

ДОГОВОР ЗА ДОСТАВКА НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Днес, 29.10.2020 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-11-270** 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 ярки
B02BX04	Romiplostim	парентерална	mcg	5000
B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	парентерална	mcg	7500
H02AB02	Dexamethasone	парентерална	mg	400000
L01BA04	Pemetrexed	парентерална	mg	90000
L01BB02	Mercaptopurine	перорална твърда	mg	1000000
L01BB05	Fludarabine	парентерална	mg	3000
L01BB07	Nelarabine	парентерална	mg	20000
L01BC02	Fluorouracil	парентерална	mg	10000000
L01BC05	Gemcitabine	парентерална	mg	2220000
L01BC59	Trifluridine/Tipiracil	перорална твърда	tabl	4800
L01CA04	Vinorelbine	парентерална	mg	6000
L01CD04	Cabazitaxel	парентерална	mg	1200
L01DB03	Epirubicin	парентерална	mg	150000
L01DB06	Idarubicin	парентерална	mg	900
L01XA02	Carboplatin	парентерална	mg	150000
L01XC03	Trastuzumab	парентерална	mg	612000
L01XC08	Panitumumab	парентерална	mg	100000
L01XC19	blinatumomab	парентерална	mcg	1848

(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 B02BX04, L01BB02, L01BB05, L01BB07, L01CA04, L01DB03, L01DB06, L01XC08.

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 **2 750 461.59 лева без включен ДДС и до 3 300 553.91 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. 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 спазва 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 82 513,85 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-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

ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

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
B02BX04	Romiplostim	парентерална		mcg	Валиден	4,009028	4,810833	5000	20045,14	24054,17
B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	парентерална		mcg	Валиден	2,546653	3,055983	7500	19099,89	22919,87
H02AB02	Dexamethasone	парентерална		mg	Валиден	0,066803	0,080163	400000	26721,00	32065,20
L01BA04	Pemetrexed	парентерална		mg	Валиден	0,154158	0,184989	90000	13874,18	16649,01
L01BB02	Mercaptopurine	перорална твърда		mg	Валиден	0,031468	0,037761	1000000	31467,50	37761,00
L01BB05	Fludarabine	парентерална		mg	Валиден	2,022576	2,427091	3000	6067,73	7281,27
L01BB07	Nelarabine	парентерална		mg	Валиден	1,875942	2,251130	20000	37518,83	45022,60
L01BC02	Fluorouracil	парентерална		mg	Валиден	0,002436	0,002923	10000000	24358,33	29230,00
L01BC05	Gemcitabine	парентерална		mg	Валиден	0,023992	0,028790	2220000	53261,50	63913,80
L01BC59	Trifluridine/Tipiracil	перорална твърда	15 mg/6,14 mg	tabl	Валиден	47,279081	56,734897	4800	226939,59	272327,51
L01CA04	Vinorelbine	парентерална		mg	Валиден	1,109205	1,331046	6000	6655,23	7986,28
L01CD04	Cabazitaxel	парентерална		mg	Валиден	103,862016	124,634419	1200	124634,42	149561,30
L01DB03	Epirubicin	парентерална		mg	Валиден	0,700307	0,840368	150000	105046,00	126055,20
L01DB06	Idarubicin	парентерална		mg	Валиден	8,868721	10,642465	900	7981,85	9578,22
L01XA02	Carboplatin	парентерална		mg	Валиден	0,120416	0,144499	150000	18062,38	21674,85
L01XC03	Trastuzumab	парентерална	Powder for concentrate for solution for infusion	mg	Валиден	1,969808	2,363770	612000	1205522,70	1446627,24
L01XC08	Panitumumab	парентерална		mg	Валиден	6,253333	7,504000	100000	625333,33	750400,00
L01XC19	blinatumomab	парентерална		mcg	Валиден	107,073590	128,488308	1848	197871,99	237446,39
									2750461,59	3300553,91

Обособена позиция 1

АТС	INN	Лекарствена форма	Необходим брой мярки на ЛЗ	Мярка /mg, табл, ml/	Забележка	Статус ПЛС	Избран ру		Търговско наименование	Количество активно вещество	Мярка	Окончателна упаковка	Наличен в ПЛС
B02BX04	Romiplostim	парентерална	5000	mcg		Валиден	да	Amgen Europe B.V., Нидерландия	NPLATE	250	mcg	1	Наличен в ПЛС
B03XA03	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta	парентерална	7500	mcg		Валиден	да	Roche Registration GmbH, Германия	Mircera	100 µg/0,3 ml	-	1 pre-filled syringe	Наличен в ПЛС
									Mircera	75 µg/0,3 ml	-	1 pre-filled	Наличен в ПЛС
									Mircera	150 µg/0,3 ml	-	1 pre-filled	Наличен в ПЛС
									Mircera	50 µg/0,3 ml	-	1 pre-filled	Наличен в ПЛС
H02AB02	Dexamethasone	парентерална	400000	mg		Валиден	не	KRKA, d.d., Словения					
							да	Софарма АД, България	Dexamethasone Sopharma	4 mg/ml - 1 ml	-	10	Наличен в ПЛС
									Dexamethasone Sopharma	4 mg/ml - 2 ml	-	10	Наличен в ПЛС
L01BA04	Pemetrexed	парентерална	90000	mg		Валиден	не	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство					

							не	Accord Healthcare S.L.U.,					
							да	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Armisarte	25 mg/ml - 40 ml	mg	1	Наличен в ПЛС
									Armisarte	25 mg/ml - 20	mg	1	Наличен в
							не	Alvogen IPCo S.à.r.l, Люксембург					
							не	Eli Lilly Nederland B.V, Нидерландия					
							не	Heaton k.s., Чешка република					
							не	Sandoz GmbH, Австрия					
							не	Новамед Трейдинг ЕООД,					
L01BB02	Mercaptopurine	перорална твърда	1000000	mg		Валиден	да	Aspen Pharma Trading Limited,	Puri-Nethol	50	mg	25	Наличен в ПЛС
L01BB05	Fludarabine	парентерална	3000	mg		Валиден	не	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство					
							да	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Fludarabine Actavis	50	mg	1	Наличен в ПЛС
									Fludarabine Actavis	25 mg/ml-2 ml	mg	1	Отпаднал от ПЛС

							не	Genzyme Europe B.V., Нидерландия					
L01BB07	Nelarabine	парентерална	20000	mg		Валиден	да	Novartis Europharm Limited, Ирландия	Atriance	5 mg/ml-50 ml	-	1 vial	Наличен в ПЛС
									ATRIANCE	5 mg/ml - 50	-	6 vials	Наличен в
L01BC02	Fluorouracil	парентерална	10000000	mg		Валиден	не	Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша					
							да	Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия	5-Fluorouracil EBEWE	50 mg/ml- 20 ml	mg	10	Наличен в ПЛС
									5-Fluorouracil EBEWE	50 mg/ml- 20 ml	mg	10	Отпаднал от ПЛС
									5-FLUOROURACIL "EBEWE"	50 mg/ml - 10 ml	mg	10	Отпаднал от ПЛС
L01BC05	Gemcitabine	парентерална	2220000	mg		Валиден	не	Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша					
							да	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Gemcitabine Actavis	40 mg/ml – 25 ml	mg	1	Наличен в ПЛС
									Gembin	40 mg/ml - 25 ml	mg	1	Отпаднал от ПЛС
									Gembin	40 mg/ml - 5 ml	mg	1	Отпаднал от ПЛС
									Gemcitabine Actavis	40 mg/ml – 50 ml	mg	1	Отпаднал от ПЛС

							не	Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия					
							не	Фрезениус Каби България					
							не	Чайкафарма Висококачествените лекарства АД,					
L01BC59	Trifluridine/Tipiracil	перорална твърда	4800	tabl	15 mg/6,14 mg	Валиден	да	Les Laboratoires Servier,	Lonsurf	15 mg/6,14 mg	-	20	Наличен в ПЛС
									Lonsurf	15 mg/6.14	-	60	Наличен в
L01CA04	Vinorelbine	парентерална	6000	mg		Валиден	да	Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия	VINORELBIN "EBEWE"	10 mg/ml - 5 ml	-	1	Наличен в ПЛС
							не	Активис ЕАД, България					
L01CD01	Paclitaxel	парентерална	143000	mg		Валиден	не	Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o., Полша					
							не	Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия					
							да	Активис ЕАД, България	SINDAXEL	6 mg/ml - 50 ml	-	1	Наличен в ПЛС
									SINDAXEL	6 mg/ml - 16.67 ml	-	1	Отпаднал от ПЛС
							не	Булгермед ВЕ ООД,					
							не	Нео Балканика					

							не	Фрезениус Каби България					
L01CD02	Docetaxel	парентерал на	130000	mg		Валиден	не	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство					
							не	Accord Healthcare S.L.U.,					
							да	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Docetaxel Actavis	20 mg/ml - 8 ml	-	1	Наличен в ПЛС
									DOCETAXEL ACTAVIS	80 mg/4 ml	mg	1	Отпаднал от ПЛС
									DOCETAXEL ACTAVIS	20 mg/1 ml	mg	1	Отпаднал от ПЛС
							не	AqVida GmbH, Германия					
							не	Cipla (UK) Ltd., Обединено Кралство					
							не	Fresenius Kabi Oncology Plc., Обединено Кралство					
							не	Hospira UK Ltd., Обединено					
							не	KRKA, d.d., Словения					
							не	Булгермед ВЕ ООД,					
							не	Новамед Трейдинг ЕООД,					

L01CD04	Cabazitaxel	парентерал на	1200	mg		Валиден	да	Sanofi-Aventis Groupe, Франция	Jevtana	60	mg	1	Наличен в ПЛС
L01DB03	Epirubicin	парентерал на	150000	mg		Валиден	да	Actavis Group PTC ehf., Исландия	Episindan	2 mg/ml - 25 ml	mg	1	Наличен в ПЛС
									EPISINDAN	2 mg/ml - 50	mg	1	Наличен в
							да	Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия	EPIRUBICIN "EBEWE"	2 mg/ml- 25 ml	mg	1	Наличен в ПЛС
							не	Pfizer Enterprises SARL, Люксембург					
							да	Pfizer Europe MA EEIG,	Farmorubicin PFS	2 mg/ml - 25 ml	-	1	Наличен в ПЛС
							не	Актавис ЕАД, България					
L01DB06	Idarubicin	парентерал на	900	mg		Валиден	да	Pfizer Europe MA EEIG,	ZAVEDOS	10	mg	1	Наличен в ПЛС
									ZAVEDOS	5	mg	1	Наличен в
L01XA02	Carboplatin	парентерал на	150000	mg		Валиден	не	Actavis Group PTC ehf., Исландия					
							да	Ebewe Pharma GmbH. N.fg. KG,, Австрия	CARBOPLATIN EBEWE	10 mg/ml-15 ml	mg	1	Наличен в ПЛС

[illegible]