдесет/ календарни дни от датата на издадения отчет и фактура след края на отчетния период. Плащането се извършва по банковата сметка на КОНСИГНАНТА.

Чл. 11 В срок от 10/ десет/ работни дни след получаване на отчета по предходния член КОНСИГНАНТЪТ е длъжен да получи обратно стоката, останала непродана през изтеклия отчетен период, освен ако КОНСИГНАТОРЪТ не поиска изрично тя да му бъде оставена за продажба през следващия период.

III. СРОК НА ДОГОВОРА

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

/2/. Договорът влиза в сила от 2020 г. и е валиден до 2021г.

/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.

IV. ЦЕНА И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

Чл.13./1/. Единичната цена на стоките е съобразно класираната оферта на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, в размер съгласно *Приложение № 1* неразделна част от настоящия договор. Цената е определена при условията на доставка до краен получател, с включени ДДС и всички разходи по доставката.

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

ТБ..... BIC: IBAN:.....

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

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

/4/ В случай, че посочените в чл.13 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.13, ал.3 започва да тече от датата на представяне на последният изискуем документ.

Чл.14./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/ В случай, че през времето на действие на договора НЗОК изготви и приеме Списък на медицински изделия с цени по-ниски от договорените, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ ще заплаща медицинските изделия на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на Списъка на медицински изделия

V. ЗАЯВКИ И СРОК НА ДОСТАВЯНЕ

Чл.15./1/. Приемането на заявките от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ се извършва на адрес:

държава: ; гр. ;

ул. „ ” № ;

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

и e - mail:

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

/3/. Заявки от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ се подават само от ръководител Болнична аптека или упълномощено от него лице, по телефон (при спешност), писмено, по факс (00359884 600 604) или от следните електронни адреси: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com и medcons.mbal.gabrovo@gmail.com

/4/. Доставянето на стоките, предмет на настоящия договор се извършва в срок до 24/двадесет и четири/ часа за спешните и до 5 /пет/ календарни дни за регулярните заявки, считано от часа и датата на получаване на заявка от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, като изпълнението на доставките става в работен ден от 08.00 до 16.30 часа. В случай, че срокът изтича в неработен ден, то доставката следва да се изпълни най-късно в първия работен ден, следващ неработния.

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

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

Чл.16. За количества, доставени от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ извън / без заявка, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ няма задължение за плащане. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ следва да организира връщането им за своя сметка.

VI. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ, ПРИЕМАНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА СТОКИТЕ

Чл.17./1/. За място на доставяне на стоките по този договор се определя Болничната аптека на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД – Габрово.

/2/. Приемането на стоките се осъществява в присъствието на упълномощени представители на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, като стоките трябва да отговарят на заявените по обособени позиции и номенклатурни единици. Стоките се придружават от:

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

- **приемателно-предавателен протокол** съдържащ задължително следните реквизити за всяка партида: каталожен номер, партиден номер, дата на производство и срок на годност

- документ за качество, издаден от компетентен орган, когато е приложим.

VII. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

Чл.18./1/. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да достави стоките в сроковете по чл. 15, 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.34, 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.34, ал.2 от настоящия договор.

/3/. При констатиране от оторизираното лице на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на остатъчен срок на годност, по-кратък от 50/петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за позици с № 04.01.; 04.02.; 04.03.; 04.04; 04.05; 04.06; 05.01; 05.02; 05.03; 05.04; 05.05; 05.06; 05.07; 05.08; 06.01; 06.02; 06.03; 06.04; 06.05; 06.06; 06.07; 06.08; 07.01; 07.02; 08.01; 08.02; 08.03; 08.04; 08.05; 09.01; 09.02; 09.03; 09.04; 09.05; 09.06; 09.07; 09.08; 09.09; 10.01; 10.02; 10.03; 11.01; 11.02; 11.03; 11.04; 11.05; 12.01; 12.02; 12.03; 12.04; 13.01; 13.02; 13.03; 13.04; 14.01; 14.02; 14.03; 14.04; 14.05; 14.06; 14.07; 14.08; 14.09; 14.10; 14.11; 14.12; 14.13; 15.01; 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.07; 15.08; 15.09; 15.10; 55.11; 17.01; 17.02; 17.03; 18.01; 18.02; 18.03; 19.01; 19.02; 19.03; 19.04; 19.05; 19.06; 19.07; 19.08; 19.09; 19.10; 20.01; 20.02; 20.03; 20.04; 20.05; 20.06; 20.07; 20.08; 20.09; 20.10; 20.11; 20.12; 20.13; 20.14; 20.15; 20.16; 20.17; 20.18; 20.19; 20.20; 20.21; 20.22; 20.23; 20.24; 20.25; 20.26; 20.27; 20.28; 21.01; 21.02; 21.03; 21.04; 21.05; 21.06; 21.07; 21.08; 22.01; 22.02; 22.03; 22.04; и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции, то може да откаже да ги приеме, което се счита за недоставяне на съответните стоки и в този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка по чл.34, 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 партидният 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.34, ал.2 от договора.

Чл.19. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен с доставяне на стоките да представи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ документите, изброени в чл.13, ал.3 и чл.17, ал.2 от настоящия договор.

Чл.20. 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 съществуено 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.15, ал.4. За отказа се съставя протокол подписан от двете страни с посочване на причините. В случай, че не се спазят посочените срокове за подмяна на стоката ИЗПЪЛНИТЕЛЯ дължи неустойка за забава съгласно чл.34, ал.1 настоящия договор.

Чл.21./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. 34, ал.3 от настоящия договор.

/2/. Ако ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не извърши доставка, в рамките на договорения срок по чл.15, ал.4, на определени стоки по вид или количество по получената заявка и не е представил писмен отказ за доставянето им, то това ще се счита за **мълчалив отказ** на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ да изпълни договорно задължение, а именно доставката на определените стоки, за които е сключил настоящият договор, за което ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка съгласно раздел XI от настоящия договор и ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предприеме действия съгласно чл. 34, ал.3 от настоящия договор.

Чл.22. 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.14, ал.3 от настоящия договор.

Чл.23. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ няма право да прехвърля своите права и задължения по настоящия договор.

VIII. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

Чл.24./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.25./1/. Ако извършената доставка не отговаря на изискванията за качество, по смисъла на приложимата нормативна уредба и този договор, или е установено несъответствие между заявеното и доставено количество или доставените стоки не са придружени от изискуемите от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ документи, оторизираното от него лице може да откаже да ги приеме. В тези случаи ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предприеме действията по раздел XI от настоящия договор. За отказа се съставя протокол подписан от двете страни с посочване на причините.

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

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

IX. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ДОГОВОРА

Чл.26./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.27. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ отговаря пред ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за точното изпълнение на задълженията си и с внесената от него гаранция за изпълнение на договора.

X. КАЧЕСТВО И СРОК НА ГОДНОСТ

Чл.28./1/ Качеството на стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговаря на техническите стандарти на производителя и всички правила на Добрата производствена и дистрибуторска практика.

XI. РЕКЛАМАЦИИ

Чл.29. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за:

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

б/ качество /скрити недостатъци/;

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

Чл.30. Рекламации за явни недостатъци на стоките се правят до 14 /четиринадесет/ дни от датата на доставяне, като за целта се съставя протокол от комисия определена от Възложителя.

Чл.31. Рекламации за скрити недостатъци на стоките се правят през целия срок на годност на доставените стоки, непосредствено след констатирането се съставя протокол от комисия определена от Възложителя..

Чл. 32./1/ В протоколите по чл. 30 и по чл. 31 се посочват договора, точното количество и качеството на получените стоки и партиден номер, основанийето за рекламация и конкретното искане на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

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

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

Чл.33./1/. При рекламация за явни недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в срок от 2 /два/ дни от приемане на рекламацията, за своя сметка и риск да замени стоките, за които е направена рекламация и да достави заявените медицински изделия, съгласно договореното, в Болничната аптека на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – Габрово.

/2/. При рекламации за скрити недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в срок от 2 /два/ дни от приемане на рекламацията, за своя сметка и риск да замени стоките, за които е направена рекламация и да достави заявените 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.

XII. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ, НЕУСТОЙКИ

Чл.34./1/. При писмено уведомяване за забава на доставка от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за срок не по-дълъг от 12 /дванадесет/ часа, след изтичане на сроковете по чл.15, ал.4, същият дължи неустойка в размер на 0,05% /нула цяло, нула пет на сто/ **на час** от стойността на забавената стока. Нереализиране на доставката в рамките на посочените 12 /дванадесет/ часа, след изтичане на сроковете по чл.15, 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.18, ал.2, ал.3, изречение1 и ал.4 от настоящия договор, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 5 % /пет на сто/ от стойността на считаната за недоставена стока.

/3/. При отказ / **писмен** или **мълчалив**/ на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, в случаите на чл. 12 ал.1 и 2, той дължи неустойка в размер на 5 % /пет на сто/ от стойността на недоставената стока.

Чл.35./1/. В случаите на чл.34, 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.36./1/. При неточно изпълнение на задълженията по договора от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ заплаща дължимото след като прихване стойността на неустойките, по реда посочен в ал.2 на този член.

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

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

/4/. При системно неизпълнение на поетите задължения по настоящия договор от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, той дължи неустойка в размер на 10 % /десет на сто/ от стойността на целия договор и ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да прекрати договора едностранно и без предизвестие, като в този случай настъпват и последиците предвидени в чл.39. За системно неизпълнение се счита три или повече пъти нереализирани доставки.

Чл.37. При неизпълнение на задължението по чл.15, ал. 5, изречение 1 от договора, за изпращане на потвърждение, че заявката е получена на следния електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com или medcons.mbal.gabrovo@gmail.com ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 5 % /пет на сто/ от стойността на заявката.

Чл.38. При забавяне на плащането ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 0,01 % /нула цяло, нула едно на сто/ върху дължимата сума за всеки просрочен ден, но не повече от 1 % /едно на сто/ от стойността на дължимата сума.

XIII. ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

Чл.39. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати договора, едностранно и без предизвестие, при системно неизпълнение на доставките на стоки по количество и/или качество. Същият има право да задържи в своя полза пълния размер на гаранцията за изпълнение на договора.

Чл.40. При прекратяване на договора по вина на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ - неизпълнение на поетите по настоящия договор задължения, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ, начислява предвидените в раздел XI неустойки и задържа пълния размер на гаранцията за изпълнение.

Чл.41. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да прекрати договора, ако в резултат на обстоятелства, възникнали след сключването му, не е в състояние да изпълни своите задължения. В този случай дължи обезщетение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за претърпените вреди от сключването на договора.

Чл.42. Договорът се прекратява с изтичане на срока, за който е сключен.

XIV. СЪОБЩЕНИЯ

Чл.43. /1/. Всички съобщения между страните, свързани с изпълнението на този договор са валидни, ако са направени в писмена форма, подписани от упълномощените представители на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯ. Писмената форма се смята спазена и когато съобщението е изпратено по факс или електронната поща на страните, като насрещната страна писмено по факс или електронна поща отговори, че е получил съобщението.

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

/3/. За целите на този договор адресите на страните са:
за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ: гр. Габрово, ул. „Д-р Илиев Детския” № 1; тел/факс: 0035966 800 956;
електронна поща: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com

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

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

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

XV. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

Чл.44. 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.45. 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/