



ДОГОВОР

Днес, 15.03.....2018 г., в гр. Бургас, област Бургас се сключи този договор между:

1. „УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – БУРГАС» АД, със седалище и адрес на управление: гр.Бургас, бул. «Стефан Стамболов» № 73, ЕИК 102274111, представлявано от д-р Бойко Георгиев Миразчийски, в качеството му на Изпълнителен директор и Ани Бъчварова - главен счетоводител, наричан за краткост **БЕНЕФИЦИЕНТ**,
от една страна и от друга страна:

2. „ФЕРОМЕД 1» ЕООД, ЕИК 200763300, със седалище и адрес на управление: гр. Бургас, ж.к. „Лазур” бл.74, ет.10, представлявано от Радостин Желязков – управител, наричано за краткост **ИЗПЪЛНИТЕЛ**,

на основание чл. 112 и следващите от Закона за обществените поръчки (ЗОП) и във връзка с Решение № № VI - Р - 90/20.02.2018г. на изпълнителния директор на «УМБАЛ – Бургас» АД за класиране на предложенията и определяне на изпълнители на обществената поръчка с предмет: **„Закупуване на лични предпазни средства за заетите лица, по Проект BG05M9OP001-1.008-1941 „По-безопасен труд в УМБАЛ-Бургас АД”, финансиран по Оперативна програма "Развитие на човешките ресурси" 2014-2020, процедура "Добри и безопасни условия на труд"**, се сключи настоящият договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

1. **БЕНЕФИЦИЕНТЪТ** възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** приема да осъществи доставка на лични предпазни средства (ръкавици) за заетите лица, детайлно описани в Ценово предложение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ (Приложение № 1), неразделна част от Договора в изпълнение на проект BG05M9OP001-1.008-1941 "По-безопасен труд в УМБАЛ-Бургас АД", финансиран по Оперативна програма Развитие на човешките ресурси 2014-2020, процедура "Добри и безопасни условия на труд".

II. КАЧЕСТВО

2.1. Качеството на личните предпазни средства, предмет на настоящия договор, следва да съответства на изискванията разписани в Техническата спецификация, на БДС, както и на международните стандарти и Закона за медицинските изделия. Да са придружени със сертификат за качество или друг еквивалентен сертификат на системи за управление на качеството на производителя, както и СЕ маркировка или декларация за съответствие, за

продуктите, за които сертификат за качество е неприложим съгласно Директива 93/42/ЕИО и приложимите норми.

III. ЦЕНИ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

3.1. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ се задължава да заплати на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ общата максимална цена в размер на 107 000 лв. (сто и седем хиляди) без включен ДДС, съгласно Ценовото му предложение.

3.2. В цената са включени всички разходи по изпълнение на предмета на договора.

3.3. Плащанията по настоящия договор се извършват в национална валута по банков път с платежно нареждане по следната банкова сметка на Изпълнителя:

Банка: „Сибанк“ АД, гр. Бургас, офис „Зорница“;

IBAN: BG68BUIB9888113780300;

BIC: BUIBBGSF.

3.4. Плащането се извършва както следва:

Плащане от БЕНЕФИЦИЕНТА се извършва в срок до 60 (шестдесет) работни дни след извършена доставка без забележки, и представени следните документи:

- а) Приемо-предавателен протокол, подписан от двете страни или упълномощени от тях лица;
- б) Фактура, издадена от Изпълнителя и подписана от БЕНЕФИЦИЕНТА, съдържаща всички законови реквизити;

Във фактурата трябва да бъде вписан следния текст: „Разходите са по проект BG05M9OP001-1.008-1941 "По-безопасен труд в УМБАЛ-Бургас АД", финансиран по ОП Развитие на човешките ресурси 2014-2020, процедура "Добри и безопасни условия на труд"

- в) Сертификата за качество на изделията.

IV. СРОК И МЯСТО ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ. РИСК.

4.1. Настоящият договор влиза в сила от датата на подписването му от двете страни.

4.2. Срокът за изпълнение на договора е до 20.08.2018г.

4.3. Мястото на изпълнение на доставката е: гр. Бургас, бул. Стефан Стамболов № 73, складова база.

4.4. Всяка отделна заявка за доставка на заявените продукти и предаване на договорената документация е до 20 /двадесет/ часа след получаване на заявка по телекс, факс, електронна поща или друга писмена заявка от БЕНЕФИЦИЕНТА.

4.5. Предаването и приемането на изделията по количества и видове в мястото на доставката се извършва и удостоверява с приемо-предавателен протокол.

4.6. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да уведоми писмено, по факс или електронна поща БЕНЕФИЦИЕНТА за предстоящата експедиция.



4.7. За количества и продукти, доставени от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ извън/без заявка по т.4.4. от договора БЕНЕФИЦИЕНТЪТ няма задължение за плащане.

4.8. Рискът от случайно погиване или повреждане на продуктите ще бъде прехвърлен на БЕНЕФИЦИЕНТА в мястото на доставката след предаването им по реда на т.4.5. от договора.

V. ОПАКОВКА

5.1. Опаковката следва да предпазва изделието от повреди по време на транспортирането им, както и да обезпечава безаварийното им натоварване и разтоварване. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ има право да не приеме изделието/изделията, които не са в цяла и/или повредена опаковка.

VI. РЕКЛАМАЦИИ. ГАРАНЦИИ.

6.1. Остатъчният срок на годност на доставените продукти към деня на доставката е не по-малък от 75% от срока на годност, обявен от производителя.

6.2. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ отказва да приеме заявените продукти, ако в деня на доставката не може да бъде установен остатъчният срок на годност на продуктите или ако този срок е по-малък от посочения в т. 6.1. на договора.

6.3. Доставката на продукт с остатъчен срок на годност по-малък от 30 /тридесет/ на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на БЕНЕФИЦИЕНТА за конкретното количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на БЕНЕФИЦИЕНТА стоките няма да бъдат заплащани.

6.4. Рекламации за явни недостатъци на доставените консумативи се правят в 14 /четирнадесет/ дневен срок от датата на доставяне с протокол.

6.5. Рекламации за скрити недостатъци се правят през целия срок на годност на доставените продукти, като рекламацията се придружава задължително от констативен протокол.

6.6. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ е длъжен да уведоми писмено ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за установените дефекти в 15 /петнадесет/ дневен срок от констатирането им.

6.7. В рекламациите се посочва номера на договора, точното количество на получените стоки с техния фабричен номер, основанието за рекламация и конкретното искане на БЕНЕФИЦИЕНТА. Към рекламациите се прилага копие от сертификата за качество, получен заедно с документите по чл. 3.4 от договора.

6.8. В 5 /пет/ дневен срок от получаване на рекламацията, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ следва да отговори на БЕНЕФИЦИЕНТА писмено и конкретно дали приема рекламацията или я отхвърля.

6.9. Срокът за отстраняване на констатиран дефект е до 10/десет/ работни дни от получаване на рекламация от БЕНЕФИЦИЕНТА.



6.10. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ отстранява констатираните явни или скрити недостатъци за своя сметка, като разходите и рисковете по новото доставяне са за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

VII. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА БЕНЕФИЦИЕНТА

7.1. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ има право да получи изпълнение на предмета на договора в срок, без отклонение от договореното и без недостатъци.

7.2. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ има право да оказва текущ контрол при изпълнението на договора.

7.3. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ се задължава да заплати цената на договора по реда и при условията на раздел III, след приемане на изпълнението по надлежния ред.

7.4. След изтичане срока на настоящия договор, без забележки и претенции от страна на БЕНЕФИЦИЕНТА, същият следва да освободи гаранцията на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за изпълнение на договора в срок от 30 дни от приключването му.

VIII. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

8.1. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ има право да получи договореното възнаграждение по реда и при условията на настоящия договор.

8.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да достави заявените изделия в договорения срок, вид, количество и качество и да извърши договорените дейности – доставка на лични предпазни средства за заетите лица.

8.3. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ не носи отговорност за наранявания или вреди, нанесени на служителите или имуществото на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ по време на изпълнение на предмета на настоящия договор или като последица от него. Бенефициентът не дължи обезщетения или допълнителни плащания извън предвидените по чл. 3.1. от настоящия договор. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ поема цялата отговорност към трети лица, в това число и отговорност за вреди и наранявания от всякакъв характер, понесени от тези лица по време на изпълнение на предмета на настоящия договор.

8.4. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да предприеме всички необходими мерки за избягване на конфликт на интереси, както и да уведоми незабавно Бенефициента относно обстоятелство, което предизвиква или може да предизвика подобен конфликт.

8.5. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да предостави възможност на Управляващия орган, националните одитиращи власти, Европейската комисия, Европейската служба за борба с измамите, Европейската сметна палата, Съвета за координация в борбата с правонарушенията, засягащи финансовите интереси на Европейските общности – Република България и външните одитори да извършват проверки на място на изпълнението на проекта и да извършват пълен одит, ако е нужно, въз основа на оправдателни документи за отчетеното, счетоводни документи и всякакви други документи, имащи отношение към финансирането на проекта. Такива



проверки могат да бъдат извършвани до 5 години след приключване на Оперативната програма.

IX. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

9.1. При подписване на договора ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ представя гаранция за изпълнение на задълженията си по него в уговорените за това срокове, вкл. и за гарантиране на техническите параметри и качество на стоката и извършените дейности, в размер на 1 070 лв. /хиляда и седемдесет лева/ или 1% /един процент/ от цената по т. 3.1. Гаранцията се предоставя под формата на парична сума по сметка на БЕНЕФИЦИЕНТА.

9.2. В случай на неизпълнение на задълженията на Изпълнителя, описани в Раздел VIII от настоящия договор, БЕНЕФИЦИЕНТЪТ има право да прекрати договора с писмено предизвестие и да задържи дадената гаранция за добро изпълнение.

9.3. При условията на предходната алинея, когато неизпълнението на договора е за една или няколко позиции, БЕНЕФИЦИЕНТЪТ го прекратява само в тази му част, като задържа част от гаранцията, пропорционална на неизпълнената част от договора.

9.4. При неизпълнение на чл. 8.2., ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 0,5% на ден върху стойността на неизпълнената доставка, но не повече от 5 % от стойността на неизпълнението.

9.5. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ има право на обезщетение за претърпените действителни вреди в случаите, когато те надхвърлят размера на гаранцията за изпълнение на договора.

9.6. Гаранцията се освобождава в 30 – дневен срок от приключване изпълнението на договора.

X. ИЗМЕНЕНИЕ. ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

10.1 Съгласно чл. 116, ал.1, т. 1 от ЗОП се предвиждат следните възможности за изменение на договора:

1. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ може да заяви доставката на по-големи количества консумативи от една или повече номенклатурни единици/обособени позиции;

2. В случай на цялостна или частична замяна на консумативи, включени в предмета на договора, когато това е в интерес на бенефициента, не води до увеличаване на общата стойност на договора и заменящите артикули съответстват на изискванията на техническите спецификации от обществената поръчка или имат предимства в сравнение със заменяните.

3. При намаляване общата стойност на договора поради намаляване на договорените цени.

4. Бенефициентът има право да удължи срока на сключения договор при условията на обжалване на решението за избор на изпълнител, за срок до влизане в сила на такова. При тези обстоятелства промяна в сключения договор се извършва само в частта касаеща, срока на неговото изпълнение, като останалите клаузи остават непроменени.



5. Извън посочените случаи, Договорът може да бъде изменян с писмено с допълнително споразумение при условията на чл. 116 от Закона за обществените поръчки.

10.2. Настоящият договор може да бъде прекратен при следните условия:

- от всяка от страните едностранно, с 30 дневно писмено предизвестие;
- при наличие на виновно поведение на страна по договора – с 30 дневно писмено предизвестие от изправната страна;
- при двукратно неизпълнение на заявките в пълен обем от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ – от БЕНЕФИЦИЕНТА по реда на чл. 87 от ЗЗД;
- от всяка от страните с 30 дневно писмено предизвестие, при условие че са налице други хипотези, предвидени в действащото българско законодателство;
- с неговото изпълнение;
- по взаимно съгласие между страните, изразено в писмена форма, като страните не си дължат неустойки;
- при настъпване на обективна невъзможност за изпълнение на възложената работа;
- когато са настъпили съществени промени във финансирането на обществената поръчка – предмет на Договора, извън правомощията на Бенефициента, които той не е могъл или не е бил длъжен да предвиди или да предотврати – с писмено уведомление от Бенефициента, веднага след настъпване на обстоятелствата.

XI. НЕУСТОЙКИ

11.1. При невъзможност да изпълни заявката на БЕНЕФИЦИЕНТА ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да изпрати незабавно писмен отказ. В случаите на отказ БЕНЕФИЦИЕНТА има право да закупи отказаните изделия от друг доставчик, като разликата в цените за съответните продукти се заплаща като неустойка от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, който е изпратил писмения отказ за доставка.

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

11.3. Когато ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ просрочи с повече от 5 /пет/ дни изпълнението на заявката за заявените продукти, БЕНЕФИЦИЕНТЪТ може да закупи необходимите продукти или част от продукти, които са необходими по спешност от друг доставчик, като разликата в цените за съответните продукти се заплаща като неустойка от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, който е изпратил писмения отказ за доставка, и ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи и направените други разходи за осъществената по необходимост доставка.

11.4. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ удовлетворява претенциите си относно неизпълнението на договора, както и за заплащане на неустойките от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и/или заплащане на закупени от други доставчици

изделия, при условията на т.11.3, по следния ред: първо чрез прихващане от дължими суми; второ - при липса на такива суми – от гаранцията по т. 9.1. от договора.

11.5. При виновна забава на една от страните, продължила повече от срока за изпълнение на съответното задължение, или повтарящо се повече от 3 /три/ пъти неизпълнение на клаузите от настоящия договор, за което виновната страна е била уведомена писмено, другата страна има право да развали договора едностранно с 30-дневно предизвестие.

11.6. При неизпълнение на задължение за плащане от страна на БЕНЕФИЦИЕНТА, същият дължи неустойка в размер на 0,01 % от стойността на неизпълнението за всеки просрочен ден, но не повече от 2 % или мораторна лихва в размер на 0,01% на ден върху стойността на неизпълнението, но не повече от 2 % от стойността на неизпълнението.

ХІІ. СПОРОВЕ

12.1. Възникналите по време на действието на договора спорове и разногласия между страните се решават чрез преговори между тях. Постигнатите договорености се оформят в писмена форма и са неразделна част от настоящия договор.

12.2. 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 действащото българско законодателство. На основание чл. 117, ал.2 от Гражданско-процесуалния кодекс по имуществени спорове, при и по повод изпълнението на настоящия договор, местната им подсъдност се определя от седалището на БЕНЕФИЦИЕНТА.

ХІІІ. СЪОБЩЕНИЯ

13.1. 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 и/или БЕНЕФИЦИЕНТА.

13.2. 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;
- датата на изпращане – при предаване на съобщението по електронна поща.

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

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:	ЗА БЕНЕФИЦИЕНТА:
Организация „Феромед 1”	Организация – «УМБАЛ –

www.eufunds.bg

Проект: „По-безопасен труд в УМБАЛ-Бургас АД“
BG05M9OP001-1.008-1941, финансиран от Оперативна програма „Развитие на човешките ресурси“, съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския социален фонд



ЕООД		Бургас» АД
Адрес: ж.к. „Лазур” бл.74, ет.10		Адрес: бул.„Ст. Стамболов” №73
Град Бургас		Град Бургас
Пощенски код:8000		Пощенски код: 8000
Държава България		Държава БЪЛГАРИЯ
Тел.: 0876 320282		Тел.: 056 894 718
Факс:		Факс: 056 810 592
Електронна поща: feromed1@abv.bg		Електронна поща: dirmbal@abv.bg
Банкова сметка		Банкова сметка
„Сибанк” АД, гр. Бургас, офис „Зорница”;		„Общинска банка” АД, гр. Бургас
Б.сметка и Б.код: IBAN:BG68BUIB9888113780300; BIC: BUIBBGSF.		IBAN: BG25SOMB91301010002901 BIC:SOMBBGSF

13.4. При промяна на данните по чл.13.3. съответната страна е длъжна да уведоми другата в 3 /три/-дневен срок от промяната.

XIV. СПИСЪК НА ДОГОВОРНИТЕ ДОКУМЕНТИ

14.1.Неразделна част от настоящия договор са следните документи:

- Ценово предложение на Изпълнителя;
- Техническо предложение на Изпълнителя.

XV. ПРОВЕРКИ И ОДИТ ОТ СТРАНА НА ФИНАНСИРАЩАТА ИНСТИТУЦИЯ

15.1.ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да предостави възможност на органите на Финансиращата институция да извършват проверки чрез разглеждане на документацията или чрез проверки на място, относно изпълнението на договора и да извършват пълен одит, ако е нужно, въз основа на оправдателни документи за отчетеното, счетоводни документи и всякакви други документи.

XVI. ДОПЪЛНИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

16.1. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да изпълни поетите ангажименти съобразно сключения договор и с оглед изпълнение на предвидените в проекта цели.

16.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ изпълнява договора с грижата на добър стопанин, при спазване на принципите на икономичност, ефикасност, ефективност, публичност и прозрачност, в съответствие с най-добрите практики в съответната област и с настоящия договор.

16.3. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ не носи отговорност за вреди, понесени от служителите или имуществото на изпълнителя по време на изпълнение на договора или като последица от него. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ не дължи

----- www.eufunds.bg -----

Проект: „По-безопасен труд в УМБАЛ-Бургас АД“
BG05M9OP001-1.008-1941, финансиран от Оперативна програма „Развитие на човешките
ресурси“, съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския социален фонд



обезщетения или допълнителни плащания извън предвидените по договора, свързани с подобни вреди.

16.4. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ поема цялата отговорност към трети лица, в това число и отговорност за вреди от всякакъв характер, понесени от тези лица по време на изпълнение на договора или като последица от него. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ не носи отговорност, произтичащата от искове или жалби вследствие нарушение на нормативни изисквания от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, неговите служители или лица, подчинени на неговите служители, или в резултат на нарушение на правата на трето лице.

16.5. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не предприема каквито и да са дейности, които могат да го поставят в хипотеза на конфликт на интереси по смисъла на чл. 57 от Регламент 966/2012 г. и относимото национално законодателство. При наличие на такъв риск ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ предприема всички необходими мерки за избягване на конфликт на интереси, и уведомява незабавно Бенефициента относно обстоятелство, което предизвиква или може да предизвика подобен конфликт. Конфликт на интереси е налице, когато безпристрастното и обективно упражняване на функциите по договора на което и да е лице, е опорочено поради причини, свързани със семейството, емоционалния живот, политическата или националната принадлежност, икономически интереси или всякакъв друг общ интерес, който то има с друго лице, съгласно чл. 57 от Регламент (ЕС, ЕВРАТОМ) № 966/2012 на Европейския парламент и на Съвета относно финансовите правила, приложими за общия бюджет на Съюза и за отмяна на Регламент (ЕО, Евратом) №1605/2002 на Съвета. Изпълнителят подлежи на финансова санкция за хипотезите, в които за изпълнителя бъде установен недеklarиран конфликт на интереси и когато бъде допуснато в резултат на това опорочаване на процедурите за възлагане на обществени поръчки, напр. при изготвяне на технически спецификации за поръчката, участие на външни консултанти на бенефициента и други подобни.

16.6. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължават да запазят поверителността на всички поверително предоставени документи, информация или други материали за срок не по-малко от три години, считано от 31 декември след предаването на отчетите от страна на Бенефициента, в които са включени разходите по проекта, за проекти, за които сумата на общо допустимите разходи не надвишава левовата равностойност на 1 000 000 евро, за което Бенефициента уведомява изпълнителя;

16.7. Европейската комисия има право на достъп до всички документи, предоставени на бенефициента, като спазва същите изисквания за поверителност. При реализиране на своите правомощия Управляващият орган, Сертифициращият орган, Бенефициентът и Европейската комисия спазват изискванията за защита на личните данни съобразно разпоредбите на чл. 5 от Регламент (ЕС, ЕВРАТОМ) № 966/2012 на Европейския парламент и на Съвета относно финансовите правила, приложими за общия бюджет на

Съюза и за отмяна на Регламент (ЕО, Евратом) №1605/2002 на Съвета и приложимото национално законодателство.

16.8. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ е длъжен да направи всичко необходимо за разгласяване на факта, че договорът се финансира или съфинансира от Европейския социален фонд. Предприетите за тази цел мерки трябва да са в съответствие с приложимите правила за информация и комуникация, предвидени в Приложение XII от Регламент (ЕС) № 1303/2013 на Европейския парламент и на Съвета и Единния наръчник на Бенефициента за прилагане на правилата за информация и комуникация 2014-2020 г.

16.9. Във всички обяви или публикации, свързани с договора, както и на конференции и семинари, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да уточни, че договорът е получил финансиране от Европейския социален фонд чрез Оперативна програма "Развитие на човешките ресурси" 2014-2020.

16.10. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е съгласен Управляващия орган, националните одитни органи, Европейската комисия, Европейската служба за борба с измамите, Европейската сметна палата и външните одитори да публикуват неговото наименование и адрес, предназначението на договора и максималният му размер.

Право на собственост/ползване на резултатите и закупеното оборудване.

16.11. Правото на собственост, включително правата на интелектуална и индустриална собственост върху резултатите от договора, докладите и други документи, свързани с него, възникват за БЕНЕФИЦИЕНТА.

16.12. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ предоставят на Управляващия орган и Сертифициращия орган, националните одитни органи, Европейската комисия, Европейската служба за борба с измамите, Европейската сметна палата и външни одитори правото да ползват свободно и съобразно обхвата на проверката всички документи, свързани с договора, независимо от формата им, при условие, че с това не се нарушават съществуващи права на интелектуална и индустриална собственост.

БЕНЕФИЦИЕНТЪТ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ са длъжни да допускат Управляващия орган, Сертифициращия орган, националните одитни органи, Европейската комисия, Европейската служба за борба с измамите, Европейската сметна палата и външни одитори да проверяват, посредством проучване на документацията им или проверки на място, изпълнението на договора, и да проведат пълен одит, при необходимост, въз основа на разходооправдателните документи, приложени към счетоводните отчети, счетоводната документация и други документи, свързани с финансирането на договора. БЕНЕФИЦИЕНТЪТ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ са длъжни да осигурят наличността на документите в съответствие с изискванията на чл. 140 от Регламент (ЕС) № 1303/2013 на Европейския парламент и на Съвета.

ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да допусне Управляващия орган, Сертифициращия орган, националните одитни органи, Европейската служба за борба с измамите и външни одитори да извършат проверки и инспекции на място в съответствие с процедурите, предвидени в законодателството на

Европейската общност за защита на финансовите интереси на Европейските общности срещу измами и други нарушения и приложимото национално законодателство.

За тази цел ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да предостави на служителите или представителите на Управляващия орган, Сертифициращия орган, националните одитни органи, Европейската комисия, Европейската служба за борба с измамите и Европейската сметна палата, както и на външни одитори достъп до местата, където се осъществява договорът, в това число и достъп до неговите информационни системи, както и до всички документи и бази данни, свързани с финансово-техническото управление на договора, както и да направи всичко необходимо, за да улесни работата им. Достъпът, предоставен на служителите или представителите на Управляващия орган, Сертифициращия орган, националните одитни органи, Европейската комисия, Европейската служба за борба с измамите, Европейската сметна палата и външните одитори трябва да бъде поверителен спрямо трети страни без ущърб на публично-правните им задължения. Документите трябва да се съхраняват на достъпно място и да са картотекирани по начин, който улеснява проверката.

16.13. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ гарантира, че правата на Управляващия орган, Сертифициращия орган, националните одитни органи, Европейската комисия, Европейската служба за борба с измамите, Европейската сметна палата и външните одитори да извършват одити, проверки и проучвания, ще се упражняват равноправно, при еднакви условия и в съответствие с еднакви правила и по отношение на неговите партньори и подизпълнители. Когато партньор или подизпълнител на Изпълнителя е международна организация, се прилагат споразумения за проверки, сключени между тази организация и Европейската комисия.

16.14. Цялата документация по договора се съхранява или под формата на оригинали, или в заверени версии верни с оригинала, на общоприети носители на данни. Съхранението се извършва в съответствие с изискванията на Закона за счетоводството като счетоводната система и документация са налични до изтичане на сроковете за съхранение на документацията, указани в чл.140 от Регламент (ЕС) № 1303/2013.

Всички разходооправдателни и други документи с доказателствена стойност за проекти, за които сумата на допустимите разходи не надвишава левовата равностойност на 1 000 000 евро се съхраняват за период от три години, считано от 31 декември след предаването на отчетите, в които са включени разходите по проекта от страна на УО, за което последният уведомява БЕНЕФИЦИЕНТА.

Сроковете спират да текат в случай на съдебни процедури или по надлежно обосновано искане на Европейската комисия.

XVII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

17.1. Договорът влиза в сила от момента на подписването му от двете страни.

----- www.eufunds.bg -----

Проект: „По-безопасен труд в УМБАЛ-Бургас АД“
BG05M9OP001-1.008-1941, финансиран от Оперативна програма „Развитие на човешките ресурси“, съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския социален фонд



17.2. За случаи, неуредени с разпоредбите на настоящия договор, се прилагат Закона за обществени поръчки, Търговския закон и другите действащи в нормативни актове.

17.3. Настоящият договор, ведно с Приложенията, които са неразделна част от него, се сключи в два еднообразни екземпляра на български език – по един за всяка от страните по него.

БЕНЕФИЦИЕНТ:

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

/д-р Б. Миразчийски/

ГЛ. СЧЕТОВОДИТЕЛ

/А. Бъчварова/

Съгласувал:

/И. Петкова/

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

УПРАВИТЕЛ

/Р. Желязков/

ОБРАЗЕЦ № 8

ДО:
„УМБАЛ - Бургас“ АД
гр. Бургас,

ЦЕНОВА ОФЕРТА

ДО: УМБАЛ БУРГАС АД

ОТ: ФЕРОМЕД1 ЕООД

с адрес: гр. Бургас ж.к. Лазур бл.74 п.к.57

тел.: 056 881386, факс: 056 881386, e-mail: feromed1@abv.bg

ЕИК/БУЛСТАТ: 200763300,

Разплащателна сметка:

IBAN сметка 9888113780300

BIC код на банката BG68BUIB

Банка: СИБАНК АД

Град/клон/офис: Бургас

Адрес на банката: офис Зорница

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото, Ви представяме нашата оферта за участие в обявената от Вас обществена поръчка с предмет: **„Закупуване на лични предпазни**

----- www.eufunds.bg -----

Проект: „По-безопасен труд в УМБАЛ-Бургас АД“
BG05M9OP001-1.008-1941, финансиран от Оперативна програма „Развитие на човешките ресурси“, съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския социален фонд

средства за заетите лица, по Проект BG05M9OP001-1.008-1941 „По-безопасен труд в УМБАЛ-Бургас АД”, финансиран по Оперативна програма "Развитие на човешките ресурси" 2014-2020, процедура "Добри и безопасни условия на труд".

Поемаме ангажимент да изпълним обекта на поръчката в съответствие с изискванията Ви, заложили в Техническите спецификации на настоящата поръчка.

Изпълнението на поръчката ще извършим съгласно предложените цени в **Приложение №1** за доставка на продуктите по обособена позиция №1, Предложените цени са в български лева, без вкл. ДДС, с включени разходи за доставка и всички други дължими данъци и такси при условие на доставка до „УМБАЛ – Бургас” АД - гр. Бургас, болничен склад.

Приемаме да се счита обвързани от задълженията и условията, поети с офертата ни до изтичане на 180 (сто и осемдесет) календарни дни включително от крайния срок за внасяне на предложенията.

Гарантираме, че сме в състояние да изпълним доставката на необходимите количества продукти предмет на договора, за целия срок на договора.

Приложения:

Приложение № 1 „Ценово предложение”.

Дата 17.01.2018г.

ПОДПИС И ПЕЧАТ:



Забележка: Кандидатите задължително трябва да представят ценовото си предложение по утвърдения от Възложителя макет на спецификацията на необходимите консумативи, /Приложение №1/, без да променят името и структурата на таблицата, като премахват или добавят нови редове.

Всеки участник попълва информацията във всички колони за позициите, за които се състезава в конкурса.

Попълненият образец на Приложение №.....- „Предлагани ценови параметри” се подписва и подпечатва от лицето, представляващо участника и прилага в запечатан плик №2 – „Предлагани ценови параметри”

Участник, който не е спазил тези изисквания на Възложителя, ще бъде отстранен от по-нататъшно участие в процедурата.

Приложение №1 към ценова оферта

Доставка на лични предпадни средства за нуждите на УМБАЛ-Бургас АД

№	Наименование на медицинските консумативи	Спецификация на медицинските изделия	Вид на разфасовката и формата на консуматива	Търговското наименование и производител	Прогнозно количество	Ед. Цена без вкл. ДДС	Обща стойност без вкл. ДДС
1	2	3	4	5	6	7	8
ОБОСОВЕНА ПОЗИЦИЯ № 1							
1	Латексови ръкавици нестерилни без пудра	Ръкавици латекс за диагностика	кутия	Semperit	500 000	0,075	37 500
2	Нестерилни нитрилни хирургични ръкавици без пудра	Нестер. нитр. ръкавици без пудра	кутия	Mercator	500 000	0,075	37 500
3	Ръкавици латекс стерилни без пудра - единично опаковани	Стерилни хирургически ръкавици	ед. opak.	Wear Safe	8 000	1,90	15 200
4	Ръкавици латекс стерилни с пудра - единично опаковани	Стерилни хирург. рък. латекс с пудра	ед. opak.	Semperit	24 000	0,7	16 800
Обща сума							107 000





ОБРАЗЕЦ № 7

ДО:
„УМБАЛ - Бургас“ АД
гр. Бургас,

**ПРЕДЛОЖЕНИЕ
ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА**

ОТ: „ФЕРОМЕД 1“ ЕООД, ЕИК 200763300

Гр. Бургас, ж.к. „Лазур“, бл.74, п.к.57,
представявано от Радостин Георгиев Желязков,
в качеството си на управител

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото, Ви представяме нашата техническа оферта за участие в обявената от Вас обществена поръчка с предмет: **„Закупуване на лични предпазни средства за заетите лица, по Проект BG05M9OP001-1.008-1941 „По-безопасен труд в УМБАЛ-Бургас АД“, финансиран по Оперативна програма "Развитие на човешките ресурси" 2014-2020, процедура "Добри и безопасни условия на труд“**, по отношение на обособена позиция № 1, от Техническата спецификация.

Приемаме да се считаме обвързани от задълженията и условията, поети с офертата ни до изтичане на 180 (сто и осемдесет) календарни дни включително от крайния срок за внасяне на предложенията.

Предлагания от срок за изпълнение на доставките, е както следва:
20 /двадесет/ часа.

Предлаганите от нас консумативи са със следния остатъчен срок на годност: не по – малък от 75%.

Забележка: Срокът на годност не следва да е по-малък от 75% към датата на доставка.

Задължаваме се да изпълним доставката на необходимите количества консумативи за целия срок на договора.

----- www.eufunds.bg -----

Проект: „По-безопасен труд в УМБАЛ-Бургас АД“
BG05M9OP001-1.008-1941, финансиран от Оперативна програма „Развитие на човешките ресурси“, съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския социален фонд

Към настоящото предложение прилагаме:

- 1) Приложение №1 към Техническо предложение;
- 2) Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;
- 3) Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор – Образец № 9;
- 4) Декларация за срока на валидност на офертата – Образец № 4;
- 5) Мостри и/или каталози на предлаганите медицински консумативи;
- 6) Заверено от участника копие на ЕС сертификат или еквивалент за нанесена CE маркировка върху изделиято или декларация за съответствие, за продуктите, за които сертификат за качество е неприложим съгласно Директива 93/42/ЕИО и приложимите норми, като върху всеки от сертификатите се изписва за коя обособена позиция и номенклатурна единица е приложим.
- 7) Декларация за съответствие по чл.14 ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или упълномощения му представител.
- 8) Декларация от участника, че поддържа документирана система за проследяване безопасността на медицинските изделия, пуснати на пазара, и за блокиране и изтегляне от пазара на медицинските изделия, показали несъответствие с изискванията за безопасност по смисъла на глава седма от ЗМИ – в свободен текст.

Дата 17.01.2018 г.

ПОДПИС И ПЕЧАТ:



Two additional handwritten signatures are present below the official stamp.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1 към техническа оферта по обособена позиция №1

Доставка на лични предпазни средства за нуждите на УМБАЛ-Бургас АД

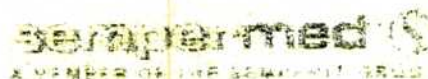
№	Наименование на обособената позиция и съответните номенклатерни единици	Търговско наименование	Производител	Техническа спецификация на продукта	Дата на окл.
		3	4	5	6
1	Латексови ръкавици нестерилни без пудра	SempercareSilk	SEMPERIT	каталог	25.04.2013
2	Нестерилни нитрилни хирургични ръкавици без пудра	nitrilex	MERCATOR	каталог	25.04.2013
3	Ръкавици латекс стер. без пудра-единично опаковани	Intouch	WEAR SAFE	каталог	25.04.2013
4	Ръкавици латекс стер. с пудра-единично опаковани	sempremed	SEMPERIT	каталог	25.04.2013



Two handwritten signatures are present on the page, one above the other.

01 № 1.1.

Превод от английски език

**ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ**Европейска директива за медицински изделия 93/42/ЕИО
Директива за лични предпазни средства 89/686/ЕИОЗаконен производителСемперит Инвестмънтс Ейжа Лтд
8 Журан: Гаун Хол Роуд
в 29-05 до 06 Джей Гн Си Съмнт
Сингапур 609434Упълномощен представител за ЕО:Семперит Технише Продукте ГмбХ
Молесенгтершрасе 22
1031 Виена, Австрия

Този сертификат е валиден за следния продукт:

Не-стерилни ръкавини за прегледи и защита, за еднократна употреба
Класификация: Клас I според ДМИ, категория III според Директива за ЛПС

Sempercare®Silk

	XS	S	M	L	XL
Номер на артикул	8267 60831	8267 60833	8267 60835	8267 60837	8267 60839
Алтернативен номер на артикул	3000005537	3000005538	3000005539	3000005540	3000005541

Настоящото декларираме, на наша собствена отговорност, че продуктът, маркиран с CE, описан тук по-горе, е в съответствие с основните разпоредби (Анекс I) на Директивата за медицински изделия 93/42/ЕИО.

Декларацията, базирана на Анекс II с изключение на (4), Класификация според регламент 5, приложение IX.

Приложими стандарти: EN 455-1:2001; EN 455-2:2015; EN 455-3:2015; EN 455-4:2009; ISO 10993-1:2013; EN ISO 15223-1:2012; EN 1041:2013; EN ISO 14971:2013; DIN ISO 1359-1:2014-08



J. J. J.

DECLARATION OF CONFORMITY

EUROPEAN MEDICAL DEVICE DIRECTIVE 93/42/EEC
PERSONAL PROTECTIVE EQUIPMENT DIRECTIVE 89/686/EEC

Legal Manufacturer:

Semperit Investments Asia Pte Ltd
8 Jurong Town Hall Road
#29-03 to 06 JTC Summit
Singapore 609434

Authorized representative in the EC:

Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.
Modecenterstrasse 22
1030 Vienna, Austria

This certificate is valid for the following product:

Non-sterile examination and protective glove, for single use

Classification: class I according to MDD; category III according to PPE Directive

Sempercure® silk

	X-Small	Small	Medium	Large	X-Large
Article Numbers:	8267 60831	8267 60833	8267 60835	8267 60837	8267 60839
Alternative Article Numbers:	3000005537	3000005538	3000005539	3000005540	3000005541

We hereby declare under sole responsibility that the CE marked product described above conforms with the essential requirements (Annex I) of the directive for medical devices 93/42/EEC.

Declaration based on Annex II excluding (4). Classification according rule 5, appendix IX.

Applied standards: EN 455-1:2001, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, EN 455-4:2009, ISO 10993-1:2013, EN ISO15223-1:2012, EN 1041:2013, EN ISO14971:2013, DIN ISO 2859-1:2014-08

We hereby certify that the CE 0321 marked product described above conforms with the applicable provisions of the directive for personal protective equipment 89/686/EEC and is identical to the PPE which is the subject of the EC certificate of conformity No. 7439 Issue 4 issued by

SATRA Technology Centre, Wyndham way, Telford Way, Kettering, Northamptonshire, NN16 8SD, United Kingdom, ID No. 0321

and is subject to the procedure set out in article 11 A of Directive 89/686/EEC under the supervision of the notified body

SATRA Technology Centre, Wyndham way, Telford Way, Kettering, Northamptonshire, NN16 8SD, United Kingdom, ID No. 0321

Applied standards EN 420:2003+A1:2009, EN 374-1:2003, EN 374-2:2003, EN 374-3:2003, EN 388:2003

Clemens Eichler
Director, SIA (Authorized Signatory)

Issued: Singapore, 2016-07-13

Krystal Heng
Regulatory Affairs Manager, SIA

Semperit Investments Asia Pte Ltd
8 Jurong Town Hall Road • #29-03/04/05/06 The JTC Summit • Singapore 609434
Tel.: +65 6274 4861 • Fax: +65 6274 6977 • www.semperitgroup.com
Registration No. (UEN): 201221964N • GST Registration No.: 201221964N

52017W1.10210915



M.&H.

ЕТ "М. И.Н. - Светослав Василев"
ПРЕВОДИ - София 1000, ул. "Хр. Белчев" N10
България тел. 0888 876692, факс: 9864542
Превод от английски език

011 № 1.1.



Product Service

СЕРТИФИКАТ на ЕО

Пълна система за осигуряване на качеството

Директива 93/42/ЕИО за медицински изделия, Анекс II, с изключение на (4)

(Изделия в класовете Па, Пб или Пв)

№ G1 11 04 13615 088

Производител:

Семперит Технише Produkte ГмбХ
Модесентершрасе 22
1031 Виена
Австрия

Производствени мощности: Семпермед Кфт.

Сомфалви У. 14, 9400 Сопрон, Унгария
Семперит Технише Produkte ГмбХ, отдел
Семпермед
Триестер Бундешшрасе 26, 2632 Вимпасинг, Австрия

Продуктова/и категория/и: Стерилни и нестерилни хирургични ръкавици

Сертифициращият орган на ТЮФ СЮД Продъкт Сървис ГмбХ декларира, че горепосоченият производител е въвел система за осигуряване на качеството на проектирането, производството и крайното проверяване на съответните изделия/категории изделия в съответствие с Директивата за медицински изделия, Анекс II. Тази система за осигуряване на качеството отговаря на изискванията на тази Директива и подлежи на редовен надзор. За маркетинг на изделия от клас III е задължителен сертификат по Анекс II (4). Вж. бележките на гърба.

Доклад №: 71385839
Валидно от: 01.10.2015 г.
Валидно до: 30.09.2018 г.

Дата: 20.09.2015 г. Подпис: /не се чете/
Ханс Хайнер Юнкер

ТЮФ СЮД Продъкт Сървис ГмбХ е нотифициран орган с идентификационен № 0123

TÜV SÜD Product Service GmbH, Цертификайрстеле, Ридлершрасе 65, 80339 Мюнхен, Германия

Аз, долуподписаната Невена Светославова Василева удостоверявам точността на превода от английски на български език на приложеня документ (Удостоверение). Преводът се състои от 1 страница.

Заклет преводач:

Невена Василева





Product Service

EC Certificate

Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex II excluding (4)
(Devices in Class IIa, IIb or IIc)

No. G1 11 04 13615 088

Manufacturer:

Semperit Technische Produkte GmbH

Modecenterstraße 22
1031 Wien
AUSTRIA

Facility(ies):

Sempermed Kft.
Somfaihy U.14, 9400 Sopron, HUNGARY

Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H. Division
Sempermed
Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpasing, AUSTRIA

Product

Sterile and non sterile surgical gloves

Category(ies):

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for design, manufacture and final inspection of the respective devices / device categories in accordance with MDD Annex II. This quality assurance system conforms to the requirements of this Directive and is subject to periodical surveillance. For marketing of class III devices an additional Annex II (4) certificate is mandatory. See also notes overleaf.

Report No.:

71385839

Valid from:

2015-10-01

Valid until:

2018-09-30

H.-H. Junker

Date, 2015-09-20

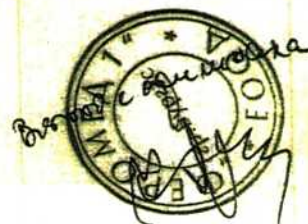
Hans-Heiner Junker

TÜV SÜD Product Service GmbH is Notified Body with identification no. 0123

Page 1 of 1

TÜV SÜD Product Service GmbH · Zertifizierstelle · Ridlerstraße 65 · 80339 München · Germany

TUV®



M.&H.

ЕТ"М. И.Н. - Светослав Василев"
ПРЕВОДИ -София1000,ул. "Хр.Белчев"№10
България тел.0888 876692,факс:9864542

017 1.1.

Превод от английски език

sempermed®
A MEMBER OF THE SEMPERIT-GROUP

ПРОЕКТИРАНИ ОКОЛО ВАШИТЕ РЪЦЕ
РЪКАВИЦИ ЗА ПРЕГЛЕД

[Handwritten signatures]

SEMPERCARE® LATEX ПОРТФОЛИО / не-стерилни	
Наименование на марката	Sempercare® silk
ОСНОВНИ ХАРАКТЕРИСТИКИ НА РЪКАВИЦИТЕ	1) Плътен материал с външна мрежа 2) Високо ниво на комфорт при носене 3) Плътен материал с външно копринено покритие
ОСНОВНА ИНФОРМАЦИЯ	



Реп. №	8267 6083 х
Материал	(„х“: 1 за XS, 3 за S, 5 за M, 7 за L, 9 за XL)
Без пудра / с пудра	Латекс
Дължина	Без пудра
Вътрешно покритие	Средно 240 mm
Повърхност	Копринено покритие
Типични производствени стойности дебелина при длан (дойна)	Гладка, с грапава повърхност на пръстите
Сила на скъване	Средно 14 mm
Типична производствена стойност	Средно 6 N
Среден пръст	0.07 mm
Длан	0.06 mm
Маншет	0.05 mm
Трайност	3 години
Цвят	Бяло
Ускоряващи химикали	☐
ЕТИКЕТИРАНЕ	
ДМИ (Директива за медицинските изделия)	CE Клас I
ЛПС (лични предпазни средства)	CE Категория III Комплексен риск ☐
ASTM	☐
EN 455	



EN 420
EN 374-1, -2
EN 374-3
AQL за малки дупчици (ниво на проверка G1)
Храна
ПРЕПОРЪКИ ЗА ИЗПОЛЗВАНЕ
Болница
Дълготворочна грижа
Медицински персонал
Стоматология
ИНФОРМАЦИЯ ЗА ОПАКОВКА И ТРАНСПОРТ
Налични размери
Бр. / дозатор
Бр. / транспортен кашон

☐ ☐ ☐ 1.5 ☐

☐ ☐

XS/S/M/L/XL

XS/S/M/L: 150 бр. XL: 135 бр.

XS/S/M/L: 1.500 бр. XL: 1.350 бр.

*Вижте списъка за химична устойчивост на www.sempertmed.com

[Signatures]

Аз, долуподписаната Невена Светославова Василева удостоверявам точността на превода от английски на български език на приложенния документ (Пълномощно). Преводът се състои от 1 страница.

Заклет преводач:

[Signature]

Невена Василева



sempermed SYNTETRA LUV

НОВО ИЗМЕРЕНИЕ ЗА КОЖАТА – Много добра кожна поносимост благодарение на използване на нова технология с помощта на фотохимични процеси, предизвикани от UV светлина, позволяващи да се избегне употребата на ускорители при производството на ръкавиците. По този начин се избягват алергичните реакции както към латекс, така и към ускорителите, използвани при стандартните процеси на производство.

ДАННИ ЗА ПРОДУКТА

- Синтетичен вътрешен слой от полиизопрен
- Без талк
- Без контакт с алергизиращи протеини от естествения латекс и ускорителите
- Тактилност, сравнима с тази при естествения латекс
- Удобство и комфорт при носене
- По-малка умора на ръката

ТЕХНИЧЕСКИ ДАННИ

ВИД	Стерилни хирургически ръкавици за еднократна употреба, без талк, със синтетичен вътрешен слой	
МАТЕРИАЛ	Полиизопрен	
ЦВЯТ	Бял	
ФОРМА НА РЪКАВИЦИТЕ	Изцяло анатомична с кръгъл кант	
ДЪЛЖИНА / РАЗМЕР	5 1/2, 6 и 6 1/2 според EN 455-2	мин. 270 мм мин. 280 мм мин. 285 мм
ДЕБЕЛИНА	в областта на дланта	0.20 - 0.25 мм
БАРИЕРНА ФУНКЦИЯ	според EN 455-1	AQL 1.0
ИЗДЪРЖЛИВОСТ НА ОПЪН	според EN 455-2	≥ 9 N
СРОК НА ГОДНОСТ	в оригинална опаковка при съхранение според DIN 7716/ISO 220	3 години
СТЕРИЛИЗАЦИЯ	Гамма лъчи мин. 2.5 Mrad (25 kGy)	
ОПАКОВКА	Лява и дясна ръкавица с обърнати маншети в специална вътрешна опаковка, непронускаща озон, запечатани в плоска опаковка: 40 чифта в кутия, като всеки кашон е с индикатор за стерилизация; транспортен кашон с индикатор за стерилизация: 240 чифта	

НОМЕР НА ПРОДУКТА

размер 5.5 827058521 размер 7.5 827058721
размер 6.0 827058601 размер 8.0 827058801
размер 6.5 827058621 размер 8.5 827058821
размер 7.0 827058701 размер 9.0 827058901

sempermed CLASSIC

УТВЪРДЕНАТА КЛАСИКА – направени по високо развита технология на потапяне гарантираща равна дебелина на стената от пръстите до маншета. Притежават микро-гравеа нехлъзгава повърхност, която подсилва захвата и ги прави изключително удобни за носене. Това дава перфектната тактилна чувствителност и по-малка умора на ръката, дори и при дълги операции. Те са леко напудрени с чисто царевично нишесте с технология на многократно измиване от естествен каучуков латекс.

ДАННИ ЗА ПРОДУКТА

- Леко напудрени с чисто царевично нишесте
- Лесно поставяне и сваляне
- Микро-гравеа нехлъзгава повърхност
- Високо ниво на безопасност
- Идеална анатомична форма
- Отличен захват и максимален комфорт

ТЕХНИЧЕСКИ ДАННИ

ВИД	Стерилни хирургически ръкавици за еднократна употреба, леко напудрени с чисто царевично нишесте	
МАТЕРИАЛ	Естествен каучуков латекс	
ЦВЯТ	Бял	
ФОРМА НА РЪКАВИЦИТЕ	Изцяло анатомична с кръгъл кант	
ДЪЛЖИНА / РАЗМЕР	6 и 6 1/2 според EN 455-2	мин. 260 мм мин. 270 мм мин. 285 мм
ДЕБЕЛИНА	в областта на дланта	мин 0.16 мм
БАРИЕРНА ФУНКЦИЯ	според EN 455-1	AQL 1.5
ИЗДЪРЖЛИВОСТ НА ОПЪН	според EN 455-2	≥ 12 N
СРОК НА ГОДНОСТ	в оригинална опаковка при съхранение според DIN 7716/ISO 220	3 години
СТЕРИЛИЗАЦИЯ	Гамма лъчи мин. 2.5 Mrad (25 kGy)	
ОПАКОВКА	Лява и дясна ръкавица с обърнати маншети в специална вътрешна опаковка, непронускаща озон, запечатани в плоска опаковка: 70 чифта в кутия, като всеки кашон е с индикатор за стерилизация; транспортен кашон с индикатор за стерилизация: 420 чифта	

НОМЕР НА ПРОДУКТА

размер 6.0 826054600 размер 8.0 826054800
размер 6.5 826054620 размер 8.5 826054820
размер 7.0 826054700 размер 9.0 826054900
размер 7.5 826054720



М. & Н.

ЕТ "М. И. Н. - Светослав Василев"

ПРЕВОДИ - София 1000, ул. "Хр. Белчев" N10

България тел. 0888 876692, факс: 9864542

Превод от английски език

017 № 1.1



Product Service

СЕРТИФИКАТ на ЕО

Пълна система за осигуряване на качеството

Директива 93/42/ЕИО за медицински изделия, Анекс II, с изключение на (4)

(Изделия в класовете Ia, Ib или III)

№ G1 11 04 13615 088

Производител:

Семперит Технише Produkte ГмбХ

Модесентерщрасе 22

1031 Виена

Австрия

Производствени мощности: Семпермед Кфт.

Сомфалви У. 14, 9400 Сопрон, Унгария

Семперит Технише Produkte ГмбХ, отдел

Семпермед

Триестер Бундешрасе 26, 2632 Вимпасинг, Австрия

Продуктова/и категория/и: Стерилни и нестерилни хирургични ръкавици

Сертифициращият орган на ТЮФ СЮД Продъкт Сървис ГмбХ декларира, че горепосоченият производител е въвел система за осигуряване на качеството на проектирането, производството и крайното проверяване на съответните изделия/категории изделия в съответствие с Директивата за медицински изделия, Анекс II. Тази система за осигуряване на качеството отговаря на изискванията на тази Директива и подлежи на редовен надзор. За маркетинг на изделия от клас III е задължителен сертификат по Анекс II (4). Вж. бележките на гърба.

Доклад №: 71385839

Валидно от: 01.10.2015 г.

Валидно до: 30.09.2018 г.

Дата: 20.09.2015 г. Подпис: /не се чете/

Ханс Хайнер Юнкер

ТЮФ СЮД Продъкт Сървис ГмбХ е нотифициран орган с идентификационен № 0123

TÜV SÜD Product Service GmbH, Сертифицирайте, Ридлершрасе 65, 80339 Мюнхен, Германия

Аз, долуподписаната Невена Светославова Василева удостоверявам точността на превода от английски на български език на приложенния документ (Удостоверение). Преводът се състои от 1 страница.

Заклет преводач:

Невена Василева

