

ДОГОВОР ЗА ДОСТАВКА НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Днес, 29.10.20 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 по-долу за краткост **„ЛЕЧЕБНО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ”** от една страна

и

СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД със седалище и адрес на управление гр.София-1756, ул. "Лъчезар Станчев" № 5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда „А”, ет. 12; тел: 02 8133660, факс 02 8133666, ЕИК 103267194; представлявано от Димитър Димитров, чрез пълномощника – Венета Косева с пълномощно № 7985 от дата 09.12.2019 г., наричано по-долу за краткост **„ИЗПЪЛНИТЕЛ”** от друга страна,

на основание чл. 112 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), във връзка с проведен вътрешен конкурентен избор по **Рамково споразумение № РД-11-277** се сключи настоящия договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ И СРОК НА ДОГОВОРА

Чл. 1 (1) ЛЕЧЕБНО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да извърши доставка на следните лекарствени продукти от **Обособена позиция № 2:**

АТС	INN	Начин на приложение	Мярка	Необходим брой мярки
L01XE11	Pazopanib	перорална твърда	mg	576000
L01XE12	Vandetanib	перорална твърда	mg	840000
L01XE13	Afatinib	перорална твърда	mg	110880
L01XE16	Crizotinib	перорална твърда	mg	360000
L01XE17	Axitinib	перорална твърда	mg	8064
L01XE21	Regorafenib	перорална твърда	mg	134400
L01XE24	Ponatinib	перорална твърда	mg	9000
L01XE33	palbociclib	перорална твърда	mg	304500
L01XX17	Topotecan	перорална твърда	mg	200
L01XX41	Eribulin	парентерална	mg	264
L01XX44	Aflibercept	парентерална	mg	6000
L01XX46	Olaparib	перорална твърда	mg	268800
L02BX03	Abiraterone	перорална твърда	mg	3000000
L03AA13	Pegfilgrastim	парентерална	mg	1680
L03AX16	Plerixafor	парентерална	mg	480
L04AD01	Ciclosporin	перорална твърда	mg	225000
L04AD01	Ciclosporin	перорална течна	mg	500000

N02AA01	Morphine	парентерална	mg	120000
N02AB02	Pethidine	парентерална	mg	1200000
N02AB03	Fentanyl	перорална твърда	mg	20
N02AB03	Fentanyl	трансдермална	mcg/h	100000
N02AX02	Tramadol	парентерална	mg	3000000
V03AC01	Deferoxamine	парентерална	mg	50000
V03AF03	Calcium folinate	парентерална	mg	960000

(2) Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок до 31.12.2021 г.

(3) На основание чл. 112, ал. 6 от ЗОП договорът влиза в сила от 02.12.2020 г. за продуктите с АТС L01XE13, L01XE16, L01XE21, L01XE24, L01XE33, L01XX17, L01XX41, L01XX44, L04AD01, N02AA01, N02AB03, N02AX02.

II. ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА ДОСТАВКИТЕ ПО ДОГОВОРА

Чл. 2. (1) Цената на стоките по чл.1 е съгласно ценово предложение на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, неразделна част от договора.

(2) Цената включва стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** при минимален срок на годност не по-кратък от 40 % от обявления от производителя за лекарствени продукти или не по-кратък от 20 % от обявления от производителя за биопродуктите или биоподобните продукти. Минималният срок на годност се определя към датата на всяка доставка на лекарствен продукт.

(3) Общата стойност на доставките по договора е до 3 502 894.52 лева без включен ДДС и до 4 203 473.43 лева с включен ДДС.

(4) Цената по договора е фиксирана, не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на 116 от ЗОП.

(5) В случай, че през времето на действие на съответния договор стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от Позитивния лекарствен списък стане по-ниска от договорената, лечебното заведение – възложител безусловно заплаща лекарствени продукти на по-ниската стойност, считано от:

- датата на влизане в сила на решението на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти (НСЦРЛП);

- датата на актуализацията на Позитивния лекарствен списък по реда на чл. 57, ал. 1 от Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствени продукти (НУПРРРЦЛП) за лекарствени продукти с намалена стойност за опаковка, изчислена на база референтна стойност.

В случаите по предходното изречение, стойността се определя към момента на доставката (подписване на приемо-предавателен протокол).

III. УСЛОВИЯ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

Чл. 3 (1) Плащането по настоящия договор се осъществява чрез банков превод от страна на **ЛЕЧЕБНО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** по посочената в чл. 15, ал. 3 банкова сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

(2) Заплащането на стоките по договора се извършва отложено в срок до 60 /шестдесетия/ ден, след представяне на следните документи:

1. Доставка фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС;

2. Приемателно-предавателни протоколи;

(3) В случай, че посочените в чл. 3, ал. 2 документи са нередовни или не са комплектовани, същите се връщат на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** с приемателно – предавателен протокол за изправяне на нередностите. Срокът по чл.3, ал. 2. започва да тече от датата на представянето на последния изискуем се документ.

(4) При фактуриране на заявените количества лекарствени продукти, по всяка отделна заявка, цената на опаковка не следва да надвишава определената в Позитивния лекарствен списък- Приложение № 2, референтна стойност на опаковка за съответния лекарствен продукт. В случай на изчисляване на стойност по-висока от референтната стойност на опаковка за съответния лекарствен продукт, стойността се намалява и заплаща до стойността на опаковка определена в Позитивния лекарствен списък- Приложение № 2.

IV. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ

Чл. 4 (1) ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ заявява необходимите му количества с писмена заявка до **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**. Заявката се връчва лично срещу подпис на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** или упълномощено от него лице или се изпраща с препоръчано писмо с обратна разписка, по факс или по електронен път.

(2) Всяка отделна доставка, следва да бъде доставена в срок до 7 календарни дни след получаване на заявката от **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** и за количествата и опаковките (съобразно конкретните лекарствени продукти, посочени в техническото предложение на изпълнителя), точно определени в заявката. В случай, че се прави първа доставка от дадена партида на лекарствен продукт, се представя Сертификат за освобождаване на партидата, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ на електронен носител или по електронен път на електронната поща, посочена като адрес за кореспонденция, придружен с превод на български език от фирма, сключила договор с Министерство на външните работи за извършване на официални преводи. Изброените документи се представят в съответното звено, определено от лечебното заведение – възложител. При следващи доставки на лекарствени продукти от същата партида, сертификатът не се представя.

(3) В случай на необходимост от спешна доставка, **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** посочва изрично в заявката, че е необходимо да бъде извършена спешна доставка. В този случай, доставката следва да бъде извършена до 6 часа от получаване на заявката и за количествата и опаковките (съобразно конкретните лекарствени продукти, посочени в техническото предложение на изпълнителя), точно определени в заявката.

(4) **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава, в срок до 1 работен ден, в случаите по ал. 2 и в срок до 1 час, в случаите на ал. 3, след получаването на всяка заявка да уведоми писмено или по факс **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** в случай че не може да извърши доставка или в случай, че не може да спази срокът за извършване на доставката, предмет на конкретната заявка.

(5) Към датата на всяка доставка, остатъчният срок на годност на лекарствените продукти, следва да бъде не по-малък от 40 % /четиридесет на сто/ от обявения от производителя.

(6) Към датата на всяка доставка остатъчният срок на годност на биопроduct или биоподобен продукт, следва да бъде не по-малък от 20 % /двадесет на сто/ от обявения от производителя.

(7) За количества доставени извън заявката по чл. 4, ал.1, **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** няма задължение за плащане.

(8) В случаите по чл. 10, ал. 7 от договора, срокът по ал. 2 и 3 започва да тече от датата на писменото съгласие на **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ**.

V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ

Чл. 5. (1) За място на доставяне на стоките по този договор се определя следния адрес: гр. София, ул. „Бяло море” № 8, УМБАЛ „Царица Йоанна-ИСУЛ” ЕАД – отдел „Болнична аптека”

(2) Рискът от случайното погиване или повреждане на стоките преминава върху **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** от момента на приемането им на мястото на доставяне с приемателно-предавателен протокол.

VI. ДАТА НА ДОСТАВЯНЕ НА СТОКИТЕ

Чл. 6. За дата на доставяне се счита датата, на която стоките са доставени до адреса посочен в чл. 5, ал. 1, при условията на чл. 9, ал. 2.

VII . ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

Чл. 7. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава:

1. Да достави стоките в договорения срок и да ги предаде на **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ**.
2. Да предаде стоките, пакетирани и маркирани в съответния вид, количество и качество на мястото на доставяне.
3. При подписването на договора да представи:
 - а) документи по чл. 112, ал. 1 от ЗОП.
 - б) гаранция за изпълнение, в една от формите, определени в чл. 111, ал. 5 от ЗОП, със срок на валидност 60 дни след изтичане срока на договора, която се освобождава в срок до 60 дни след изпълнение на договора. В случай, че валидността на гаранцията изтича преди договора да бъде изпълнен, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да удължи срока на валидност на гаранцията с толкова дни, така че гаранцията да покрива очаквания срок за изпълнение на договора плюс 60 дни. **Гаранцията е в размер на 3% от стойността на договора без ДДС и възлиза на 105 086.84 лева.**
- (4) Да доставя лекарствени продукти, които отговарят на изискванията на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) – да притежават валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/ 2004 г. на Европейския парламент и Съвета /чл. 23, ал.1 на ЗЛПХМ/.
- (5) Да доставя лекарствени продукти, които са включени в Приложение № 2 на Позитивния лекарствен списък.
- (6) В случай, че се прави първа доставка по дадена партида на лекарствен продукт, да представя Сертификат за освобождаване на партидата, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ на електронен носител или по електронен път на електронната поща, посочена като адрес за кореспонденция, придружен с превод на български език от фирма, сключила договор с Министерство на външните работи за извършване на официални преводи.

VIII. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ

Чл. 8. ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ се задължава:

1. Да приеме доставените в срок и на място стоки, съответстващи по вид, количество и качество на описаното в настоящия договор.
2. Да заплати доставените стоки по реда на чл. 3 от настоящия договор.
3. След приключване изпълнението на договора да освободи гаранцията за изпълнение, без да дължи лихви за срока, през който средствата законно са престояли у него.

IX. ПРИЕМАНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА СТОКИТЕ

Чл. 9. (1) Приемането на стоките се извършва на мястото на доставяне посочено в чл. 5, ал. 1.

(2) ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ или упълномощен от него представител и представител на **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** подписват приемателно-предавателен протокол, удостоверяващ получаването на стоките.

X. КАЧЕСТВО, ГАРАНЦИИ И СРОК НА ГОДНОСТ

Чл. 10. (1) Стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговарят на изискванията на чл. 7, ал. 4 и 5.

(2) Към датата на доставката, остатъчният срок на годност на лекарствените продукти, следва да бъде не по-малък от 40 % /четиридесет на сто/ от обявения от производителя.

(3) В случай на доставка на лекарствения продукт с по – кратък от договорения срок на годност, дължимата неустойка да бъде променена, както следва:

- от 39,99% до 30% - 3 % върху стойността на доставката;
- от 29,99% до 20% - 5 % върху стойността на доставката;
- от 19,99% до 10% - 7 % върху стойността на доставката;
- под 10% - 10 % върху стойността на доставката.

- (4) Остатъчният срок на годност на биопродукт /биоподобен продукт, следва да бъде не по-малък от 20 % /двадесет на сто/ от обявения от производителя към датата на всяка доставка.
- (5) В случай на доставка на биопродукт/биоподобен продукт с по – кратък от договорения срок на годност, дължимата неустойка е както следва:
- от 19,99% до 10% - 2 % върху стойността на доставката;
 - от 9,99% до 5 % - 4 % върху стойността на доставката;
 - под 5% - 6 % върху стойността на доставката.
- (6) **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното пристигане или приемане остатъчният срок на годност е по – малък от определения в чл. 10, ал. 2. и ал. 4 минимален срок на годност.
- (7) Доставката на лекарствен продукт с остатъчен срок на годност по-малък от 10 на сто от обявения от производителя и на биопродукт/биоподобен продукт с остатъчен срок на годност по-малък от 5 на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** стоките няма да бъдат заплащани.
- (8) Искането за писмено съгласие, в случаите на ал. 7, следва да постъпи в **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** в срок до 1 (един) работен ден от получаване на заявката.
- (9) В случаите на спешни доставки посочените в ал. 3 и ал. 5 неустойки не се прилагат.

XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ

Чл. 11. (1) ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ може да предявява рекламации пред **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** за:

- а) количество и некомплектност на стоките или техническата документация (явни недостатъци);
- б) качество (скрити недостатъци):

- при доставяне на стоки не от договорения вид, посочен в чл. 1;
- при констатиране на дефекти при употреба на стоките.

(2) Рекламации за явни недостатъци на стоките се правят от **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ**, в момента на предаването им, за което се съставя протокол, подписан и от двете страни.

(3) Рекламации за скрити недостатъци се правят през целия срок на годност на доставените стоки, като рекламацията се придружава задължително от констативен протокол, издаден от Изпълнителната агенция за лекарствата.

(4) **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** е длъжно да уведоми писмено **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** за установените дефекти в 5 (пет) дневен срок от констатирането им.

(5) В рекламациите се посочва номерът на договора, точното количество на получените стоки с техния партиден номер, основанието за рекламация и конкретното искане на **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ**.

(6) В 5 (пет) дневен срок от получаване на рекламацията, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** следва да отговори на **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** писмено и конкретно дали приема рекламацията или я отхвърля.

(7) При рекламация за явни недостатъци **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен в срок от 2 работни дни от получаване на рекламацията за своя сметка и риск да достави на мястото на доставяне количеството липсващи в доставката / некомплектни договорени стоки.

(8) При рекламация за скрити недостатъци, в случай че **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е приел рекламацията, същият е длъжен в 10 (десет) дневен срок от получаването ѝ да замени доставените недоговорени по вид / дефектни стоки за своя сметка и риск или по преценка на **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** да върне съответната част от заплатената цена, ведно с дължимите лихви.

(9) Изборът на посочените по-горе възможности да се върне съответната част от платеното или да се доставят нови стоки принадлежи на **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** и се упражнява от него под формата на писмено уведомление до **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, като разходите и рисковете по новото доставяне са за сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

(10) Стоките, предмет на рекламация се съхраняват от **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** до уреждане на рекламациите.

ХП. ОТГОВОРНОСТ ПРИ НЕИЗПЪЛНЕНИЕ

Чл. 12. (1) За неизпълнение на задълженията си по настоящия договор с изключение на тези по чл. 10, ал. 2 и ал. 4, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** дължи неустойка в размер на 0.5 % на ден върху стойността на конкретната заявка, но не повече от 10 % (десет процента) от стойността на конкретната заявка, както и обезщетение за претърпените действителни вреди в случаите, когато те надхвърлят договорената неустойка. В случаите по чл. 4, ал. 3, посочената в предходното изречение неустойка в размер на 0.5 % се начислява за всеки час просрочие, но не повече от 10 % (десет процента) от стойността на конкретната заявка, както и обезщетение за претърпените действителни вреди в случаите, когато те надхвърлят договорената неустойка.

(2) Когато при наличие на рекламации, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** не изпълни задълженията си по раздел XI от настоящия договор в срок, същият дължи на **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ-ВЪЗЛОЖИТЕЛ** неустойка в размер на 2 % от цената на стоките, за които са направени рекламациите.

(3) **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** удовлетворява претенциите си относно неизпълнението на договора, както и за заплащане на неустойките от страна на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** като задържа гаранцията за изпълнение по чл. 7, ал. 3, буква “б” от договора, като предприема действия за нейното усвояване. В случай, че стойността на гаранцията за изпълнение не покрива всички дължими от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** неустойки, **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** прихваща дължимите суми от насрещни плащания към **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

(4) При три пъти виновна забава на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, продължила с повече от половината от срока за изпълнение на съответното задължение, в рамките на три месеца **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** има право да прекрати договора едностранно с 15-дневно предизвестие.

(5) **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** има право да прекрати едностранно и без предизвестие настоящия договор в случай на системно неточно изпълнение на задълженията от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** и предявени повече от три рекламации в рамките на три месеца от **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** по реда на глава XI.

(6) В случай, че по отношение на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** настъпят обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, и чл. 55, ал. 1 от Закона за обществените поръчки, **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ-ВЪЗЛОЖИТЕЛ** има право да прекрати едностранно настоящия договор, без писмено предизвестие и без да дължи неустойки.

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

ХПІ. ФОРСМАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА

Чл. 13 (1) Страните по настоящия договор не дължат обезщетение за понесени вреди и загуби, ако последните са причинени в резултат на непреодолима сила.

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

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

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

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

(6) Не представлява "непреодолима сила" събитие, причинено по небрежност или чрез умишлено действие на някоя от страните или техни представители и/или служители, както и недостига на парични средства на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** и **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ**.

XIV. СПОРОВЕ

Чл.14. (1) Възникналите през времетраенето на договора спорове и разногласия между страните се решават чрез преговори между тях. Постигнатите договорености се оформят в писмена форма и се превръщат в неразделна част от договора.

(2) В случай на непостигане на договореност по предходния член, всички спорове, породени от този договор или отнасящи се до него, включително споровете, породени от или отнасящи се до неговото тълкуване, недействителност, неизпълнение или прекратяване ще бъдат разрешавани според българските материални и процесуални закони от компетентния съд по реда на ГПК.

XV. СЪОБЩЕНИЯ

Чл. 15. (1) Всички съобщения между страните, свързани с изпълнението на този договор са валидни, ако са направени в писмена форма и са подписани от упълномощените представители на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** или **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ**.

(2) За дата на съобщението се смята:

- ✓ датата на предаването – при ръчно предаване на съобщението;
- ✓ датата на пощенското клеймо на обратната разписка – при изпращане по пощата;
- ✓ датата на приемането – при изпращане по факс или e-mail.

(3) За валидни адреси за приемане на съобщения и банкови сметки, свързани с настоящия договор се смятат:

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

адрес: гр.София-1756, ул. "Лъчезар Станчев" № 5, тел: 0800 12233, факс: 02 8133785, e-mail: office@sopharmatrading.bg

банкова сметка, посочена от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ: **BIC: RZBBBGSF,**

IBAN: BG97RZBB91551064010532

ЗА ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ- ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

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

(4) При промяна на посочения по ал. 3 адрес или банкова сметка съответната страна е длъжна да уведоми другата в тридневен срок от промяната.

XVI. ДРУГИ УСЛОВИЯ

Чл. 16. (1) Правата и задълженията по настоящия договор не могат да се прехвърлят едностранно на трети лица и подобни актове не пораждаат правно действие без писменото съгласие на другата страна, освен в случаите на обезпечаване (гарантиране) на задължения по банкови кредити.

(2) За неуредените въпроси в настоящия договор се прилага действащото българско законодателство.

XVII. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ-неприложимо

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

Чл. 17. (1) ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИТЕ трябва да отговарят на съответните критерии за подбор съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата.

(2) **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** изисква замяна на **ПОДИЗПЪЛНИТЕЛ**, който не отговаря на условията по ал.1.

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

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

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

(6) **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ** има право да откаже плащане по ал. 3, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за отказа.

(7) Независимо от използването на **ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ** отговорността за изпълнение на договора е на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

XVIII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

Чл. 18. (1) При съставянето на настоящия договор се представиха следните документи:

- ✓ Документи по чл. 112 от ЗОП;
- ✓ Декларация по чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ (когато е приложимо);
- ✓ Гаранция за изпълнение;
- ✓ Техническо и Ценово предложение, неразделна част от договора;
- ✓ Декларации по ЗМИП.

(2) Настоящият договор се състави в три еднообразни екземпляра на български език – един за **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** и два за **ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ**.

ЛЕЧЕБНО ЗАВЕДЕНИЕ – ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

Заличена информация

Заличена информация

Предлагани ценови параметри

ATC	INN	Начин на приложение	Забележка	Мярка	Статус	Ед.цена без ДДС	Ед.цена с ДДС	Необходим брой мярки на ЛЗ	Обща ст-т без ДДС	Обща ст-т с ДДС
L01XE11	Pazopanib	перорална твърда		mg	Валиден	0,169261	0,203113	576000	97494,24	116993,09
L01XE12	Vandetanib	перорална твърда		mg	Валиден	0,844002	1,012802	840000	708961,40	850753,68
L01XE13	Afatinib	перорална твърда		mg	Валиден	2,702630	3,243156	110880	299667,61	359601,14
L01XE16	Crizotinib	перорална твърда		mg	Валиден	0,542589	0,651107	360000	195332,10	234398,52
L01XE17	Axitinib	перорална твърда		mg	Валиден	21,036580	25,243896	8064	169638,98	203566,78
L01XE21	Regorafenib	перорална твърда		mg	Валиден	1,195719	1,434863	134400	160704,66	192845,59
L01XE24	Ponatinib	перорална твърда		mg	Валиден	11,603037	13,923644	9000	104427,33	125312,80
L01XE33	palbociclib	перорална твърда		mg	Валиден	1,621683	1,946020	304500	493802,58	592563,09
L01XX17	Topotecan	перорална твърда		mg	Валиден	46,345833	55,615000	200	9269,17	11123,00
L01XX41	Eribulin	парентерална		mg	Валиден	678,848730	814,618476	264	179216,06	215059,28
L01XX44	Aflibercept	парентерална		mg	Валиден	5,672479	6,806975	6000	34034,88	40841,85
L01XX46	Olaparib	перорална твърда	Capsule, hard	mg	Валиден	0,382361	0,458833	268800	102778,59	123334,31
L02BX03	Abiraterone	перорална твърда		mg	Валиден	0,173132	0,207758	3000000	519395,00	623274,00

L03AA13	Pegfilgrastim	парентерална		mg	Валиден	52,986034	63,583241	1680	89016,54	106819,84
L03AX16	Plerixafor	парентерална		mg	Валиден	381,625918	457,951102	480	183180,44	219816,53
L04AD01	Ciclosporin	перорална твърда		mg	Валиден	0,021044	0,025253	225000	4734,94	5681,93
L04AD01	Ciclosporin	перорална течна		mg	Валиден	0,022486	0,026983	500000	11242,92	13491,50
N02AA01	Morphine	парентерална		mg	Валиден	0,060322	0,072386	120000	7238,60	8686,32
N02AB02	Pethidine	парентерална		mg	Валиден	0,014000	0,016800	1200000	16800,00	20160,00
N02AB03	Fentanyl	перорална твърда		mg	Валиден	77,523480	93,028176	20	1550,47	1860,56
N02AB03	Fentanyl	трансдермална		mcg/h	Валиден	0,089372	0,107246	100000	8937,17	10724,60
N02AX02	Tramadol	парентерална		mg	Валиден	0,006906	0,008287	3000000	20717,50	24861,00
V03AC01	Deferoxamine	парентерална		mg	Валиден	0,008619	0,010343	50000	430,96	517,15
V03AF03	Calcium folinate	парентерална		mg	Валиден	0,087836	0,105403	960000	84322,40	101186,88
									3502894,52	4203473,43

Обособена позиция 2

ATC	INN	Лекарствена форма	Необходим брой мярки на ЛЗ	Мярка /mg, tabl, ml/	Забележка	Статус ПЛС	Избран РУ	РУ	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка	Окончателна опаковка	Наличен в ПЛС
L01XE11	Pazopanib	перорална твърда	576000	mg		Валиден	да	Novartis Europharm Limited, Ирландия	VOTRIENT	400	mg	60	Наличен в ПЛС
									VOTRIENT	200	mg	30	Наличен в ПЛС
L01XE12	Vandetanib	перорална твърда	840000	mg		Валиден	да	Genzyme Europe B.V., Нидерландия	Caprelsa	300	mg	30	Наличен в ПЛС
									Caprelsa	100	mg	30	Наличен в ПЛС
L01XE13	Afatinib	перорална твърда	110880	mg		Валиден	да	Boehringer Ingelheim International GmbH, Германия	Giotrif	40	mg	28	Наличен в ПЛС
									Giotrif	30	mg	28	Наличен в ПЛС
L01XE16	Crizotinib	перорална твърда	360000	mg		Валиден	да	Pfizer Europe MA EEIG, Белгия	Xalkori	250	mg	60	Наличен в ПЛС
L01XE17	Axitinib	перорална твърда	8064	mg		Валиден	да	Pfizer Europe MA EEIG, Белгия	Inlyta	5	mg	56	Наличен в ПЛС
									Inlyta	1	mg	56	Наличен в ПЛС

L01XE21	Regorafenib	перорална твърда	134400	mg		Валиден	да	Bayer AG, Германия	Stivarga	40	mg	3 x 28	Наличен в ПЛС
L01XE24	Ponatinib	перорална твърда	9000	mg		Валиден	да	Incyte Biosciences Distribution B.V., Нидерландия	Iclusig	15	mg	60	Наличен в ПЛС
L01XE33	palbociclib	перорална твърда	304500	mg		Валиден	да	Pfizer Europe MA EEIG, Белгия	Ibrance	125	mg.	21	Наличен в ПЛС
									Ibrance	100	mg	21	Наличен в ПЛС
									Ibrance	75	mg	21	Наличен в ПЛС
L01XX17	Topotecan	перорална твърда	200	mg		Валиден	да	Novartis Europharm Limited, Ирландия	Hycamtin	1	mg	10	Наличен в ПЛС
L01XX41	Eribulin	парентерална	264	mg		Валиден	да	Eisai GmbH, Германия	Halaven	0,44 mg/ml 1 vial x 2 ml	mg	1	Наличен в ПЛС
L01XX44	Aflibercept	парентерална	6000	mg		Валиден	да	Sanofi-Aventis Groupe, Франция	Zaltrap	25 mg/ml - 8 ml	mg	1	Наличен в ПЛС
									Zaltrap	25 mg/ml - 4 ml	mg	1	Наличен в ПЛС
L01XX46	Olaparib	перорална твърда	268800	mg	Capsule, hard	Валиден	да	AstraZeneca AB, Швеция	Lynparza	50	mg	4x112	Наличен в ПЛС
L02BX03	Abiraterone	перорална твърда	3000000	mg		Валиден	да	Janssen-Cilag International N.V., Белгия	Zytiga	500	mg	60	Наличен в ПЛС

									Zytiga	250	mg	120	Отпаднал от ПЛС
L03AA13	Pegfilgrastim	парентерална	1680	mg		Валиден	не	Accord Healthcare S.L.U., Испания					
							да	Amgen Europe B.V., Нидерландия	Neulasta	10 mg/ml-0.6 ml	mg	1 pre-filled syringe with needle guard	Наличен в ПЛС
							не	JUTA Pharma GmbH, Германия					
							не	Mundipharma Biologics S.L., Испания					
							не	Sandoz GmbH, Австрия					
L03AX16	Plerixafor	парентерална	480	mg		Валиден	да	Genzyme Europe B.V., Нидерландия	Mozobil	20 mg/ml - 1,2 ml	mg	1	Наличен в ПЛС
L04AD01	Ciclosporin	перорална твърда	225000	mg		Валиден	да	Novartis Pharma GmbH, Германия	Sandimmun Neoral	25	mg	50	Наличен в ПЛС
									Sandimmun Neoral	50	mg	50	Наличен в ПЛС
L04AD01	Ciclosporin	перорална течна	500000	mg		Валиден	да	Novartis Pharma GmbH, Германия	Sandimmun Neoral	100 mg/ml - 50 ml	-	1	Наличен в ПЛС
N02AA01	Morphine	парентерална	120000	mg		Валиден	да	Софарма АД, България	MORPHINE SOPHARMA	20 mg/ml - 1 ml	-	10	Наличен в ПЛС

									MORPHINE SOPHARMA	20 mg/ml - 1 ml	-	100	Наличен в ПЛС
									MORPHINE SOPHARMA	10 mg/ml - 1 ml	-	10	Отпаднал от ПЛС
									MORPHINE SOPHARMA	10 mg/ml - 1 ml	-	100	Отпаднал от ПЛС
									MORPHINE SOPHARMA	10 mg/ml - 1 ml	-	100	Отпаднал от ПЛС
N02AB02	Pethidine	парентерална	1200000	mg		Валиден	да	Софарма АД, България	LYDOL	50 mg/ml- 2 ml	mg	10	Наличен в ПЛС
									LYDOL	50 mg/ml- 2 ml	mg	50	Наличен в ПЛС
N02AB03	Fentanyl	перорална твърда	20	mg		Валиден	да	Анджелини Фарма България ЕООД, България	Vellofent	133 mcg	mcg	4	Наличен в ПЛС
N02AB03	Fentanyl	трансдермална	100000	mcg/h		Валиден	да	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Victanyl	100 mcg/h	-	5	Наличен в ПЛС
									Victanyl	50 mcg/h	-	5	Наличен в ПЛС
									Victanyl	75 mcg/h	-	5	Наличен в ПЛС
N02AX02	Tramadol	парентерална	3000000	mg		Валиден	не	Stada Arzneimittel AG, Германия					
							да	Софарма АД, България	TRAMALGIN	50 mg/ml-2 ml	-	10	Наличен в ПЛС
V03AC01	Deferoxamine	парентерална	50000	mg		Валиден	да	Novartis Pharma GmbH, Германия	Desferal	500	mg	10	Наличен в ПЛС

[illegible]