

ДОГОВОР

за доставка на лекарствени продукти за онкологични заболявания и за пациенти на хемодиализа по обществена поръчка с ID № 00494-2018-0012

Днес, 07.11.2018 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 8549701 , 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-03-46/27.09.2018 г. на Изпълнителния директор на УМБАЛ „Царица Йоанна-ИСУЛ“ ЕАД за определяне на изпълнител на обществена поръчка с предмет е "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 2, 32, 53, 58, 59, 84, 94, 109** 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 № 4 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 ѝ.

(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 **1 185 809.17** (словом: един милион сто осемдесет и пет хиляди осемстотин и девет лв., 0,17 ст.) **лева без ДДС или 1 422 971.00** (словом: един милион четиристотин двадесет и две хиляди деветстотин седемдесет и един лв.) **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 (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.„България“ № 118

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. 15, 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 обявления 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 **5 929,05** (пет хиляди деветстотин двадесет и девет лв., 0,05 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 (върща 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.

VIII. НЕПРЕДВИДЕНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА

Чл. 14. (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. 15. 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 3 (три) 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 от 30.04.2013г./ изм. и доп. ДВ. бр.8 от 24 Януари 2017г., 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 лекарствени 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 офериранияте, 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 Анатомо-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 от 30.04.2013г./ изм. и доп. ДВ. бр.8 от 24 Януари 2017 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 от обособена позиция - едностранно, с петнадесет дневно писмено предизвестие, без да дължи неустойки или обезщетения и без необходимост от допълнителна обосновка.

Х. ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

Чл. 16. (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. 17. (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. 18. 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. 19. Страните, подписвайки настоящия Договор декларираят, 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. 20. 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. 21. 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. 22. 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. 23. 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.

ХІІ. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

Чл. 24. (1) Настоящият Договор може да бъде изменян с писмено допълнително споразумение както с предвидените в Раздел ІХ. 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. 25. (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-1618, бул.”България“ № 118, тел: 02 8549701, факс: 02 9532622, e-mail: zop@altaph.eu

Чл. 26. 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. 27. 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. 28. За всички неуредени в този Договор въпроси се прилагат разпоредбите на действащото българско законодателство.

Чл. 29. 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.

Заличена информация

ВЪЗЛОЖИТЕЛ

проф. д-р Бойко Георгиев Коруков,
Изпълнителен директор

ИЗПЪЛНИТЕЛ

.....
.....

Заличена информация

Приложение № 1 - „Спецификация към договора”

об. поз. №/ н.е. №	ATC	INN	Лекарствена форма	Марк а	Коли честв о	Търговско наименование, Количество на активното лекарствено вещество, Лекарствена форма	ед. цена с ДДС	обща цена без ДДС	обща цена с ДДС
1	2	3	4	5	6	7			
1		Лекарствени продукти за онкологични заболявания							
2	H01CB02	OCTREOTIDE - 30 mg	парентерална форма	фл.	140	Sandostatin LAR powder and solvent for suspension for injection 30 mg x 1	1174,80	137060,00	164472,00
32	L01DB01	DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE 50 mg NON LIPOSOMAL	парентерална форма	оп.	20	Myocet powder dispersion and solvent for dispresion for infusion 50 mg x 2	1744,25	29070,83	34885,00
53	L01XC18	PEMBROLIZUMAB 50 mg	парентерална форма	фл.	200	Keytruda powder for concentrate for solution for infusion 50mg x 1	3044,28	507380,00	608856,00
58	L01XE03	ERLOTINIB 100 mg.	перорална форма	опак.	30	Varlota film coated tablet 100 mg x 30	792,00	19800,00	23760,00
59	L01XE03	ERLOTINIB 150 mg.	перорална форма	опак.	40	Varlota film coated tablet 150 mg x 30	1188,00	39600,00	47520,00

84	L02BB04	ENZALUTAMIDE 40 mg	перорална форма	опак.	60	Xtandi capsule soft 40 mg x 112	6296,83	314841,50	377809,80
94	L04AX03	METHOTREXATE 100 mg/ml - 10 ml	парентерална форма	фл.	500	Methotrexate "Ebewe" concentrate for solution for infusion 100 mg/ml - 10 ml x 1	30,38	12658,33	15190,00
109	L01XE21	REGORAFENIB 40mg / 3x28 film coated tablet	перорална форма	оп.	30	Stivarga film coated tablet 40 mg x 3 x 28	5015,94	125398,50	150478,20
								1185809,17	1422971,00

ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА

Приложение № 1

об. поз. №/ н.е. №	ATC	INN	Лекарствена форма	Търговско наименование, Количество на активното лекарствено вещество и предлагана опаковка	Притежател разрешението за употреба
1	2	3	4	5	6
1		Лекарствени продукти за онкологични заболявания			
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		
6	L01AX03	TEMOZOLOMIDE 100 mg x 5	перорална форма		
8	L01BB02	MERCAPTOPYRINE 50mg x 25	перорална форма		
9	L01BB05	FLUDARABINE 50mg	парентерална форма		
10	L01BB06	CLOFARABINE 1 mg/ml 20ml	парентерална форма	Clofarabin Alvogen, Concentrate for solution for infusion, 1 mg/ml - 20 ml x 1	Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта
11	L01BB07	NELARABINE 5 mg/ml 50ml	парентерална форма		
12	L01BC01	CYTARABINE 50 mg/ml 20ml	парентерална форма		
13	L01BC01	LIPOSOMAL CYTARABINE 50 mg	парентерална форма		
14	L01BC02	5-FLUOROURACIL 1000 mg	парентерална форма		
15	L01BC05	GEMCITABINE 1000 mg	парентерална форма		
16	L01BC05	GEMCITABINE 2000 mg	парентерална форма		
17	L01BC05	GEMCITABINE 200 mg	парентерална форма		
18	L01BC06	CAPECITABINE 500 mg x 120	перорална форма		
19	L01BC53	TEYSUNO 20 mg	перорална форма		

20	L01BC53	TEYSUNO 15 mg	перорална форма		
21	L01CA01	VINBLASTINE 10 mg	парентерална форма		
22	L01CA02	VINCRISTINE 1 mg	парентерална форма		
23	L01CA04	VINOELBINE 50 mg	парентерална форма		
24	L01CB01	ETOPOSIDE 100 mg	парентерална форма		
25	L01CD01	PACLITAXEL 6mg/ml 16,7ml	парентерална форма		
26	L01CD01	PACLITAXEL 300 mg	парентерална форма		
27	L01CD01	PACLITAXEL 6mg/ml 5ml	парентерална форма		
28	L01CD02	DOCETAXEL 80 mg	парентерална форма	Docetaxel AqVida Concentrate for solution for infusion 20 mg/ml-4mlx1	AqVida GmbH, Германия
29	L01CD02	DOCETAXEL 160 mg	парентерална форма		
30	L01CD02	DOCETAXEL 20 mg	парентерална форма		
31	L01CD04	CABAZITAXEL 60 mg	парентерална форма		
32	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
33	L01DB03	EPIRUBICIN 50 mg	парентерална форма	Episindan Solution for injection 2 mg/ml - 25 mlx1	Actavis Group PTC ehf., Исландия
34	L01DB03	EPIRUBICIN 100 mg	парентерална форма	EPISINDAN Solution for infusion 2 mg/ml - 50 mlx1	Actavis Group PTC ehf., Исландия
35	L01DB06	IDARUBICIN 10 mg	парентерална форма		
36	L01DB06	IDARUBICIN 5 mg	парентерална форма		
37	L01DB07	MITOXANTHONE 20 mg	парентерална форма		
39	L01XA01	CISPLATIN 50 mg	парентерална форма		
40	L01XA02	CARBOPLATIN 10 mg/ml 15ml	парентерална форма	Carboplatin Actavis Concentrate for solution for infusion 10 mg/ml - 15 mlx1	Actavis Group PTC ehf., Исландия
41	L01XA03	OXALIPLATIN 5mg/ml 10ml	парентерална форма		

42	L01XA03	OXALIPLATIN 5mg/ml 20ml	парентерална форма	Oxaliplatin Bulgermed VE Concentrate for solution for infusion 5 mg/ml - 20 mx1	Булгермед ВЕ ООД, България
43	L01XC03	TRASTUZUMAB 150 mg	парентерална форма - само венозна		
44	L01XC03	TRASTUZUMAB 600 mg	парентерална форма		
45	L01XC06	CETUXIMAB 5мг/мл - 20 мл	парентерална форма		
46	L01XC07	BEVACIZUMAB 100 mg	парентерална форма		
47	L01XC07	BEVACIZUMAB 400 mg	парентерална форма		
48	L01XC08	PANITUMUMAB 100 mg	парентерална форма		
49	L01XC11	IPILIMUMAB 200 mg	парентерална форма		
50	L01XC13	PERTUZUMAB 420 mg	парентерална форма		
51	L01XC14	TRASTUZUMAB ENTANSINE 100 mg / 5 ml	парентерална форма		
52	L01XC14	TRASTUZUMAB ENTANSINE 160 mg / 8 ml	парентерална форма		
53	L01XC18	PEMBROLIZUMAB 50 mg	парентерална форма	Keytruda Powder for concentrate for solution for infusion 50 mgx1	Merck Sharp & Dohme Ltd., Обединено Кралство
54	L01XC21	RAMUCIRUMAB 10mg/ml - 10 ml	парентерална форма	Cyramza Concentrate for solution for infusion 10 mg/ml - 10 mlx2	Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия
55	L01XE01	IMATINIB 100mg - за С 44 (други злокач. на кожа); за С 16 (ГИСТ)	перорална форма		
56	L01XE01	IMATINIB 100 mg /за педиатрични пациенти - с Ph+ хронична миелоидна левкемия С 92.1; с остра лимфобластна левкемия С 91.0	перорална форма		
57	L01XE13	AFITINIB 30 мг	перорална форма		

Handwritten signature/initials.



58	L01XE03	ERLOTINIB 100 mg.	перорална форма	Varlota Film coated tablet 100 mgx30	Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта
59	L01XE03	ERLOTINIB 150 mg.	перорална форма	Varlota Film coated tablet 150 mgx30	Alvogen Malta Operations (ROW) Ltd., Малта
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 x140	перорална форма	TYVERB Film coated tablet 250 mgx140	Novartis Europharm Limited, Обединено Кралство
66	L01XE08	NILOTINIB 200 mg	перорална форма	Tasigna Capsule hard 200 mg x28	Novartis Europharm Limited, Обединено Кралство
67	L01XE08	NILOTINIB 150 mg	перорална форма	Tasigna Capsule hard 150 mgx28	Novartis Europharm Limited, Обединено Кралство
68	L01XE10	EVEROLIMUS 10 mg	перорална форма	Afinitor Tablet 10 mgx30	Novartis Europharm Limited, Обединено Кралство
69	L01XE11	PAZOPANIB 400 mg	перорална форма	VOTRIENT Film coated tablet 400 mgx60	Novartis Europharm Limited, Обединено Кралство
70	L01XE12	VANDETANIB 100 mg	перорална форма		
71	L01XE12	VANDETANIB 300 mg	перорална форма		
72	L01XE15	VEMURAFENIB 240 mg	перорална форма		
73	L01XE16	CRIZOTINIB 250 mg	перорална форма		
74	L01XE17	AXITINIB 5 mg	перорална форма		

75	L01XE17	AXITINIB 1 mg	перорална форма		
76	L01XE23	DABRAFENIB 75 mg	перорална форма	Tafinlar Capsule hard 75 mgx120	Novartis Europharm Limited, Обединено Кралство
77	L01XX17	TOPOTECAN 1 mg	перорална форма		
78	L01XX17	TOPOTECAN 4 mg	парентерална форма		
79	L01XX19	IRINOTEKAN 20mg/ml 5ml	парентерална форма	IRINOTECAN ACTAVIS Concentrate for solution for infusion 20 mg/ml - 5 mx1	Актавис ЕАД, България
80	L01XX41	ERIBULIN 0.44 mg/ml - 2 ml	парентерална форма		
81	L01XX43	VISMODEGIB 150 mg	перорална форма		
82	L01XX44	AFLIBERCEPT 100 mg	парентерална форма		
83	L01XX44	AFLIBERCEPT 200 mg	парентерална форма		
84	L02BB04	ENZALUTAMIDE 40 mg	перорална форма	Xtandi Capsule soft 40 mgx112	Astellas Pharma Europe B.V., Нидерландия
85	L02BX03	ABIRATERONE ACETATE 250 mg	перорална форма		
86	L03AA02	FILGRASTIM 30 MU /0.5 ml	парентерална форма		
87	L03AA13	PEGFILGRASTIM 10 mg/ml	парентерална форма		
88	L03AA14	LIPEGFILGRASTIM 6 mg /0,6 ml	парентерална форма	Lonquex Solution for injection 6 mg/0,6 ml x1 pre-filled syringe with safety device	UAB "Sicor Biotech", Литва
89	L03AB04	INTERFERON ALFA-2a - 3 MIU	парентерална форма		
90	L03AX16	PLERIXAFOR 20mg/ml 1,2ml	парентерална форма		
91	L04AA06	Mycophenolic acid /Mycophenolate mofetil 250 mg	перорална форма		
92	L04AD02	TACROLIMUS 0,5 mg	перорална форма		
93	L04AD03	TACROLIMUS 1mg	перорална форма		
94	L04AX03	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

95	M05BA08	ZOLEDRONIC ACID 4 mg	парентерална форма		
96	M05BX04	DENOSUMAB 120 mg	парентерална форма		
97	V03AF03	CALCIUM FOLINATE 50 mg	парентерална форма		
98	V03AF03	CALCIUM FOLINATE 100 mg	парентерална форма		
99	L01XE02	GEFITINIB 250 mg	перорална форма		
100	L01BA04	PEMETRAXED 500 mg	парентерална форма		
101	L01BA04	PEMETRAXED 1000 mg	парентерална форма		
102	L01XX46	OLAPARIB 50 mg	перорална форма		
103	B02BX05	ELTROMBOPAG 25 mg x 28	перорална форма		
104	B03XA02	DARBEPOETIN ALFA 300 mcg	парентерална форма		
105	L01BC07	AZACITIDINE 100mg	парентерална форма		
106	L01XC12	BRENTUXIMAB 50mg	парентерална форма		
107	L01XC17	NIVOLUMAB 10 mg/ml - 10 ml	парентерална форма		
108	L01XC17	NIVOLUMAB 10 mg/ml - 4 ml	парентерална форма		
109	L01XE21	REGORAFENIB 40mg / 3x28 film coated tablet	перорална форма	Stivarga Film coated tablet 40 mgx3 x 28	Bayer AG, Германия
110	L01XE33	PALBOCICLIB 75 mg; 21Capsule hard	перорална форма		
111	L01XE33	PALBOCICLIB 100 mg; 21Capsule hard	перорална форма		
112	L01XE33	PALBOCICLIB 125 mg 21Capsule hard	перорална форма		
113	L01XE35	OSIMERTINIB 80mg /28film coated tablet	перорална форма		
114	L01XC27	OLARAZUMAB 10 mg/ml - 19 ml	парентерална форма	Lartruvo Concentrate for solution for infusion 10 mg/ml - 19 mlx2	Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия

Срок на доставка 24(двадесет и четири)
часа, за спешни доставки - 2 (два) часа.

Дата: 31.07/2018 г.

Подпис



Handwritten signature.

Handwritten signature.

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Приложение № 4

об. поз. №/н.е.№	АТС	INN	Лекарствена форма	Марка	Количество	Търговско наименование, Количество на активното лекарство вещество, Лекарствена форма	Оферирана цена за DDD	Единична цена на опаковка, изчислена на база референтна стойност
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1		Лекарствени продукти за онкологични заболявания						
1	B02BX04	ROMIPLOSTIM 250 mcg	парентерална форма	фл.	10			
2	H01CB02	OCTREOTIDE - 30 mg	парентерална форма	фл.	140	Sandostatin LAR Powder and solvent for suspension for injection 30 mgx1	27.41200	1174.80
3	L01AA01	CYCLOPHOSPHAMIDE 500 mg	парентерална форма	фл.	2200			
4	L01AA06	IFOSFAMIDE 2000 mg	парентерална форма	фл.	500			
5	L01AA09	BENDAMUSTINE 100 mg	парентерална форма	фл.	20			
6	L01AX03	TEMOZOLOMIDE 100 mg x 5	перорална форма	оп.	300			
8	L01BB02	MERCAPTOPYRINE 50mg x 25	перорална форма	оп.	400			
9	L01BB05	FLUDARABINE 50mg	парентерална форма	фл.	30			
10	L01BB06	CLOFARABINE 1 mg/ml 20ml	парентерална форма	фл.	25	Clofarabin Alvogen, Concentrate for solution for infusion, 1 mg/ml - 20 ml x 1	111.80544	2236.11
11	L01BB07	NELARABINE 5 mg/ml 50ml	парентерална форма	фл.	30			
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.	6000			
15	L01BC05	GEMCITABINE 1000 mg	парентерална форма	фл.	1500			
16	L01BC05	GEMCITABINE 2000 mg	парентерална форма	фл.	50			
17	L01BC05	GEMCITABINE 200 mg	парентерална форма	фл.	50			
18	L01BC06	CAPECITABINE 500 mg x 120	перорална форма	оп.	100			
19	L01BC53	TEYSUNO 20 mg	перорална форма	оп.	10			
20	L01BC53	TEYSUNO 15 mg	перорална форма	оп.	5			
21	L01CA01	VINBLASTINE 10 mg	парентерална форма	фл.	100			

22	L01CA02	VINCRIPTINE 1 mg	парентерална форма	фл.	600			
23	L01CA04	VINORELBINE 50 mg	парентерална форма	фл.	100			
24	L01CB01	ETOPOSIDE 100 mg	парентерална форма	фл.	1200			
25	L01CD01	PACLITAXEL 6mg/ml 16,7ml	парентерална форма	фл.	100			
26	L01CD01	PACLITAXEL 300 mg	парентерална форма	фл.	200			
27	L01CD01	PACLITAXEL 6mg/ml 5ml	парентерална форма	фл.	50			
28	L01CD02	DOCETAXEL 80 mg	парентерална форма	фл.	800	Docetaxel AqVida Concentrate for solution for infusion 20 mg/ml- 4mlx1	0.48260	38.61
29	L01CD02	DOCETAXEL 160 mg	парентерална форма	фл.	50			
30	L01CD02	DOCETAXEL 20 mg	парентерална форма	фл.	50			
31	L01CD04	CABAZITAXEL 60 mg	парентерална форма	фл.	12			
32	L01DB01	DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE 50 mg NON LIPOSOMAL	парентерална форма	оп.	20	Myocet Powder dispersion and solvent for concentrate for dispersion for infusion 50 mgx2	17.44250	1744.25
33	L01DB03	EPIRUBICIN 50 mg	парентерална форма	фл.	100	Episindan Solution for injection 2 mg/ml - 25 mlx1	0.76660	38.33
34	L01DB03	EPIRUBICIN 100 mg	парентерална форма	фл.	700	EPISINDAN Solution for infusion 2 mg/ml - 50 mlx1	0.76660	76.66
35	L01DB06	IDARUBICIN 10 mg	парентерална форма	фл.	30			
36	L01DB06	IDARUBICIN 5 mg	парентерална форма	фл.	30			
37	L01DB07	MITOXANTRONE 20 mg	парентерална форма	фл.	90			
39	L01XA01	CISPLATIN 50 mg	парентерална форма	фл.	3000			
40	L01XA02	CARBOPLATIN 10 mg/ml 15ml	парентерална форма	фл.	900	Carboplatin Actavis Concentrate for solution for infusion 10 mg/ml - 15 mlx1	0.13032	19.55
41	L01XA03	OXALIPLATIN 5mg/ml 10ml	парентерална форма	фл.	200			
42	L01XA03	OXALIPLATIN 5mg/ml 20ml	парентерална форма	фл.	1200	Oxaliplatin Bulgermed VE Concentrate for solution for infusion 5 mg/ml - 20 mx1	0.25360	25.36
43	L01XC03	TRASTUZUMAB 150 mg	парентерална форма - само венозна	фл.	1300			
44	L01XC03	TRASTUZUMAB 600 mg	парентерална форма	фл.	120			

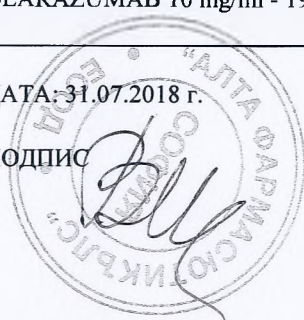
45	L01XC06	CETUXIMAB 5мг/мл - 20 мл	парентерална форма	фл.	1500			
46	L01XC07	BEVACIZUMAB 100 mg	парентерална форма	фл.	220			
47	L01XC07	BEVACIZUMAB 400 mg	парентерална форма	фл.	800			
48	L01XC08	PANITUMUMAB 100 mg	парентерална форма	фл.	600			
49	L01XC11	IPILIMUMAB 200 mg	парентерална форма	фл.	18			
50	L01XC13	PERTUZUMAB 420 mg	парентерална форма	фл.	60			
51	L01XC14	TRASTUZUMAB ENTANSINE 100 mg / 5 ml	парентерална форма	фл.	20			
52	L01XC14	TRASTUZUMAB ENTANSINE 160 mg / 8 ml	парентерална форма	фл.	30			
53	L01XC18	PEMBROLIZUMAB 50 mg	парентерална форма	фл.	200	Keytruda Powder for concentrate for solution for infusion 50 mgx1	60.88560	3044.28
54	L01XC21	RAMUCIRUMAB 10mg/ml - 10 ml	парентерална форма	оп.	160	Cyramza Concentrate for solution for infusion 10 mg/ml – 10 mlъ2	11.50180	2300.36
55	L01XE01	IMATINIB 100mg - за С 44 (други злокач. на кожа); за С 16 (ГИСТ)	перорална форма	опак.	60			
56	L01XE01	IMATINIB 100 mg /за педиатрични пациенти - с Ph+ хронична миелоидна левкемия С 92.1; с остра лимфобластна левкемия С 91.0	перорална форма	опак.	100			
57	L01XE13	AFITINIB 30 мг	перорална форма	опак.	80			
58	L01XE03	ERLOTINIB 100 mg.	перорална форма	опак.	30	Varlota Film coated tablet 100 mgx30	39.60000	792.00
59	L01XE03	ERLOTINIB 150 mg.	перорална форма	опак.	40	Varlota Film coated tablet 150 mgx30	39.60000	1188.00
60	L01XE04	SUNITINIB 12,5 mg	перорална форма	опак.	8			
61	L01XE04	SUNITINIB 25 mg	перорална форма	опак.	12			
62	L01XE04	SUNITINIB 50mg	перорална форма	опак.	24			
63	L01XE05	SORAFENIB 200 mg	перорална форма	опак.	30	Nexavar Film coated tablet 200 mgx112	223.68451	6263.17
64	L01XE06	DASATINIB 50 mg	перорална форма	опак.	40			
65	L01XE07	LAPATINIB 250 mg x140	перорална форма	опак.	50	TYVERB Film coated tablet 250 mgx140	134.75652	3773.18
66	L01XE08	NILOTINIB 200 mg	перорална форма	опак.	10	Tasigna Capsule hard 200 mg x28	0.27084	1516.70
67	L01XE08	NILOTINIB 150 mg	перорална форма	опак.	75	Tasigna Capsule hard 150 mgx28	0.26997	1133.87
68	L01XE10	EVEROLIMUS 10 mg	перорална форма	оп.	60	Afinitor Tablet 10 mgx30	14.72150	4416.45

69	L01XE11	PAZOPANIB 400 mg	перорална форма	оп.	12	VOTRIENT Film coated tablet 400 mgx60	0.20297	4871.28
70	L01XE12	VANDETANIB 100 mg	перорална форма	оп.	30			
71	L01XE12	VANDETANIB 300 mg	перорална форма	оп.	50			
72	L01XE15	VEMURAFENIB 240 mg	перорална форма	опак.	40			
73	L01XE16	CRIZOTINIB 250 mg	перорална форма	опак.	24			
74	L01XE17	AXITINIB 5 mg	перорална форма	опак.	36			
75	L01XE17	AXITINIB 1 mg	перорална форма	опак.	12			
76	L01XE23	DABRAFENIB 75 mg	перорална форма	опак.	24	Tafmlar Capsule hard 75 mgx120	412.00368	12360.11
77	L01XX17	TOPOTECAN 1 mg	перорална форма	опак.	10			
78	L01XX17	TOPOTECAN 4 mg	парентерална форма	фл.	30			
79	L01XX19	IRINOTECAN 20mg/ml 5ml	парентерална форма	фл.	1200	IRINOTECAN ACTAVIS Concentrate for solution for infusion 20 mg/ml - 5 mx1	0.46650	46.65
80	L01XX41	ERIBULIN 0.44 mg/ml - 2 ml	парентерална форма	амп.	200			
81	L01XX43	VISMODEGIB 150 mg	перорална форма	оп.	45			
82	L01XX44	AFLIBERCEPT 100 mg	парентерална форма	фл.	5			
83	L01XX44	AFLIBERCEPT 200 mg	парентерална форма	фл.	120			
84	L02BB04	ENZALUTAMIDE 40 mg	перорална форма	опак.	60	Xtandi Capsule soft 40 mgx112	224.88667	6296.83
85	L02BX03	ABIRATERONE ACETATE 250 mg	перорална форма	опак.	80			
86	L03AA02	FILGRASTIM 30 MU /0.5 ml	парентерална форма	фл.	1400			
87	L03AA13	PEGFILGRASTIM 10 mg/ml	парентерална форма	фл.	200			
88	L03AA14	LIPEGFILGRASTIM 6 mg /0,6 ml	парентерална форма	фл.	20	Lonquex Solution for injection 6 mg/0,6 ml x1 pre-filled syringe with safety device	74.65873	1493.17
89	L03AB04	INTERFERON ALFA-2a - 3 MIU	парентерална форма	фл.	1000			
90	L03AX16	PLERIXAFOR 20mg/ml 1,2ml	парентерална форма	фл.	10			
91	L04AA06	Mycophenolic acid /Mycophenolate mofetil 250 mg	перорална форма	опак.	30			
92	L04AD02	TACROLIMUS 0,5 mg	перорална форма	опак.	10			
93	L04AD03	TACROLIMUS 1mg	перорална форма	опак.	10			
94	L04AX03	METHOTREXATE 100 mg/ml - 10 ml	парентерална форма	фл.	500	METHOTREXATE "EBEWE" Concentrate for solution for infusion 100 mg/ml ~10 mlx1	0.03038	30.38

95	M05BA08	ZOLEDRONIC ACID 4 mg	парентерална форма	фл.	800			
96	M05BX04	DENOSUMAB 120 mg	парентерална форма	фл.	300			
97	V03AF03	CALCIUM FOLINATE 50 mg	парентерална форма	амп.	5000			
98	V03AF03	CALCIUM FOLINATE 100 mg	парентерална форма	амп.	100			
99	L01XE02	GEFITINIB 250 mg	перорална форма	оп.	20			
100	L01BA04	PEMETRAXED 500 mg	парентерална форма	фл.	150			
101	L01BA04	PEMETRAXED 1000 mg	парентерална форма	фл.	20			
102	L01XX46	OLAPARIB 50 mg	перорална форма	оп.	6			
103	B02BX05	ELTROMBOPAG 25 mg x 28	перорална форма	оп.	40			
104	B03XA02	DARBEPOETIN ALFA 300 mcg	парентерална форма	фл.	150			
105	L01BC07	AZACITIDINE 100mg	парентерална форма	фл.	10			
106	L01XC12	BRENTUXIMAB 50mg	парентерална форма	фл.	10			
107	L01XC17	NIVOLUMAB 10 mg/ml - 10 ml	парентерална форма	фл.	100			
108	L01XC17	NIVOLUMAB 10 mg/ml - 4 ml	парентерална форма	фл.	250			
109	L01XE21	REGORAFENIB 40mg / 3x28 film coated tablet	перорална форма	оп.	30	Stivarga Film coated tablet 40 mgx3 x 28	1.49284	5015.94
110	L01XE33	PALBOCICLIB 75 mg; 21Capsule hard	перорална форма	оп.	30			
111	L01XE33	PALBOCICLIB 100 mg; 21Capsule hard	перорална форма	оп.	30			
112	L01XE33	PALBOCICLIB 125 mg 21Capsule hard	перорална форма	оп.	30			
113	L01XE35	OSIMERTINIB 80mg /28film coated tablet	перорална форма	оп.	80			
114	L01XC27	OLARAZUMAB 10 mg/ml - 19 ml	парентерална форма	оп.	100	Lartruvo Concentrate for solution for infusion 10 mg/ml - 19 mlx2	6.65812	2530.09

ДАТА: 31.07.2018 г.

ПОДПИС



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]