

ДОГОВОР
ЗА ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ И КОНСУМАТИВИ

№РД-11-44/.....26.01.....2015 г.

Днес, 26.01..... 2015 г. в гр. София между:

МИНИСТЕРСТВОТО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО, с адрес: гр. София 1000, пл. "Света Неделя" № 5, БУЛСТАТ 000695317 и ДДС идент. № BG000695317, представлявано от д-р Петър Москов-министър на здравеопазването и Мария Беломорова, директор на дирекция „БС“, наричано по-долу за краткост **“ВЪЗЛОЖИТЕЛ”** от една страна

и

„Л.К.Б.-БЪЛГАРИЯ” ЕООД, със седалище и адрес на управление: гр. София, бул. „Драган Цанков“ №36 и адрес за кореспонденция: гр. София, ул. „Проф. М. Бичев“ №1, ЕИК 121250645, представлявано от Венцислав Карамфилов - управител, наричано по-долу за краткост **“ИЗПЪЛНИТЕЛ”**

на основание чл. 41 от Закона за обществените поръчки и Решение № РД-11-617/17.12.2014 г. на министъра на здравеопазването за определяне на класирането по обособени позиции №№ 1, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 35, 36, 37, 38, 39, 41, 42, 58, 59, 60, 65, 133, 323, 324, 330 и 334 по обществена поръчка с предмет: **“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции**

се сключи настоящият договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

1.1 **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да извърши доставка на медицински изделия и консумативи:

№	Описание	Марка	Единица	Кол-во
A	ДИАГНОСТИТИЧНИ НАБОРИ (КИТОВЕ)			
1	Кит за количествено флуоресцентно определяне на фенилаланин от кръв върху филтърна бланка - (реактиви, стандарти, контроли, консумативи) за НАЛИЧЕН АПАРАТ Victor² D И ВАЛИДИРАН МЕТОД С НИНХИДРИН И ПРЕДВАРИТЕЛНА ЕКСТРАКЦИЯ С ЕТАНОЛ-ЦИНКОВ СУЛФАТ и отчитане в бели плаки - 4800 теста в кит - масов скрининг за ФКУ	PerkinElmer Life Science Wallac Oy NP-4000	кит	16
19	Кит fHCGb , флуориметрично определяне в серум за 96 проби (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат DelfiaXpress ; 96 проби/опакровка в комплект с връхчета за реактиви	PerkinElmer Life Science Wallac Oy 6002-0010	кит	230
20	Кит PAPP-A , флуориметрично определяне в серум за 96 проби (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат DelfiaXpress ; 96 проби/опакровка в комплект с връхчета за реактиви	PerkinElmer Life Science Wallac Oy 6003-0020	кит	150
21	Кит FhCG , флуориметрично определяне в серум за 96 проби, (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен	PerkinElmer Life Science Wallac Oy A097-101	кит	74

	апарат Delfia ;			
22	Кит PAPP-A , флуориметрично определяне в серум за 96 проби, I триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат Delfia ;	PerkinElmer Life Science Wallac Oy A098-201	кит	74
23	Кит за проверка на точността на апарат DelfiaXpress (DelfiaXpress Precision Test -1 com. Run) кит за 1 тест	PerkinElmer Life Science Wallac Oy 3017-0020	кит	4
24	Кит за флуориметрично определяне на hAFP/hCG за серумен скрининг, 96 проби/опакровка, за наличен апарат Delfia	PerkinElmer Life Science Wallac Oy A067-101	кит	65
25	Кит AFP , флуориметрично определяне в серум за 96 проби, II триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат DelfiaXpress ; 96 проби/опакровка в комплект с връхчета за реактиви	PerkinElmer Life Science Wallac Oy 6001-0010	кит	80
26	Китове за количествено определяне на 17-алфа-хидроксипрогестерон от кръв върху филтърна бланка (Neonatal 17-α-ОНР , реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2 , 960 теста в кит.	PerkinElmer Life Science Wallac Oy A024-110	кит	72
35	Китове за количествено определяне на TCX от кръв върху филтърна бланка (Neonatal TSH), реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2 , 960 теста в кит	PerkinElmer Life Science Wallac Oy A032-310	кит	72
36	Китове за количествено определяне на NT4 от кръв върху филтърна бланка (Neonatal T4), реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2 , 960 теста в кит	PerkinElmer Life Science Wallac Oy A065-110	кит	2
37	Китове за количествено определяне на TCX (TSH) в кръвен серум, реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2 , 96 теста в кит	PerkinElmer Life Science Wallac Oy A042-201	кит	10
38	Китове за количествено определяне на T4 в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2 , 96 теста в кит	PerkinElmer Life Science Wallac Oy 1244-030	кит	6
39	Китове за количествено определяне на свободен T4 (FT4) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2 , 96 теста в кит	PerkinElmer Life Science Wallac Oy A061-201	кит	6
41	Китове за количествено определяне на трийодтиронин (T3) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2 , 96 теста в кит	PerkinElmer Life Science Wallac Oy 1244-029	кит	2
42	Китове за количествено определяне на свободен трийодтиронин (FT3) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2 , 96 теста в кит	PerkinElmer Life Science Wallac Oy 1244-063	кит	2
58	Кит за проверка на прецизността на пипетора на апарат DelfiaXpress (DelfiaXpress Carry-Over Test -1 com. Run) кит за 1 тест	PerkinElmer Life Science Wallac Oy 3016-0010	брой	2
59	Кит uE3 , флуориметрично определяне в серум за 96 проби, II триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат DelfiaXpress ; 96 проби/опакровка в комплект с връхчета за реактиви	PerkinElmer Life Science Wallac Oy 6005-0010	кит	80

60	Кит uE3 , флуориметрично определяне в серум, II триместър, за 96 проби/опакровка, за наличен апарат Delfia	PerkinElmer Life Science Wallac Oy A083-301	кит	65
65	Китове за количествено определяне на неонатален имунореактивен трипсин (IRT) от кръв върху филтърна бланка (Neonatal IRT, реактиви, стандарти (0-1000ng/ml), контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 10x96 теста	PerkinElmer Life Science Wallac Oy A005-210	кит	4
Б	РЕАКТИВИ			
133	Контролни серуми за флуориметрично определяне на PAPP-A/ bHCG/AFP – ниска, средна и висока – по три в опаковка за всяка	RANDOX MSS5024 MSS5025 MSS5026	опаковка	20
В	КОНСУМАТИВИ			
323	Спринцовка за DelfiaXpress апарат 250 микролитра	PerkinElmer Life Science Wallac Oy 11710054	брой	2
324	Спринцовка за DelfiaXpress апарат 500 микролитра	PerkinElmer Life Science Wallac Oy 11950501	брой	2
330	Филтър - предпазен за апарат Delfia Washer	PerkinElmer Life Science Wallac Oy	брой	4
334	Филтърни бланки за масов скрининг по образец с филтърна хартия S/S 903	5005-2903	брой	70000

1.2. Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок една година от датата на подписването му.

II. ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА ДОСТАВКИТЕ ПО ДОГОВОРА

2.1. Цената на стоките по чл.1., съгласно представено ценово предложение, е както следва:

№	Описание	Кол.	Цена	Обща стойност
А	ДИАГНОСТИТИЧНИ НАБОРИ (КИТОВЕ)			
1	Кит за количествено флуоресцентно определяне на фенилаланин от кръв върху филтърна бланка - (реактиви, стандарти, контроли, консумативи) за НАЛИЧЕН АПАРАТ Victor² D И ВАЛИДИРАН МЕТОД С НИПХИДРИН И ПРЕДВАРИТЕЛНА ЕКСТРАКЦИЯ С ЕТАНОЛ-ЦИНКОВ СУЛФАТ и отчитане в бели плаки - 4800 теста в кит - масов скрининг за ФКУ	16	6610,00	105 760,00
19	Кит fhCGb , флуориметрично определяне в серум за 96 проби (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат DelfiaXpress ; 96 проби/опакровка в комплект с връхчета за реактиви	230	820,00	188 600,00
20	Кит PAPP-A , флуориметрично определяне в серум за 96 проби (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат DelfiaXpress ; 96 проби/опакровка в комплект с връхчета за реактиви	150	820,00	123 000,00
21	Кит FhCG , флуориметрично определяне в серум за 96 проби, (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат Delfia ;	74	615,00	45 510,00
22	Кит PAPP-A , флуориметрично определяне в серум за 96 проби, I триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат Delfia ;	74	600,00	44 400,00
23	Кит за проверка на точността на апарат DelfiaXpress (DelfiaXpress Precision Test -1 com. Run) кит за 1 тест	4	780,00	3 120,00
24	Кит за флуориметрично определяне на hAFP/hCG за серумен скрининг, 96 проби/опакровка, за наличен апарат Delfia	65	730,00	47 450,00
25	Кит AFP , флуориметрично определяне в серум за 96 проби, II триместър	80	815,00	65 200,00

Делиа

	(калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат DelfiaXpress ; 96 проби/опакровка в комплект с връхчета за реактиви			
26	Китове за количествено определяне на 17-алфа-хидроксипрогестерон от кръв върху филтърна бланка (Neonatal 17- α -OHP, реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имуофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 960 теста в кит.	72	2800,00	201 600,00
35	Китове за количествено определяне на ТСХ от кръв върху филтърна бланка (Neonatal TSH), реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез метода на отложена във времето имуофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 960 теста в кит	72	1760,00	126 720,00
36	Китове за количествено определяне на NT4 от кръв върху филтърна бланка (Neonatal T4), реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез метода на отложена във времето имуофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 960 теста в кит	2	1400,00	2 800,00
37	Китове за количествено определяне на ТСХ (TSH) в кръвен серум, реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез метода на отложена във времето имуофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 96 теста в кит	10	240,00	2 400,00
38	Китове за количествено определяне на T4 в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имуофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 96 теста в кит	6	165,00	990,00
39	Китове за количествено определяне на свободен T4 (FT4) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имуофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 96 теста в кит	6	245,00	1 470,00
41	Китове за количествено определяне на трийодтиронин (T3) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имуофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 96 теста в кит	2	150,00	300,00
42	Китове за количествено определяне на свободен трийодтиронин (FT3) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имуофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 96 теста в кит	2	245,00	490,00
58	Кит за проверка на прецизността на пипетора на апарат DelfiaXpress (DelfiaXpressCarry-Over Test -1 com. Run) кит за 1 тест	2	1175,00	2 350,00
59	Кит uE3 , флуориметрично определяне в серум за 96 проби, II триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат DelfiaXpress ; 96 проби/опакровка в комплект с връхчета за реактиви	80	635,00	50 800,00
60	Кит uE3 , флуориметрично определяне в серум, II триместър, за 96 проби/опакровка, за наличен апарат Delfia	65	360,00	23 400,00
65	Китове за количествено определяне на неонатален имуореактивен трипсин (IRT) от кръв върху филтърна бланка (Neonatal IRT, реактиви, стандарти (0-1000ng/ml), контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имуофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 10x96 теста	4	3465,00	13 860,00
Б	РЕАКТИВИ			
133	Контролни серуми за флуориметрично определяне на PAPP-A/ bHCG/AFP – ниска, средна и висока – по три в опаковка за всяка	20	800,00	16 000,00
В	КОНСУМАТИВИ			
323	Спринцовка за DelfiaXpress апарат 250 микролитра	2	360,00	720,00
324	Спринцовка за DelfiaXpress апарат 500 микролитра	2	360,00	720,00
330	Филтър - предпазен за апарат Delfia Washer	4	50,00	200,00
334	Филтърни бланки за масов скрининг по образец с филтърна хартия S/S 903	7000 0	0,50	35 000,00
ОБЩА СТОЙНОСТ БЕЗ ДДС:				1 102 860,00
ДДС 20%:				220 572,00
ОБЩА СТОЙНОСТ С ДДС:				1 323 432,00

2.2. Цената включва стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до краен получател, при срок на годност не по-малък от 75 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

2.3. Цената е фиксирана и не подлежи на промяна за срока на действие на договора.

2.4. Общата стойност на доставките по договора е до **1 102 860,00** (един милион, сто и две хиляди, осемстотин и шестдесет) лева без включен ДДС, до **1 323 432,00** (един милион, триста двадесет и три хиляди, четиристотин тридесет и два) лева, с включен ДДС.

III. УСЛОВИЯ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

3.1. Заплащането на стоките по сключения договор за доставка се извършва в български лева, по банков път, в срок до 30 дни след представяне на следните документи:

3.1.1. доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС (оригинал и два броя заверени копия);

3.1.2. приемателно-предавателни протоколи, заверени от крайните получатели и съгласувани от, дирекция „Медицински дейности и управление при кризи“;

3.1.3. писмени заявки-разпределения, съгласувани от Министерство на здравеопазването, дирекция „Медицински дейности и управление при кризи“;

3.1.4. обобщен опис на приемателно-предавателните протоколи;

3.1.5. декларация за съответствие от производителя или негов упълномощен представител и/или Сертификат за качество – „СЕ“ маркировка.

3.1.6. сертификат за анализ издаден от производителя, удостоверяващ датата на производство и срока на годност.

3.2. В случай, че посочените по-горе документи са нередовни или не са окомплектовани, същите се връщат на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ с приемно-предавателен протокол за отстраняване на нередностите.

3.3. Срокът за плащане започва да тече от датата на представянето на последния изискуем документ.

IV. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ

4.1. Всяка доставка следва да бъде направена в срок до 10 (десет) работни дни след получаване на писмена заявка – разпределение от Министерство на здравеопазването.

4.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава, в срок до два дни преди всяка доставка да уведоми писмено или по факс ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за извършване на доставките на стоките, предмет на настоящия договор. При невъзможност за извършване на доставките на стоките предмет на настоящия договор да уведоми писмено или по факс ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

4.3. За количества доставени извън заявката – разпределение по чл. 4.1, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ няма задължение за плащане.

4.4. Доставянето на стоки без заявки – разпределения е допустимо само в изключителни случаи, застрашаващи живота и здравето на гражданите и след изрично писмено потвърждение от страна на министъра или съответния ресорен заместник – министър.

4.5. В случаите по чл. 10.3 и 10.4 от договора, срокът по чл. 4.1 започва да тече от датата на писменото съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ

5.1. За място на доставяне на стоките по този договор се определят крайните получатели на територията на цялата страната съгласно конкретните Заявки на Възложителя.

5.2. Рискът от случайното погиване или повреждане на стоките преминава върху ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ от момента на приемането им на мястото на доставяне с приемателно-предавателен протокол.

VI. ДАТА НА ДОСТАВЯНЕ НА СТОКИТЕ

6. За дата на доставяне се счита датата, на която стоките са доставени до крайните получатели, при условията на чл. 9.2.

VII. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

7. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава:

7.1. Да достави стоките в договорения срок и да ги предаде на крайните получатели.

7.2. Да предаде стоките, пакетирани и маркирани в съответния вид, количество и качество на мястото на доставяне.

7.3. При подписването на договора да представи:

а) документи по чл. 47, ал. 10 от ЗОП издадени от компетентните органи;
б) гаранция за изпълнение, в една от формите, определени в чл. 60 от ЗОП, която се освобождава 60 дни след приключване изпълнението на договора. Гаранцията е в размер на 3 % от стойността на договора без ДДС и възлиза на **33 085,80 (тридесет и три хиляди, осемдесет и пет и 0,80) лева.**

7.4. Да доставя изделия, които имат „СЕ” маркировка, съгласно изискванията на действащото законодателство.

7.5. Да доставя стоките със сертификат за качество от производителя, издаден за всяка отделна партида.

VIII. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

8. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава:

8.1. Да приеме доставените в срок и на място стоки, съответстващи по вид, количество и качество на описаното в настоящия договор.

8.2. Да заплати доставените стоки по реда на чл. 3 от настоящия договор.

8.3. 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

9.1. Приемането на стоките се извършва на мястото на доставяне от представител на крайните получатели.

9.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ и представител на крайните получатели подписват приемателно-предавателен протокол, удостоверяващ получаването на стоките.

X. КАЧЕСТВО, ГАРАНЦИИ И СРОК НА ГОДНОСТ

10.1. Качеството на стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговаря на техническите стандарти на производителя, което се удостоверява със сертификат за качество, издаден от компетентен орган в страната на производителя.

10.2. Към датата на доставката, остатъчният срок на годност на стоките предмет на настоящия договор, следва да бъде не по-малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя.

10.3. Доставка с остатъчен срок на годност по-малък от 75 на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, като при липса на такова, възложителят не дължи плащане.

10.4. При доставка на медицински изделия с остатъчен срок на годност по-малък от 75 на сто обявения от производителя, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка, както следва:

- 10.4.1. 74,99 % - 60 % - 20 % върху стойността на доставката;
- 10.4.2. 59,99 % - 50 % - 30 % върху стойността на доставката;
- 10.4.3. 49,99 % - 40 % - 60 % върху стойността на доставката;
- 10.4.4. 39,99 % - 30 % - 75 % върху стойността на доставката;
- 10.4.5. под 30 % - 90 % върху стойността на доставката.

10.5. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ 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. 10.2. минимален срок на годност.

10.6. В случай на безплатно доставяне на някои от стоките по договора, съгласно договореното с ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, същите следва да отговарят на посочените от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ изисквания относно срок на годност и срок на доставка, в съответствие с точки 10.2. и 4.1.

XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ

11.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ 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.

11.2. Рекламации за явни недостатъци на стоките се правят от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, чрез крайните получатели на стоките, в момента на предаването им, за което се съставя протокол, подписан и от двете страни.

11.3. 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.

11.4. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ е длъжен да уведоми писмено ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за установените дефекти в 15 (петнадесет) дневен срок от констатирането им.

11.5. В рекламациите се посочва номерът на договора, точното количество на получените стоки с техния партиден номер, основанието за рекламация и конкретното искане на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

11.6. В 10 (десет) дневен срок от получаване на рекламацията, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ следва да отговори на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ писмено и конкретно дали приема рекламацията или я отхвърля.

11.7. При рекламация за явни недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в едномесечен срок от получаване на рекламацията за своя сметка и риск да достави на мястото на доставяне количеството липсващи в доставката / некомплектни договорени стоки.

11.8. При рекламация за скрити недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в едномесечен срок от получаването ѝ да замени доставените недоговорени по вид / дефектни стоки за своя сметка и риск или по преценка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ да върне съответната част от заплатената цена, ведно с дължимите лихви.

11.9. Изборът на посочените по-горе възможности да се върне съответната част от платеното или да се доставят нови стоки принадлежи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и се упражнява от него под формата на писмено уведомление до ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, като разходите и рисковете по новото доставяне са за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

11.10. Рекламираните стоки се съхраняват от съответния краен получател до уреждане на рекламациите.

XII. ОТГОВОРНОСТ ПРИ НЕИЗПЪЛНЕНИЕ

12.1. За неизпълнение на задълженията си по настоящия договор с изключение на тези по т. 10.2 и т. 10.3, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 0.1 % на ден върху стойността на неизпълненото в договорените срокове задължение, но не повече от 10 % (десет процента) от стойността на неизпълнението, както и обезщетение за претърпените действителни вреди в случаите, когато те надхвърлят договорената неустойка.

12.2. Когато при наличие на рекламации, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не изпълни задълженията си по раздел XI от настоящия договор в срок, същият дължи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ неустойка в размер на 2 % от цената на стоките, за които са направени рекламациите.

12.3. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ удовлетворява претенциите си относно неизпълнението на договора, както и за заплащане на неустойките от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ като задържа гаранцията за изпълнение по чл. 7.3, бук. "б" от договора, след което по съответния ред.

12.4. При виновна забава на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, продължила с повече от половината от срока за изпълнение на съответното задължение, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да развали договора едностранно с 30-дневно предизвестие.

12.5. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ 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 от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по гл. XI.

12.6. В случай, че по отношение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ настъпят обстоятелствата по чл. 47 от Закона за обществените поръчки, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати едностранно настоящия договор, без писмено предизвестие и без да дължи неустойки.

XIII. ФОРСМАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА

13.1. Страните по настоящия договор не дължат обезщетение за понесени вреди и загуби, ако последните са причинени в резултат на непреодолима сила.

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

13.3. "Непреодолима сила" по смисъла на този договор е непредвидено и/или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на договора.

13.4. 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 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.

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

13.6. 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 ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

XIV. СПОРОВЕ

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.

14.2. 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

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 ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

15.2. За дата на съобщението се смята:

15.2.1. датата на предаването – при ръчно предаване на съобщението;

15.2.2. датата на пощенското клеймо на обратната разписка – при изпращане по пощата;

15.2.3. датата на приемането – при изпращане по факс или e-mail.

15.3. За валидни адреси за приемане на съобщения и банкови сметки, свързани с настоящия договор се смятат:

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

„Л.К.Б.-БЪЛГАРИЯ” ЕООД

гр. София 1504

ул. „Проф. М. Бичев” № 1

тел.: 02 9434374

факс: 02 9461585

e-mail: lkb.bg@lkb.eu

Банкова сметка

ОББ АД

IBAN: BG76 UBBS 8423 1010 758710

BIC код UBBS BGSF

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

Министерство на здравеопазването

гр. София 1000

пл. „Света Неделя” № 5

тел.:

факс:

e-mail:

Банкова сметка

БНБ Централно управление

IBAN: BG21BNBG96613300129301-депозити,

BIC код на БНБ – BNBG BGSD

15.4. При промяна на посочените данни по чл. 15.3, съответната страна е длъжна да уведоми другата в тридневен срок от промяната.

XVI. ДРУГИ УСЛОВИЯ

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.

16.2. За неуредените въпроси в настоящия договор се прилага действащото българско законодателство.

XVII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

17.1. Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок една година от датата на подписването му. По отношение на “условия, начин

на плащане и срок на плащане” срокът на действие е съгласно договореното в Раздел III от настоящия договор.

17.2. При съставянето на настоящия договор се представиха следните документи, които са неразделна негова част:

17.2.1. Документи по чл.47, ал.10 от ЗОП;

17.2.2. Гаранция за изпълнение.

17.3. Настоящият договор се състави в три еднообразни екземпляра на български език – един за ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и два за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:


Д-Р ПЕТЪР МОСКОВ
МИНИСТЪР

ИЗПЪЛНИТЕЛ:


ВЕНЦЕСЛАВ КАРАМЕХЛОВ
УПРАВИТЕЛ




МАРИЯ БЕЛОМОРОВА
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ „БС“

Съгласували:


Ваньо Шарков, заместник-министър на здравеопазването

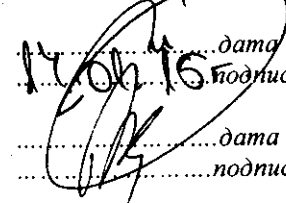
Антон Господинов, и.д. директор на дирекция „ОП“

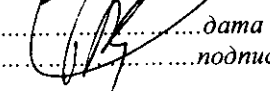
Ивелина Георгиева, директор на дирекция „МДУК“

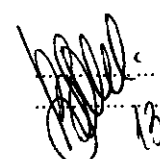
Изготвил:

Ваня Миткова – главен експерт в дирекция „ОП“


..... дата
..... подпис


11.06.15 дата
..... подпис


..... дата
..... подпис


..... дата
13.07.15 подпис