

## ДОГОВОР ЗА ДОСТАВКА НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Днес, 05.11.20 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 **„ФЪОНИКС Фарма” ЕООД** със седалище и адрес на управление гр.София-1700, ул. "Околовръстен път" № 199 а, тел: 02 9658100, факс 02 9658828, ЕИК 203283623; представлявано от Веселин Кунев и Юлиан Неделчев – управители, чрез пълномощника Даниела Николова с пълномощно № 246/30.01.2020 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-11-270** 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 № 1:**

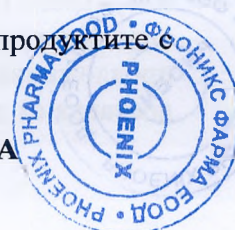
АТС	INN	Начин на приложение	Мярка	Необходим брой мярки
B02BX05	Eltrombopag	перорална твърда	mg	56000
J06BA02	Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm.	парентерална	mg	3400000
L01AX03	Temozolomide	перорална твърда	mg	200000
L01BC06	Capecitabine	перорална твърда	mg	12000000
L01BC07	Azacitidine	парентерална	mg	2000
L01CB01	Etoposide	парентерална	mg	280000
L01DB01	Doxorubicin	парентерална	mg	2000
L01DB07	Mitoxantrone	парентерална	mg	2400
L01XA01	Cisplatin	парентерална	mg	300000
L01XA03	Oxaliplatin	парентерална	mg	220000
L01XC06	Cetuximab	парентерална	mg	400000
L01XC11	Ipilimumab	парентерална	mg	8000
L01XC12	Brentuximab vedotin	парентерална	mg	1000
L01XC17	Nivolumab	парентерална	mg	35200
L01XC26	Inotuzumab ozogamicin	парентерална	mg	12

(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 B02BX05, L01BC06, L01CB01, L01XA01, L01XA03.

(4) На основание чл. 112, ал. 6 от ЗОП договорът влиза в сила от 01.06.2021 г. за продуктите с АТС J06BA02.

### 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 лекарствените 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 3 648 271.07 лева без включен ДДС и до 4 377 925.28 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 лекарствените продукти на по-ниската стойност, считано от:

- датата на влизане в сила на решението на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените 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 лекарствените продукти (НУПРРРЦЛП) за лекарствените 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. Доставна 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 партия, 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 срока 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 109 448.13 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 биопроduct /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 биопроduct/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 биопроduct/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.

## **XII. 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.

### **XIII. 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, 1700, ул. "Околовръстен път" № 199а, тел./факс: 02 9658828, 02 9658999, e-mail: [info.tenders@phoenixpharma.bg](mailto:info.tenders@phoenixpharma.bg)

банкова сметка, посочена от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ: BIC: UNCRBGSF,

IBAN: BG91UNCR96601030899522

**ЗА ЛЕЧЕБНОТО ЗАВЕДЕНИЕ- ВЪЗЛОЖИТЕЛ:**

гр. София, ул. „Бяло море“ № 8, отдел „Болнична аптека“, тел 02 9432429, факс 02 9432117, e-mail: [apteka@isul.eu](mailto: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 поражда 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 отказ.

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





### ХVIII. 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** – Заличена информация

**ИЗПЪЛНИТЕЛ:**

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
B02BX05	Eltrombopag	перорална твърда		mg	Валиден	2,055929	2,467115	56000	115132,03	138158,44
J06BA02	Immunoglobulins, normal human, for intravascular adm.	парентерална	100mg/ml	mg	Валиден	0,074270	0,089124	3400000	252518,00	303021,60
L01AX03	Temozolomide	перорална твърда		mg	Валиден	0,128647	0,154376	200000	25729,33	30875,20
L01BC06	Capecitabine	перорална твърда		mg	Валиден	0,001283	0,001540	12000000	15400,00	18480,00
L01BC07	Azacitidine	парентерална		mg	Валиден	4,066000	4,879200	2000	8132,00	9758,40
L01CB01	Etoposide	парентерална		mg	Валиден	0,105000	0,126000	280000	29400,00	35280,00
L01DB01	Doxorubicin	парентерална	Powder, dispersion and solvent for concentrate for dispersion for infusion	mg	Валиден	4,079000	4,894800	2000	8158,00	9789,60
L01DB07	Mitoxantrone	парентерална		mg	Валиден	2,600000	3,120000	2400	6240,00	7488,00
L01XA01	Cisplatin	парентерална		mg	Валиден	0,178400	0,214080	300000	53520,00	64224,00
L01XA03	Oxaliplatin	парентерална		mg	Валиден	0,182000	0,218400	220000	40040,00	48048,00
L01XC06	Cetuximab	парентерална		mg	Валиден	2,971291	3,565549	400000	1188516,33	1426219,60
L01XC11	Ipilimumab	парентерална		mg	Валиден	109,721250	131,665500	8000	877770,00	1053324,00
L01XC12	Brentuximab vedotin	парентерална		mg	Валиден	107,047473	128,456967	1000	107047,47	128456,97
L01XC17	Nivolumab	парентерална		mg	Валиден	19,900150	23,880180	35200	700485,28	840582,34
L01XC26	Inotuzumab ozogamicin	парентерална		mg	Валиден	18348,551135	22018,261362	12	220182,61	264219,14
									3648271,07	4377925,28

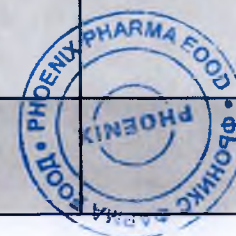




# Обособена позиция 1



ATC	INN	Лекарствена форма	Необходим брой мярки на ЛЗ	Мярка /mg, tablet, ml/	Забележка	Статус ПЛС	Избран РУ	ру	Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка	Окончателна опаковка	Наличен в ПЛС
B02BX05	Eltrombopag	перорална твърда	56000	mg		Валиден	да	Novartis Europharm Limited, Ирландия	REVOLADE	25	mg	28	Наличен в ПЛС
									REVOLADE	50	mg	28	Отпаднал от ПЛС
J06BA02	Immunoglobulin s, normal human, for intravascular adm.	парентерална	3400000	mg	100mg/ml	Валиден	не	Octapharma (IP) Ltd., Обединено Кралство					
							да	Octapharma (IP) SPRL, Белгия	OCTAGAM 10%	100 mg/ml - 50 ml	mg	1	Наличен в ПЛС
									OCTAGAM 10%	100 mg/ml - 20 ml	mg	1	Наличен в ПЛС
L01AX03	Temozolomide	перорална твърда	200000	mg		Валиден	да	Accord Healthcare S.L.U., Испания	Temozolomide Accord	100	mg	5 in bottles	Наличен в ПЛС
							не	Alvogen IP Co S.à.r.l, Люксембург					
							не	Merck Sharp & Dohme B.V., Нидерландия					





						не	Sandoz GmbH, Австрия					
						не	Ромастру Трейдинг ЕООД, България					
L01BC06	Capecitabine	перорална твърда	12000000	mg	Валиден	не	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство					
						да	Accord Healthcare S.L.U., Испания	Capecitabine Accord	500	mg	120	Наличен в ПЛС
						не	Actavis Group PTC ehf., Исландия					
						не	Alvogen IPCo S.à.r.l., Люксембург					
						не	KRKA, d.d., Словения					
						не	Teva B.V., Нидерландия					
						не	Чайкафарма Висококачестве ните лекарства АД, България					
L01BC07	Azacitidine	парентерална	2000	mg	Валиден	да	Celgene Europe B.V., Нидерландия	Vidaza	25 mg/ml	mg	1 vial x 100 mg	Наличен в ПЛС



L01CB01	Etoposide	парентерална	280000	mg		Валиден	да	Accord Healthcare Polska Sp. z o.o., Полша	Etoposide Accord	20 mg/ml - 5 ml	-	1	Наличен в ПЛС
							не	Actavis Group PTC ehf., Исландия					
							не	Cipla (UK) Ltd., Обединено Кралство					
L01DB01	Doxorubicin	парентерална	2000	mg	Powder, dispersion and solvent for concentrate for dispersion for infusion	Валиден	да	Teva B.V., Нидерландия	Myocet	50	mg	2	Наличен в ПЛС
L01DB07	Mitoxantrone	парентерална	2400	mg		Валиден	не	Baxter Oncology GmbH, Германия					
							да	Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG., Австрия	MITOXANTRON "EBEWE"	2 mg/ml - 10 ml	mg	1	Наличен в ПЛС
L01XA01	Cisplatin	парентерална	300000	mg		Валиден	да	Accord Healthcare Polska Sp. z o.o., Полша	Cisplatin Accord	1 mg/ml - 50 ml	mg	1	Наличен в ПЛС





						не	Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия					
L01XA03	Oxaliplatin	парентерална	220000	mg	Валиден	не	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство					
						да	Accord Healthcare Polska Sp. z o.o., Полша	OXALIPLATIN ACCORD	5 mg/ml - 20 ml	mg	1	Наличен в ПЛС
						не	Actavis Group PTC ehf., Исландия					
						не	AqVida GmbH, Германия					
						не	Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия					
						не	Булгермед ВЕ ООД, България					
						не	МС Фарма АД, България					
						не	Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, България					
L01XC06	Cetuximab	парентерална	400000	mg	Валиден	да	Merck Europe B.V., Нидерландия	ERBITUX	5 mg/ml - 20 ml	mg	1	Наличен в ПЛС



L01XC11	Ipilimumab	парентерална	8000	mg		Валиден	да	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG, Ирландия	Yervoy	5 mg/ml-10 ml (50 mg)	mg	1	Наличен в ПЛС
									Yervoy	5mg/ml-40 ml (200 mg)	mg	1vial	Наличен в ПЛС
L01XC12	Brentuximab vedotin	парентерална	1000	mg		Валиден	да	Takeda Pharma A/S, Дания	Adcetris	50	mg	1 vial	Наличен в ПЛС
L01XC17	Nivolumab	парентерална	35200	mg		Валиден	да	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG, Ирландия	Opdivo	10 mg/ml-10 ml	-	1 vial	Наличен в ПЛС
									Opdivo	10 mg/ml-4 ml	-	1 vial	Наличен в ПЛС
L01XC26	Inotuzumab ozogamicin	парентерална	12	mg		Валиден	да	Pfizer Europe MA EEIG, Белгия	BESPONSA	1	mg	1 vial	Наличен в ПЛС

