

ДОГОВОР

за доставка на специализирана медицинска апаратура по обществена поръчка с ID № 00494-2018-0022

Днес, 17.01 2019 г. в гр. София между:

1. 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 Коруков, дм – Изпълнителен директор, наричано по – долу за краткост **Възложител**, от една страна, и

2. "Фрезениус Медикъл кеър България" ЕООД, със седалище и адрес на управление гр. Габрово, ул. „Любен Каравелов“ № 26, тел: 066 804540, факс: 066 806169, ЕИК 107516166, представлявано от Илия Илиев – управител, наричано за краткост **Изпълнител**, от друга страна,

(**Възложителят и Изпълнителят** наричани заедно „**Страните**“, а всеки от тях поотделно „**Страна**“);

на основание чл. 112, ал. 1 от Закона за обществените поръчки (ЗОП) и в изпълнение на Решение №-РД-03-57/10.12.2018 г. на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за определяне на ИЗПЪЛНИТЕЛ на обществена поръчка с „Доставка на медицинска апаратура за Клиника по хемодиализа на УМБАЛ „Царица Йоанна - ИСУЛ“ ЕАД“ се сключи този договор („Договора/Договорът“) при следните условия:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

Член 1. Предмет

(1.1) Възложителят възлага, а Изпълнителят приема да достави и прехвърли собствеността на Възложителя на Медицинска апаратура за хемодиализа /хемодиализна апаратура/ от **обособени позиции № 1 и 2** съгласно Техническата спецификация на Възложителя (Приложение № 1) и детайлно описана в Техническото и Ценово предложение на Изпълнителя (Приложения № 2), неразделна част от Договора („**Медицинска/та апаратура**“), срещу задължението на Възложителя да я приеме и да заплати договорената цена съгласно условията, посочени по-долу.

(1.2) Освен доставката по алинея (1.1) предметът на Договора включва и изпълнението на следните дейности:

(i) монтаж и въвеждане в експлоатация на доставената Медицинска апаратура;
(ii) обучение на персонала на Възложителя за работа с доставената Медицинска апаратура;

(iii) гаранционно обслужване на доставената Медицинска апаратура и доставка на необходимите части и материали, в рамките на гаранционния срок, считано от датата на подписване на протокола по алинея (5.2.2) - за въвеждане в експлоатация на доставената медицинска апаратура. Условието на гаранционното обслужване са описани в Техническото предложение на Изпълнителя.

(1.3) Изпълнителят се задължава да изпълни дейностите по алинея (1.1) и алинея (1.2) в съответствие с изискванията на Техническата спецификация на Възложителя, Техническото и ценовото Предложение на Изпълнителя, които са неразделна част от настоящия Договор, в сроковете по настоящия Договор.

II. ЦЕНИ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

Член 2. Цена

(2.1) За изпълнението предмета на Договора, Възложителят се задължава да заплати на Изпълнителя цена в размер на **123 797,00 лева без ДДС** (сто двадесет и три хиляди седемстотин деветдесет и седем лв.) и **148 556,40 лева с включен ДДС** (сто четиридесет и

осем хиляди петстотин петдесет и шест лв., 0,40 ст.), съгласно Ценовите му предложения, неразделна част от настоящия Договор.

(2.2) Посочената цена е крайна и включва всички разходи и възнаграждения на Изпълнителя за изпълнение на предмета на настоящия Договор, като но не само: разходите за транспортиране и доставка на Медицинска апаратура до мястото за доставка, включително опаковане, транспорт, разопаковане, товарене, разтоварване, инсталиране, монтаж, въвеждане в експлоатация, обучение на персонала, доставка на цялата техническа и сервизна документация, всички разходи за извършване на гаранционното обслужване в срока на гаранцията, както и разходи за отстраняване за сметка на и от Изпълнителя на всички технически неизправности, възникнали не по вина на Възложителя и покрити от гаранционните условия и гаранционната отговорност на Изпълнителя.

(2.3) Посочената цена настоящия Договор цена е крайна и остава непроменена за срока на действието му.

Член 3. Начин на плащане

(3.1) Плащанията се извършват в български лева, с платежно нареждане по следната банкова сметка, посочена от Изпълнителя: **BIC: UBBSBGSF, IBAN: BG35UBBS81411010671610**. Изпълнителят е длъжен да уведомява писмено Възложителя за всички последващи промени на банковата му сметка в срок до 5 /пет/ дни, считано от момента 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.

(3.2) Плащането на цената по алинея (2.1) от настоящия Договор се извършва, както следва:

(i) 20 % / двадесет процента/ от цената на апаратурата по алинея (2.1) - в 10 /десет/ дневен срок след подписване на договора и представяне на фактура-оригинал;

(ii) 80 % - разсрочено, на четири равни месечни вноски, платими след доставка, монтаж, пускане в експлоатация, обучение на персонала за работа приемо-предавателен протокол за въвеждане в експлоатация на Медицинската апаратура и извършено обучение на медицинския персонал, подписан от двете страни или упълномощени от тях лица, и представяне фактура, издадена от Изпълнителя и подписана от Възложителя или упълномощено от него лице, съдържаща всички законови реквизити.

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

III. СРОКОВЕ. МЯСТО И УСЛОВИЯ НА ДОСТАВКА. ПРЕМИНАВАНЕ НА СОБСТВЕНОСТТА И РИСКА

Член 4.Срокове и място на доставка

(4.1) Настоящият Договор влиза в сила от датата на подписването му, като срокът за изпълнение започва да тече от датата на получаване на възлагателно писмо/уведомително писмо за готовност на Възложителя за доставка на апаратурата.

Срокът на настоящия Договор изтича след изтичането на срока на гаранцията на хемодиализната апаратура, предмет на Договора.

(4.2) Срокът за доставката на Медицинската апаратура е **90 (деветдесет) календарни дни**, считано от датата на получаване на възлагателно писмо/уведомително писмо за готовност на Възложителя за доставка на апаратурата

(4.3) Срокът за монтаж на Медицинската апаратура по алинея (1.1) е **5 (пет) календарни дни**, считано от датата на доставката;

(4.4) Срокът за предоставяне на необходимото обучение съгласно препоръките на производителя на Медицинската апаратура е **10 (десет) календарни дни**, считано от датата на подписване на протокола за въвеждане в експлоатация на Медицинската апаратура.

(4.5) Гаранционният срок на Медицинската апаратура по алинея (1.1) е **24 (двадесет и четири) месеца**, който започва да тече от датата на подписването на Приемо-



предавателния протокол за въвеждане в експлоатация на доставената медицинска апаратура.

(4.6) Изпълнителят е длъжен да извършва гаранционно обслужване на доставената Медицинска апаратура в рамките на гаранционния срок по предходната алинея.

(4.7) Мястото на доставка на Медицинската апаратура е УМБАЛ „Царица Йоанна-ИСУЛ” ЕАД, Клиника по хемодиализа, с адрес: гр. София, ул. „Бяло море” № 8.

Член 5. Условия на доставка

(5.1) Доставка

(5.1.1) Изпълнителят се задължава да достави до мястото на доставка и в срок, съответно да прехвърли собствеността и предаде на Възложителя Медицинската апаратура, предмет на доставката, отговаряща на техническите стандарти и изисквания, окомплектована с инструкция за експлоатация на български език, сертификати, разрешения и инструкции, препоръки за съхранение и експлоатация, както и с други документи и аксесоари, изискващи се съгласно Техническата спецификация на Възложителя и Техническото предложение на Изпълнителя.

(5.1.2) Изпълнителят предава Медицинската апаратура на упълномощен представител на Възложителя. За съответствието на доставената Медицинска апаратура и приемането ѝ по вид, количество, компоненти, окомплектовка се подписва приемо-предавателен протокол от страните или техни упълномощени представители, след проверка за: отсъствие на „Несъответствия“ (недостатъци, дефекти, повреди, липси и/или несъответствия на доставената Медицинска апаратура и/или придружаващата я документация и аксесоари с изискванията на настоящия Договор, както и с техническите характеристики и с изискванията, представени в Техническото предложение на Изпълнителя и Техническата спецификация на Възложителя), наличие на окомплектовка на доставката и представяне на документите, изискващи се съгласно алинея (5.1.1). Приемо-предавателният протокол съдържа основанията за съставянето му, дата, час, номер на договора, сериен номер на доставената медицинска апаратура, предмет на доставката.

(5.1.3) Изпълнителят уведомява Възложителя писмено в срок от 10 (десет) дни предварително за конкретните дати и час, на които ще се извърши доставката. При предаването на Медицинската апаратура, Изпълнителят осигурява на Възложителя необходимото според обстоятелствата време да я прегледа за явни Несъответствия, като същото не може да надвишава 5 (пет) дни.

(5.1.4) При констатиране на явни Несъответствия, Възложителят има право да откаже да подпише приемо-предавателен протокол. В тези случаи, Страните подписват **констативен протокол**, в който се описват констатираните Несъответствия, и се посочва срокът, в който същите ще бъдат отстранени. След отстраняване на Несъответствията, Страните подписват двустранен приемо-предавателен протокол за приемане на доставката. В случай че Несъответствията са съществени и не бъдат отстранени в рамките на дадения от Възложителя срок, или при забавяне на доставката на Медицинската апаратура с повече от 30 (тридесет) дни, Възложителят имат право да прекрати Договора, както и право да получи неустойка в размер на сумата по гаранцията за изпълнение на Договора, както и да получи обратно всички платени авансово от Възложителя суми, с изключение на авансово платените суми за продуктите, които са доставени от Изпълнителя и приети от Възложителя.

(5.1.5) Подписването на приемо-предавателния протокол по алинея (5.1.2) без забележки има силата на приемане на доставката от страна на Възложителя, освен в случаите на "скрити Несъответствия", които не могат да бъдат установени при обикновения преглед на Медицинската апаратура. Приемането на доставката на Медицинската апаратура с Приемо-предавателния протокол няма отношение към установените впоследствие в гаранционния срок Несъответствия.

(5.1.6) Възложителят се задължава да уведоми писмено Изпълнителя за всички скрити Несъответствия, които не е могъл да узнае при приемането на доставката в срок до **20 (двадесет) дни** от узнаването им, но не по-късно от изтичане на гаранционния срок.

(5.1.7) При наличие на явни Несъответствия посочени в констативния протокол по алинея (5.1.4) и/или при наличие на скрити Несъответствия, констатирани от Възложителя и съобщени на Изпълнителя по реда на алинея (5.1.6), Изпълнителят заменя доставената Медицинска апаратура или съответния компонент със съответстващи с изискванията на настоящия Договор в срока посочен съответно в констативния протокол и/или в разумен срок след получаване на уведомлението по алинея (5.1.6), който не може да бъде по-дълъг от 60 дни;

(5.1.8) В случаите на Несъответствия посочени в констативния протокол по алинея (5.1.4), Възложителят не дължи заплащане на цената по алинея (3.2), точка ii преди отстраняването им и изпълненията на останалите условия за плащане, предвидени в Договора.

(5.2) Монтаж

(5.2.1) Изпълнителят е длъжен да приключи изпълнението на всички дейности свързани с монтажа и въвеждане в експлоатация на Медицинската апаратура в срок от **5 (пет) календарни дни**, считано от датата на подписване на приемо-предавателния протокол по алинея (5.1.2).

(5.2.2) За извършения монтаж и въвеждане в експлоатация на Медицинската апаратура, Страните, или упълномощени от тях лица подписват двустранен протокол, който съдържа: основанието за съставянето му, дата, час, сериен номер на пуснатата в действие Медицинска апаратура. Възложителят има право да откаже да подпише протокола по настоящата алинея до окончателното пускане в действие/въвеждане в експлоатация на Медицинската апаратура в степен, позволяваща незабавната и безпрепятствена употреба.

(5.3) Обучение на персонала

(5.3.1) Възложителят предоставя на Изпълнителя списък на лицата, които следва да бъдат обучени за работа с Медицинската апаратура в срок от 10 (десет) дни от подписване на настоящия Договор. .

(5.3.2) Изпълнителят е длъжен да приключи обучението на специалистите на Възложителя съгласно препоръките на производителя в срок от **10 (десет) календарни дни**, считано от датата на подписване на протокола по алинея (5.2.2). Изпълнителят е длъжен да осигури достатъчен брой обучаващи, както и присъствието им на мястото на доставка и монтаж на Медицинската апаратура, като времето и графикът на обучение се съгласуват между Страните.

(5.3.3) За извършеното обучение Страните, или упълномощени от тях лица подписват двустранен протокол. Изпълнителят не носи отговорност за забавяне на обучението поради отсъствие на специалистите на Възложителя по време на периода на обучението, при условие, че е уведомил писмено Възложителя за такова отсъствие.

Член 6.

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

Член 7. Преминаване на собствеността и риска

Собствеността и риска от случайно повреждане или погиване на Медицинската апаратура, предмет на доставка, преминава от Изпълнителя върху Възложителя от датата на подписване на протокола за монтаж и въвеждане в експлоатация на Медицинската апаратура съгласно алинея (5.2.2).

IV. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА СТРАНИТЕ

Член 8. Права и задължения на Изпълнителя

(8.1) Изпълнителят се задължава да достави, монтира и въведе в експлоатация Медицинската апаратура, предмет на настоящия Договор, отговаряща на техническите параметри, представени в Техническото предложение на Изпълнителя и на Техническата спецификация на Възложителя, окомплектована съгласно изискванията на алинея (5.1.1) и

придружена със съответните документи, както и да прехвърли собствеността върху нея на Възложителя в договорените срокове и съгласно условията на настоящия Договор.

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

(8.3) Изпълнителят се задължава да извършва текуща поддръжка и гаранционно обслужване на Медицинската апаратура в рамките на гаранционния срок, при условията и сроковете на този Договор, съответно при условията на гаранцията.

(8.4) Изпълнителят се задължава да отстранява за своя сметка и в договорените срокове всички несъответствия, повреди, дефекти и/или отклонения на доставената Медицинска апаратура проявени и/или открити в рамките на гаранционния срок, констатирани и предявени по реда на настоящия Договор и съгласно гаранционните условия. Изпълнителят се задължава при отстраняване на повреди, дефекти или недостатъци, както и при извършване на гаранционното обслужване да влага само оригинални резервни части и материали.

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

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

(8.7) Изпълнителят се задължава да сключи договор/договори за подизпълнение с посочените в офертата му подизпълнители в срок от 7 (седем) дни от сключване на настоящия Договор. В срок до 3 дни от сключването на договор за подизпълнение или на допълнително споразумение за замяна на посочен в офертата подизпълнител изпълнителят изпраща копие на договора или на допълнителното споразумение на възложителя заедно с доказателства, че са изпълнени условията по чл. 66, ал. 2 и 11 ЗОП.

(8.8) Изпълнителят има право да иска от Възложителя необходимото съдействие за осъществяване на работата по Договора, включително предоставяне на нужната информация и документи за изпълнение на Договора, и на необходимия достъп до помещенията на Възложителя, в които ще се монтира Медицинската апаратура.

(8.9) Изпълнителят се задължава да извърши обучение на медицинския персонал, на Възложителя в уговорените срокове и съгласно договорените условия.

(8.10) Изпълнителят е длъжен да отстрани за своя сметка всички повреди нанесени на имуществото на Възложителя, както и да обезщети всяко трето лице, на което са нанесени вреди по време на и във връзка с монтажа и въвеждането в експлоатация на Медицинската апаратура.

Член 9. Права и задължения на Възложителя

(9.1) При добросъвестно и точно изпълнение на Договора, Възложителят се задължава да заплати общата цена по алинея (2.1) от този Договор, съгласно условията и по начина, посочен в него.

(9.2) Възложителят се задължава да приеме доставката на Медицинската апаратура, предмет на Договора по реда на алинея (5.1.2) и следващите, ако отговаря на договорените изисквания, в срок до 10 (десет) дни след писменото му уведомяване както и да осигури достъп до помещенията си и необходимите условия за монтажа и пускането в действие/въвеждането в експлоатация на медицинската апаратура.

(9.3) Възложителят има право да иска от Изпълнителя да изпълни доставката на Медицинската апаратура на посочения в алинея (4.7) от Договора адрес, в срок и без отклонения от договорените изисквания.

(9.4) Възложителят се задължава да съдейства при провеждане на обучението на своите специалисти, като осигурява присъствието им в договореното време.

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

(9.6) Възложителят има право на рекламация по отношение на доставената по Договора Медицинска апаратура, както по отношение на монтажа и пускането ѝ в действие, при условията посочени в настоящия Договор и съгласно гаранционните условия.

(9.7) Възложителят има право да изисква от Изпълнителя замяната на несъответстваща с Техническите спецификации и/или дефектна Медицинска апаратура и/или нейни компоненти, както и отстраняване на недостатъците, по реда и в сроковете, определени в настоящия Договор.

(9.8) Възложителят има право да откаже приемането на доставката, както и да заплати изцяло или частично цената по Договора, когато Изпълнителят не спазва изискванията на Договора и Техническата спецификация, докато Изпълнителят не изпълни изцяло своите задължения съгласно условията на Договора.

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

(9.10) Възложителят е длъжен да не разпространява под каквато и да е форма всяка предоставена му от Изпълнителя информация, имаща характер на търговска тайна и изрично упомената от Изпълнителя като такава в представената от него оферта.

V. ГАРАНЦИОННА ОТГОВОРНОСТ и ГАРАНЦИОННО ОБСЛУЖВАНЕ

Член 10.

(10.1) Гаранционна отговорност

(10.1.1) Изпълнителят гарантира пълната функционална годност на Медицинската апаратура съгласно договореното предназначение, както и съгласно Техническото предложение, Техническата спецификация и техническите стандарти за качество и безопасност.

(10.1.2) В рамките на гаранционния срок Изпълнителят отстранява със свои сили и средства всички Несъответствия на Медицинската апаратура, съответно подменя дефектирали части и/или компоненти с нови, съгласно гаранционните условия и Техническото предложение на Изпълнителя.

(10.1.3) Рекламационното съобщение на Възложителя може да бъде изпратено по факс, телефон, електронна поща или обикновена поща. Изпълнителят е длъжен да изпрати свои квалифицирани представители на място за констатиране и идентифициране на повредата в срок от **48** (четиридесет и осем) **часа**, от получаване на рекламационното съобщение на Възложителя. При визитата на сервизния екип на Изпълнителя се съставя констативен протокол за извършеното техническо обслужване, вида на повредата, работите и срокът необходими за отстраняването в два еднообразни екземпляра.

(10.1.4) Изпълнителят се задължава да отстрани настъпила повреда в срок от **3** (три) **дни** или по-кратък, считано от датата на констатирането на повредата. При невъзможност за отстраняване на настъпила повреда в срок от - **неприложимо**, Изпълнителят осигурява на Възложителя оборотна апаратура, която се задължава да монтира и въведе в експлоатация, от същия или подобен клас до пълното отстраняване на дефекта/повредата, като гаранционният срок на Медицинската апаратурата, в процес на поправяне, се удължава със срока през който е траело отстраняването на повредата.

(10.2) Гаранционно (сервизно) обслужване

(10.2.1) Изпълнителят се задължава да осигури на Възложителя гаранционно (сервизно) обслужване на Медицинската апаратура в гаранционния срок. Изпълнителят се задължава да извършва с предимство гаранционното обслужване на Медицинската апаратура на Възложителя по време на целия гаранционен период, в срок не по-късно от **3** (три) **дни** от постъпване на заявка за обслужване от страна на Възложителя. Гаранционното

обслужване се осъществява на място, в помещенията на Възложителя, от оторизирани представители на Изпълнителя.

VI. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ. ГАРАНЦИЯ ЗА АВАНСОВО ПЛАЩАНЕ

Член 11. Видове гаранции, размер и форма на гаранциите

(11.1) Видове и размер на гаранциите

(11.1.1) Изпълнителят гарантира изпълнението на произтичащите от настоящия Договор свои задължения с гаранция за изпълнение в размер на **5 %** (пет процента) от стойността на Договора по алинея (2.1) или сумата от **6 189,85 лева** (шест хиляди сто осемдесет и девет лв., 0,85 ст.);

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

(11.2) Форма на гаранциите

(11.2.1) Изпълнителят избира формата на гаранцията измежду една от следните:

- (i) парична сума внесена по банковата сметка на Възложителя;
- (ii) банкова гаранция; или
- (iii) застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на Изпълнителя.

Член 12. Изисквания по отношение на гаранциите

(12.1) Когато гаранцията се представя във вид на парична сума, то тя се внася по следната банкова сметка на Възложителя:

а) парична сума, внесена по посочената по-долу банкова сметка на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** в **ОББ АД: IBAN: BG41 UBBS88881000322926, BIG код UBBS BGSF**. Всички банкови разходи, свързани с преводите на сумата са за сметка на Изпълнителя.

(12.2) Когато Изпълнителят представя банкова гаранция се представя оригиналът ѝ, като тя е безусловна, неотменяема и непрехвърляема, като покрива **100 %** (сто процента) от стойността на гаранцията за изпълнението на договора. Гаранцията за изпълнението на договора трябва да бъде със срок на валидност срока на действие на Договора, плюс **30** (тридесет) дни.

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

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

(12.3). Застраховката, която обезпечава изпълнението, чрез покритие на отговорността на Изпълнителя, е със срок на валидност, срока на действие на договора, плюс **30** (тридесет) дни. Възложителят следва да бъде посочен като трето ползващо се лице по тази застраховка. Застраховката следва да покрива отговорността на Изпълнителя при пълно или частично неизпълнение на Договора. Разходите по сключването на застрахователния договор и поддържането на валидността на застраховката за изисквания срок, както и по всяко изплащане на застрахователно обезщетение в полза на възложителя, при наличие на основание за това, са за сметка на Изпълнителя.

Член 13. Задържане и освобождаване на гаранциите

(13.1). Възложителят освобождава гаранцията за изпълнение на Договора на етапи и при условия, както следва:

(13.1.1) частично освобождаване в размер на **2 %** (два процента) от стойността на договора в размер на **2 475,00 лева** (две хиляди четиристотин седемдесет и пет), в срок от **30** (тридесет) дни, след успешно завършване на обучението на персонала на Възложителя и подписване на Приемо-предавателния протокол по алинея (5.3.3) при липса на възражение и при условие, че сумата по гаранцията не е задържана, или не са настъпили условия за задържането ѝ.

(13.1.2) окончателно освобождаване на остатъчната сума по гаранцията се извършва в срок от 30 (тридесет) дни, след изтичане на гаранционния срок на Медицинската апаратура, посочен в алинея (4.5) от настоящия Договор при условие, че Изпълнителят е изпълнил всички свои задължения по Договора и сумата по гаранцията не е задържана, или не са настъпили условия за задържането ѝ.

(13.2) Ако Изпълнителят е внесъл гаранцията за изпълнение на Договора по банков път, Възложителят освобождава съответната част от нея в срока и при условията на алинея (13.1).

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

(13.4) Гаранцията 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 задържане на гаранцията.

(13.5.) Възложителят има право да задържи изцяло или частично гаранцията за изпълнение, при пълно или частично неизпълнение на задълженията по настоящия Договор от страна на Изпълнителя и/или при разваляне или прекратяване на настоящия Договор по вина на Изпълнителя, съответно при възникване на задължения за Изпълнителя за връщане на авансово платени суми. В тези случаи, Възложителят има право да задържи от гаранцията за изпълнение сума, покриваща отговорността на Изпълнителя за неизпълнението.

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

(13.7) В случай на задържане от Възложителя на сума от гаранцията, Изпълнителят е длъжен в срок до 30 (тридесет) дни да допълни съответната гаранция до размера, уговорен в алинея (11.1), като внесе усвоената от Възложителя сума по сметка на Възложителя, или учреди банкова гаранция за сума в размер на усвоената или да до застрахова отговорността си до размера в алинея (11.1).

VII. НЕУСТОЙКИ

Член 14.

(14.1) При забавено изпълнение на задължения по Договора от страна на Изпълнителя в нарушение на предвидените в този Договор срокове, същият заплаща на Възложителя неустойка в размер на 0.2% от стойността по алинея (2.1) за всеки просрочен ден, но не повече от 5% от цената.

(14.2) При забава на Възложителя за изпълнение на задълженията му за плащане по Договора, същият заплаща на Изпълнителя неустойка в размер на 0.1 % от дължимата сума за всеки просрочен ден, но не повече от 5 % от размера на забавеното плащане.

(14.3) При неизпълнение от страна на Изпълнителя на задълженията му за обучение на персонала на Възложителя, Изпълнителят дължи неустойка в размер на 0.2 % (нула цяло и два процента) от общата цена на Договора по алинея (2.1).

(14.4) При системно (три и повече пъти) неизпълнение на задълженията за гаранционно обслужване и/или гаранционни ремонти в срока на гаранцията, Изпълнителят дължи на Възложителя, неустойка в размер на 0,5% (нула цяло и пет процента) от общата цена на Договора по алинея (2.1).

(14.5) При пълно неизпълнение на задълженията за гаранционно обслужване и/или гаранционни ремонти в срока по гаранцията, Изпълнителят дължи на Възложителя възстановяване на сумата за сервизно обслужване на съответната апаратура, заедно с неустойка в размер на 0,5% (нула цяло и пет процента) от общата цена на Договора по алинея (2.1).

(14.6) Възложителят може да претендира обезщетение за нанесени вреди и пропуснати ползи по общия ред, независимо от начислените неустойки и независимо от усвояването на гаранцията за изпълнение.

(14.7.) Неустойките се заплащат незабавно, при поискване от Възложителя, по следната банкова сметка на Възложителя: **IBAN: BG41 UBBS88881000322926, BIC код UBBS BGSF, в ОББ АД.** В случай че банковата сметка на Възложителя не е заверена със сумата на неустойката в срок от 5 (пет) дни от искането на Възложителя за плащане на неустойка, Възложителят има право да задържи съответната сума от гаранцията за изпълнение.

VIII. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

Член 15. Общи условия приложими към Подизпълнителите

(15.1) За извършване на дейностите по Договора, Изпълнителят има право да ползва само подизпълнителите, посочени от него в офертата, въз основа на която е избран за Изпълнител.

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

(15.3) Изпълнителят може да извършва замяна на посочените подизпълнители за изпълнение на Договора, както и да включва нови подизпълнители в предвидените в ЗОП случаи и при предвидените в ЗОП условия.

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

(15.5) Сключването на договор с подизпълнител, който не е обявен в офертата на Изпълнителя и не е включен по време на изпълнение на Договора по предвидения в ЗОП ред или изпълнението на дейностите по договора от лице, което не е подизпълнител, обявено в офертата на Изпълнителя, се счита за неизпълнение на Договора и е основание за едностранно прекратяване на договора от страна на Възложителя и за усвояване на пълния размер на гаранцията за изпълнение.

Член 16. Договори с подизпълнители

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

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

Член 17. Разплащане с подизпълнители

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

(17.2) Разплащанията по член (17.1) се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му.

(17.3) Към искането по алинея (17.2) Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими.

(17.4) Възложителят има право да откаже плащане по алинея (17.2), когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за отказа.

IX. УСЛОВИЯ ЗА ПРЕКРАТЯВАНЕ И РАЗВАЛЯНЕ НА ДОГОВОРА

Член 18.

(18.1) Настоящият Договор се прекратява в следните случаи:

- (i) по взаимно съгласие на Страните, изразено в писмена форма;
- (ii) с изтичане на уговорения срок;
- (iii) когато са настъпили съществени промени във финансирането на обществената поръчка – предмет на Договора, извън правомощията на Възложителя, които той не е могъл или не е бил длъжен да предвиди или да предотврати – с писмено уведомление от Възложителя, веднага след настъпване на обстоятелствата;
- (iv) При настъпване на невиновна невъзможност за изпълнение непредвидено или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на Договора („непреодолима сила“) за срок по-дълъг от 60 (шестдесет) дни;

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

(i) При системно (три и повече пъти) неизпълнение на Изпълнителя на задълженията за гаранционно обслужване и/или гаранционни ремонти в срока на гаранцията; или

(ii) при пълно неизпълнение на задълженията на Изпълнителя за гаранционно обслужване и/или извършване на гаранционни ремонти в срока по гаранцията; или

(iii) при забава продължила повече от 30 (тридесет)] дни или при пълно неизпълнение на задължението на Изпълнителя за въвеждането в експлоатация на Медицинската апаратура, и/или за обучение на персонала на Възложителя; или

(iv) използва подизпълнител, без да е декларирал това в документите за участие, или използва подизпълнител, който е различен от този, който е посочен, освен в случаите, в които замяната, съответно включването на подизпълнител е извършено със съгласието на Възложителя и в съответствие със ЗОП и настоящия Договор;

(18.3) ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ прекратява Договора в случаите по чл.118, ал.1 от ЗОП, без да дължи обезщетение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за претърпени от прекратяването на Договора вреди, освен ако прекратяването е на основание чл.118, ал.1, т.1 от ЗОП. В последния случай, размерът на обезщетението се определя в протокол или споразумение, подписано от Страните, а при непостигане на съгласие – по реда на клаузата за разрешаване на спорове по този Договор.

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

(18.5) Възложителят може да развали Договора по реда и при условията предвидени в него или в приложимото законодателство.

Член 19.

Настоящият Договор може да бъде изменян или допълван от Страните при условията на чл. 116 от ЗОП.

Х. НЕПРЕОДОЛИМА СИЛА

Член 20.

(20.1) Страните се освобождават от отговорност за неизпълнение на задълженията си, когато невъзможността за изпълнение се дължи на непреодолима сила. Никоя от Страните не може да се позовава на непреодолима сила, ако е била в забава и не е информирала другата Страна за възникването на непреодолима сила.

(20.2) Страната, засегната от непреодолима сила е длъжна да предприеме всички разумни усилия и мерки, за да намали до минимум понесените вреди и загуби, както и да уведоми писмено другата Страна незабавно при настъпване на непреодолимата сила.

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

(20.4) Не може да се позовава на непреодолима сила онази Страна, чиято небрежност или умишлени действия или бездействия са довели до невъзможност за изпълнение на Договора.

XI. КОНФИДЕНЦИАЛНОСТ

Член 21.

(21.1) Страните се съгласяват да третираат като конфиденциална следната информация, получена при и по повод изпълнението на Договора: **неприложимо**

(21.2) Някоя Страна няма право без предварителното писмено съгласие на другата да разкрива по какъвто и да е начин и под каквато и да е форма конфиденциална информация, на когото и да е, освен пред своите служители и/или консултанти. Разкриването на конфиденциална информация пред такъв служител/консултант се осъществява само в необходимата степен и само за целите на изпълнението на Договора и след поемане на съответните задължения за конфиденциалност.

XII. 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

Член 22.

(22.1) 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.

(22.2) 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.

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

Член 23.

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.

Член 24.

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.

Член 25.

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.

Член 26.

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.

Член 27.

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.

Член 28.

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 срока на договора.



ХІІІ. ДОПЪЛНИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

Член 29.

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

Член 30.

(30.1) Упълномощени представители на Страните, които могат да приемат и правят изявления по изпълнението на настоящия Договор са:

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

гр. София, район "Оборище", ул."Бяло море"№ 8, тел. 9432147, e-mail:

.....

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

гр. Габрово , ул. „Любен Каравелов“ № 26, тел: 066 804540 , факс: 066 806169, e-mail: head.office@fmc-bg.com

(30.2) Всички съобщения и уведомления, свързани с изпълнението на този Договор, следва да съдържат наименованието и номера на Договора, да бъдат в писмена форма за действителност.

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

(30.4) Официална кореспонденция между Страните се разменя на посочените в настоящия Договор адреси на управление, освен ако Страните не се информират писмено за други свои адреси. При неуведомяване или несвоевременно уведомяване за промяна на адрес, кореспонденцията изпратена на адресите по настоящия член 30 се считат за валидно изпратени и получени от другата Страна.

(30.5) Всички съобщения и уведомления се изпращат по пощата с препоръчана пратка или по куриер. Писмените уведомления между Страните по настоящия Договор се считат за валидно изпратени по факс с автоматично генерирано съобщение за получаване от адресата или по електронната поща на страните, подписани с електронен подпис.

Член 31.

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

Член 32.

(32.1) Всички спорове, породени от този Договор или отнасящи се до него, ще бъдат разрешавани първо по извънсъдебен ред чрез преговори между двете Страни, като в случай на спор, всяка Страна може да изпрати на другата на посочените адреси за кореспонденция по-долу покана за преговори с посочване на дата, час и място за преговори.

(32.2) В случай на непостигане на договореност по реда на предходната алинея, всички спорове, породени от този Договор или отнасящи се до него, включително споровете, отнасящи се до неговото тълкуване, недействителност, неизпълнение или прекратяване ще бъдат отнасяни за разглеждане и решаване от компетентния съд на Република България по реда на ГПК.

Член 33.

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

Член 34

На основание чл.114 от ЗОП, изпълнението на настоящият договор се поставя под условие, обвързано с получаване на целеви средства за капиталови разходи, осигурени от МЗ.

Член 35

При подписването на настоящия Договор се представиха следните документи:

- Списък на доставките с посочени стойности, датите и получателите, заедно с доказателства за извършените доставки.

- Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено по реда на ЗМИ;
- Списък на техническите лица-сервизни специалисти/инженери, които ще изпълняват поръчката, заедно с заверени копия на притежаваните от тях удостоверения / сертификати, издадени от производителя на апаратурата за преминал курс за обучение по отношение на предлаганата апаратура;
- Копие от сертификат EN ISO 9001:2008;
- Свидетелства за съдимост на управителите;
- Удостоверение от органите по приходите;
- Удостоверения от общината по седалището на възложителя и на участника;
- Гаранция за изпълнение на договора.

Неразделна част от настоящия Договор са следните приложения:

1. Приложение № 1 – Техническа спецификация на Възложителя;
2. Приложение № 2 – Техническо и Ценово предложение на Изпълнителя (Приложение № 2, Приложение № 2 А и Приложение № 5 от офертата на изпълнителя за участие в процедурата).

Настоящият Договор е сключен в 2 (два) еднообразни екземпляра – един за Възложителя и един за Изпълнителя.

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

Заличено съгласно чл. 2, ал.2 от ЗЗЛД

Заличена информация

Заличена информация

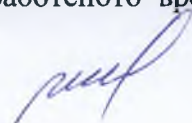
Пл. Стефанов

Пл. Насева

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

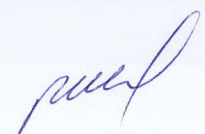
Обособена позиция № 1 “Доставка на апарати за хемодиализа” – технически характеристики:

1. Да е от отворен тип – да позволява използването на кръвни линии, диализатори и диализни концентрати и от други производители.
2. Да позволява профилиране на натрия и ултрафилтрацията.
3. Да може да провежда унипунктурна диализа, клик-клак.
4. Да има възможност за провеждане на ацетатна, както и на бикарбонатна диализа.
5. Да притежава модул за суха бикарбонатна субстанция.
6. Да осигурява във всеки момент от процедурата стартиране на изолирана ултрафилтрация (дифузия).
7. Да има измерване и защитни системи на артериално, венозно и трансмембранно налягане.
8. Да има хепаринова помпа с възможност за доставяне на дози от 0 до 10 мл/ч + болус макс. 5 мл/болус.
9. Да притежава програми за качествена дезинфекция с кисели и основни дезинфектанти като програмите за гореща дезинфекция или промивка да бъдат на 450 мл/мин а тези за студена на 600 мл/мин.
10. Да има вградена система за разпознаване на коректния дезинфектант за съответната програма на дезинфекция.
11. Да разполага с програма за топлинна дезинфекция (температура до 85°C).
12. Да използва система за обемно контролирана ултрафилтрация с точност 1% и скорост от 0 до 4000 мл/час. И да показва постоянно параметрите UF Цел, UF време, UF скорост и UF обем.
13. Да притежава детектор за наличие на кръв в диализната течност $\leq 0,5$ мл/кръв/мин – при Hct=25 и замърсяване на хидравличната система.
14. Да притежава ултразвуков въздушен детектор 22 мм.
15. Да притежава оптичен детектор за наличие на кръв или физиологичен разтвор в кръвната линия.
16. Да дава възможност във всеки един момент от процедурата да се извежда цифрова и текстова информация на български език чрез натискане на бутони на панела.
17. Да притежава модул измерващ в реално време коефициента на почистване на кръвта Kt/V.
18. Да притежава контрол in vivo на клирънса на урея.
19. Да притежава контрол на натрия в плазмата.
20. Да притежава автоматично включване и провеждане на начален тест.
21. Да е съпроводен с инструкция за потребителя на български език.
22. Да притежава централизирано блокиране на ходовата част.
23. Да притежава блокиращ механизъм на куплунгите на диализатния разтвор.
24. Да има автоматично адаптиране на диализатния поток на база на зададения кръвен поток.
25. Да може да преизчислява и изобразява ефективния кръвен поток при работа с различни сегменти на кръвната линия.
26. Да притежава вградена батерия с капацитет не по-малък от 3 Ah при 18 V
27. Да притежава полуавтоматично инсталиране на помпения сегмент на кръвната линия.
28. Да има възможност за предоставяне в работен режим на две графики или графика и работни параметри от извършваната (текуща) диализна процедура.
29. Да има автоматизирана програма за почистване с хлорен препарат от лицевата част на апарата.
30. Да притежават апирогенен филтър за диализната течност с площ на мембраната не по-малка от 2,2 кв.м с вградена система за контрол на отработеното време и предварителна информация за смяна на филтъра.




**Обособена позиция № 2 “Доставка на водоочистваща система /обратна осмоза/”-
задължителни работни характеристики и функционални изисквания**

1. Производителността на модула за обратна осмоза да бъде 1000 л/ч при температура на входящата вода 15°C.
2. Модулът за предварително почистване да притежава пясъчен филтър – колона с автоматизирано управление на промивката.
3. Модулът за предварително почистване да притежава две двойки филтри за фино филтриране със сменяеми патрони 50/10 микрона и 5/1 микрона.
4. Модулът за предварително почистване да притежава омекотител с две колони и два резервоара за реагент. Наличие на проточна регенерация и автоматика за да има контрол на предварително зададените стойности за твърдост. Да гарантира твърдост на обработената вода < 1° dH (0.2 mmol/l).
5. Модулът за предварително почистване да притежава карбонов филтър – колона с повишена абсорбираща способност и автоматизирано управление на промивката. Да гарантира свободен хлор < 0.1 ppm.
6. Електронният блок за управление към модула обратна осмоза да притежава микропроцесорно управление с осветен текстов дисплей.
7. Електронният блок за управление да има възможност за автоматично/ръчно промиване на модула за обратна осмоза и на системата за снабдяване с пермеат.
8. Електронният блок за управление да има възможност за контрол на нивото на вградения в системата буферен съд.
9. Електронният блок за управление да има наличие на програмируем контрол със 7-дневен календар-часовник, включващ опции за автоматичен start/stop, stand by и авто-промивка.
10. Модулът за обратната осмоза да бъде мобилен с модулен дизайн даващ възможност за бъдещо надграждане.
11. Шасито да бъде изработено от неръждаема стомана и прахово боядисано.
12. Захранването да бъде трифазно 380 – 400V/50 Hz, 16A CEE щепсел.
13. Консумираната електроенергия да бъде не по-вече от 4.5 KVA.
14. Блокирането на преминаващи през системата бактерии и ендотоксини да бъде > 99%.
15. Системата да работи със затворен пермеатен ринг и диапазон на производителността от 55 до 75% (да се настройва от оператора чрез потребителския интерфейс на системата).
16. Системата да изпълнява автоматизирана химическа дезинфекция с необходимата точност, сигурност и безопасност на дезинфекционния цикъл на RO модула и пермеатен ринг.
17. Да има автоматизирана програма за почистване на калциевите отлагания със съответните дезинфектанти.
18. Електронният блок за управление към модула обратна осмоза да има възможност за мрежово свързване чрез FTP (File Transfer Protocol) връзка. Чрез тази връзка да се осъществява достъп до SD (Secure Digital) картата. Чрез последната да се извършва софтуерно обновяване или евентуална промяна на оперативните данни и настройки на системата. Да има възможност за дистанционно наблюдение от диализната зала, през компютърна мрежа и отдалечен достъп през интернет, чрез вграден в системата web сървър.
19. Електронният блок за управление към модула обратна осмоза да има възможност за директна връзка между осмоза и компютър чрез crossover (обърнат) кабел или през компютърна мрежа.
20. Обратната осмоза да бъде оборудвана със система за пестене на вода, която да бъде “динамична”, с цел значително намаляване на разходите за изразходваната вода. Същата да разполага с буферен съд за смесване на пермеат и омекотена вода, който да е с вместимост 20 литра.



21. Системата за обратна осмоза да притежава външен модул за следене на производителността (l/h), налягането на пермеатен ринг (+ регулатор) и порт за вземане на проба.

A handwritten signature in blue ink, consisting of several stylized, overlapping loops and lines, located in the upper right quadrant of the page.

Фрезениус Медикъл Кеър България ЕООД

представявано от Илия Христов Илиев в качеството на Управител,
с БУЛСТАТ/ЕИК 107516166, със седалище и адрес на управление,
адрес за кореспонденция: гр. Габрово, ул. Любен Каравелов 26

ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА

**В СЪОТВЕТСТВИЕ С ТЕХНИЧЕСКАТА СПЕЦИФИКАЦИЯ И ИЗСКВАНИЯТА НА
ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**

за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка, открита по реда на чл. 18,
ал. 1, т. 12 от ЗОП с предмет „Доставка на медицинска апаратура за Клиника по
хемодиализа на УМБАЛ „Царица Йоанна - ИСУЛ” ЕАД”

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото представяме нашето предложение за изпълнение на поръчката за
обособена позиция № 1 “ Доставка на апарати за хемодиализа”

1. Предлаганата от нас медицинска апаратура за хемодиализа е с марка: Fresenius,
модел: 4008S classix, производител: Фрезениус Медикъл Кеър Германия.
Хемодиализната апаратура е фабрично нова, не е демонстрационна или рециклирана, и
не е демо оборудване.

2. Декларираме, че предлаганата от нас медицинска апаратура за хемодиализа
притежава СЕ-маркировка /Директива 93/42/ЕЕС с нанесена маркировка върху
медицинското изделие.

3. Предлагаме срок за доставка на медицинската апаратура за хемодиализа **90
(словом: *деветдесет*) дни**, считано от датата на получаване на възлагателно
писмо/уведомително писмо за готовност на Възложителя за доставка на апаратурата

4. Предлагаме срок за монтаж и въвеждане в експлоатация на доставената
медицинската апаратура за хемодиализа **5 (словом: *пет*) дни**, считано от датата на
доставката.

5. Срокът за обучение на персонала на Възложителя за работа с
доставената хемодиализна апаратура е **10 (словом *десет*) календарни дни**, считано от
датата на подписване на протокола за въвеждане в експлоатация на апаратурата.

6. Предлаганият от нас гаранционен срок на доставената хемодиализна апаратура
е **24 (словом: *двадесет и четири*) месеца**, считано от датата на подписване на протокола
за въвеждане в експлоатация на апаратурата. Задължаваме се в рамките на гаранционния
срок да осигурим на Възложителя гаранционно сервизно обслужване.

7. В рамките на гаранционния срок се задължаваме да изпратим свои
квалифицирани представители на място за констатиране и идентифициране на повредата
в срок от **48 (словом: *четиридесет и осем*) часа**, от получаване на рекламационното
съобщение на Възложителя. При визитата на сервизния екип се съставя констативен
протокол за извършеното техническо обслужване, вида на повредата, работите и срокът

необходими за отстраняването в два еднообразни екземпляра. Задължаваме се да отстраним настъпила повреда в срок от **3 (словом: три) дни** или по-кратък, считано от датата на констатирането на повредата.

8. Задължаваме се да осигурим на Възложителя гаранционно сервизно обслужване на Медицинската апаратура в гаранционния срок. Задължаваме се да извършваме с предимство гаранционното обслужване на Медицинската апаратура на Възложителя по време на целия гаранционен период, в срок не по-късно от **3 (словом: три) дни** от постъпване на заявка за обслужване от страна на Възложителя.

**За посочване на данните на предлаганата хемодиализна апаратура и доказване на съответствие с изискванията на Възложителя, да се използва Приложение № 2А - Таблица за съответствие на параметрите на предлаганата апаратура с Техническата спецификация на възложителя, като и документи удостоверяващи посочените стойности - каталози, брошури, проспекти в оригинал и превод на български език с посочване на страница и №.*

Дата: 15.11.2018 г.

ДЕКЛАРАТОР: /.....

Илия Илиев, Управител

.....
Подпис на лицето (и печат)



**ТАБЛИЦА ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ НА ПАРАМЕТРИТЕ НА ПРЕДЛАГАНАТА АПАРАТУРА
С ТЕХНИЧЕСКАТА СПЕЦИФИКАЦИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**

Наименование на апаратурата	Изисквания на възложителя	Конкретни параметри на участника	Каталог №	Страница №
1	2	3	4	5
<p>Наименование марка: Fresenius модел: 4008S classix производител: Фрезениус Медикъл Кеър Германия</p>	<p>Обособена позиция № 1 “Доставка на апарати за хемодиализа” – технически характеристики:</p> <ol style="list-style-type: none"> Да е от отворен тип – да позволява използването на кръвни линии, диализатори и диализни концентрати и от други производители. Да позволява профилиране на натрия и ултрафилтрацията. Да може да провежда унипунктурна диализа, клик-клак. Да има възможност за провеждане на ацетатна, както и на бикарбонатна диализа. Да притежава модул за суха бикарбонатна субстанция. Да осигурява във всеки момент от процедурата стартиране на изолирана ултрафилтрация (дифузия). Да има измерване и защитни системи на артериално, венозно и трансмембранно налягане. Да има хепаринова помпа с възможност за доставяне на дози от 0 до 10 мл/ч + болус макс. 5 мл/болус. Да притежава програми за качествена дезинфекция с кисели и основни дезинфектанти като програмите за гореща дезинфекция или промивка да бъдат на 450 мл/мин а тези за студена на 600 мл/мин. 	<ol style="list-style-type: none"> От отворен тип е - позволява използването на кръвни линии, диализатори и диализни концентрати и от други производители. Позволява профилиране на натрия и ултрафилтрацията. Провежда унипунктурна диализа, клик-клак. Има възможност за провеждане на ацетатна, както и на бикарбонатна диализа. Притежава модул за суха бикарбонатна субстанция. Осигурява във всеки момент от процедурата стартиране на изолирана ултрафилтрация (дифузия). Има измерване и защитни системи на артериално, венозно и трансмембранно налягане. Има хепаринова помпа с възможност за доставяне на дози от 0 до 10 мл/ч + болус макс. 5 мл/болус. Притежава програми за качествена дезинфекция с кисели и основни дезинфектанти като програмите за гореща дезинфекция или промивка са на 450 мл/мин а тези за студена на 600 мл/мин. 	<p>4008S classix</p>	<ol style="list-style-type: none"> Да. От отворен тип са- позволяват използването на кръвни линии, диализатори и диализни концентрати и от други производители. Да. Инструкции за работа стр. 4-62 Да. Инструкции за работа стр. 7-28, 7-30 Да. Инструкции за работа стр.12-8 Да. Инструкции за работа стр. 4-8 Да. Инструкции за работа стр. 4-55 Да. Инструкции за работа стр. 5-8,5-9, 5-11 Да. Брошура Да. Брошура

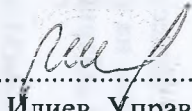
10. Да има вградена система за разпознаване на коректния дезинфектант за съответ. а програма на дезинфекция.
11. Да разполага с програма за топлинна дезинфекция (температура до 85°C).
12. Да използва система за обемно контролирана ултрафилтрация с точност 1% и скорост от 0 до 4000 мл/час. И да показва постоянно параметрите UF Цел, UF време, UF скорост и UF обем.
13. Да притежава детектор за наличие на кръв в диализната течност $\leq 0,5$ мл/кръв/мин – при Hct=25 и замърсяване на хидравличната система.
14. Да притежава ултразвуков въздушен детектор 22 мм.
15. Да притежава оптичен детектор за наличие на кръв или физиологичен разтвор в кръвната линия.
16. Да дава възможност във всеки един момент от процедурата да се извежда цифрова и текстова информация на български език чрез натискане на бутони на панела.
17. Да притежава модул измерващ в реално време коефициента на очистване на кръвта Kt/V.
18. Да притежава контрол in vivo на клирънса на урея.
19. Да притежава контрол на натрия в плазмата.
20. Да притежава автоматично включване и провеждане на начален тест.
21. Да е съпроводен с инструкция за потребителя на български език.
22. Да притежава централизирано блокиране на ходовата част.
23. Да притежава блокиращ механизъм на куплунгите на диализатния разтвор.
24. Да има автоматично адаптиране на диализатния поток на база на зададения кръвен поток.

10. Има вградена система за разпознаване на коректния дезинфектант за съответната програма на дезинфекция.
11. Разполага с програма за топлинна дезинфекция (температура до 85°C).
12. Използва система за обемно контролирана ултрафилтрация с точност 1% и скорост от 0 до 4000 мл/час. Показва постоянно параметрите UF Цел, UF време, UF скорост и UF обем.
13. Притежава детектор за наличие на кръв в диализната течност $\leq 0,5$ мл/кръв/мин – при Hct=25 и замърсяване на хидравличната система.
14. Притежава ултразвуков въздушен детектор 22 мм.
15. Притежава оптичен детектор за наличие на кръв или физиологичен разтвор в кръвната линия.
16. Дава възможност във всеки един момент от процедурата да се извежда цифрова и текстова информация на български език чрез натискане на бутони на панела.
17. Притежава модул измерващ в реално време коефициента на очистване на кръвта Kt/V.
18. Притежава контрол in vivo на клирънса на урея.
19. Притежава контрол на натрия в плазмата.
20. Притежава автоматично включване и провеждане на начален тест.
21. Съпроводен с инструкция за потребителя на български език.
22. Притежава централизирано блокиране на ходовата част .
23. Притежава блокиращ механизъм на куплунгите на диализатния разтвор.
24. Има автоматично адаптиране на диализатния поток на база на зададения кръвен поток.

10. Да. Сервизно ръководство, стр. 11-58
11. Да. Брошура
12. Да. Брошура. Инструкции за работа стр. 4-42
13. Да. Брошура
14. Да. Брошура Инструкции за работа стр. 8-2
15. Да. Инструкции за работа стр. 3-10
16. Да. Софтуерът е на български език, Инструкции за работа стр. 3-15
17. Да. Брошура
18. Да. Инструкции за работа стр. 4-105
19. Да. Инструкции за работа стр. 4-105
20. Да. Инструкции за работа стр. 4-10, 12-8
21. Всеки апарат се доставя с инструкция за потребителя на български език
22. Да. Инструкции за работа стр. 3-1
23. Да. Инструкции за работа стр. 12-10
24. Да. Инструкции за работа стр. 4-40

	<p>25. Да може да преизчислява и изобразява ефективния кръвен поток при работни различни сегменти на кръвната линия.</p> <p>26. Да притежава вградена батерия с капацитет не по-малък от 3 Ah при 18 V</p> <p>27. Да притежава полуавтоматично инсталиране на помпния сегмент на кръвната линия.</p> <p>28. Да има възможност за предоставяне в работен режим на две графики или графика и работни параметри от извършваната (текуща) диализна процедура.</p> <p>29. Да има автоматизирана програма за почистване с хлорен препарат от лицевата част на апарата.</p> <p>30. Да притежават апирогенен филтър за диализната течност с площ на мембраната не по-малка от 2,2 кв.м с вградена система за контрол на отработеното време и предварителна информация за смяна на филтъра.</p>	<p>25. Може да преизчислява и изобразява ефективния кръвен поток при работа с различни сегменти на кръвната линия.</p> <p>26. Притежава вградена батерия с капацитет не по-малък от 3 Ah при 18 V.</p> <p>27. Притежава полуавтоматично инсталиране на помпния сегмент на кръвната линия.</p> <p>28. Има възможност за предоставяне в работен режим на две графики или графика и работни параметри от извършваната (текуща) диализна процедура.</p> <p>29. Има автоматизирана програма за почистване с хлорен препарат от лицевата част на апарата.</p> <p>30. Притежават апирогенен филтър за диализната течност с площ на мембраната не по-малка от 2,2 кв.м с вградена система за контрол на отработеното време и предварителна информация за смяна на филтъра.</p>	<p>25. Да. Инструкции за работа стр. 7-31</p> <p>26. Да. Инструкции за работа стр. 12-3</p> <p>27. Да. Инструкции за работа стр. 4-21</p> <p>28. Да. Брошура</p> <p>29. Да. Брошура</p> <p>30. Да – Diasafe plus с площ 2,2 кв.м Да. Инструкции за работа стр. 4-83</p>
--	--	--	---

Дата: 15.11.2018 г.

ДЕКЛАРАТОР: /........../
Илия Илиев, Управител

.....
Подпис на лицето (и печат)



Фрезениус Медикъл Кеър България ЕООД
представявано от Илия Христов Илиев в качеството на Управител,
с БУЛСТАТ/ЕИК 107516166, със седалище и адрес на управление,
адрес за кореспонденция: гр. Габрово, ул. Любен Каравелов 26

ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА

В СЪОТВЕТСТВИЕ С ТЕХНИЧЕСКАТА СПЕЦИФИКАЦИЯ И ИЗСКВАНИЯТА НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка, открита по реда на чл. 18,
ал. 1, т. 12 от ЗОП с предмет „Доставка на медицинска апаратура за Клиника по
хемодиализа на УМБАЛ „Царица Йоанна - ИСУЛ” ЕАД”

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото представяме нашето предложение за изпълнение на поръчката за
обособена позиция № 2 “Доставка на водоочистваща система /обратна осмоза/”

1. Предлаганата от нас медицинска апаратура за хемодиализа е с марка: Fresenius,
модел: Aqua В plus 1000, производител: Фрезениус Медикъл Кеър Германия. Хемодиализната апаратура е фабрично нова, не е демонстрационна или рециклирана, и не е демо оборудване.

2. Декларираме, че предлаганата от нас медицинска апаратура за хемодиализа притежава СЕ-маркировка /Директива 93/42/ЕЕС с нанссна маркировка върху медицинското изделие.

3. Предлагаме срок за доставка на медицинската апаратура за хемодиализа **90 (словом: деветдесет) дни**, считано от датата на получаване на възлагателно писмо/уведомително писмо за готовност на Възложителя за доставка на апаратурата

4. Предлагаме срок за монтаж и въвеждане в експлоатация на доставената медицинска апаратура за хемодиализа **5 (словом: пет) дни**, считано от датата на доставката.

5. Срокът за обучение на персонала на Възложителя за работа с доставената хемодиализна апаратура е **10 (словом десет) календарни дни**, считано от датата на подписване на протокола за въвеждане в експлоатация на апаратурата.

6. Предлаганият от нас гаранционен срок на доставената хемодиализна апаратура е **24 (словом: двадесет и четири) месеца**, считано от датата на подписване на протокола за въвеждане в експлоатация на апаратурата. Задължаваме се в рамките на гаранционния срок да осигурим на Възложителя гаранционно сервизно обслужване.

7. В рамките на гаранционния срок се задължаваме да изпратим свои квалифицирани представители на място за констатиране и идентифициране на повредата в срок от **48 (словом: четиридесет и осем) часа**, от получаване на рекламационното съобщение на Възложителя. При визитата на сервизния екип се съставя констативен протокол за извършеното техническо обслужване, вида на повредата, работите и срокът

необходими за отстраняването в два еднообразни екземпляра. Задължаваме се да отстраним настъпила повреда в срок от **3 (словом: три) дни** или по-кратък, считано от датата на констатирането на повредата.

8. Задължаваме се да осигурим на Възложителя гаранционно сервизно обслужване на Медицинската апаратура в гаранционния срок. Задължаваме се да извършваме с предимство гаранционното обслужване на Медицинската апаратура на Възложителя по време на целия гаранционен период, в срок не по-късно от **3 (словом: три) дни** от постъпване на заявка за обслужване от страна на Възложителя.

**За посочване на данните на предлаганата хемодиализна апаратура и доказване на съответствие с изискванията на Възложителя, да се използва Приложение № 2А - Таблица за съответствие на параметрите на предлаганата апаратура с Техническата спецификация на възложителя, като и документи удостоверяващи посочените стойности - каталози, брошури, проспекти в оригинал и превод на български език с посочване на страница и №.*

Дата: 15.11.2018 г.

ДЕКЛАРАТОР: /.....
Илия Илиев, Управител


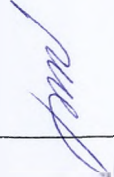
.....
Подпис на лицето (и печат)

Илия Илиев
Илия Илиев

Илия Илиев

**ТАБЛИЦА ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ НА ПАРАМЕТРИТЕ НА ПРЕДЛАГАНАТА АПАРАТУРА
С ТЕХНИЧЕСКАТА СПЕЦИФИКАЦИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**

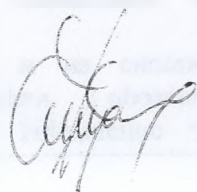
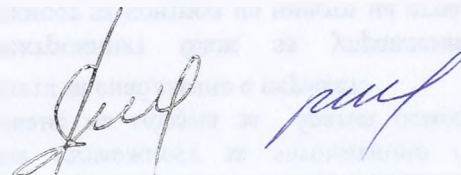
Наименование на апаратурата	Изисквания на възложителя	Конкретни параметри на участника	Каталог №	Страница №
1	2	3	4	5
<p>Наименование марка: Fresenius модел: Aqua B plus 1000 производител: Фрезениус Медикъл Кеър Германия</p>	<p>Обособена позиция № 2 “Доставка на водоочстваща система /обратна осмоза”- задължителни работни характеристики и функционални изисквания</p> <p>1. Производителността на модула за обратна осмоза да бъде 1000 л/ч при температура на входящата вода 15°С.</p> <p>2. Модулът за предварително очистване да притежава пясъчен филтър – колона с автоматизирано управление на промивката.</p> <p>3. Модулът за предварително очистване да притежава две двойки филтри за фино филтриране със сменяеми патрони 50/10 микрона и 5/1 микрона.</p> <p>4. Модулът за предварително очистване да притежава омекотител с две колони и два резервоара за реагент. Наличие на проточна регенерация и автоматика за да има контрол на предварително зададените стойности за твърдост. Да гарантира твърдост на обработената вода < 1° dH (0.2 mmol/l).</p> <p>5. Модулът за предварително очистване да притежава карбонов филтър – колона с повишена абсорбираща способност и автоматизирано управление на промивката. Да гарантира свободен хлор < 0.1 ppm.</p> <p>6. Електронният блок за управление към модула обратна осмоза да притежава микропроцесорно управление с осветен текстов дисплей.</p>	<p>1. Производителността е 1000 л/ч при температура на входящата вода 15°С.</p> <p>2. Модулът е снабден с пясъчен филтър с колона с наличие на автоматизирано управление на промивката.</p> <p>3. Модулът е снабден с две двойки филтри за фино филтриране със сменяеми патрони 50/10 микрона и 5/1 микрона.</p> <p>4. Модулът е снабден с омекотител с две колони и два резервоара за реагент. Наличие на проточна регенерация и автоматика за да има контрол на предварително зададените стойности за твърдост. Гарантира твърдост на обработената вода < 1° dH (0.2 mmol/l)</p> <p>5. Модулът е снабден с карбонов филтър – колона с повишена абсорбираща способност и автоматизирано управление на промивката. Гарантира свободен хлор < 0.1 ppm.</p> <p>6. Притежава микропроцесорно управление с осветен текстов дисплей.</p>	<p>Aqua B plus 1000</p>	<p>1. Брошура на предлаганата система, стр.4. Ръководство за употреба, стр.12-2</p> <p>2. Схема на системата за предварително очистване.</p> <p>3. Схема на системата за предварително очистване.</p> <p>4. Схема на системата за предварително очистване.</p> <p>5. Схема на системата за предварително очистване.</p> <p>6. Брошура на предлаганата система, стр. 1, стр. 3</p>

 	<p>7. Електронният блок за управление да има възможност за автоматично/ръчно промиване на модула за обратна осмоза и на системата за снабдяване с пермеат.</p> <p>8. Електронният блок за управление да има възможност за контрол на нивото на вградения в системата буферен съд.</p> <p>9. Електронният блок за управление да има наличие на програмируем контрол със 7-дневен календар-часовник, включващ опции за автоматичен start/stop, stand by и авто-промивка.</p> <p>10. Модулът за обратната осмоза да бъде мобилен с модулен дизайн даващ възможност за бъдещо надграждане.</p> <p>11. Шасито да бъде изработено от неръждаема стомана и прахово боядисано.</p> <p>12. Захранването да бъде трифазно 380 – 400V/50 Hz, 16A CEE щепсел.</p> <p>13. Консумираната електроенергия да бъде не повече от 4.5 KVA.</p> <p>14. Блокирането на преминаващи през системата бактерии и ендотоксини да бъде > 99%.</p> <p>15. Системата да работи със затворен пермеатен ринг и диапазон на производителността от 55 до 75% (да се настройва от оператора чрез потребителския интерфейс на системата).</p> <p>16. Системата да изпълнява автоматизирана химическа дезинфекция с необходимата точност, сигурност и безопасност на дезинфекционния цикъл на RO модула и пермеатен ринг.</p> <p>17. Да има автоматизирана програма за почистване на калциевите отлагания със съответните дезинфектанти.</p>	<p>7. Има възможност за автоматично / ръчно промиване на модула за обратна осмоза и на системата за снабдяване с пермеат.</p> <p>8. Електронният блок за управление има възможност за контрол на нивото на вградения в системата буферен съд.</p> <p>9. Електронният блок за управление има наличие на програмируем контрол със 7-дневен календар-часовник, включващ опции за автоматичен start/stop, stand by и авто-промивка.</p> <p>10. Модулът за обратната осмоза е мобилен, с модулен дизайн даващ възможност за бъдещо надграждане.</p> <p>11. Шасито е изработено от неръждаема стомана и прахово боядисано.</p> <p>12. Захранването е трифазно 380 – 400V/ 50 Hz , 16A CEE щепсел.</p> <p>13. Консумираната електроенергия е не повече от 4.5 KVA.</p> <p>14. Блокирането на преминаващи през системата бактерии и ендотоксини е >99 %.</p> <p>15. Системата работи със затворен пермеатен ринг и диапазон на производителността от 55 до 75 % (може да се настройва от оператора чрез потребителския интерфейс на системата).</p> <p>16. Системата провежда автоматизирана химическа дезинфекция с необходимата точност, сигурност и безопасност на дезинфекционния цикъл на RO модула и пермеатен ринг.</p> <p>17. Има автоматизирана програма за почистване на калциевите отлагания със съответните дезинфектанти.</p>	<p>7. Ръководство за употреба, стр. 4-18</p> <p>8. Ръководство за употреба, стр. 7-1</p> <p>9. Ръководство за употреба, стр. 4-17, 4-18</p> <p>10. Брошура на предлаганата система, стр.1, стр. 2</p> <p>11. Шасито е изработено от неръждаема стомана и прахово боядисано.</p> <p>12. Брошура на предлаганата система, стр. 4</p> <p>13. Брошура на предлаганата система стр. 4</p> <p>14. Ръководство за употреба, стр.12-2</p> <p>15. Брошура на предлаганата система, стр.3, стр. 4</p> <p>16. Брошура на предлаганата система, стр.2 Ръководство за употреба, стр. 6-5</p> <p>17. Ръководство за употреба, стр. 6-5</p>
---	---	---	--

	<p>18. Електронният блок за управление към модула обратна осмоза да има възможност за мрежово свързване чрез FTP (File Transfer Protocol) връзка. Чрез тази връзка да се осъществява достъп до SD (Secure Digital) картата. Чрез последната да се извършва софтуерно обновяване или евентуална промяна на оперативните данни и настройки на системата. Да има възможност за дистанционно наблюдение от диализната зала, през компютърна мрежа и отдалечен достъп през интернет, чрез вграден в системата web сървър.</p> <p>19. Електронният блок за управление към модула обратна осмоза да има възможност за директна връзка между осмоза и компютър чрез crossover (обърнат) кабел или през компютърна мрежа.</p> <p>20. Обратната осмоза да бъде оборудвана със система за пестене на вода, която да бъде “динамична”, с цел значително намаляване на разходите за изразходваната вода. Същата да разполага с буферен съд за смесване на пермеат и омекотена вода, който да е с вместимост 20 литра.</p> <p>21. Системата за обратна осмоза да притежава външен модул за следене на производителността (l/h), налягането на пермеатен ринг (+ регулатор) и порт за вземане на проба.</p>	<p>18. Електронният блок за управление към модула обратна осмоза да има възможност за мрежово свързване чрез FTP (File Transfer Protocol) връзка. Чрез тази връзка да се осъществява достъп до SD (Secure Digital) картата. Чрез последната да се извършва софтуерно обновяване или евентуална промяна на оперативните данни и настройки на системата. Да има възможност за дистанционно наблюдение от диализната зала, през компютърна мрежа и отдалечен достъп през интернет, чрез вграден в системата web сървър.</p> <p>19. Електронният блок за управление към модула обратна осмоза да има възможност за директна връзка между осмоза и компютър чрез crossover (обърнат) кабел или през компютърна мрежа.</p> <p>20. Обратната осмоза е оборудвана със система за пестене на вода, която е динамична, с цел значително намалява разходите за изразходваната вода. Разполага с буферен съд за смесване на пермеат и омекотена вода, който е с вместимост 20 литра.</p> <p>21. Има интегриран асептичен порт за вземане на стерилна проба от осмозната вода.</p>	<p>18. Ръководство за употреба, стр. 15-10, 4-32, 12-11</p> <p>19. Ръководство за употреба, стр. 12-11</p> <p>20. Брошура на предлаганата система, стр.2 Ръководство за употреба, стр. 7-1, 12-1</p> <p>21. Брошура на предлаганата система, стр.2</p>
--	---	---	--

Дата: 15.11.2018 г.

ДЕКЛАРАТОР: /.....
Илия Илиев, Управител
.....
Подпис на лицето (и печат)

Фрезениус Медикъл Кеър България ЕООД

представявано от Илия Христов Илиев в качеството на Управител,
с БУЛСТАТ/ЕИК 107516166, със седалище и адрес на управление, адрес за
кореспонденция: гр. Габрово, ул. Любен Каравелов 26

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка, открита по реда на чл. 18, ал. 1, т. 12
от ЗОП с предмет „Доставка на медицинска апаратура за Клиника по хемодиализа на
УМБАЛ „Царица Йоанна - ИСУЛ” ЕАД”

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото представяме нашето ценово предложение за обособена позиция № 2 – “Доставка на водоочистваща система /обратна осмоза/” при посочените в документацията за участие условия.

№	Наименование на апаратурата	Количество, броя *	Единична цена в лева без ДДС	Общо цена в лева без ДДС
1	Автоматична система за обратна осмоза, включваща:			
	Модул за обратна осмоза Aqua B plus 1000, окомплектован с:	1	28 015,00	28 015,00
	1. Устройство за присъединяване.	1	1 967,00	1 967,00
	2. Скоба за шлаух D25-40 mm – метална.	1	98,00	98,00
	3. Скоба за шлаух D20-32 mm – метална.	1	111,00	111,00
	4. Опаковъчен пакет AquaB Plus.	1	641,00	641,00
	5. Син маркуч 19x6mm.	1	412,00	412,00
	6. Метална скоба VA 25-45/16.	1	83,00	83,00
	7. Метални капаци – корпус.	1	1 306,00	1 306,00
	8. Бял PVC маркуч, 24 x 6,4 2m.	1	164,00	164,00
	Предварително почистване.	1	20 000,00	20 000,00
	Монтажен пакет.	1	200,00	200,00
Общо цена в лева без ДДС:				52 997,00
ДДС:				10 599,40
Общо цена в лева с ДДС:				63 596,40

* *Количеството е както следва:*

-обособена позиция - 4 броя;

-обособена позиция № 2-1 брой

Забележки:

1/ Посочената цена е крайна и включва всички разходи и възнаграждения на Изпълнителя за изпълнение на предмета на поръчката, но не само: разходите за транспортиране и доставка на хемодиализната апаратура до мястото за доставка, включително опаковане, транспорт, разопаковане, товарене, разтоварване, инсталиране, монтаж, въвеждане в експлоатация, обучение на специалисти, доставка на цялата техническа и сервизна документация, всички разходи за извършване на гаранционното обслужване в срока на гаранцията, както и разходи за отстраняване за сметка на и от Изпълнителя на всички технически неизправности, възникнали не по вина на Възложителя и покрити от гаранционните условия и гаранционната отговорност на Изпълнителя.

2/Всички цени следва да бъдат с точност до втория знак след десетичната запетая

Дата: 15.11.2018 г.

ДЕКЛАРАТОР: /...../

Илия Илиев, Управител

Фрезениус Медикъл Кеър България ЕООД

представявано от Илия Христов Илиев в качеството на Управител,
с БУЛСТАТ/ЕИК 107516166, със седалище и адрес на управление, адрес за
кореспонденция: гр. Габрово, ул. Любен Каравелов 26

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка, открита по реда на чл. 18, ал. 1, т. 12
от ЗОП с предмет „Доставка на медицинска апаратура за Клиника по хемодиализа на
УМБАЛ „Царица Йоанна - ИСУЛ” ЕАД”

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото представяме нашето ценово предложение за **обособена позиция № 1 “Доставка на
апарати за хемодиализа”** при посочените в документацията за участие условия.

№	Наименование на апаратурата	Количество, броя *	Единична цена в лева без ДДС	Общо цена в лева без ДДС
1.	Апарат за хемодиализа Fresenius 4008 S classix - бикарбонатна диализа - Vibag модул за сух бикарбонат - 6 профила на концентрата и UF - антибактериален филтър на диализния път Diasafe+ COMMCO-Interface / CAN Bus	4	17 600,00	70 400,00
2.	Монтажен пакет/модул входен филтър	4	100,00	400,00
Общо цена в лева без ДДС:				70 800,00
ДДС:				14 160,00
Общо цена в лева с ДДС:				84 960,00

* **Количеството е както следва:**

- **обособена позиция - 4 броя;**

- **обособена позиция № 2-1 брой**

Забележки:

1/ Посочената цена е крайна и включва всички разходи и възнаграждения на Изпълнителя за изпълнение на предмета на поръчката, но не само: разходите за транспортиране и доставка на хемодиализната апаратура до мястото за доставка, включително опаковане, транспорт, разопаковане, товарене, разтоварване, инсталиране, монтаж, въвеждане в експлоатация, обучение на специалисти, доставка на цялата техническа и сервисна документация, всички разходи за извършване на гаранционното обслужване в срока на гаранцията, както и разходи за отстраняване за сметка на и от Изпълнителя на всички технически неизправности, възникнали не по вина на Възложителя и покрити от гаранционните условия и гаранционната отговорност на Изпълнителя.

2/ Всички цени следва да бъдат с точност до втория знак след десетичната запетая.

Дата: 15.11.2018 г.

ДЕКЛАРАТОР: /...../

Илия Илиев, Управител

.....
Подпис на лицето (и печат)