

ДОГОВОР

за доставка на лекарствени продукти за онкологични заболявания и за пациенти на хемодиализа по обществена поръчка с ID № 00494-2019-0013

Днес, 02.12.2019 г., в гр. София, между:

УМБАЛ "Царица Йоанна-ИСУЛ" ЕАД, със седалище и адрес на управление в гр. София, район "Оборище", ул. "Бяло море" № 8, тел. 9432215, факс 9432180, ЕИК 831605806, представлявано от проф. д-р Бойко Георгиев Коруков, д.м. – Изпълнителен директор, наричано за краткост по-долу **"ВЪЗЛОЖИТЕЛ"** от една страна, и

"АЛТА ФАРМАСЮТИКЪЛС" ЕООД със седалище и адрес на управление гр.София-1618, бул."България" № 118, тел: 02 8549700, факс 02 9532622, ЕИК 175256438 представлявано от Тодор Дочев Дочев - управител, наричано за краткост **"ИЗПЪЛНИТЕЛ"** от друга страна, на основание чл. 112, ал. 1 от Закона за обществените поръчки (ЗОП) и в изпълнение на **Решение № -РД-03-43/28.10.2019 г.** на Изпълнителния директор на УМБАЛ „Царица Йоанна-ИСУЛ“ ЕАД за определяне на изпълнител на обществена поръчка с предмет с **"Доставка на лекарствени продукти за онкологични заболявания и за пациенти на хемодиализа за УМБАЛ "Царица Йоанна-ИСУЛ" ЕАД"**, се сключи настоящият договор, като страните се споразумяха за следното:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

Чл. 1. (1) **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** приема срещу възнаграждение да извършва периодични доставки на лекарствени продукти за онкологични заболявания по Приложение №1 „Спецификация към договора” по **обособена позиция № 1, номенклатурни единици 27, 53, 85, 89, 130** изготвена на база Техническото предложение на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, представляващо Приложение № 2 („Предложение за изпълнение на поръчката“- Приложение № 1 от офертата) и Ценовото предложение на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, представляващо Приложение № 3 („Ценово предложение“ - Приложение № 2 от офертата), съгласно условията на настоящия договор („Договор“) и изискванията, посочени в Техническата спецификация на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**. Приложенията са неразделна част от Договора.

(2) За краткост предметът на настоящия Договор посочен в ал. 1 ще се нарича в Договора „Доставка“.

(3) Възложителят не се ангажира със закупуването на цялото прогнозно количество.

(4) Възложителят може да заяви доставката на допълнителни количества лекарствени продукти от дадена номенклатурна единица над определеното прогнозно количество, но само при условията на настоящия договор.

II. ЦЕНА И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

Чл. 2.(1) **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** дължи на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** възнаграждение за всяка една извършена от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** и приета от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** Доставка, съгласно единичните цени, посочени в Приложение №1 „Спецификация към договора”. Посочените цени включват всички такси и други разходи във връзка с Доставката до мястото на изпълнение по чл. 3, ал. 5;

(2) Заплащането на възнаграждението по ал. 1 се извършва при кумулативното наличие на следните документи:

а) подписан от Страните приемателно-предавателен протокол по чл. 10, ал. 2 от Договора;

б) предоставена от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** фактура за съответната Доставка, приета от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

(3) Дължимото от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** възнаграждение по ал. 1 за съответната Доставка се заплаща на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** по банков път в срок до 60 (шестдесет) дни, считано от изпълнението й.

(4) Плащането се извършва в български левове, с платежно нареждане по следната банкова сметка, посочена от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

IBAN: BG83UNCR76301078712175, BIC код: UNCRBGSF

(5) ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да уведомява писмено ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за всички последващи промени в данните за банковата сметка по ал. 4 в срок от три дни, считано от момента на промяната. В случай че ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не уведоми ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в този срок или плащането е извършено от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ преди получаване на уведомлението, се счита, че плащането е надлежно извършено.

(6) Единичните цени, посочени в Приложение №1 не подлежат на изменение, освен в случаите, предвидени в настоящия договор и в чл. 116 от ЗОП.

(7) Общата стойност за извършване на доставките съгласно Приложение №1 за срока на Договора е **865 093.85** (словом: осемстотин шестдесет и пет хиляди и деветдесет и три лв. 0,85 ст.) **лева без ДДС или 1 038 112,62** (словом: един милион тридесет и осем хиляди сто и дванадесет лв., 0,62 ст.) **лева с включен ДДС;**

III. СРОК НА ДОГОВОРА. СРОК И МЯСТО НА ИЗПЪЛНЕНИЕ

Чл. 3 (1) Договорът се сключва за срок от една година считано от датата на подписването му.

(2) В рамките на срока по ал. 1 ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ осъществява доставките в срок от **24 (словом: двадесет и четири) часа**, а при спешни заявки – до 2 (два) часа, считано от часа, последващ часа на получаване на писмена заявка („Заявка“) от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

(3) ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ изпраща Заявката до ИЗПЪЛНИТЕЛЯ на адрес, факс или електронна поща:

адрес: гр.София, бул.„Сливница“ № 578, ЛЦ Калиман,

факс: 02 9532622,

e-mail: zop@altaph.eu.

Заявката може да бъде за част или за цялото прогнозно количество, като ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не е задължен да заяви цялото прогнозно количество по време на срока на Договора. В случай, че за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ не е възникнала необходимост от Доставка, същият има право да не заявява количества.

(4) Договорът не обвързва ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ със задължението да направи Заявка, а последната е обусловена от възникване на необходимост от Доставка за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ. В случай че условието по предходното изречение не е налице, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не носи отговорност, а ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ няма право да претендира неустойки и/или каквито и да е било обезщетения за причинени вреди.

(5) Мястото на изпълнение на доставките е: гр. София, ул. „Бяло море“ № 8, УМБАЛ „Царица Йоанна-ИСУЛ“ ЕАД – отдел „Болнична аптека“.

IV. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА СТРАНИТЕ

Чл. 4. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право:

1. да изисква от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ да изпълнява в срок и без отклонения всяка една от доставките, съгласно условията на Договора, Техническата спецификация и Предложението за изпълнение на поръчката;

2. да извършва проверка във всеки момент от изпълнението на Заявката по Договора, относно качеството, количествата и техническите параметри, без с това да пречи на дейността на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ;

3. да задържи/усвои съответна част от Гаранцията за изпълнение при неизпълнение от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ на Договора и да получи неустойка в размера, определен в раздел VII от настоящия Договор;

4. да прегледа доставената стока и да направи рекламации при установяване на некачествена/непълна Доставка или такава, която не е в съответствие с Предложението за изпълнение на поръчката на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ;

5. да получи Доставката в срока и при условията, договорени между Страните;

6. да не приеме Доставката и да отрази установените недостатъци/липси в приемо-предавателния протокол по чл. 10, ал. 2, в случай че Доставката не отговаря на изискванията по Приложение № 1 и условията на този Договор;

7. да прекрати Договора едностранно по вина на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ в случай на съществено неизпълнение (по смисъла на чл. 17, ал.2) от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

Чл. 5. (1) ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ е длъжен да заплаща на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ възнаграждение при пълно и качествено изпълнение на Доставка в размер, при условия и в срокове съгласно настоящия Договор.

(2) ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава:

1. да не разпространява под каквато и да е форма всяка предоставена му от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ информация, имаща характер на търговска тайна и изрично упомената от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ като такава в представената от него оферта.

2. при доставяне на стоката да я прегледа, да попълни приемателно-предавателните протоколи и при установяване на явни недостатъци или липси да ги отрази в протокола по чл. 10, ал. 2;

3. да осигури помещение за съхранение според съответните изисквания, ако има такива, на доставеното количество стоки.

Чл. 6. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ има право:

1. да получи уговореното възнаграждение при условията и в сроковете, посочени в настоящия Договор.

2. да иска от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ необходимото съдействие за осъществяване на Доставката по Договора и приемането ѝ, когато е изпълнена съгласно изискванията по чл.7, т.1 и т. 2.

Чл. 7. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен:

1. да изпълни всяка една от доставките качествено, в съответствие с Приложение №1 „Спецификация към договора” и настоящия Договор;

2. да изпълни всяка една от доставките с остатъчен срок на годност на лекарствените продукти за лечение на онкологични заболявания не по-малък от 60 %, а на биологичните лекарствени продукти и лекарствените продукти за хемодиализа - не по-малък от 25 % от обявения от производителя срок към датата на доставките;

3. в случаите по чл. 4, т. 6, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ са задължава да замени за своя сметка Доставката с друга, отговаряща на изискванията по т. 1 и по Приложение № 1 в срок до 12 (дванадесет) часа, считано от часа, посочен в протокола за некачествената/непълна Доставка.

4. в случай, че ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не достави в срока по т. 3 заменените стоки, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ начислява неустойка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ по чл. 11, ал.1, която се удържа от следващите плащания към Изпълнителя или от Гаранцията за изпълнение;

5. в случай, че ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ достави стоки, които не отговарят на изискванията по т. 2, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ начислява неустойка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ по чл. 11, ал. 2, която се удържа от следващите плащания към Изпълнителя или от Гаранцията за изпълнение;

6. да съхранява и транспортира Доставката до мястото на изпълнение при спазване на посочения от производителя температурен режим и други условия за съхранение;

7. да не използва или разпространява информация за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, станала му известна при изпълнение на задълженията му по настоящия Договор.

Чл. 8. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да продължи изпълнението на Доставката и в случай на забавяне на плащане от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ поради обективни причини.

V. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

Чл.9. (1) При сключване на Договора ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ представя Гаранция за изпълнение на Договора („Гаранция за изпълнение“) в размер на **4 325.47** (словом: четири хиляди триста двадесет и пет лв., 0,47 ст.) **лева**, представляващи **0,5%** (нула цяло и пет процента) от неговата обща стойност по чл. 2. ал.7, без ДДС. Гаранцията за изпълнение се представя в една от следните форми:

а) парична сума, внесена по посочена от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ банкова сметка;

б) безусловна неотменяема банкова гаранция; или

в) застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

(2) Гаранцията за изпълнение следва да е със срок на валидност от датата на влизане в сила на Договора до най-малко 30 /тридесет/ дни след изтичането на срока по чл. 3, ал. 1.

(3) Гаранцията за изпълнение се усвоява изцяло или частично от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в случай на неизпълнение на задълженията на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за частта, съответстваща на неизпълнението. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да усвои Гаранцията за изпълнение, без това да го лишава от правото да търси обезщетение за вреди, надвишаващи получената сума по Гаранцията за изпълнение.

(4) При липса на възражения/претенции във връзка с изпълнението на Договора от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, той освобождава Гаранцията за изпълнение (връща паричната сума/оригинала на издадената банкова гаранция/застраховка) в срок от 30 дни след приключване на изпълнението или изтичане срока на Договора, без да дължи лихви за периода, през който Гаранцията за изпълнение е престояла при него (в случай че е под формата на парична сума).

(5) Разходите по откриване, поддържане, подновяване и обслужване на Гаранцията за изпълнение са за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

(6) Гаранцията за изпълнение не се освобождава от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, ако в процеса на изпълнение на договора е възникнал спор между страните относно неизпълнение на задълженията на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и въпросът е отнесен за решаване пред съд. При решаване на спора в полза на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, той може да пристъпи към усвояване на гаранцията за изпълнение.

VI. ПРЕДАВАНЕ И ПРИЕМАНЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕТО

Чл. 10.(1) Приемането на доставката от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ се извършва чрез Началник отдел „Болнична аптека” или негов заместник. За ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ приемателно-предавателният протокол се подписва от лицето приемащо доставката, а за ИЗПЪЛНИТЕЛЯ – от определено от него лице.

(2) Приемането на доставка по Заявка се удостоверява с подписване от представителите по ал.1 на двустранен приемателно-предавателен протокол, в който се отразява датата и часа на доставката, вида и броя на доставяните лекарствени продукти, срокът на годност, както и придружаващите ги документи. Доставката се счита приета от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ само ако същият е подписал приемателно-предавателния протокол без възражения (посочване на недостатъци/липси на стоки или документи, които следва да ги придружават).

VII. НЕУСТОЙКИ

Чл. 11. (1) В случай, че ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не изпълни Заявка в срока по чл. 3, ал. 2, или по чл.7, т. 4, той дължи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ неустойка в размер на 0,25 % (нула цяло и двадесет и пет стотни процента) от стойността на неизпълнената Заявка за всеки просрочен час, но не повече от 10 % (десет процента) от стойността на неизпълнената част от Заявката.

(2) В случай, че ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ изпълни Заявка с доставка на лекарствени продукти с по-кратък срок на годност от посочения в чл. 7, т. 2, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка. Размерът на неустойката е както следва:

1. за лекарствени продукти за лечение на онкологични заболявания:

- от 59,99 % до 40 % - 0,5 % върху стойността на доставката;
- от 39,99 % до 30 % - 3 % върху стойността на доставката;
- от 29,99 % до 20 % - 5 % върху стойността на доставката;
- под 20% - 20 % върху стойността на доставката;

2. за биологичните лекарствени продукти и лекарствените продукти за хемодиализа:

- от 24,99 % до от 15,00 % - 0,1 % върху стойността на доставката;
- от 14,99 % до 10,00 % - 0,3 % върху стойността на доставката;

Чл. 12. Изплащането/удържането на неустойки не лишава ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ от правото да търси реално изпълнение и обезщетение за претърпените вреди, надхвърлящи размера на неустойката.

Чл. 13. (1) При прекратяване на Договора поради отказ от доставка на лекарствен продукт, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ неустойка в размер на 20% (двадесет процента) от стойността на заявената, но неизпълнена доставка.

(2) Възложителят удържа дължимите суми за неустойка първо от следващите плащания към Изпълнителя, а след това от гаранцията за изпълнение на договора.

(3) В случаите по ал. 2, когато Възложителят е удържал неустойката от стойността на гаранцията за изпълнение, Изпълнителят е длъжен в 5-дневен срок от уведомяването му за усвояване на част от гаранцията, да допълни гаранцията за изпълнение до размера, определен в чл. 9, ал. 1 от договора и да представи на Възложителя съответния документ.

Чл. 14. При неизпълнение на задължението си по чл.2, ал.3, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ дължи на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ неустойка в размер на 0.1% (нула цяло и един на сто) от Цената на извършената доставка за всеки ден забава, но не повече от 5 % (пет на сто) от стойността на доставката.

VIII. НЕПРЕДВИДЕНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА

Чл. 15. (1) Страните по Договора не дължат обезщетение за претърпени вреди и загуби, в случай че последните са причинени от непреодолима сила по смисъла на чл. 306 от Търговския закон.

(2) В случай че Страната, която е следвало да изпълни свое задължение по Договора, е била в забава към момента на настъпване на непреодолимата сила, тя не може да се позовава на непреодолима сила.

(3) Страната, засегната от непреодолима сила, е длъжна да предприеме всички действия с грижата на добрия търговец, за да намали до минимум понесените вреди и загуби, както и да уведоми писмено другата Страна в тридневен срок от настъпването на непреодолимата сила. При неуведомяване се дължи обезщетение за настъпилите от това вреди.

(4) Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задълженията и на свързаните с тях насрещни задължения се спира.

IX. ВЪЗМОЖНОСТИ ЗА ИЗМЕНЕНИЕ НА ДОГОВОРА

Чл. 16. (1) Съгласно чл. 116, ал.1, т. 1 от ЗОП се предвиждат следните възможности за изменение на договора:

1. При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда на ЗОП, и в случай, че след изтичане срока на договора не е изчерпана стойността му, то същият може да бъде удължен до изразходване на предвидената в него сума, но не повече от 4 (четири) месеца;

2. Възложителят може да заяви доставката на по-големи количества лекарствени продукти от една или повече номенклатурни единици, но само в рамките на общата стойност на договора;

3. Оферираните цени за опаковка на лекарствените продукти са фиксирани и не подлежат на промяна за срока на действие на договора. По изключение договорените цени по договора може да се изменят във връзка с промени в Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти, приета с ПМС № 97 от 19.04.2013 г., обн., ДВ, бр. 40 от 30.04.2013 г., в сила от 30.04.2013 г., с последни изменения с Решение № 9346 от 18.06.2019 г. на ВАС на РБ, ДВ бр. 58 от 23.07.2019 г., в сила от 23.07.2019 г.; изм. и доп., ДВ бр. 62 от 06.08.2019 г., правещи невъзможно изпълнението на договора при договорените условия;

4. В случай, че в срока на договора държавно регулираната цена на някои от лекарствените продукти от Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък стане по-ниска от договорената, Изпълнителят е длъжен своевременно да промени цената, на която доставя съответните лекарствените продукти, в съответствие с определената цена в Позитивния лекарствен списък, считано от датата на промяна. В случай, че не уведоми Възложителя писмено в 5-дневен срок за промяната и не промени цената, Възложителят ще заплаща

лекарствените продукти по променената цена, считано от датата на съответната Актуализация на Позитивния лекарствен списък;

5. В случай, че в срока на договора от страна на НЗОК бъдат договорени по-ниски цени от оферираните, Възложителят ще заплаща безусловно лекарствените продукти на по-ниската цена, считано от датата на съответната промяна;

6. В случай, че в срока на договора някои лекарствени продукти бъдат извадени от Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък /поради спиране на производство, внос или друга причина/, Възложителят може да заявява доставката на други лекарствени продукти със същия Анатомио-терапевтичен код /АТС код/, по цени, определени по реда на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти, приета с ПМС № 97 от 19.04.2013 г., обн., ДВ, бр. 40 от 30.04.2013 г., в сила от 30.04.2013 г., с последни изменения с Решение № 9346 от 18.06.2019 г. на ВАС на РБ, ДВ бр. 58 от 23.07.2019 г., в сила от 23.07.2019 г.; изм. и доп., ДВ бр. 62 от 06.08.2019 г. или договорени от НЗОК;

7. В случай, че принципалът на дружеството е провел процедура за централизирана доставка на лекарствени продукти и има сключени рамкови споразумения с избрани изпълнители, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати Договора или неговото изпълнение по една или повече номенклатурни единици - едностранно, с петнадесет дневно писмено предизвестие, без да дължи неустойки или обезщетения и без необходимост от допълнителна обосновка.

(2) Съгласно чл. 116, ал.1, т. 4 от ЗОП Договорът за възлагане на обществената поръчка може да бъде изменен, когато Изпълнителят откаже да изпълнява договора или договорът бъде прекратен по вина на изпълнителя. Възложителят може да замени изпълнителя на обществената поръчка с участника, класиран на второ място в процедурата, като подпише допълнително споразумение с него към договора за обществена поръчка при условията, определени в Техническото и Ценовото му предложения.

Х. ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

Чл. 17. (1) Настоящият Договор се прекратява:

1. с изтичане на срока по чл. 3, ал. 1;
2. по взаимно съгласие между Страните, изразено в писмена форма;
3. от Възложителя при условията на чл. 118 от Закона за обществените поръчки.

(2) ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да прекрати Договора без предизвестие в случай на съществено неизпълнение на задълженията от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ. За „съществено неизпълнение“ се счита всеки един от следните случаи:

1. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ забави два или повече пъти срока за доставка по Договора с повече от 48 (четиридесет и осем) часа;
2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ два или повече пъти не отстрани в срока по чл. 7, т. 3 констатираните недостатъци/липси;
3. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ два или повече пъти не изпълни точно някое от задълженията си по Договора;
4. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ бъде обявен в несъстоятелност или когато е в производство по несъстоятелност или ликвидация;

(3) ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати Договора или неговото изпълнение по една или повече номенклатурни единици от обособена позиция - едностранно, с петнадесет дневно писмено предизвестие, без да дължи неустойки или обезщетения и без необходимост от допълнителна обосновка, в случай че принципалът на дружеството е провел процедура за централизирана доставка на лекарствени продукти, има сключени рамкови споразумения с избрани изпълнители и лечебното заведение е заявило, че ще се възползва от сключените по процедурата договори. При прекратяване на това основание, финансовите взаимоотношения между Страните за извършените от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и приети от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ дейности по изпълнение на Договора, се уреждат най-късно до 60 дни от прекратяването.

XI. ОБРАБОТВАНЕ НА ДАННИ, СЪГЛАСНО ДЕФИНИЦИЯТА ПО ЧЛ. 28 НА РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/679 НА ЕВРОПЕЙСКИЯ ПАРЛАМЕНТ И НА СЪВЕТА ОТ 27

АПРИЛ 2016 ГОДИНА(РЕГЛАМЕНТА), ОТНОСНО ЗАЩИТАТА НА ФИЗИЧЕСКИТЕ ЛИЦА ВЪВ ВРЪЗКА С ОБРАБОТВАНЕТО НА ЛИЧНИ ДАННИ

Чл. 18. (1) Настоящият раздел има за цел да регулира личните права и задължения на страните, във връзка с данни и информация, определена като поверителна, които са станали известни по време на извършване на дейностите, описани в настоящия Договор.

(2) За целите на Договора тези данни и информация ще се считат за поверителни и Страните се задължават да не предоставят на трети страни и лица, личните данни, предмет на Договора, или лични данни и информация, станали им известни при изпълнение на договора.

(3) Поверителния характер на горепосочените данни и информация ще трябва да бъде изрично деклариран, с подписите на представителите на страните.

Чл. 19. Страните се ангажират да приемат всички мерки за сигурност, които са необходими за защита на данните и информацията от поверителен характер и да се гарантира, че тяхната поверителност по никакъв начин не е нарушена.

Чл. 20. Страните, подписвайки настоящия Договор декларират, че ще използват само обработващи лични данни, както и че са предприели достатъчни подходящи технически и организационни мерки по такъв начин, че обработването да протича в съответствие с изискванията на Регламента и по този начин осигуряват защита на правата на субектите на данни.

Чл. 21. Страните въвеждат подходящи технически и организационни мерки, за да се гарантират, че по подразбиране се обработват само лични данни, които са необходими за всяка конкретна цел на обработването. Това задължение се отнася до обема на събраните лични данни, степента на обработването, периода на съхраняването им и тяхната достъпност.

Чл. 22. Третирането на всички лични данни трябва да отговаря на съответното национално законодателство на участниците, по-специално във връзка със Закона за защита на личните данни и на Регламента.

Чл. 23. Страните обработващи лични данни имат въведени вътрешни правила относно обработката и сигурността на личните данни и гарантират, че обработените лични данни са достъпни само за надлежно упълномощени служители.

Чл. 24. Личните данни, които са станали известни по силата на настоящия Договор или по време на изпълнението му, са предмет на обработване от страните за постигане на целите и предмета на договора, се обработват за срок не по-дълъг от 12 месеца, считано от датата на подписване на договора.

XII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

Чл. 25. (1) Настоящият Договор може да бъде изменен с писмено допълнително споразумение както с предвидените в Раздел IX. Възможности за изменение на договора, така и при условията на чл. 116 от Закона за обществените поръчки.

(2) Нито една от страните няма право да прехвърля правата и задълженията, произтичащи от този договор, на трета страна, освен в случаите, посочени в ЗОП.

Чл. 26. (1) Всички съобщения, предизвестия и нареждания, свързани с изпълнението на този Договор и разменяни между ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯ са валидни, когато са изпратени по пощата с обратна разписка, по факс, електронна поща или предадени чрез куриер срещу подпис на приемащата страна.

(2) За датата на съобщението се смята:

1. датата на предаването - при предаване на ръка на съобщението;
2. датата на приемането - при изпращане по факс;
3. датата на постъпването в електронната поща – при изпращане по имейл.

(3) За валидни адреси за приемане на съобщения, свързани с изпълнението на договора и предаване на документи, се смятат:

1. За ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ: гр. София, ул. „Бяло море” № 8, отдел „Болнична аптека”, тел 02 9432429, факс 02 9432117, e-mail: apteka@isul.eu,

2. За ИЗПЪЛНИТЕЛЯ: гр.София, бул.”Сливница“ № 578, ЛЦ Калиман тел: 02 8549700, факс: 02 9532622, e-mail: zop@altaph.eu

Чл. 27. В случай на преобразуване, вливане или сливане на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ или ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, юридическите лица, техни правоприменици, са обвързани със задълженията по този договор при спазване изискванията на ЗОП.

Чл. 28. Всички спорове по този Договор ще се уреждат чрез преговори между Страните, а при непостигане на съгласие – ще се отнасят за решаване от компетентния съд в Република България.

Чл. 29. За всички неуредени в този Договор въпроси се прилагат разпоредбите на действащото българско законодателство.

Чл. 30. Неразделна част от настоящия Договор са:

1. Приложение № 1 - „Спецификация към договора“;
2. Приложение № 2 – “Предложение за изпълнение на поръчката”;
3. Приложение № 3 – “Ценово предложение”.

Настоящият Договор се сключи в два еднообразни екземпляра – един за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и един за ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

ВЪЗЛОЖИТЕЛ: /.....

проф. д-р Бойко Георгиев Керуков,
Изпълнителен директор

Заличена
информация

ИЗПЪЛНИТЕЛ: /.....

Медия.....
Информация.....

Заличена
информация

Заличена информация



Приложение №1 „Спецификация към договора”

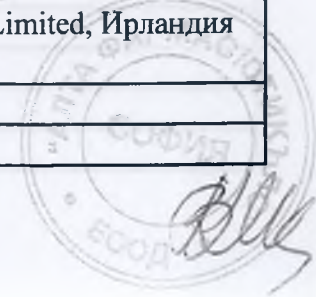
Н.е. №	ATC	INN	Лекарствена форма	Мяр ка	Количес тво	Търговско наименование, Количество на активното лекарствено вещество, Лекарствена форма	Единична цена на опаковка, с ДДС	Обща цена без ДДС	Обща цена с ДДС
27	L01CD02	DOCETAXEL 160 mg	парентерална форма	фл.	50	Docetaxel Actavis, Concentrate for solution for infusion 20 mg/ml - 8 ml x 1	53,96	2248,33	2698,00
53	L01XC21	RAMUCIRUMAB 10mg/ml - 10 ml	парентерална форма	оп.	250	Cyramza Concentrate for solution for infusion 10 mg/ml - 10 ml x 2	1555,13	323985,42	388782,50
85	L02BB04	ENZALUTAMIDE 40 mg	перорална форма	оп.	100	Xtandi Capsule soft 40 mg x 112	6130,85	510904,17	613085,00
89	L03AA14	LIPEGFILGRASTIM 6 mg /0,6 ml	парентерална форма	фл.	20	Lonquex Solution for injection 6 mg/0,6 ml x 1 pre- filled syringe with safety device	1122,20	18703,33	22444,00
130	B03XA03	Methoxy polyethylene glycol- epoetin beta	парентерална форма	4 mcg	24	Mircera Solution for injection 50 pg/0,3 ml x 1 pre-filled syringe	154,21	3084,20	3701,04
					24	Mircera Solution for injection 100 pg/0,3 ml x 1 pre-filled syringe	308,42	6168,40	7402,08
								865093,85	1038112,62

ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА

Приложение № 1

н.е.№	АТС	INN	Лекарствена форма	Търговско наименование, Количество на активното лекарствено вещество и предлагана опаковка	Притежател разрешението за употреба
1	2	3	4	5	6
1	B02BX04	ROMIPLOSTIM 250 mcg	парентерална форма		
2	H01CB02	OCTREOTIDE 30 mg	парентерална форма	Sandostatin LAR Powder and solvent for suspension for injection 30 mgx1	Novartis Pharma GmbH, Германия
3	L01AA01	CYCLOPHOSPHAMIDE 500 mg	парентерална форма		
4	L01AA06	IFOSFAMIDE 2000 mg	парентерална форма		
5	L01AA09	BENDAMUSTINE 100 mg	парентерална форма	Bendamustine Actavis Powder for concentrate for solution for infusion 2.5 mg/ml x 1	Actavis Group PTC ehf., Исландия
6	L01AX03	TEMOZOLOMIDE 100 mg	перорална форма		
7	L01XE24	PONATINIB 15 mg	перорална форма		
8	L01BB02	MERCAPTOPURINE 50mg	перорална форма		
9	L01BB05	FLUDARABINE 50mg	парентерална форма		
10	L01BB06	CLOFARABINE 1 mg/ml 20ml	парентерална форма		
11	L01BB07	NELARABINE 5 mg/ml 50ml	парентерална форма	ATRIANCE Solution for infusion 5 mg/ml - 50 mlx6 vials	Novartis Europharm Limited, Ирландия
12	L01BC01	CYTARABINE 50 mg/ml 20ml	парентерална форма		
13	L01BC01	LIPOSOMAL CYTARABINE 50 mg	парентерална форма		

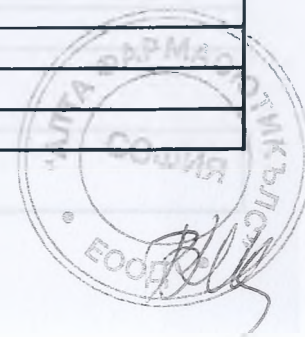
[Handwritten signature]

[Handwritten signature]


14	L01BC02	5-FLUOROURACIL 1000 mg	парентерална форма		
15	L01BC05	GEMCITABINE 1000 mg	парентерална форма		
16	L01BC05	GEMCITABINE 2000 mg	парентерална форма		
17	L01BC06	CAPECITABIN 500 mg	перорална форма		
18	L01BC53	TEGAFUR 20mg, GIMERACIL 5.8mg, OTERACIL 15.8mg	перорална форма		
19	L01BC59	TRIFLURIDINE/TIPIRACIL 15mg/6.14mg	перорална форма		
20	L01BC59	TRIFLURIDINE/TIPIRACIL 20mg/8.19mg	перорална форма		
21	L01CA04	VINOELBINE 50 mg	парентерална форма		
22	L01CB01	ETOPOSIDE 100 mg	парентерална форма		
23	L01CD01	PACLITAXEL 6mg/ml 16,7ml	парентерална форма		
24	L01CD01	PACLITAXEL 300 mg	парентерална форма	Paclitaxel Bulgermed Concentrate for solution for infusion 6mg/ml-50 mlx1	Булгермед ВЕ ООД, България
25	L01CD01	PACLITAXEL 6mg/ml 5ml	парентерална форма		
26	L01CD02	DOCETAXEL 80 mg	парентерална форма	Docetaxel AqVida Concentrate for solution for infusion 20 mg/ml- 4mlx1	AqVida GmbH, Германия
27	L01CD02	DOCETAXEL 160 mg	парентерална форма	Docetaxel Actavis, Concentrate for solution for infusion 20 mg/ml - 8 mlx1	Actavis Group PTC ehf., Исландия
28	L01CD02	DOCETAXEL 20 mg	парентерална форма		
29	L01CD04	CABAZITAXEL 60 mg	парентерална форма		



30	L01DB01	DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE 50 mg NON LIPOSOMAL	парентерална форма	Myocet Powder dispersion and solvent for concentrate for dispersion for infusion 50 mgx2	Teva B.V., Нидерландия
31	L01DB03	EPIRUBICIN 50 mg	парентерална форма	Episindan Solution for injection 2 mg/ml - 25 mlx1	Actavis Group PTC ehf., Исландия
32	L01DB03	EPIRUBICIN 100 mg	парентерална форма	EPISINDAN Solution for infusion 2 mg/ml - 50 mlx1	Actavis Group PTC ehf., Исландия
33	L01DB06	IDARUBICIN 10 mg	парентерална форма		
34	L01DB06	IDARUBICIN 5 mg	парентерална форма		
35	L01DB07	MITOXANTRONE 20 mg	парентерална форма		
36	L01XA01	CISPLATIN 50 mg	парентерална форма		
37	L01XA02	CARBOPLATIN 10 mg/ml 15ml	парентерална форма		
38	L01XA03	OXALIPLATIN 5mg/ml 20ml	парентерална форма	Oxaliplatin Bulgermed VE Concentrate for solution for infusion 5 mg/ml - 20 mlx1	Булгермед ВЕ ООД, България
39	L01XC03	TRASTUZUMAB 150 mg	парентерална форма		
40	L01XC03	TRASTUZUMAB 420 mg	парентерална форма		
41	L01XC03	TRASTUZUMAB 600 mg	парентерална форма		
42	L01XC06	CETUXIMAB 5mg/ml - 20 ml	парентерална форма		
43	L01XC07	BEVACIZUMAB 100 mg	парентерална форма		
44	L01XC07	BEVACIZUMAB 400 mg	парентерална форма		
45	L01XC08	PANITUMUMAB 100 mg	парентерална форма		
46	L01XC11	IPILIMUMAB 50 mg	парентерална форма		
47	L01XC11	IPILIMUMAB 200 mg	парентерална форма		
48	L01XC13	PERTUZUMAB 420 mg	парентерална форма		



49	L01XC14	TRASTUZUMAB ENTANSINE 100 mg / 5 ml	парентерална форма		
50	L01XC14	TRASTUZUMAB ENTANSINE 160 mg / 8 ml	парентерална форма		
51	L01XC26	INOTUZUMAB OZOGAMICIN 1mg	парентерална форма		
52	L01XC18	PEMBROLIZUMAB 100 mg	парентерална форма	Keytruda Concentrate for solution for infusion 25 mg/ml - 4 mlx1	Merck Sharp & Dohme B.V., Нидерландия
53	L01XC21	RAMUCIRUMAB 10mg/ml - 10 ml	парентерална форма	Cyamza Concentrate for solution for infusion 10 mg/ml – 10 mlx2	Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия
54	L01XE01	IMATINIB 100mg - за C 44 (други злокач. на кожа); за C 16 (ГИСТ)	перорална форма		
55	L01XE01	IMATINIB 100 mg /за педиатрични пациенти - с Ph+ хронична миелоидна левкемия C 92.1 ; с остра лимфобластна левкемия C 91.0	перорална форма		
56	L01XE13	AFATINIB 30 mg	перорална форма		
57	L01XE13	AFATINIB 40 mg	перорална форма		
58	L01XE03	ERLOTINIB 100 mg.	перорална форма	Erlotinib Actavis Film coated tablet 100 mg x30	Actavis Group PTC ehf., Исландия
59	L01XE03	ERLOTINIB 150 mg.	перорална форма	Erlotinib Actavis Film coated tablet 150 mgx30	Actavis Group PTC ehf., Исландия
60	L01XE04	SUNITINIB 12,5 mg	перорална форма		
61	L01XE04	SUNITINIB 25 mg	перорална форма		
62	L01XE04	SUNITINIB 50mg	перорална форма		
63	L01XE05	SORAFENIB 200 mg	перорална форма	Nexavar Film coated tablet 200 mgx112	Bayer AG, Германия

64	L01XE06	DASATINIB 50 mg	перорална форма		
65	L01XE07	LAPATINIB 250 mg x 84	перорална форма		
66	L01XE07	LAPATINIB 250 mg x 140	перорална форма	TYVERB Film coated tablet 250 mgx140	Novartis Europharm Limited, Ирландия
67	L01XE08	NILOTINIB 200 mg	перорална форма	Tasigna Capsule hard 200 mgx28	Novartis Europharm Limited, Ирландия
68	L01XE08	NILOTINIB 150 mg	перорална форма	Tasigna Capsule hard 150 mgx28	Novartis Europharm Limited, Ирландия
69	L01XE10	EVEROLIMUS 10 mg	перорална форма	Everolimus Teva Tablet 10 mgx30	Teva B.V., Нидерландия
70	L01XE11	PAZOPANIB 400 mg	перорална форма	VOTRIENT Film coated tablet 400 mgx60	Novartis Europharm Limited, Ирландия
71	L01XE12	VANDETANIB 100 mg	перорална форма		
72	L01XE12	VANDETANIB 300 mg	перорална форма		
73	L01XE15	VEMURAFENIB 240 mg	перорална форма		
74	L01XE16	CRIZOTINIB 250 mg	перорална форма		
75	L01XE17	AXITINIB 5 mg	перорална форма		
76	L01XE17	AXITINIB 1 mg	перорална форма		
77	L01XE23	DABRAFENIB 75 mg	перорална форма	Tafinlar Capsule hard 75 mgx120	Novartis Europharm Limited, Ирландия
78	L01XX17	TOPOTECAN 1 mg	перорална форма		
79	L01XX17	TOPOTECAN 4 mg	парентерална форма		
80	L01XX19	IRINOTEKAN 20mg/ml 5ml	парентерална форма		
81	L01XX41	ERIBULIN 0.44 mg/ml - 2 ml	парентерална форма		
82	L01XX43	VISMODEGIB 150 mg	перорална форма		
83	L01XX44	AFLIBERCEPT 100 mg	парентерална форма		
84	L01XX44	AFLIBERCEPT 200 mg	парентерална форма		
85	L02BB04	ENZALUTAMIDE 40 mg	перорална форма	Xtandi Capsule soft 40 mgx112	Astellas Pharma Europe B.V., Нидерландия
86	L02BX03	ABIRATERONE ACETATE 500 mg	перорална форма		

87	L03AA02	FILGRASTIM 30 MU /0.5 ml	парентерална форма		
88	L03AA13	PEGFILGRASTIM 10 mg/ml	парентерална форма		
89	L03AA14	LIPEGFILGRASTIM 6 mg /0,6 ml	парентерална форма	Lonquex Solution for injection 6 mg/0,6 mlx1 pre-filled syringe with safety device	Teva B.V., Нидерландия
90	L03AB04	INTERFERON ALFA-2a - 3 MIU	парентерална форма		
91	L03AX16	PLERIXAFOR 20mg/ml 1,2ml	парентерална форма		
92	V03AF01	MESNA 400 mg	парентерална форма		
93	L04AD02	TACROLIMUS 0,5 mg	перорална форма		
94	L04AD03	TACROLIMUS 1mg	перорална форма		
95	L04BA01	METHOTREXATE 100 mg/ml - 10 ml	парентерална форма	METHOTREXATE "EBEWE" Concentrate for solution for infusion 100 mg/ml - 10 mlx1	Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия
96	M05BA08	ZOLEDRONIC ACID 4 mg	парентерална форма		
97	M05BX04	DENOSUMAB 120 mg	парентерална форма		
98	V03AF03	CALCIUM FOLINATE 50 mg	парентерална форма		
99	V03AF03	CALCIUM FOLINATE 100 mg	парентерална форма		
100	L01XE02	GEFITINIB 250 mg	перорална форма		
101	L01BA04	PEMETRAXED 500 mg	парентерална форма	Armisarte Concentrate for solution for infusion 25 mg/ml - 20 mlx1	Actavis Group PTC ehf., Исландия
102	L01BA04	PEMETRAXED 1000 mg	парентерална форма	Armisarte Concentrate for solution for infusion 25 mg/ml - 40 mlx1	Actavis Group PTC ehf., Исландия
103	L01XX46	OLAPARIB 50 mg	перорална форма		
104	L01XX46	OLAPARIB 100 mg	перорална форма		
105	L01XX46	OLAPARIB 150 mg	перорална форма		
106	B02BX05	ELTROMBOPAG 25 mg	перорална форма	REVOLADE Film coated tablet 25 mgx28	Novartis Europharm Limited, Ирландия

107	B03XA02	DARBEPOETIN ALFA 300 mcg	парентерална форма		
108	L01BC07	AZACITIDINE 100mg	парентерална форма		
109	L01XC12	BRENTUXIMAB 50mg	парентерална форма		
110	L01XC17	NIVOLUMAB 10 mg/ml - 10 ml	парентерална форма		
111	L01XC17	NIVOLUMAB 10 mg/ml - 4 ml	парентерална форма		
112	L01XE21	REGORAFENIB 40mg	перорална форма		
113	L01XE33	PALBOCICLIB 75 mg	перорална форма		
114	L01XE33	PALBOCICLIB 100 mg	перорална форма		
115	L01XE33	PALBOCICLIB 125 mg	перорална форма		
116	L01XE35	OSIMERTINIB 80mg	перорална форма		
117	L01XC32	ATEZOLIZUMAB 1200mg-20ml	парентерална форма		
118	L01XE36	ALECTINIB 150mg	перорална форма		
119	L01XC19	BLINATUMAB 38.5mcg	парентерална форма		
120	L01XC02	RITUXIMAB 100mg, Код Н3ОК LH 154	парентерална форма		
121	L01XC02	RITUXIMAB 100mg, Код Н3ОК LH 436	парентерална форма		
122	L01XC02	RITUXIMAB 100mg, Код Н3ОК LH 454	парентерална форма		
123	L01XC02	RITUXIMAB 500mg, Код Н3ОК LH 155	парентерална форма		
124	L01XC02	RITUXIMAB 500mg, Код Н3ОК LH 437	парентерална форма		
125	L01XC02	RITUXIMAB 500mg, Код Н3ОК LH 455	парентерална форма		
126	L01XX23	MITOTANE 500 mg	перорална форма		
127	A11CC04	CALCITRIOL	перорална форма		
128	B03XA01	ERYTHROPOIETIN (ALFA, BETA, ZETA)	парентерална форма		
129	B03XA02	DARBEPOETIN ALFA	парентерална форма		
130	B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	парентерална форма	MirceraSolution for injectionx1 pre-filled syringe	Roche Registration GmbH, Германия
				Mircera Solution for injection 75 µg/0,3 mlx1 pre-filled syringe	Roche Registration GmbH, Германия

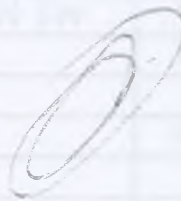
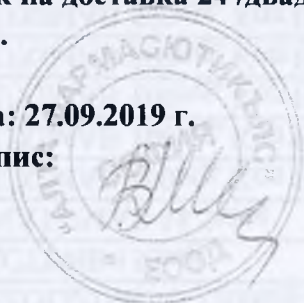


				Mircera Solution for injection 100 µg/0,3 mlx1 pre-filled syringe	Roche Registration GmbH, Германия
				Mircera Solution for injection 150 µg/0,3 mlx1 pre-filled syringe	Roche Registration GmbH, Германия
131	H05BX01	CINACALCET	перорална форма		
132	V03AE02	SEVELAMER	перорална форма		
133	H05BX02	PARICALCITOL	перорална форма		
134	J07BC01	Hepatitis B /rDNA/ vaccine /absorbed/ 20 mcg/1,0 ml	парентерална форма		

Срок на доставка 24 /двадесет и четири/ часа.

Дата: 27.09.2019 г.

Подпис:



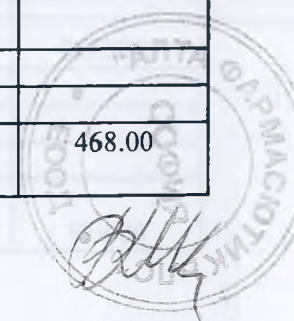
ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Приложение № 2

Н.е.№	ATC	INN	Лекарствена форма	Марка	Количество	Търговско наименование, Количество на активното лекарствено вещество, Лекарствена форма	Оферирана цена за DDD	Единична цена на опаковка, изчислена на база оферираната цена за DDD
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	B02BX04	ROMIPLOSTIM 250 mcg	парентерална форма	фл.	10			
2	H01CB02	OCTREOTIDE 30 mg	парентерална форма	фл.	150	Sandostatin LAR Powder and solvent for suspension for injection 30 mgx1	24.67967	1057.70
3	L01AA01	CYCLOPHOSPHAMIDE 500 mg	парентерална форма	фл.	1500			
4	L01AA06	IFOSFAMIDE 2000 mg	парентерална форма	фл.	400			
5	L01AA09	BENDAMUSTINE 100 mg	парентерална форма	фл.	20	Bendamustine Actavis Powder for concentrate for solution for infusion 2.5 mg/ml x 1	1.52000	152.00
6	L01AX03	TEMOZOLOMIDE 100 mg	перорална форма	оп.	200			
7	L01XE24	PONATINIB 15 mg	перорална форма	оп.	5			
8	L01BB02	MERCAPTOPURINE 50mg	перорална форма	оп.	400			
9	L01BB05	FLUDARABINE 50mg	парентерална форма	фл.	30			
10	L01BB06	CLOFARABINE 1 mg/ml 20ml	парентерална форма	фл.	25			
11	L01BB07	NELARABINE 5 mg/ml 50ml	парентерална форма	фл.	42	ATRIANCE Solution for infusion 5 mg/ml - 50 mlx6 vials	5741.63000	3377.43
12	L01BC01	CYTARABINE 50 mg/ml 20ml	парентерална форма	фл.	400			
13	L01BC01	LIPOSOMAL CYTARABINE 50 mg	парентерална форма	фл.	10			
14	L01BC02	5-FLUOROURACIL 1000 mg	парентерална форма	фл.	5000			
15	L01BC05	GEMCITABINE 1000 mg	парентерална форма	фл.	1000			
16	L01BC05	GEMCITABINE 2000 mg	парентерална форма	фл.	50			

17	L01BC06	CAPECITABIN 500 mg	перорална форма	оп.	100			
18	L01BC53	TEGAFUR 20mg, GIMERACIL 5.8mg, OTERACIL 15.8mg	перорална форма	оп.	5			
19	L01BC59	TRIFLURIDINE/TIPIRACIL 15mg/6.14mg	перорална форма	оп.	20			
20	L01BC59	TRIFLURIDINE/TIPIRACIL 20mg/8.19mg	перорална форма	оп.	20			
21	L01CA04	VINOELBINE 50 mg	парентерална форма	фл.	60			
22	L01CB01	ETOPOSIDE 100 mg	парентерална форма	фл.	1400			
23	L01CD01	PACLITAXEL 6mg/ml 16,7ml	парентерална форма	фл.	100			
24	L01CD01	PACLITAXEL 300 mg	парентерална форма	фл.	200	Paclitaxel Bulgermed Concentrate for solution for infusion 6mg/ml-50 mlx1	0.16800	50.40
25	L01CD01	PACLITAXEL 6mg/ml 5ml	парентерална форма	фл.	50			
26	L01CD02	DOCETAXEL 80 mg	парентерална форма	фл.	700	Docetaxel AqVida Concentrate for solution for infusion 20 mg/ml-4mlx1	0.41500	33.20
27	L01CD02	DOCETAXEL 160 mg	парентерална форма	фл.	50	Docetaxel Actavis, Concentrate for solution for infusion 20 mg/ml - 8 mlx1	0.33725	53.96
28	L01CD02	DOCETAXEL 20 mg	парентерална форма	фл.	50			
29	L01CD04	CABAZITAXEL 60 mg	парентерална форма	фл.	12			
30	L01DB01	DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE 50 mg NON LIPOSOMAL	парентерална форма	оп.	20	Myocet Powder dispersion and solvent for concentrate for dispersion for infusion 50 mgx2	12.14500	1214.50
31	L01DB03	EPIRUBICIN 50 mg	парентерална форма	фл.	100	Episidan Solution for injection 2 mg/ml - 25 mlx1	0.56860	28.43
32	L01DB03	EPIRUBICIN 100 mg	парентерална форма	фл.	700	EPISIDAN Solution for infusion 2 mg/ml - 50 mlx1	0.56860	56.86
33	L01DB06	IDARUBICIN 10 mg	парентерална форма	фл.	30			
34	L01DB06	IDARUBICIN 5 mg	парентерална форма	фл.	30			
35	L01DB07	MITOXANTRONE 20 mg	парентерална форма	фл.	60			
36	L01XA01	CISPLATIN 50 mg	парентерална форма	фл.	3000			
37	L01XA02	CARBOPLATIN 10 mg/ml 15ml	парентерална форма	фл.	500			

38	L01XA03	OXALIPLATIN 5mg/ml 20ml	парентерална форма	фл.	1000	Oxaliplatin Bulgermed VE Concentrate for solution for infusion 5 mg/ml - 20 mlx1	0.24350	24.35
39	L01XC03	TRASTUZUMAB 150 mg	парентерална форма	фл.	1200			
40	L01XC03	TRASTUZUMAB 420 mg	парентерална форма	фл.	300			
41	L01XC03	TRASTUZUMAB 600 mg	парентерална форма	фл.	200			
42	L01XC06	CETUXIMAB 5mg/ml - 20 ml	парентерална форма	фл.	2500			
43	L01XC07	BEVACIZUMAB 100 mg	парентерална форма	фл.	300			
44	L01XC07	BEVACIZUMAB 400 mg	парентерална форма	фл.	800			
45	L01XC08	PANITUMUMAB 100 mg	парентерална форма	фл.	500			
46	L01XC11	IPILIMUMAB 50 mg	парентерална форма	фл.	16			
47	L01XC11	IPILIMUMAB 200 mg	парентерална форма	фл.	16			
48	L01XC13	PERTUZUMAB 420 mg	парентерална форма	фл.	150			
49	L01XC14	TRASTUZUMAB ENTANSINE 100 mg /	парентерална форма	фл.	10			
50	L01XC14	TRASTUZUMAB ENTANSINE 100 mg /	парентерална форма	фл.	20			
51	L01XC26	INOTUZUMAB OZOGAMICIN 1mg	парентерална форма	фл.	6			
52	L01XC18	PEMBROLIZUMAB 100 mg	парентерална форма	фл.	300	Keytruda Concentrate for solution for infusion 25 mg/ml - 4 mlx1	60.68040	6068.04
53	L01XC21	RAMUCIRUMAB 10mg/ml - 10 ml	парентерална форма	оп.	250	Cyramza Concentrate for solution for infusion 10 mg/ml - 10 mlx2	7.77565	1555.13
54	L01XE01	IMATINIB 100mg - за С 44 (други злокач. на кожа); за С 16 (ГИСТ)	перорална форма	оп.	120			
55	L01XE01	IMATINIB 100 mg /за педиатрични пациенти - с Ph+ хронична миелоидна левкемия С 92.1; с остра лимфобластна левкемия С 91.0	перорална форма	оп.	120			
56	L01XE13	AFATINIB 30 mg	перорална форма	оп.	35			
57	L01XE13	AFATINIB 40 mg	перорална форма	оп.	15			
58	L01XE03	ERLOTINIB 100 mg.	перорална форма	оп.	15	Erlotinib Actavis Film coated tablet 100 mg x30	23.40000	468.00



59	L01XE03	ERLOTINIB 150 mg.	перорална форма	оп.	30	Erlotinib Actavis Film coated tablet 150 mgx30	21.20000	636.00
60	L01XE04	SUNITINIB 12,5 mg	перорална форма	оп.	8			
61	L01XE04	SUNITINIB 25 mg	перорална форма	оп.	12			
62	L01XE04	SUNITINIB 50mg	перорална форма	оп.	24			
63	L01XE05	SORAFENIB 200 mg	перорална форма	оп.	40	Nexavar Film coated tablet 200 mgx112	223.68571	6263.20
64	L01XE06	DASATINIB 50 mg	перорална форма	оп.	40			
65	L01XE07	LAPATINIB 250 mg x 84	перорална форма	оп.	30			
66	L01XE07	LAPATINIB 250 mg x 140	перорална форма	оп.	30	TYVERB Film coated tablet 250 mgx140	128.56678	3599.87
67	L01XE08	NILOTINIB 200 mg	перорална форма	оп.	10	Tasigna Capsule hard 200 mgx28	0.27127	1519.11
68	L01XE08	NILOTINIB 150 mg	перорална форма	оп.	60	Tasigna Capsule hard 150 mgx28	0.27127	1139.33
69	L01XE10	EVEROLIMUS 10 mg	перорална форма	оп.	40	Everolimus Teva Tablet 10 mgx30	6.59520	1978.56
70	L01XE11	PAZOPANIB 400 mg	перорална форма	оп.	12	VOTRIENT Film coated tablet 400 mgx60	0.20428	4902.61
71	L01XE12	VANDETANIB 100 mg	перорална форма	оп.	50			
72	L01XE12	VANDETANIB 300 mg	перорална форма	оп.	15			
73	L01XE15	VEMURAFENIB 240 mg	перорална форма	оп.	40			
74	L01XE16	CRIZOTINIB 250 mg	перорална форма	оп.	12			
75	L01XE17	AXITINIB 5 mg	перорална форма	оп.	12			
76	L01XE17	AXITINIB 1 mg	перорална форма	оп.	12			
77	L01XE23	DABRAFENIB 75 mg	перорална форма	оп.	24	Tafinlar Capsule hard 75 mgx120	398.14267	11944.28
78	L01XX17	TOPOTECAN 1 mg	перорална форма	оп.	10			
79	L01XX17	TOPOTECAN 4 mg	парентерална форма	фл.	120			
80	L01XX19	IRINOTEKAN 20mg/ml 5ml	парентерална форма	фл.	800			
81	L01XX41	ERIBULIN 0.44 mg/ml - 2 ml	парентерална форма	амп.	150			
82	L01XX43	VISMODEGIB 150 mg	перорална форма	оп.	60			
83	L01XX44	AFLIBERCEPT 100 mg	парентерална форма	фл.	10			
84	L01XX44	AFLIBERCEPT 200 mg	парентерална форма	фл.	20			

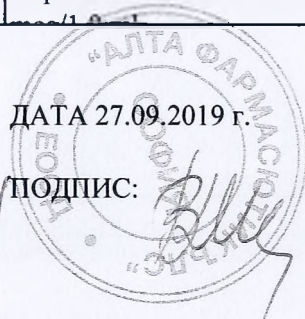
85	L02BB04	ENZALUTAMIDE 40 mg	перорална форма	оп.	100	Xtandi Capsule soft 40 mgx112	218.95893	6130.85
86	L02BX03	ABIRATERONE ACETATE 500 mg	перорална форма	оп.	100			
87	L03AA02	FILGRASTIM 30 MU /0.5 ml	парентерална форма	фл.	1400			
88	L03AA13	PEGFILGRASTIM 10 mg/ml	парентерална форма	фл.	140			
89	L03AA14	LIPEGFILGRASTIM 6 mg /0,6 ml	парентерална форма	фл.	20	Lonquex Solution for injection 6 mg/0,6 mlx1 pre-filled syringe with safety device	56.10999	1122.20
90	L03AB04	INTERFERON ALFA-2a - 3 MIU	парентерална форма	фл.	500			
91	L03AX16	PLERIXAFOR 20mg/ml 1,2ml	парентерална форма	фл.	10			
92	V03AF01	MESNA 400 mg	парентерална форма	амп.	3600			
93	L04AD02	TACROLIMUS 0,5 mg	перорална форма	оп.	10			
94	L04AD03	TACROLIMUS 1mg	перорална форма	оп.	10			
95	L04BA01	METHOTREXATE 100 mg/ml - 10 ml	парентерална форма	амп.	600	METHOTREXATE "EBEWE" Concentrate for solution for infusion 100 mg/ml - 10 mlx1	0.02900	29.00
96	M05BA08	ZOLEDRONIC ACID 4 mg	парентерална форма	фл.	700			
97	M05BX04	DENOSUMAB 120 mg	парентерална форма	фл.	300			
98	V03AF03	CALCIUM FOLINATE 50 mg	парентерална форма	фл.	8000			
99	V03AF03	CALCIUM FOLINATE 100 mg	парентерална форма	фл.	800			
100	L01XE02	GEFITINIB 250 mg	перорална форма	оп.	20			
101	L01BA04	PEMETRAXED 500 mg	парентерална форма	фл.	50	Armisarte Concentrate for solution for infusion 25 mg/ml - 20 mlx1	0.19660	98.30
102	L01BA04	PEMETRAXED 1000 mg	парентерална форма	фл.	20	Armisarte Concentrate for solution for infusion 25 mg/ml - 40 mlx1	0.19660	196.90
103	L01XX46	OLAPARIB 50 mg	перорална форма	оп.	6			
104	L01XX46	OLAPARIB 100 mg	перорална форма	оп.	12			
105	L01XX46	OLAPARIB 150 mg	перорална форма	оп.	72			
106	B02BX05	ELTROMBOPAG 25 mg	перорална форма	оп.	40	REVOLADE Film coated tablet 25 mgx28	2.47754	1734.28
107	B03XA02	DARBEPOETIN ALFA 300 mcg	парентерална форма	фл.	150			

108	L01BC07	AZACITIDINE 100mg	парентерална форма	фл.	10			
109	L01XC12	BRENTUXIMAB 50mg	парентерална форма	фл.	10			
110	L01XC17	NIVOLUMAB 10 mg/ml - 10 ml	парентерална форма	фл.	240			
111	L01XC17	NIVOLUMAB 10 mg/ml - 4 ml	парентерална форма	фл.	120			
112	L01XE21	REGORAFENIB 40mg	перорална форма	оп.	20			
113	L01XE33	PALBOCICLIB 75 mg	перорална форма	оп.	20			
114	L01XE33	PALBOCICLIB 100 mg	перорална форма	оп.	20			
115	L01XE33	PALBOCICLIB 125 mg	перорална форма	оп.	30			
116	L01XE35	OSIMERTINIB 80mg	перорална форма	оп.	6			
117	L01XC32	ATEZOLIZUMAB 1200mg-20ml	парентерална форма	фл.	100			
118	L01XE36	ALECTINIB 150mg	перорална форма	оп.	10			
119	L01XC19	BLINATUMAB 38.5mcg	парентерална форма	фл.	24			
120	L01XC02	RITUXIMAB 100mg, Код НЗОК LH 154	парентерална форма	фл.	30			
121	L01XC02	RITUXIMAB 100mg, Код НЗОК LH 436	парентерална форма	фл.	20			
122	L01XC02	RITUXIMAB 100mg, Код НЗОК LH 454	парентерална форма	фл.	20			
123	L01XC02	RITUXIMAB 500mg, Код НЗОК LH 155	парентерална форма	фл.	60			
124	L01XC02	RITUXIMAB 500mg, Код НЗОК LH 437	парентерална форма	фл.	30			
125	L01XC02	RITUXIMAB 500mg, Код НЗОК LH 455	парентерална форма	фл.	30			
126	L01XX23	MITOTANE 500 mg	перорална форма	оп.	12			
127	A11CC04	CALCITRIOL	перорална форма	1 mcg	1000			
128	B03XA01	ERYTHROPOIETIN (ALFA, BETA, ZETA)	парентерална форма	000 IU	15500			
129	B03XA02	DARBEPOETIN ALFA	парентерална форма	,5 mc	720			
130	B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	парентерална форма	4 mcg	900	MirceraSolution for injectionx1 pre-filled syringe	12.33696	
						Mircera Solution for injection 50 µg/0,3 mlx1 pre-filled syringe		154.21

						Mircera Solution for injection 75 µg/0,3 mlx1 pre-filled syringe		231.31 ✓
						Mircera Solution for injection 100 µg/0,3 mlx1 pre-filled syringe		308.42 ✓
						Mircera Solution for injection 150 µg/0,3 mlx1 pre-filled syringe		462.64 ✓
131	H05BX01	CINACALCET	перорална форма	60 mg	1080			
132	V03AE02	SEVELAMER	перорална форма	400 m	4050			
133	H05BX02	PARICALCITOL	перорална форма	z	3360			
134	J07BC01	Herpavis B / BDNF vaccine / absorbed / 20 mg/1 dose	парентерална форма	спри	30			

ДАТА 27.09.2019 г.

ПОДПИС:



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]