

МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД - гр. В. Търново
гр. В. Търново 5000, ул. „Ниш“ №1, тел: 062/640922, www.mobaltarnovo.com

ДОКУМЕНТАЦИЯ

ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА
ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:

**„Доставка на медицински консумативи,
необходими за дейността на МОБАЛ „Д-р
Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново за
срок от 24 месеца“**

2017г.

МОБАЛ "Д-Р СТЕФАН ЧЕРКЕЗОВ" АД - ГР. ВЕЛИКО ТЪРНОВО

ОДОБРЯВАМ:
Д-Р СТЕФАН ФИЛЕВ –
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР



ДОКУМЕНТАЦИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА
ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА

Настоящата документация се издава на основание чл. 31 от Закона за обществените поръчки, във връзка с Решение № 305/13.09.2017г., на Изпълнителния директор на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД, за откриване на открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на медицински консумативи, необходими за дейността на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново за срок от 24 месеца“ по общо 581 номенклатурни единици, разделени в 20 (двадесет) обособени групи и Обявление за възлагане на обществената поръчка, изпратено на 13.09.2017г. до Агенцията по обществени поръчки за вписване в Регистъра на обществените поръчки.

Съдържание:

1. Решение № 305/13.09.2017 г. за откриване на открита процедура за възлагане на обществена поръчка.
2. Обявление за обществена поръчка.
3. Обща част
4. Пълно описание на предмета на поръчката и Техническа спецификация- Приложение № 1 и Приложение № 1A.
5. Критерий за оценка на офертите и класиране на офертите - Приложение № 2.
6. Указания за подготовка на оферта - Приложение № 3.
7. Оferта за участие - *Образец № 1*.
8. Административни сведения - *Образец № 2*.
9. Техническо предложение - *Образец № 3*.
10. Техническа спецификация - *Образец № 3A*.
11. Ценово предложение - *Образец № 4*.
12. ЕЕДОП - *Образец № 5*.
13. Декларация по чл. 66, ал.1 от ЗОП - *Образец № 6*.
14. Информация по чл. 101, ал.9 във връзка с §2, т.34 от ДР на ЗОП за съгласие за участие като подизпълнител - *Образец № 7*.
15. Декларация за липса на свързаност с друг участник по чл. 101, ал.11 във връзка с §2, т.45 от ДР на ЗОП за съгласие за участие като подизпълнител - *Образец № 8*.
16. Декларация по чл.3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата , регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим - *Образец № 9*.
17. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор съгласно чл.39, ал.3, т.1, б. В от ППЗОП - *Образец № 10*.
18. Декларация за срок на валидност на офертата съгласно чл. 39, ал.3, т.1, б. г от ППЗОП - *Образец № 11*.
19. Декларация по чл.102, ал.1 от ЗОП - *Образец № 12*.
20. Проект на договор за обществена поръчка

ОБИЩА ЧАСТ

I. Подготовка на офертата

1. При изготвяне на офертата участникът трябва да се придържа точно към условията, обявени от възложителя в документацията.

2. Участникът трябва да проучи всички указания, образци, условия /спецификации и др./ в документацията. Невъзможността да предостави цялата информация, изисквана в документацията или представянето на оферта, неотговаряща на документацията, при всички случаи е рисък за участника и може да доведе до отстраняването му.

3. Офертата следва да отговаря на изискванията, посочени в обявленietо за откриване на процедурата, настоящите указания, и да бъде оформена по приложените към документацията образци.

4. Офертата се представя на български език.

5. Всяко оферта трябва да съдържа техническо и ценово предложение. Към офертата си участниците представят и информация относно личното състояние критериите за подбор. При изготвяне на офертата всеки участник трябва да се придържа точно към обявените от възложителя условия.

6. При подаване на оферта участникът декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В него се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя, и се посочват националните бази данни, в които се съдържат декларирани обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

6.1. Когато изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при разлике в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата.

6.2. В случаите по т.6.1., когато се подава повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.

7. Съгласно чл. 101, ал. 8-11 ЗОП, всеки участник в процедура за възлагане на обществена поръчка има право да представи само една оферта. Лице, което участва в обединение или е дало съгласие да бъде подизпълнител на друг участник, не може да подава самостоятелно оферта. В процедура за възлагане на обществена поръчка едно физическо или юридическо лице може да участва само в едно обединение. Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни участници в една и съща процедура.

Забележка: Съгласно разпоредбата на § 2, т. 45 от Допълнителните разпоредби на ЗОП, по смисъла на закона „свързани лица“ са тези по смисъла на §1, т.13 и 14 от допълнителните разпоредби на Закона за публичното предлагане на ценни книжа, а именно :

- а) лицата, едното от които контролира другото лице или негово дъщерно дружество;
- б) лицата, чиято дейност се контролира от трето лице;
- в) лицата, които съвместно контролират трето лице;

г) съпрузите, родителите по права линия без ограничения, родителите по сребрена линия до четвърта степен включително и родителите по сватовство до четвърта степен включително.

„Контрол“ е налице, когато едно лице:

- а) притежава включително чрез дъщерно дружество или по силата на споразумение с друго лице, над 50 на сто от броя на гласовете в общото събрание на едно дружество или друго юридическо лице; или
- б) може да определя пряко или непряко повече от половината от членовете на управлятелния или контролния орган на едно юридическо лице; или
- в) може по друг начин да упражнява решаващо влияние върху вземането на решения във връзка с дейността на юридическото лице.

8. В процедурата за възлагане на обществена поръчка могат да участват български или чуждестранни физически или юридически лица или техни обединения, както и всяко друго образувание, което има право да изпълнява доставки съгласно законодателството на държавата, в която то е установено.

9. В случай, че участникът участва като обединение, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, съответствието с критериите за подбор се доказва от обединението участник, а не от всяко от лицата, включени в него, с изключение на съответна регистрация, представяне на сертификат или друго условие, необходимо за изпълнение на поръчката, съгласно изискванията на нормативен или административен акт и съобразно разпределението на участието на лицата при изгълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединението.

Възложителят не поставя каквото и да е изисквания относно правната форма, под която обединението ще участва в процедурата за възлагане на поръчката.

Когато участникът е обединение, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, се представя учредителния акт, споразумение и/или друг приложим документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, както и следната информация във връзка с конкретната обществена поръчка:

9.1. правата и задълженията на участниците в обединението;

9.2. дейностите, които ще изпълнява всеки член на обединението;

9.3. уговоряне на солидарна отговорност между участниците в обединението.

Когато участникът е обединение, което не е юридическо лице, следва да бъде определен и посочен партньор, който да представлява обединението за целите на настоящата обществена поръчка.

В случай че обединението е регистрирано по БУЛСТАТ преди датата на подаване на оферата за настоящата обществена поръчка, се посочва БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установлен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата. В случай, че обединението не е регистрирано по БУЛСТАТ, при възлагане изпълнението на дейностите, предмет на настоящата обществена поръчка, участникът следва да извърши регистрацията по БУЛСТАТ, след уведомяването му за извършеното класиране и преди подписване на договора за възлагане на поръчката.

10. На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да се позовава на капацитета на трети лица по отношение на критериите, свързани с техническите способности и професионална компетентност. Съгласно чл. 65, ал 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът се позовава на техния капацитет, както и за тях трябва да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл 67, ал. 2 ЗОП). В случай че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения;

11. На основание чл. 66, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като следва да удостовери това в офертата си, както и дела от поръчката, който ще му/им възложи. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл. 66, ал.2 от ЗОП 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. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл 67, ал. 2 ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя.

12. Всеки участник има право да представи само една оферта по обекта на процедурата.

13. До участие се допуска всяко българско и чуждестранно физическо или юридическо лице, което е регистрирано като търговец по Търговския закон или по националното си законодателство, както и техни обединения.

14. Участниците - при поискване от страна на възложителя, са длъжни да представят необходимата информация относно правно-организационната форма, под която осъществяват дейността си, както и списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат.

15. Офертата (вкл. Ценовото предложение), всички документи, съдържащи се в нея, се подписват от лицето, което представлява участника, съгласно документа за регистрация, resp. удостоверилието за актуална съдебна регистрация (документ за самоличност - за физическите лица), или от надлежно упълномощено лице или лица, като в офертата се прилага нотариално заверено изрично пълномощно на упълномощеното (-ите) лице (-а), изготвено за целите на настоящата процедура и отразяващо данните за същата.

16. Документите, свързани с участието в процедурата, се представят от участника, или от упълномощен от него представител - лично или чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка, на адреса, посочен от възложителя.

17. Документите по т.16 се представят в запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

- наименованието на участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
- адрес за кореспонденция, телефон и по възможност - факс и електронен адрес;
- наименованието на поръчката и обособените позиции и номенклатурни единици, за които се подават документите.

Опаковката включва документите по чл. 39, ал. 2 и ал. 3, т. 1 от ППЗОП, опис на представените документи, както и отделен запечатан непрозрачен плик с надпис "Предлагани ценови параметри", който съдържа ценовото предложение по чл. 39, ал. 3, т. 2 от ППЗОП.

За получените оферти за участие при възложителя се води регистър, в който се отбелязват:

- подател на офертата за участие;
- номер, дата и час на получаване;
- причините за връщане на офертата, когато е приложимо.

18. При получаване на офертата върху опаковката се отбелязват поредният номер, датата и часът на получаването, за което на приносителя се издава документ.

19. Не се приемат оферти, които са представени след изтичане на крайния срок за получаване или са в незапечатана опаковка или в опаковка с нарушена цялост.

20. Когато към момента на изтичане на крайния срок за получаване на оферти пред мястото, определено за тяхното подаване, все още има чакащи лица, те се включват в списък, който се подписва от представител на възложителя и от присъстващите лица. Офертите на лицата от списъка се завеждат в регистъра. Не се допуска приемане на оферти от лица, които не са включени в списъка.

21. Получените оферти се предават на председателя на комисията, за което се съставя протокол с данните по регистъра. Протоколът се подписва от предаващото лице и от председателя на комисията.

II. Документацията за участие. Разяснения, във връзка с подготвяне на офертата. Подаване на офертата

1. Възложителят предоставя неограничен, пълен, безплатен и пряк достъп чрез електронни средства до документацията за обществената поръчка от датата на публикуване на обявленето в "Официален вестник" на Европейския съюз. На всички заинтересовани лица се предоставя неограничен, пълен, безплатен и пряк достъп по електронен път до документацията за участие в процедурата на следния интернет адрес на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД: <http://mobaltarnovo.nit.bg>, рублика обществени поръчки.

2. Лицата могат да поискат писмено от възложителя разяснения по решението, обявленето, документацията за обществената поръчка и описателния документ до 10 дни преди изтичане на срока за получаване на оферти.

3. Възложителят предоставя разясненията в 4-дневен срок от получаване на искането, но не по-късно от 6 дни преди срока за получаване на оферти. В разясненията не се посочва лицето, направило запитването.

4. Възложителят не предоставя разяснения, ако искането е постъпило след срока по т.2.

5. Разясненията се предоставят чрез публикуване на профил на купувача.

6. Възложителят може, по собствена инициатива или по искане на заинтересовано лице, еднократно да направи промени в обявленето, с което се оповестява откриването на процедурата, в документацията за обществената поръчка и в описателния документ.

7. Заинтересованите лица могат да правят предложения за промени в документите по т.6 в 10-дневен срок от публикуването на обявленето в РОП, с което се оповестява откриването на процедурата.

8. Възложителят изпраща за публикуване в РОП обявленето за изменение или допълнителна информация и решението, с което то се одобрява, в 14-дневен срок от публикуването в РОП на обявленето, с което се оповестява откриването на процедурата.

9. След изтичането на сроковете по т.8 възложителят може да публикува многократно обявления за изменение или допълнителна информация за промени в условията на процедурата само когато удължава обявените срокове.

10. Възложителят удължава сроковете за получаване на оферти, когато:
- в случаите по т.6 са внесени съществени изменения в условията по обявената поръчка, които налагат промяна в офертите на участниците;

- са поискани своевременно разяснения по условията на процедурата и те не могат да бъдат представени в срока по т.3.

Удължаването на срока трябва да е съобразено с времето, необходимо на лицата да се запознаят и да отразят разясненията или промените при изготвяне на офертите.

11. Не се изиска удължаване на сроковете, когато разясненията не налагат съществени промени в офертите или когато те са предоставени в случаите по чл. 33, ал. 3 от ЗОП.

12. Възложителят може да удължи обявените срокове в процедурата, когато в първоначално определения срок няма постъпили оферти.

13. С публикуването на обявленето за изменение или допълнителна информация се смята, че всички заинтересовани лица са уведомени.

14. Офертата се представя съгласно изискванията на чл. 47 от ГПЗОП.

15. Офертата се представя в писмен вид, на хартиен носител.

16. Офертата следва да бъде представена до крайния срок, посочен от възложителя, на адреса, посочен в обявленето за откриване на процедурата в запечатана непрозрачна опаковка.

17. Всички документи, които придружават офертата се представят в оригинал или когато са ксерокопия, се заверяват с гриф "Вярно с оригинала", подпис на лицето, представляващо участника и печат. Документите и данните се подписват само от законните представители на участник, съгласно съдебната му регистрация или от изрично упълномощени за това лица, като в този случай се представя пълномощно. **Всички документи трябва да са в срока на тяхната валидност.**

18. Участниците могат да посочват в офертите си информация, която смятат за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна. Когато участниците са се позовали на конфиденциалност, съответната информация не се разкрива от възложителя.

Участниците не могат да се позовават на конфиденциалност по отношение на предложението от офертите им, които подлежат на оценка.

19. **Крайният срок за подаването на оферти за участие в откритата процедура е до 16.00 часа на 18.10.2017 г.,** в Деловодството на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД - гр. Велико Търново, на ул. „Ниш“ № 1.

20. Комисията, назначена със Заповед на Изпълнителния директор, разглежда офертите на 19.10.2017 г. от 10.00 часа в Заседателната зала на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД - гр. Велико Търново, на ул. „Ниш“ № 1, ет. 2.

21. Получените оферти се отварят на публично заседание, на което могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване.

22. Мястото, датата и часа на отваряне на ценовите предложения ще бъдат публикувани в профила на купувача - <http://mobaltarnovo.nit.bg>

III. ПРОВЕЖДАНЕ НА ОТКРИТАТА ПРОЦЕДУРА

1. Възложителят провежда откритата процедура, когато има получена поне една оферта до крайния срок за представяне на офертите, определен в обявленето по процедурата.
2. Възложителят може да удължи обявените срокове в процедурата, на основание чл.100, ал.7 и ал.12 от ЗОП.
3. Възложителят назначава комисия за разглеждане и оценка на офертите. Комисията се състои от нечетен брой членове. По отношение на членовете на комисията не трябва да е налице конфликт на интереси с участниците.
4. Членовете на комисията представят на възложителя декларация по чл. 103, ал. 2 ЗОП след получаване на списъка с участниците и на всеки етап от процедурата, когато настъпи промяна в декларираните данни.
5. Възложителят е длъжен да отстрани член на комисията, за когото установи, че е налице конфликт на интереси с участник.
6. Членовете на комисията са длъжни да пазят в тайна обстоятелствата, които са узнали във връзка със своята работа в комисията.
7. Комисията и всеки от членовете ѝ са независими при изразяване на становища и вземане на решения, като в действията си се ръководят единствено от закона. Всеки член на комисия е длъжен незабавно да докладва на възложителя случалите, при които е поставен под натиск да вземе нерегламентирано решение в полза на участник.
8. При промяна в датата, часа или мястото за отваряне на офертите участниците се уведомяват чрез профила на купувача най-малко 48 часа преди новоопределения час.
9. Комисията по чл. 103, ал. 1 ЗОП започва работа след получаване на представените оферти и протокола по чл. 48, ал. 6 ППЗОП.
10. Комисията отваря по реда на тяхното постъпване запечатаните непрозрачни опаковки и оповестява тяхното съдържание и проверява за наличието на отделен запечатан плик с надпис "Предлагани ценови параметри".
11. Най-малко трима от членовете на комисията подписват техническото предложение и плика с надпис "Предлагани ценови параметри".
12. Комисията предлага по един от присъстващите представители на другите участници да подпише техническото предложение и плика с надпис "Предлагани ценови параметри".
13. След извършването на действията по предходните т. 10 - т. 12 приключва публичната част от заседанието на комисията.
14. Комисията разглежда документите по чл. 39, ал. 2 от ППЗОП за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, поставени от възложителя, и изпраща протокола на всички участници в деня на публикуването му в профила на купувача.
15. Когато установи липса, непълнота или несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или несъответствие с изискванията към личното състояние или критериите за подбор, комисията ги посочва в протокола и изпраща протокола на всички участници в деня на публикуването му в профила на купувача.

16. В срок до 5 работни дни от получаването на протокола по т.15 участниците, по отношение на които е констатирано несъответствие или липса на информация, могат да представят на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнена информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти или заявления за участие.

17. Възможността по т.16 се прилага и за подизпълнителите и третите лица, посочени от участника. Участникът може да замени подизпълнител или трето лице, когато е установено, че подизпълнителят или третото лице не отговарят на условията на възложителя, когато това не води до промяна на техническото предложение.

18. Когато промените се отнасят до обстоятелства, различни от посочените по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП, новият ЕЕДОП може да бъде подписан от едно от лицата, които могат самостоятелно да представляват участника.

19. След изтичането на срока по т.16, комисията пристъпва към разглеждане на допълнително представените документи относно съответствието на участниците с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

20. На всеки етап от процедурата комисията може при необходимост да иска разяснения за данни, заявени от участниците, и/или да проверява заявените данни, включително чрез изискване на информация от други органи и лица.

21. Комисията не разглежда техническите предложения на участниците, за които е установено, че не отговарят на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор. Комисията разглежда допуснатите оферти и проверява за тяхното съответствие с предварително обявените условия.

22. Ценовото предложение на участник, чиято оферта не отговаря на изискванията на възложителя, не се отваря.

23. Когато част от показателите за оценка обхващат параметри от техническото предложение, комисията отваря ценовото предложение, след като е извършила оценяване на офертите по другите показатели.

24. Не по-късно от два работни дни преди датата на отваряне на ценовите предложения комисията обявява най-малко чрез съобщение в профила на купувача датата, часа и мястото на отварянето. На отварянето могат да присъстват лицата по чл. 54, ал. 2 от ППЗОП. Комисията обявява резултатите от оценяването на офертите по другите показатели, отваря ценовите предложения и ги оповестява.

25. Комисията класира участниците по степента на съответствие на офертите с предварително обявените от възложителя условия.

26. Когато предлаганата цена се предлага в две или повече оферти се прилага чл.58, ал.3 от ППЗОП.

27. Комисията провежда публично жребий за определяне на изпълнител между класираниите на първо място оферти, ако участниците не могат да бъдат класирани в съответствие с чл.58, ал.2 от ППЗОП.

28. Комисията изготвя доклад за резултатите от работата си които съдържа информация по чл.60,ал.1 от ППЗОП.

29. Към доклада се прилагат всички документи, изгответи в хода на работа на комисията, като протоколи, оценителни таблици, мотивите за особените мнения и др. Докладът на комисията се подписва от всички членове и се предава на възложителя заедно с цялата документация. Копие от доклада се

предоставя и на наблюдателите, когато такива са участвали в работата на комисията.

30. Когато предложение в офертата на участник, свързано с цена или разходи, което подлежи на оценяване, е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на предложението на останалите участници по същия показател за оценка, възложителят изисква подробна писмена обосновка за начина на неговото образуване, която се представя в 5-дневен срок от получаване на искането.

31. Обосновката може да се отнася до:

- икономическите особености на производствения процес или на предоставяните услуги;
- избраните технически решения или наличието на изключително благоприятни условия за участника за предоставянето на продуктите или услугите;
- оригиналност на предложеното от участника решение по отношение на доставките или услугите;
- спазването на задълженията по чл. 115 от ЗОП.
- възможността участникът да получи държавна помощ.

32. Получената обосновка се оценява по отношение на нейната пълнота и обективност относно обстоятелствата по чл. 72, ал. 2 от ЗОП, на които се позовава участникът. При необходимост от участника може да бъде изискана уточняваща информация. Обосновката може да не бъде приета и участникът да бъде отстранен само когато представените доказателства не са достатъчни, за да обосновват предложената цена или разходи.

33. Не се приема оферта, когато се установи, че предложените в нея цена или разходи са с повече от 20 на сто по-благоприятни от средните стойности на съответните предложения в останалите оферти, защото не са спазени норми и правила, свързани с опазване на околната среда, социалното и трудовото право, приложими колективни споразумения и/или разпоредби на международното екологично, социално и трудово право, които са изброени в приложение № 10 към ЗОП.

34. Не се приема оферта, когато се установи, че предложените в нея цена или разходи са с повече от 20 на сто по-благоприятни от средната стойност на съответните предложения в останалите оферти поради получена държавна помощ, когато участникът не може да докаже в предвидения срок, че помощта е съвместима с вътрешния пазар по смисъла на чл. 107 от ДФЕС.

35. Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник когато за него е налице, някое от следните обстоятелства:

A) Лично състояние на участниците на основание чл. 54 от ЗОП

1. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление по чл. 108а, чл. 159а - 159г, чл. 172, чл. 192а, чл. 194 - 217, чл. 219 - 252, чл. 253 - 260, чл. 301 - 307, чл. 321, 321а и чл. 352 - 353е от Наказателния кодекс;
2. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление, аналогично на тези по т. 1, в друга държава членка или трета страна;
3. има задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс и лихвите по тях, към държавата или към общината по седалището на възложителя и на кандидата или участника, или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установлен, освен ако е допуснато разсрочване, отсрочване или

обеспечение на задълженията или задължението е по акт, който не е влязъл в сила;

4. е налице неравнопоставеност в случаите по чл. 44, ал. 5 от ЗОП;

5. е установено, че:

а) е представил документ с невярно съдържание, свързан с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;

б) не е предоставил изискваща се информация, свързана с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;

6. е установено с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение, че при изпълнение на договор за обществена поръчка е нарушил чл. 118, чл. 128, чл. 245 и чл. 301 - 305 от Кодекса на труда или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установлен;

7. е налице конфликт на интереси, който не може да бъде отстранен;

Основанията по т. 1, 2 и 7 се отнасят за лицата, които представляват участника, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

За удостоверяване на липсата на основания за отстраняване участниците следва да попълнят Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП), както следва:

За обстоятелства по т. 1 и 2 (чл.54, ал.1, т.1 и т.2 от ЗОП) се попълва част III, Раздел „А“ от ЕЕДОП;

За обстоятелства по т. 3 (чл.54, ал.1, т.3 от ЗОП) се попълва част III, Раздел „Б“ от ЕЕДОП;

За обстоятелства по т.4 (чл.54, ал.1, т.4 от ЗОП) се попълва част III, Раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелства по т.5 (чл.54, ал.1, т.5 от ЗОП) се попълва част III, Раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелства по т.6 (чл.54, ал.1, т. 6 от ЗОП) се попълва част III, Раздел „В“ от ЕЕДОП;

За обстоятелства по т.7 (чл.54, ал.1, т.7 от ЗОП) се попълва част III, Раздел „В“ от ЕЕДОП;

Забележка: Основанията по чл.54, ал.1, т.1, т.2 и т.7 от ЗОП се отнасят за:

a). лицата, които представляват участника;

b). лицата, които са членове на управителни и надзорни органи на участника;

b). други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

Когато изискванията по чл.54, ал.1, т.1, т.2 и т.7 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. В последната хипотеза – при подаване на повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.

Б) Други основания за отстраняване от участие на основание чл.107 от ЗОП

1. Участник, който не отговаря на поставените критерии за подбор или не изпълни друго условие, посочено в обявленето за обществена поръчка или в документацията;
2. Участник, който е представил оферта, която не отговаря на
 - а) предварително обявените условия на поръчката;
 - б) правила и изисквания, свързани със социалното и трудовото право, приложими колективни споразумения и/или разпоредби на международното екологично, социално и трудово право, които са изброени в приложение № 10 от ЗОП;
3. Участник, който не е представил в срок обосновката по чл. 72, ал. 1 или чиято оферта не е приета съгласно чл. 72, ал. 3 – 5 от ЗОП;
4. Участници, които са свързани лица. (За удостоверяване на това обстоятелство участникът следва да попълни част III. Раздел „Г“ от ЕЕДОП)

В) Основания за отстраняване, свързани с националното законодателство

1. Участник, за когото са налице обстоятелства по чл.3, т.8 от Закона за иконочмическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици. За удостоверяване на това обстоятелство участникът следва да попълни част III., Раздел „Г“ от ЕЕДОП.

36. Участниците са длъжни да уведомят писмено възложителя в 3-дневен срок от настъпване на обстоятелство по чл. 54, ал. 1, чл. 101, ал. 11 ЗОП.

37. Съгласно чл.106 от ЗОП, в 10-дневен срок от утвърждаване на доклада възложителят издава решение за определяне на изпълнител или за прекратяване на процедурата.

38. Процедурата завършва с решение за определяне на изпълнител по договор за обществена поръчка, класиране на участниците и/или прекратяване на процедурата.

39. Възложителят определя за изпълнител на поръчката участник, за когото са изпълнени следните условия:

- не са налице основанията за отстраняване от процедурата, освен в случаите по чл. 54, ал. 3 от ЗОП, и отговаря на критериите за подбор.
- офертата на участника е получила най-висока оценка при прилагане на предварително обявените от възложителя условия и избрания критерий за възлагане.

40. Възложителят прекратява процедурата с мотивирано решение, когато:

- не е подадена нито една оферта за участие ;
- всички оферти не отговарят на условията за представяне, включително за форма, начин и срок, или са неподходящи;
 - първият и вторият класиран участник откаже да сключи договор;
 - са установени нарушения при откриването и провеждането ѝ, които не могат да бъдат отстранени, без това да промени условията, при които е обявена процедурата;
- поради неизпълнение на някое от условията по чл. 112, ал. 1 от ЗОП не се сключва договор за обществена поръчка;
- всички оферти, които отговарят на предварително обявените от възложителя условия, надвишават финансия ресурс, който той може да осигури;
- отпадне необходимостта от провеждане на процедурата или от възлагане на договора в резултат на съществена промяна в обстоятелствата или при

невъзможност да се осигури финансиране за изпълнението на поръчката по причини, които възложителят не е могъл да предвиди;

- са необходими съществени промени в условията на обявената поръчка, които биха променили кръга на заинтересованите лица.

41. Възложителят може да прекрати процедурата с мотивирано решение, когато:

1. е подадена само една оферта;
2. има само една подходяща оферта;
3. участникът, класиран на първо място:
 - a) откаже да сключи договор;
 - b) не изпълни някое от условията по чл. 112, ал. 1 от ЗОП, или
- v) не докаже, че не са налице основания за отстраняване от процедура.

42. Критерият за оценка на офертите е съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП, а именно „най - ниска цена“ .

43. Възложителят изпраща решенията по чл. 22, ал. 1, т. 6 и т. 8 от ЗОП в тридневен срок от издаването му. Решенията се изпращат на адрес, посочен от участника или по факс.

44. Възложителят публикува в профила на купувача документите посочени в чл. 42, ал. 2 от ЗОП в сроковете посочени в чл. 24, ал. 1 от ППЗОП.

IV. ОБЖАЛВАНЕ:

1. На обжалване по реда на Глава двадесет и седма от ЗОП подлежи всяко решение на възложителя по процедура за възлагане на обществена поръчка. Решението на възложителя се обжалва пред Комисията за защита на конкуренцията, относно тяхната законосъобразност, включително за наличие на дискриминационни икономически, финансови, технически или квалификационни изисквания в обявленето, документацията или във всеки друг документ, свързан с процедурата. На обжалване подлежат и действия или бездействия на възложителя, с които се възпрепятства достъпът или участието на лица в процедурата.

2. Жалба може да се подава в 10-дневен срок от:

- 2.1. изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП- срещу решението за откриване на процедурата и/или решението за одобряване на обявленето за изменение или допълнителна информация;
- 2.2. получаването на решението за определяне на изпълнител или за прекратяване на процедурата.

Жалбата може да се подава от всяко заинтересовано лице или заинтересован участник.

Забележка: Съгласно § 2, т. 13 и т. 14 от Допълнителните разпоредби на ЗОП:

- "Заинтересовано лице" е всяко лице, което има или е имало интерес от получаването на определена обществена поръчка и на което е нанесена или може да бъде нанесена вреда от твърдянето нарушение.

- "Заинтересован участник" е участник, който не е отстранен окончателно от процедура. Отстраняването е окончателно, когато участникът е уведомен за решението, с което е отстранен, и това решение е влязло в сила. Заинтересован участник е и участник, който е класиран, но не е избран за изпълнител.

3. Жалба срещу решение, действие или бездействие на възложителя, с изключение на тази срещу решението за определяне на изпълнител, не спира процедурата за възлагане на обществена поръчка, освен когато е поискана

временна мярка "спиране на процедурата". Искане за налагане на временна мярка се прави едновременно с подаването на жалбата. Когато с жалбата е поискана временната мярка, процедурата за възлагане на обществена поръчка спира до влизане в сила на определението, с което се отхвърля искането за временна мярка, или решението по жалбата, ако е наложена временната мярка.

Жалба срещу решението за определяне на изпълнител спира процедурата за възлагане на обществена поръчка до окончателното решаване на спора, освен когато е допуснато предварително изпълнение.

Жалбата се подава до Комисията за защита на конкуренцията с копие и до възложителя, чието решение, действие или бездействие се обжалва.

Председателят на Комисията за защита на конкуренцията образува производство с разпореждане в тридневен срок от постъпване на жалбата или от отстраняване на нередовностите по нея. В разпореждането се определя член на комисията, който наблюдава проучването по жалбата и при необходимост дава указания. За образуваното производство се уведомява възложителят.

Когато в жалбата е направено искане за налагане на временна мярка, Комисията за защита на конкуренцията се произнася по него в закрито заседание с мотивирано определение в 7-дневен срок от образуването на производството.

Комисията за защита на конкуренцията може да не наложи временна мярка, когато отрицателните последици за всички интереси, които могат да се увредят, превишават ползата от нейното налагане. Произнасянето по временната мярка не обвързва Комисията за защита на конкуренцията при решаване на спора по същество, както и не засяга останалите искания на жалбоподателя.

Когато се обжалва решението за определяне на изпълнител, възложителят може в срока за представяне на становището по чл. 200, ал. 2 от ЗОП да поиска от Комисията за защита на конкуренцията допускане на предварително изпълнение на решението. Възложителят мотивира искането си и прилага доказателства в подкрепа на твърденията си.

Комисията за защита на конкуренцията допуска предварително изпълнение на решението за определяне на изпълнител по изключение, когато това се налага, за да се осигури животът или здравето на гражданите, да се защитят особено важни държавни или обществени интереси, включително такива, свързани с от branата и сигурността, или ако от закъснението на изпълнението може да последва значителна или труднопоправима вреда.

V. СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

1. Възложителят сключва договор за изпълнение на обекта на поръчката по процедурата с участника, определен за изпълнител в резултат на проведената открита процедура по реда на ЗОП.

2. Възложителят сключва договора в едномесечен срок след влизането в сила на решението за определяне на изпълнител или на определението, с което е допуснато предварително изпълнение на това решение, но не преди изтичане на 14-дневен срок от уведомяването на заинтересованите участници за решението за определяне на изпълнител.

Възложителят може да сключи договор за обществена поръчка преди изтичането на 14-дневния срок от уведомяването на заинтересованите участници за решението за определяне на изпълнител в случа, че определеният за изпълнител е единственият заинтересован участник.

3. Възложителят няма право да сключи договор с определения изпълнител преди влизането в сила на всички решения по процедурата, освен когато е допуснато предварително изпълнение.

4. Договорът трябва да съответства на проекта на договор, приложен в документацията, допълнен с всички предложения от оферта на участника, въз основа на които последният е определен за изпълнител на поръчката. Промени в проекта на договор се допускат по изключение, когато е изпълнено условието по чл. 116, ал. 1, т. 5 от ЗОП и са наложени от обстоятелства, настъпили по време или след провеждане на процедурата.

5. Договора за обществени поръчки може да бъде изменян само в случаите по чл. 116 от ЗОП.

6. Договори са унищожавани, когато са склучени преди влизането в сила на акт на възложителя, издаден във връзка с процедурата, и се установи нарушение, което е засегнало възможността на:

а) заинтересовано лице да подаде оферта;

б) заинтересован участник да вземе участие при определяне на изпълнител.

7. За доказване на липсата на основания за отстраняване участникът, избран за изпълнител, представя:

а) за обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП - свидетелство за съдимост;

б) за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП - удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на възложителя и на участника;

в) за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда".

Когато в удостоверието по б."в" се съдържа информация за влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение за нарушение по чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП , участникът представя декларация, че нарушението не е извършено при изпълнение на договор за обществена поръчка.

8. Когато участникът, избран за изпълнител, е чуждестранно лице, той представя съответния документ по чл. 58, ал. 1 от ЗОП, издаден от компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен. В този случай, когато в съответната държава не се издават документи за посочените обстоятелства или когато документите не включват всички обстоятелства, участникът представя декларация, ако такава декларация има правно значение съгласно законодателството на съответната държава.

8.1. Когато декларацията няма правно значение, участникът представя официално заявление, направено пред компетентен орган в съответната държава.

9. Преди сключването на договор за обществена поръчка, възложителят ще изиска от участника, определен за изпълнител, да предостави актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор. Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

10. Условията и реда за прекратяване на договора за обществени поръчки е съгласно приложения проект на договор.

11. Възложителя изиска от определения изпълнител да представи гаранция, която да обезпечи изпълнението на договора. Гаранцията за изпълнение следва да е в размер на 5 (пет)% от стойността на договора за обществена поръчка без ДДС.

12. Гаранциите се предоставят в една от следните форми:

а). парична сума;

б). банкова гаранция;

в). застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя.

Гаранцията по б „а“ и „б“ може да се предостави от името на изпълнителя за сметка на трето лице - гарант.

13. Участникът, определен за изпълнител, избира сам формата на гаранцията за изпълнение.

14. Когато избраният изпълнител е обединение, което не е юридическо лице, всеки от съдружниците в него може да е наредител по банковата гаранция, съответно вносител на сумата по гаранцията или титуляр на застраховката.

15. Условията и сроковете за задържане или освобождаване на гаранцията за изпълнение се уреждат в договора за обществена поръчка.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1

ПЪЛНО ОПИСАНИЕ ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА И ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

I. Предмет и обхват на поръчката: „Доставка на медицински консумативи, необходими за дейността на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД - гр. Велико Търново за срок от 24 месеца“.

Спецификацията на медицинските консумативи е разделена на 581 номенклатурни единици, разпределени в 20 (двадесет) обособени групи.

В предмета на поръчката са включени следните обособени групи:
Обособена група № 1 Консумативи за инжекционна техника - включва от 1 до 21 номенклатурна единица.

Обособена група № 2 Системи, специфични игли и сетове - включва от 22 до 34 номенклатурна единица.

Обособена група № 3 Медицински консуматив за безопасна инфузионна терапия - включва от 35 до 42 номенклатурна единица

Обособена група № 4 Специализиран медицински консуматив за нуждите на анестезиология и реанимация - включва от 43 до 78 номенклатурна единица

Обособена група № 5 Неспецифични консумативи за анестезиология и реанимация - включва от 79 до 145 номенклатурна единица

Обособена група № 6 Медицински изделия за високорискови отделения - включва от 146 до 152 номенклатурна единица

Обособена група № 7 Катетри за урология и гастроентерология - включва от 153 до 171 номенклатурна единица

Обособена група № 8 Консумативи за ЕКГ - включва от 172 до 200 номенклатурна единица

Обособена група № 9 Превързочни материали - включва от 201 до 277 номенклатурна единица

Обособена група № 10 Специфичен превързочен материал за фиксиране на венозни катетри – включва от 278 до 284 номенклатурна единица

Обособена група № 11 Ръкавици нестериилни – включва от 285 до 292 номенклатурна единица

Обособена група № 12 Стерилни хирургични ръкавици – включва от 293 до 296 номенклатуран единица

Обособена група № 13 Покривен материал и защитно облекло – включва от 297 до 314 номенклатурна единица

Обособена група № 14 Общ медицински консуматив – включва от 315 до 363 номенклатурна единица

Обособена група № 15 Специфичен медицински консуматив – включва от 364 до 399 номенклатурна единица

Обособена група № 16 Антимикробни конци и атравматични конци за очни операции – включва от 400 до 409 номенклатурна единица

Обособена група № 17 Затворена система за вземане на кръв – включва от 410 до 432 номенклатурна единица

Обособена група № 18 Консуматив за звено стерилизация – включва от 433 до 456 номенклатурна единица

Обособена група № 19 Консумативи за хемостаза, затваряне на рани и електроди – включва от 457 до 546 номенклатурна единица

Обособена група № 20 Хирургични конци – включва от 546 до 581 номенклатурна единица

Пълното описание на предмета на поръчката по вид и количества за всяка една номеклатуран единица е направено в Техническа спецификация (Приложение № 1А) от документацията за участие.

Възложителят поставя условие за **комплексност на офертата** по отношение на:

Обособена група № 1 Консумативи за инжекционна техника

Обособена група № 3 Медицински консуматив за безопасна инфузационна терапия

Обособена група № 4 Специализиран медицински консуматив за нуждите на анестезиология и реанимация

Обособена група № 6 Медицински изделия за високорискови отделения

Обособена група № 10 Специфичен превързочен материал за фиксиране на венозни катетри

Обособена група № 11 Ръкавици нестериилни

Обособена група № 12 Стерилни хирургични ръкавици

Обособена група № 17 Затворена система за вземане на кръв

Обособена група № 18 Консуматив за звено стерилизация

Обособена група № 19 Консумативи за хемостаза, затваряне на рани и електроди

Обособена група № 20 Хирургични конци

За горепосочените обособени групи, участниците трябва да оферират, в техническо предложение за изпълнение и в предложена цена, всички номенклатурни единици, включени в обособената група. Непредставянето на предложение по някоя от номенклатурите в обособената група е основание за отстраняване на участника от процедурата.

: Възложителят не поставя условие за комплексност по отношение на следните обособени групи:

Обособена група № 2 Системи, специфични игли и сетове.

Обособена група № 5 Неспецифични консумативи за анестезиология и реанимация

Обособена група № 7 Катетри за урология и гастроентерология

Обособена група № 8 Консумативи за ЕКГ

Обособена група № 9 Превързочни материали

Обособена група № 13 Покривен материал и защитно облекло

Обособена група № 14 Общ медицински консуматив

Обособена група № 15 Специфичен медицински консуматив

Обособена група № 16 Антимикробни конци и атравматични конци за очни операции

За горепосочените обособени групи, участниците могат да оферират, в техническо предложение за изпълнение и в предложена цена поотделно за всяка номенклатурна единица в обособената група.

: Количество посочени в техническата спецификация са прогнозни и не задължават възложителя да ги закупи в пълния им обем, а съобразно необходимостта, и с оглед броя пациенти в лечебното заведение.

Възложителя си запазва правото да заявява допълнителни количества от определени номенклатури за сметка на други, но в рамките на договорираната стойност.

II. Правно основание и прогнозна стойност на поръчката:

МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД е публичен възложител по смисъла на чл.5, ал.2, т.16 от ЗОП, който избира открита процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл.18, ал.1, т.1, чл.19, ал.1, във връзка с чл.73 и следващите от ЗОП.

За изчисляване на прогнозната стойност на обществената поръчка, при спазване на чл.21, ал.1, ал.2 и ал.8 от ЗОП, възложителя е определил прогнозната стойност на база на действителните количества по предмета на поръчката през предходните 24 месеца, коригирани с евентуални промени в количествата и стойността.

: Прогнозната стойност на поръчката без данък върху добавената стойност (ДДС), известна му към датата на решението за нейното откриване е в размер до 2 955 022,00 (два милиона деветстотин петдесет и пет хиляди двадесет и два лева) лева, а по обособени групии е както следва:

Обособена група № 1 Консумативи за инжекционна техника – 266 753,20 лева без ДДС.

Обособена група № 2 Системи, специфични игли и сетове – 145 527,90 лева без ДДС.

Обособена група № 3 Медицински консуматив за безопасна инфузационна терапия – 33 945 лева без ДДС.

Обособена група № 4 Специализиран медицински консуматив за нуждите на анестезиология и реанимация – 255 454,40 лева без ДДС.

Обособена група № 5 Неспецифични консумативи за анестезиология и реанимация - 123 670,17 лева без ДДС.

Обособена група № 6 Медицински изделия за високорискови отделения - 67 920 лева без ДДС.

Обособена група № 7 Катетри за урология и гастроентерология - 63 630 лева без ДДС.

Обособена група № 8 Консумативи за ЕКГ - 74 336,75 лева без ДДС.

Обособена група № 9 Превързочни материали - 427 284,10 лева без ДДС.

Обособена група № 10 Специфичен превързочен материал за фиксиране на венозни катетри - 15 229,50 лева без ДДС.

Обособена група № 11 Ръкавици нестерилини - 531 400,00 лева без ДДС.

Обособена група № 12 Стерилни хирургични ръкавици - 58 000 лева без ДДС.

Обособена група № 13 Покривен материал и защитно облекло - 147 033,20 лева без ДДС.

Обособена група № 14 Общ медицински консуматив - 148 916,70 лева без ДДС.

Обособена група № 15 Специфичен медицински консуматив - 153 292,50 лева без ДДС.

Обособена група № 16 Антимикробни конци и атравматични конци за очни операции - 39 960 лева без ДДС.

Обособена група № 17 Затворена система за вземане на кръв - 109 730 лева без ДДС.

Обособена група № 18 Консуматив за звено стерилизация - 73 758 лева без ДДС.

Обособена група № 19 Консумативи за хемостаза, затваряне на рани и електроди - 206 305,16 лева без ДДС.

Обособена група № 20 Хирургични конци - 12 875,42 лева без ДДС.

Настоящата процедура попада в хипотезата на разпоредбата на чл.20, ал.1, т.1, буква „б“ от ЗОП, когато планираната за провеждане поръчка за доставка и услуга е равна или по-висока от 264033 лв. и с цел осигуряване на максимална публичност и достъпност, се обявява като открита процедура.

Финансирането за изпълнение на поръчката ще се осъществява със собствени средства на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД.

III. Код съгласно номенклатурата на класifikатора на обществените поръчки: 33140000, 33141110, 33141200, 33141300.

IV. Изисквания:

1. Общи изисквания към участниците:

- Предлаганите медицински изделия трябва да са съобразени и да съответстват като технически и работни характеристики на изискванията на възложителя, които са посочени към отделните позиции/номенклатурни единици в техническата спецификация, приложена към документацията за участие в откритата процедура.
- Предлаганите медицински изделия трябва да отговарят на изискванията на БДС, на международните стандарти и изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ).
- Предлаганите медицински изделия трябва да имат нанесена „CE“ маркировка, в съответствие с правилата и изискванията, посочени в чл. 15 от ЗМИ.

- Предлаганото медицинско изделие да има Инструкция за употреба на български език, а за медицинските изделия за които не се изисква такава, съгласно чл.16, ал.1 от ЗМИ, следва да се представи макет на опаковката на медицинското изделие с графично изображение „CE“ маркировка.
- Предлаганите изделия да имат нанесен партиден / сериен номер върху опаковките, когато е приложимо.
- Предлаганите медицински изделия трябва да отговарят на стандартите за качество, приложими към всеки един от тях.
- Медицинските изделия трябва да притежават Декларация за съответствие, съгласно чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговия упълномощен представител.
- Доставените изделия трябва да имат остатъчен срок на годност не по-малък от **60 на сто** от обявения от производителя към датата на всяка доставка.
- В случай на доставка на медицински изделия с по-кратък от договорения срок на годност, изпълнителят дължи неустойка, както следва:
 - 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;
 - 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;
 - 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;
 - 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;
 - под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката.

V. Общи условия за изпълнение на поръчката:

1. Срок и място за изпълнение на обществената поръчка:

1.1. Срок за изпълнение: 24 месеца от датата на сключване на договора за възлагане изпълнението на обществената поръчка.

Опции. Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключението договор за изпълнение на поръчката, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. Условията, при които влиза в сила опцията са заложени в проекта на договор и са следните: а/ Възложителят с отправяне на възлагателно писмо до изпълнителя възлага изпълнението на поръчката за допълнителен срок. б/ Срокът на договора може да бъде удължен до 3 месеца. в/ Включването на клаузата за опция и удължаването на срока може да се извърши само преди изтичане на срока на действие на договора. г/ В случай на включване на клаузата за опцията, Изпълнителят се задължава да удължи срока на банковата гаранция за добро изпълнение или да внесе по сметката на Възложителя нова гаранция за изпълнение на договора, съобразена с удължения срок на договора и очакваното прогнозно количество, което може да бъде заявено.

1.2. Срок на доставка – съгласно предложението на участника, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от дата на подаване на заявката.

1.3. Място за изпълнение на обществената поръчка: – Болнична аптека на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново, на ул. „Ниш“ № 1.

2. Начин на образуване на предлаганата цена:

2.1. Цената включва: цена за единица мярка за всеки продукт (опаковка, набор, кутия, брой и др., определени в спецификацията на възложителя) без включен данък добавена стойност (ДДС). Цената се представя до четвъртия десетичен знак.

2.2. Участникът следва да посочи общата стойност на всяка номенклатурна единица, за която участва без включен данък върху добавената стройност (ДДС),

Общата стойност на всяка номенклатура се представя до втория десетичен знак.

2.3. Предложената цена следва да бъде окончателна, като цената не може да бъде променяна за срока на действие на договора, освен при условията на чл. 116 от ЗОП.

2.4. Предложената цена на медицинските изделия следва да включва всички разходи до краен получател: стойността на продукта, транспорт, опаковка, застраховка при срок на годност не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка и др.

3. Условия и начин на плащане:

3.1. Условия на плащане – плащането се извършва в български лева, след представяне на:

- доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС - оригинал;
- документи, доказващи произхода на стоките – опаковъчен лист и други доказващи произхода документи;
- приемателно - предавателни протоколи;
- писмени заявки.

3.2. Начин на плащане – плащането се извършва по банкова сметка на изпълнителя. Плащането е отложено, в срок от 60 (шестдесет) дни от датата на издаване на фактура.

4. Сключване на договор- Договорите се сключват в български лева, с определените за изпълнители участници, след изтичане на сроковете за обжалване на решението за класиране, посочени в чл. 197, ал.1, т.7 и при условията на чл.112 от Закона за обществените поръчки.

7. Представяне на документи при сключването на договора – При подписване на договора, участникът, определен за изпълнител е длъжен да представи документи за удостоверяване липсата на обстоятелства по чл. 54, ал. 1 и в съответствие с изискванията на чл. 112, ал.1 от ЗОП.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1А

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

I. Изисквания към медицинските изделия и консумативи:

- Предлаганите медицински изделия трябва да са съобразени и да съответстват като технически и работни характеристики на изискванията на възложителя, които са посочени към отделните позиции/номенклатурни единици в техническата спецификация, приложена към документацията за участие в откритата процедура.
- Предлаганите медицински изделия трябва да отговарят на изискванията на БДС, на международните стандарти и изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ).
- Предлаганите медицински изделия трябва да имат нанесена „CE“ маркировка, в съответствие с правилата и изискванията, посочени в чл. 15 от ЗМИ.
- Предлаганото медицинско изделие да има Инструкция за употреба на български език, а за медицинските изделия за които не се изисква такава, съгласно чл.16, ал.1 от ЗМИ, следва да се представи макет на опаковката на медицинското изделие с графично изображение „CE“ маркировка.
- Предлаганите изделия да имат нанесен партиден / сериен номер върху опаковките, когато е приложимо.
- Предлаганите медицински изделия трябва да отговарят на стандартите за качество, приложими към всеки един от тях.
- Медицинските изделия трябва да притежават Декларация за съответствие, съгласно чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговия упълномощен представител.
- Доставените изделия трябва да имат остатъчен срок на годност **не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.**
 - В случай на доставка на медицински изделия с по-кратък от договорения срок на годност, изпълнителят дължи неустойка, както следва:
 - 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;
 - 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;
 - 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;
 - 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;
 - под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката.

1. Участниците трябва да представят валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, с приложение за медицинските изделия, за които се отнася.
2. Участниците трябва да представят оторизационни писма или друг еквивалентен документ за представителство на производителя на предлаганите от участника медицински консумативи.
3. Участниците трябва да представят сертификат за качество ISO 9001 : 2008, EN ISO 13485:2003 или друг еквивалентен сертификат на системи за управление на качеството на производителя на предлаганите от участника медицински изделия (копия с превод на сертификатите).

4. Участниците трябва да представят Декларации за съответствие на медицинските изделия с изискванията на Директива 93/42/EEC и Директива 98/79/EEC, в случаите, в които е приложим.
5. Участниците следва да представят списък съгласно образец (Образец № 3Б), приложен в документацията за участие, в който се посочва кой сертификационен документ се отнася за конкретна позиция. В него се посочва вида му, органа, който ги/го издава и под кой номер е включен в списъка.
6. Участниците попълват техническата спецификация (Образец № 3А), в която посочват производителя, наличието на оторизация от производителя - с посочване на номер на страница на оторизацията в документацията за участие и съответствието на предлагания продукт със заданието на възложителя за определени позиции, с цел запознаване на комисията с предложените от него медицински консумативи, включени в предмета на настоящата процедура.
7. Възложителя си запазва правото да заявява допълнителни количества от определени позиции за сметка на други, но в рамките на договорираната стойност.

II. Техническа спецификация:

Участниците попълват техническата спецификация (Образец № 3А) на предлаганите от тях медицински консумативи, в която посочват търговско наименование и производител, наличието на оторизация от производителя - със страница № и техническо предложение на участника, за да може да се сравни дали характеристиките на съответните оферирани продукти съответстват със зададените на техническите характеристики на изискуемите медицински консумативи от възложителя.

Техническата спецификация на медицинските консумативи, включени в предмета на обществената поръчка е както следва:

№	Наименование на продукта	Задължителни характеристики	Мярка	Прогнозно количество за 2 г.
I	Консумативи за инжекционна техника			
1	Спринцовки 1 мл за дозиране на инсулин с игла	Спринцовка трикомпонентна 1 ml с отделяема игла 29 G x 1/2 (0.33 x 12), 100 деления	бр.	35 000
2	Спринцовки 1 мл с игла 27G	туберкулинови и за тестуване	бр.	4 000
3	Спринцовки 2 мл двукомпонентни	Спринцовки без игла двукомпонентни от Ethylene Polypropylene Copolymer (PP)/съответстват на ISO 7886-1 в кутии по 100 бр.	бр.	530 000
4	Спринцовки 5 мл двукомпонентни	Спринцовки без игла двукомпонентни от Ethylene Polypropylene Copolymer (PP)/съответстват на ISO 7886-1 в кутии по 100 бр.	бр.	450 000

5	Спринцовки 10 мл двукомпонентни	Спринцовки без игла двукомпонентни от Ethylene Polypropylene Copolymer (PP)/съответстват на ISO 7886-1 в кутии по 100 бр.	бр.	350 000
6	Спринцовки 20 мл двукомпонентни	Спринцовки без игла двукомпонентни от Ethylene Polypropylene Copolymer (PP)/съответстват на ISO 7886-1 в кутии по 100 бр.	бр.	350 000
7	Спринцовки 2 мл трикомпонентна	Спринцовки без игла трикомпонентни от Ethylene Polypropylene Copolymer (PP), упътнител от Polyisoprene/съответстват на ISO 7886-1	бр.	50 000
8	Спринцовки 5 мл трикомпонентна	Спринцовки без игла трикомпонентни от Ethylene Polypropylene Copolymer (PP), упътнител от Polyisoprene/съответстват на ISO 7886-1	бр.	50 000
9	Спринцовки 10 мл трикомпонентна	Спринцовки без игла трикомпонентни от Ethylene Polypropylene Copolymer (PP), упътнител от Polyisoprene/съответстват на ISO 7886-1,	бр.	50 000
10	Спринцовки 20 мл трикомпонентна	Спринцовки без игла трикомпонентни от Ethylene Polypropylene Copolymer (PP), упътнител от Polyisoprene/съответстват на ISO 7886-1	бр.	50 000
11	Спринцовки 50 мл катетърен тип	Спринцовки без игла трикомпонентни от Ethylene Polypropylene Copolymer (PP), упътнител от Polyisoprene/съответстват на ISO 7886-1, катетърен връх, и адаптер за свързване към сонда за хренене, неонатална, 50-60 мл.	бр.	10 000
12	Спринцовки 100 мл катетърен тип	Спринцовки без игла трикомпонентни от Ethylene Polypropylene Copolymer (PP), упътнител от Polyisoprene/съответстват на ISO 7886-1, катетърен връх, и адаптер за свързване към сонда за хренене, неонатална, 100 мл. в кутии по 25 бр.	бр.	5 000
13	Спринцовка за перфузор 50 мл	полипропиленова, съвместима с перфузори Браун; меко плъзгащ се упътнител на цилиндъра с двойно уплътнение, направен от синтетичен материал, без латекс, според ISO 10 993	бр.	25 000
14	Спринцовки трикомпонентни, без латекс, с прикрепена неразглобяема игла - 3мл. С игла 22G x 1 и 23G x 1; 5мл.; 10мл. С игли 20G x 1 1/2 ; 21G x 1 1/2; 22G x 1 1/2	Спринцовки трикомпонентни, без латекс, прозрачна, с прикрепена неразглобяема игла, тристрранно заточена, бутало с цветова кодировка на размера на иглата, с вграден защитен механизъм за автоматично прибиране на иглата директно от пациента в спринцовката, размери, точно калибрирани	бр.	12 000
15	Фотозашитена спринцовка за перфузор 50 cc - с игла	Спринцовки без игла трикомпонентни от Ethylene Polypropylene Copolymer (PP), упътнител от Polyisoprene/съответстват на ISO 7886-1, луер лок, фотозашита 0.2 % черен железен оксид и нанометрово червено покритие, 50 мл. в кутии по 30 бр.	бр.	1 200

16	Оригинален удължител за перфузор	Удължител за перфузия с луер лок наконечници, дебелина 1.45 x 2.75 mm, дължина 150 cm	бр.	25 000
17	Игли инжекционни G 18, 20, 21, 22, 23, 25, 26; 27 ¼	Игли инжекционни оп.100бр. Заточване чрез шлифоване, електролиза, бластиране, лазер, варианти с дълъго и късо скосяване, от неръждаема стомана, епоксидно лепило, PP, силиконово олио	бр.	2 000 000
18	Игли със защитен механизъм за инжекции	Игли със защитен механизъм за инжекции, трансфузия, кръвовземане, 20G - 0.9 x 40 mm, 22G - 0.7 x 30 mm, 0.8 x 40 mm, 18G - 1.2 x 40	бр.	1 000
19	Катетри периферни венозни с инжекционен порт диаметри от: 14G, 16G, 18G, 20G, 22G, 24G	Катетър за периферно интравенозно канюлиране от FEP, рентгенопозитивен по цялата дължина, крилца за фиксиране и втори вход за инфузия с цветен код на диаметъра	бр.	120 000
20	Интравенозна канюла без инжекционен порт - с предпазен механизъм; диаметри от: G14, G16, G18, G20, G22, G24	Катетър за периферно венозно канюлиране от полиуретан, рентгенопозитивен по цялата дължина, цветен код на диаметъра; крилца за фиксиране и втори вход за инфузия, вграден самоактивиращ се защитен механизъм за автоматично покриване на иглата 14-24 G	бр.	15 000
21	Катетри тип "Бътерфлай" G21, G23, G25		бр.	6 000
II Системи, специфични игли и сетове				
22	Игли спинални - 22G детска	тип Квинке; дължина 40mm	бр.	1 000
23	Игли пункционни 0,90 mm x 70 mm / 20G x 2 ¼	еднократни; тип луер	бр.	15 000
24	Игли за стернална пункция	Игла за стернална пункция с ергономична ръкохватка с интегриран луер лок конектор, канюла от висококачествена стомана с остър връх, възможност за регулиране на дълбочината на проникване , размери 14, 15, 17, 18 G	бр.	50
25	Катетър за коремна пункция	дължина 180 mm; външен диаметър на шльуха 4,0 mm; инжекционна игла 1,2x70mm; накрайник тип луер с подвижно свързано капаче; наличие на спирателен кран и инжекционен възел за допълнително влизване	бр.	800
26	Сет за плеврален дренаж	тънкостенна игла 3.35x78mm; катетър пориуретан, диам. 2.7mm, 450mm дължина; рентгенопозитивен, капачка за затваряне, двойна анти-рефлексна клапа; спринцовка 50ml. И трипътно кранче с удължител 100 см.	бр.	300
27	Сет за плеврална пункция	тънкостенна игла 1,8x80mm; 50ml. Спринцовка, трипътно кранче, торба 2л. За секрети, удължител 90cm., конектор мъжко, антирефлуксна клапа	бр.	500
28	Сет за перикардна пункция		оп.	10
29	Системи за кръвопреливане с пластмасова игла 18G	Отвори на филтъра: от 170 до 200 микрона	бр.	9 000

30	Системи за инфузионни разтвори с метални игли	Система инфузионна с мека еластична камера 70 mm, иглен въздушовод с капаче, с игла 21 G x 1 1/2, шлаух с дължина 150 см. и луер наконечник	бр.	200 000
31	Система инфузионна с пластмасова игла,	Система инфузионна с пластмасова игла, филтър 15 мк, конектор луер, дължина 150 см., въздушовод с капаче	бр.	50 000
32	Системи кръвовземащи / blood donor set	с игла 18G или 16G, без чорап, с 1 сак	бр.	3 000
33	Система за иригационни разтвори 3000 мл. (клик система)	Система за иригационни разтвори 330 см с клик-система за екобег 3000 мл	бр.	300
34	Система за иригационни разтвори 5000 мл. (спайк система)	Система за иригационни разтвори 330 см със спайк-система за екобег 3000 мл или 5000 мл	бр.	300
III МЕДИЦИНСКИ КОНСУМАТИВ ЗА БЕЗОПАСНА ИНФУЗИОННА ТЕРАПИЯ				
35	Y конектор за безопасно свързване БЕЗ ИГЛА	Y - образен удължител с възвратна клапа с луер-лок захващане за инфузионен катетър, за достъп на спринцовки и системи без игла, с две клампи за прекъсване на инфузията	бр.	1 000
36	Многодозов аспиратор за банки БЕЗ МЕТАЛНА ИГЛА	Аспиратор за многодозови флакони с интегрирана възвратна клапа, снабден с въздушен компенсатор с 0.45μm бактериален филтър и 5μm филтър за частици, капаче за покриване на аспирационния порт, цветово кодиране за лесно разпознаване, стандартен шип	бр.	2 000
37	Възвратен клапан за инфузии за работа БЕЗ МЕТАЛНА ИГЛА	Възвратна клапа с луер-лок захващане за инфузионен катетър, с клапа за достъп без игла	бр.	2 000
38	Интравенозна канюла без допълнителен порт с МЕТАЛЕН САМОАКТИВИРАЩ СЕ ПРЕДПАЗЕН МЕТАЛЕН МЕХАНИЗЪМ размери G16 до G25	Канюла за инфузия без инкорпориран порт, със самоактивиращ се предпазен метален механизъм, тънкостенен катетър от полиуретан (PUR) с полирана повърхност и атравматичен профил. Четири вградени рентгенопозитивни ленти по цялата дължина на катетъра, без крилца	бр.	500
39	Интравенозна канюла с допълнителен порт с МЕТАЛЕН САМОАКТИВИРАЩ СЕ ПРЕДПАЗЕН МЕТАЛЕН МЕХАНИЗЪМ размери G16 до G25	Канюла за инфузия с инкорпориран порт със самоактивиращ се предпазен метален механизъм. Тънкостенен катетър от полиуретан (PUR) и флуороетиленпропилен (FEP) с полирана повърхност и атравматичен профил; Четири вградени рентгенопозитивни ленти по цялата дължина на катетъра.	бр.	500
40	Тръпътно кранче устойчиво на високо налягане и агресивни медикаменти	Тръпътно кранче с налягане до 4 bar, въртене на 360°, радиално и аксиално подвижно фиксиране, прозрачен корпус, без удължител, различни цветове, устойчиво на емулсии,цитостатики и агресивни медикаменти	бр.	4 000

41	Инфузионна система БЕЗ МЕТАЛНА ИГЛА и ВГРАДЕН ВЪЗДУХОВОД с антибактериален фильтър	Интравенозна система за подаване на инфузионни разтвори. Универсална гравитационна интравенозна система с пластмасова игла, за твърди и деформируеми контейнери, самообезвъздушаваща се и филтър за бързо пълнене и филтър за автоматично прекратяване на инфузията, клапан за подаване на въздух, снабден с бактериален филтър и капаче, капкова камера за 20 капки = 1 мл; 15 µm фил, Дължина 180 см, да не съдържа DEHP	бр.	5 000
42	Канюла за БЕЗИГЛЕНО аспирiranе от ампули с вграден филтър	Филтърно приспособление за аспирация от стъклени ампули за избягване аспирирането на стъклени частици - мек аспирационен накрайник с дължина 10 см. 5µm филтър за частици и луер-лок	бр.	10 000
IV	СПЕЦИАЛИЗИРАН МЕДИЦИНСКИ КОНСУМАТИВ ЗА НУЖДИТЕ НА АНЕСТЕЗИОЛОГИЯ И РЕАНИМАЦИЯ			
43	Трахеален сет за вземане на преби	Стерилен сет за вземане на трахиален секрет състоящ се от контейнер, капачка с изводи за аспирация, транспортна капачка и етикети	бр.	4 000
44	Атравматична игла за плексусна анестезия по техника "единична доза" с невростимулатор, размери 22G и 25G	Игла за плексусна анестезия – по техниката "единична доза" ("single shot"), с невростимулатор и ултразвук. Атравматично заточване на върха под ъгъл 15° или 30°. Напълно изолирано тяло, без върха, с ултразвукови отразителни маркери под изолацията на иглата. Специален борд против случаен контакт. Точки електрод. С инжекционно парче и електрически кабел, различни размери от 22G до 25G и дължини от 35 mm до 150 mm	бр.	100
45	Атравматична игла за плексусна анестезия по техника "единична доза" с nevrostimулатор, напълно изолирана без върха, размери 22G и 25G	Игла за плексусна анестезия - по техниката "единична доза" ("single shot"), с невростимулатор и ултразвук. Атравматично заточване на върха под ъгъл 15°. Напълно изолирано тяло, без върха, с ултразвукови отразителни маркери под изолацията на иглата. Специален борд против случаен контакт. Точки електрод. С инжекционно парче и електрически кабел, с размери 22G и 25G , дължина от 1 1/3" до 4 3/4"	бр.	100
46	Игла за плексусна анестезия по техника "единична доза" с nevrostimулатор, размери 22G и 25G	Игла за плексусна анестезия - по техниката "единична доза" ("single shot"), с невростимулатор и ултразвук. Атравматично заточване на върха под ъгъл 3 0°. Напълно изолирано тяло, без върха, с ултразвукови отразителни маркери под изолацията на иглата. Специален борд против случаен контакт. Точки електрод. С инжекционно парче и електрически кабел, различни размери и дължини	бр.	50

47	Игла за спинална анестезия и диагностична лумбална пункция, заточване на върха по Квинке, размери G18 до G27, дължина 88 mm.	Игла за спинална анестезия и диагностична лумбална пункция Заточване на върха по Квинке; Полиран вътрешен лumen за бързо изтичане на ликвор; Ергономична прозрачна ръкохватка с кристално - прозрачна призма за визуално идентифициране на ликвора; мандрен с цветово кодиране на диаметъра. Размери: Диаметър/дължина - G 18/88 mm; G 20/88 mm; G 22/88 mm; G 25/88 mm; G 26/88 mm; G 27/88 mm	бр.	15 000
48	Игла за спинална анестезия и диагностична лумбална пункция, заточване на върха по Квинке, размери G22 и G25, дължина 120 mm.	Игла за спинална анестезия и диагностична лумбална пункция Заточване на върха по Квинке; Полиран вътрешен лumen за бързо изтичане на ликвор; Ергономична прозрачна ръкохватка с кристално - прозрачна призма за визуално идентифициране на ликвора; мандрен с цветово кодиране на диаметъра. Размери: Диаметър/дължина - G 22/120 mm; G 25/120 mm;	бр.	2 000
49	Игла за спинална анестезия и диагностична лумбална пункция, заточване на върха Пенсил Пойнт размери G22 и G25, дължина 120 mm.	Игла за спинална анестезия и диагностична лумбална пункция Заточване на върха Пенсил пойнт; Полиран вътрешен лumen за бързо изтичане на ликвор; Ергономична прозрачна ръкохватка с кристално - прозрачна призма за визуално идентифициране на ликвора; мандрен с цветово кодиране на диаметъра; Диаметър G 25, дължина 120 mm, G 22, дължина 120 mm	бр.	2 000
50	Игла за спинална анестезия и диагностична лумбална пункция, заточване на върха Пенсил Пойнт размери G18 до G27, дължина 88 mm.	Игла за спинална анестезия и диагностична лумбална пункция Заточване на върха Пенсил Пойнт; Полиран вътрешен лumen за бързо изтичане на ликвор; Ергономична прозрачна ръкохватка с кристално - прозрачна призма за визуално идентифициране на ликвора; мандрен с цветово кодиране на диаметъра; Диаметър G 25, дължина 88 mm, G 22, дължина 88 mm	бр.	2 000
51	Водеща игла за спинални игли	Водеща игла за Спинални игли - G22 x 1 3/8", 0.7 x 35 mm или G20 x 1 3/8", 0.9 x 35 mm	бр.	500
52	Катетърен набор за комбинирана спинално-епидурална анестезия.	Катетърен набор за комбинирана спинално-епидурална анестезия. Специално модифицирана Туохи игла G 18, 88 mm, с втори централен отвор. Спинална игла по Квинке G 27, 125,5 см; Епидурален катетър 0,85 x 0,45 x 1000 m; Катетърен конектор Luer lock. Плосък епидурален филтър, устойчив до налягане 7 bar. Спринцовка "загуба на налягане" (LOR)	бр.	100
53	Система за ентерално хранене	Система за инфузионна помпа, дължина 250 см, с мулти конектор за ентерално хранене	бр.	100

54	Система за инфузионна помпа съвместима с Infusomat Spase B.Braun	Система за инфузионна помпа, дължина 250 см, самообезвъздушаваща с филтър за бързо пълнене, филтър за автоматично прекратяване на инфузията съвместима с инфузомат Space на BBraun	бр.	50
55	Стерилна затворена система за измерване на урина.	Стерилна затворена система за измерване на урина. Мерителна камера с 3 отдела; прецизно измерване до 50 мл, общ мерителен обем 500 мл, два филтъра – за капковата камера и за мерителя, нормално отворена анти-рефлуксна клапа, вградена защита срещу препълване, специален изход без латекс за едновременно изпразване на всички мерителни камери. Свързващ шлаух със странично затварящ пътъзгач, влизаш под 45 градуса в мерителя, със сменяема колекторна торба с изливно приспособление, автоматично затварящ се порт, надеждно конусно фиксиране и странично закрепване към мерителя. Закрепване с еластични закрепващи ленти или вградена окачалка	бр.	20
56	Сменяема колекторна торба 2 л.	Сменяема колекторна торба с изливно приспособление, автоматично затварящ се порт, надеждно конусно фиксиране и странично закрепване към мерителя, обем 2 литра	бр.	100
57	Сменяема колекторна торба 3,5 л.	Сменяема колекторна торба с изливно приспособление, автоматично затварящ се порт, надеждно конусно фиксиране и странично закрепване към мерителя, обем 3,5 литра	бр.	100
58	Тапа за прекъсване на инфузия	Тапа за прекъсване на инфузия за периферен или централен венозен катетър, с инжекционна мембрана. Да не съдържа латекс	бр.	3 000
59	Удължител за венозен път тип Хайделберг	Удължител за венозен път със сечение на вътрешния лumen 3мм, дължина 140 см, обем за обезвъздушаване 10,6 мл, луер-лок винтови връзки	бр.	3 000
60	Система за измерване на централно венозно налягане	Система за измерване на централно венозно налягане, съставена от интравенозна система, трипътно кранче, манометърна и пациентна линии с антибактериален филтър, дължина на пациентната линия 145 см, дължина на манометърната линия 100 см	бр.	30
61	Система за гравитачно вливане на ентерална храна	Система за гравитачно вливане на ентерална храна, снабдена с мулти конектор за различни видове контейнери (торби, стъклени и пластмасови бутилки), Y - образен порт за добавки, коничен и луерлок женски конектор за сонда. Отговаря на стандарт DIN EN 1615, Не съдържа DEHP	бр.	100

62	Трилуменен Централен Венозен Катетър по Селдингер с атравматичен мек връх, Y-образна игла с антибактериално покритие и вграден ЕКГ кабел, катетър 7F, 20 см., канали G16/16/18	Централен венозен катетър (ЦВК) – набор за катетеризация на v. cava по техниката катетър върху водач (Селдингер). Трилумен катетър от полиуретан, Ch 7, 20 см, с мек връх, непрозрачен рентгенопозитивен, с прозрачно външно удължение, маркировка за дължината, фиксаторен клипс, клапани за безопасност монтирани на изходите на станичните лумени. V интродюсерна канюла (с Y-образна игла с възвратен клапан) G 18, 70 мм, непрегъваем J-водач с гъвкав връх 0.89 mm x 50 см, дилататор, свързващ кабел за ЕКГ, трикомпонентна спринцовка 5 мл, скалpel номер 11	бр.	200
63	Централен венозен катетър (ЦВК) – набор за катетеризация на v.cava по техниката катетър върху водач (Селдингер), F7, 20 см. с вграден ЕКГ кабел	Централен венозен катетър (ЦВК) – набор за катетеризация на v.cava по техниката катетър върху водач (Селдингер). Двурумен катетър от полиуретан F 7, 20 см, с мек връх, непрозрачен рентгенопозитивен, с прозрачно външно удължение, маркировка за дължината, фиксаторен клипс, клапани за безопасност монтирани на изходите на станичните лумени. V интродюсерна канюла G18, 70 см (с Y-образна игла с възвратен клапан), непрегъваем J-водач с гъвкав ръб, дилататор, свързващ кабел за ЕКГ, трикомпонентна спринцовка 5 мл , скалpel номер 11	бр.	50
64	Централен венозен катетър (ЦВК) – с висок дебит набор за катетеризация на v.cava по техниката катетър върху водач (Селдингер), антибактериално покритие, F7, 20 см., с мек атравматичен връх на катетъра, лумени G 14/18, Y-образна игла и вграден ЕКГ кабел	Централен венозен катетър (ЦВК) – с висок дебит набор за катетеризация на v.cava по техниката катетър върху водач (Селдингер). Двурумен катетър от полиуретан F 7, 20 см,Лумени G14 и G18 с мек връх, непрозрачен рентгенопозитивен, с прозрачно външно удължение, маркировка за дължината, фиксаторен клипс, клапани за безопасност монтирани на изходите на станичните лумени. V интродюсерна канюла G18, 70 см (с Y-образна игла с възвратен клапан), непрегъваем J-водач с гъвкав ръб, дилататор, свързващ кабел за ЕКГ, трикомпонентна спринцовка 5 мл , скалpel номер 11	бр.	50
65	Централен венозен катетър (ЦВК) – набор за катетеризация на v.cava по техниката катетър върху водач (Селдингер), антибактериално покритие, F7, 20 см., с мек атравматичен връх на катетъра, лумени G 14/18, Y-образна игла и вграден ЕКГ кабел	Централен венозен катетър (ЦВК) – набор за продължителна катетеризация на v.cava по техниката катетър върху водач (Селдингер). Антибактериален двурумен катетър от полиуретан F 7, 20 см, с мек връх, непрозрачен рентгенопозитивен, с прозрачно външно удължение, маркировка за дължината, фиксаторен клипс, клапани за безопасност, монтирани на изходите на страничните лумени. Постоянно поляризирана повърхност. V интродюсерна канюла G18, 70 mm (с Y-образна игла с възвратен клапан), непрегъваем J-водач с гъвкав връх, дилататор, свързващ кабел за ЕКГ, трикомпонентна спринцовка 5 мл , скалpel номер 11	бр.	50

66	Катетър централно венозен (катетър през катетър) G 16 x 45 см	Централен венозен катетър (техника катетър през катетър) за вена Jugularis. Еднолуменен катетър от полиуретан (Certon®), прозрачен, с маркировка за дължината; три вградени рентгенопозитивни ленти по цялата дължина; Размери G 16 x 45 см; Защитен полиетиленов ръкав; катетърен стопер и заключващо приспособление; Интродюсерна канюла G 14 x 50 mm; Метален премонтиран J-водач за интавенозно ЕКГ;	бр.	1 000
67	Катетър централно венозен (катетър през катетър) G 14 x 45 см	Централен венозен катетър (техника катетър през катетър) за вена Jugularis. Еднолуменен катетър от полиуретан (Certon®), прозрачен, с маркировка за дължината; три вградени рентгенопозитивни ленти по цялата дължина; Размери G 14 x 45 см; Защитен полиетиленов ръкав; катетърен стопер и заключващо приспособление; Интродюсерна канюла G 12 x 50 mm; Метален премонтиран J-водач за интавенозно ЕКГ;	бр.	300
68	Катетър централно венозен (катетър през катетър) G 16 x 32 см	Централен венозен катетър (техника катетър през катетър) за вена Subclavia. Еднолуменен катетър от полиуретан (Certon®), прозрачен, с маркировка за дължината; три вградени рентгенопозитивни ленти по цялата дължина; Размери G 16 x 32 см; Защитен полиетиленов ръкав; катетърен стопер и заключващо приспособление; Интродюсерна канюла G 14 x 80 mm; Метален премонтиран J-водач за интавенозно ЕКГ;	бр.	200
69	Катетър централно венозен (по Селдингер) Ch 6 x 20 cm	Централен венозен катетър (техника mfpo Селдингер) за вена Jugularis. Еднолуменен катетър от полиуретан, с мек връх, непрозрачен, рентгенопозитивен, с прозрачно външно удължение, маркировка за дължината, фиксаторен клипс; Размери Ch 6 x 20 cm; Интродюсерна V канюла (с Y-образна игла с възвратен клапан) G 18 x 70 mm; J-водач с гъвкав връх; дилататор; свързващ кабел за ЕКГ, трикомпонентна спринцовка 5 ml, скалpel;	бр.	100
70	Спирален удължител за инфузионни помпи с дължина 150 см. съвместим с перфузорна спринцовка	Спирален удължител за спринцовкова помпа 150 см, от полиуретан (PUR) устойчив на цитостатики и агресивни медикаменти, съвместим с перфузорна спринцовка, вътрешен лumen 2,0mm, външен обем 3,2mm, луер-лок винтови връзки	бр.	8 000
71	Спирален удължител за инфузионни помпи с дължина 300 см. съвместим с перфузорна спринцовка	Спирален удължител за спринцовкова помпа 300 см, от полиуретан (PUR) устойчив на цитостатики и агресивни медикаменти, съвместим с перфузорна спринцовка, вътрешен лumen 2,0mm, външен обем 3,2mm, луер-лок винтови връзки	бр.	3 000
72	Сонда за ентерално хранене от полиуретан, рентгенопозитивен, с метален водач, размер CH 8 до CH 15,	Сонда за хранене за дълготрайна употреба от мек полиуретан, рентгено - позитивни нишки, метален стилет - водач, фуниевиден конектор с интегриран луер - лок. Педиатрична CH 8, 100 см	бр.	100

	дължина 100 см.			
73	Трипътно кранче устойчиво на налягане до 4 bar и агресивни медикаменти.	Трипътно кранче с налягане до 4 bar, въртене на 360°, радиално и аксиално подвижно фиксиране, прозрачен корпус, три кранчета на обща плочка с различни цветове, устойчивост на емулсии, цитостатики и агресивни медикаменти	бр.	2 000
74	Трикомпонентна спринцовка за инфузионна помпа 20 мл., устойчива на налягане до 9 bar.	Трикомпонентна спринцовка, луер-лок, без игла. Материал – полипропилен, специално обработени плъзгащи повърхности, прозрачен цилиндр. Неизтриваща се градуировка, обем - 20 мл, съвместима с Перфузор Space и Compact S на B.Braun	бр.	1 500
75	Фотозашитена Трикомпонентна спринцовка за инфузионна помпа 50 мл., устойчива на налягане до 9 bar.	Оригинална фотозашитена трикомпонентна спринцовка за перфузор, luer lock, без игла. Обем - 50 мл, устойчива на налягане до 9 bar. Т-образна форма на петата на буталото за сигурно захващане от помпата. Фабрично изработен фиксатор на предната част на спринцовката за сигурно захващане към помпата, съвместима с перфузор Space на B.Braun	бр.	500
76	Трикомпонентна спринцовка за инфузионна помпа 50 мл., устойчива на налягане до 9 bar.	Оригинална трикомпонентна спринцовка за перфузор, luer lock, без игла. Обем - 50 мл, устойчива на налягане до 9 bar. Т-образна форма на петата на буталото за сигурно захващане от помпата. Фабрично изработен фиксатор на предната част на спринцовката за сигурно захващане към помпата, неизтриваема градуировка нанесена под 45° спрямо основата на спринцовката за ясна визуализация при съвместимост с перфузор Space на B.Braun	бр.	4 000
77	Фотозашитен удължител за Перфузор 150 см.	Удължител за спринцовкова помпа, черен, напълно фотозашитен, 150 см, устойчив на налягане до 9 bar, съвместим с перфузорна фотозашитена спринцовка, вътрешен лumen 1,5mm, обем за обезвъздушаване 2,6 мл, луер- лок винтови връзки	бр.	500
78	Инtrавенозна, гравитационна система за прецизно дозиране	Универсална гравитационна интравенозна система с пластмасова игла, за твърди и деформируеми контейнери, с регулатор градуиран за точно дозиране на мл/ч, клапан за подаване на въздух, снабден с бактериален фильтър и капаче, капкова камера за 20 капки = 1 мл; 15 μm фил, дължина 150 см	бр.	5 000
V	НЕСПЕЦИФИЧНИ КОНСУМАТИВИ ЗА АНЕСТЕЗИОЛОГИЯ И РЕАНИМАЦИЯ			
79	Сонди ендобронхиални аспирационни 8CH, 10CH, 12CH, 14CH, 16CH, 18CH, 20CH	1. Мек материал, стерilen; 2. Дължина от 40 до 60 см; 3. С централен отвор и с два малки странични отвора	бр.	30 000

80	Назофарингеални въздуховоди 7 mm, 8 mm, 9 mm		бр.	50
81	Ендотрахеални тръби с допълнителна тръба за аспирация №6.0; 6.5; 7.0; 7.5; 8.0; 8.5; 9	Трахеална тръба , прозрачен PVC, орална/назална, с профилен балон с ниско налягане и голям обем, с възможност за аспирация над балона, "Мърфи" око	бр.	1 000
82	Затворена аспирационна система F5 до F12 - за деца	Позволяваща аспирация на пациента без прекъсване подаването на кислород; Y адаптер за ETT; дължина 54 см	бр.	250
83	Адаптер за аспирация и Y адаптер		бр.	100
84	Еднократен трансдюсерен сет за инвазивно измерване на артериално налягане	С валидиран тест за акуратност на цялата система, съдържащ: канюла, минимизираща образуването на мехурчета, клапа за праймиране, намаляваща риска от контамириране, трансдюсер, кабел за свързване с монитор с предпазна капачка, две 3-пътни кранчета, въртящ	бр.	20
85	Комплект за спешна минитрахеостомия		бр.	10
86	Аnestезиологичен кръг тип "Джаксън Рийс" - Y конектор		бр.	2
87	Саморазгъващ се балон АМБУ - за обдишване на възрастни	Ресусцитатор за обдишване, за възрастни, силиконов, 1500 мл, PEEP клапа 5-20 см H2O, 2500 ml PVC резервоар, 60 см Pop-off клапа, силиконова маска номер 5, 2 м кислородна тръба	бр.	25
88	Саморазгъващ се балон АМБУ - за обдишване на деца	Ресусцитатор за обдишване, за деца, силиконов, 550 мл, PEEP клапа 5-20 см H2O, 2500 ml PVC резервоар, 40 см Pop-off клапа, силиконова маска номер 3, 2 м кислородна тръба	бр.	10
89	Лицеви маски за анестезия за еднократна употреба	Лицеви маски за анестезия за еднократна употреба, анатомични, прозрачни, с въздушна възглавница, цветово кодирани, размери от 1 до 6.	бр.	30
90	Интубационна тръба № 2,0	без балон, външен диаметър 2,9мм, дължина 130мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	20
91	Интубационна тръба № 2,5	без балон, външен диаметър 3,6мм, дължина 140мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	20
92	Интубационна тръба № 3,0	без балон, външен диаметър 4,2мм, дължина 160мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	20
93	Интубационна тръба № 3,0	с балон с голям обем и ниско налягане и диаметър 8мм. външен диаметър на тръбата 4,2мм, дължина 160мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	50

94	Интубационна тръба № 3,5	с балон, външен диаметър 4,9мм, дължина 180мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	100
95	Интубационна тръба № 3,5	без балон, външен диаметър 4,9мм, дължина 180мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	30
96	Интубационна тръба № 4,0	без балон, външен диаметър 5,5мм, дължина 200мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	50
97	Интубационна тръба № 4,0	с балон с голям обем и ниско налягане и диаметър 11мм. външен диаметър на тръбата 5,5мм, дължина 200мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	50
98	Интубационна тръба № 4,5	с балон, външен диаметър 6,2мм, дължина 220мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	100
99	Интубационна тръба № 4,5	без балон, външен диаметър 6,2мм, дължина 220мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	30
100	Интубационна тръба № 5,0	без балон, външен диаметър 6,8мм, дължина 240мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	50
101	Интубационна тръба № 5,0	с балон с голям обем и ниско налягане и диаметър 16мм. външен диаметър на тръбата 6,8мм, дължина 240мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	100
102	Интубационна тръба № 5,5	с балон с голям обем и ниско налягане и диаметър 17мм. външен диаметър на тръбата 7,5мм, дължина 270мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	100
103	Интубационна тръба № 6,0	с балон с голям обем и ниско налягане и диаметър 22мм. външен диаметър на тръбата 8,2мм, дължина 280мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	500
104	Интубационна тръба № 6,5	с балон с голям обем и ниско налягане и диаметър 22мм. външен диаметър на тръбата 8,8мм, дължина 290мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	500

105	Интуационна тръба № 7,0	с балон с голям обем и ниско налягане и диаметър 25мм. външен диаметър на тръбата 9,6мм, дължина 310мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	1 500
106	Интуационна тръба № 7,5	с балон с голям обем и ниско налягане и диаметър 25мм. външен диаметър на тръбата 10,2мм, дължина 320мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	1 500
107	Интуационна тръба № 8,0	с балон с голям обем и ниско налягане и диаметър 27мм. външен диаметър на тръбата 10,9мм, дължина 320мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	1 000
108	Интуационна тръба № 8,5	с балон с голям обем и ниско налягане и диаметър 27мм. външен диаметър на тръбата 11,5мм, дължина 320мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	1 000
109	Интуационна тръба № 9,0	с балон с голям обем и ниско налягане и диаметър 29мм. външен диаметър на тръбата 12,1мм, дължина 320мм, с маркери за позицията в дълбочина, рентгеново позитивна нишка по цялата дължина, 15мм конектор	бр.	500
110	Водач за тръба - тип I	покрит с Satin Slip материал, за по-лесно въвеждане на тръбата, за р-р на тръбата от 2,5 до 4,5мм, дължина 280мм	бр.	20
111	Водач за тръба - тип II	покрит с Satin Slip материал, за по-лесно въвеждане на тръбата, за р-р на тръбата от 4,0 до 6-0мм, дължина 350мм	бр.	20
112	Водач за тръба - тип III	покрит с Satin Slip материал, за по-лесно въвеждане на тръбата, за р-р на тръбата >5мм, дължина 350мм	бр.	20
113	Орофарингеални (Гъодел) - № 0		бр.	50
114	Орофарингеални (Гъодел) - № 1		бр.	50
115	Орофарингеални (Гъодел) - № 2		бр.	50
116	Орофарингеални (Гъодел) - № 3		бр.	50
117	Орофарингеални (Гъодел) - № 4		бр.	50
118	Назофарингеални (Венцел) - № 6		бр.	50
119	Назофарингеални (Венцел) - № 7		бр.	50
120	Назофарингеални (Венцел) - № 8		бр.	50

121	Трахеостомни канюли с упълтнителен балон - № 5,0		бр.	10
122	Трахеостомни канюли с упълтнителен балон - № 6,0		бр.	20
123	Трахеостомни канюли с упълтнителен балон - № 7,0		бр.	30
124	Трахеостомни канюли с упълтнителен балон - № 7,5		бр.	50
125	Трахеостомни канюли с упълтнителен балон - № 8,0		бр.	50
126	Трахеостомни канюли с упълтнителен балон - № 8,5		бр.	50
127	Трахеостомни канюли с упълтнителен балон - № 9,0		бр.	50
128	Сет за трахеална аспирация	вкл. епруветка с капаче, наконечници за връзка с аспирационен катетер и помпа с вакуум регулатор	бр.	1 000
129	Филтри за дихателни пътища - тип I	Филтър, пасивен овлажнятел на вдишания въздух (FHME), електростатичен, ефективност на бактерио-вирусна филтрация - 99,999%, компресивен обем до 52мл; с продукция на влага до 35 mg/l при TV=500ml и съпротивление по-малко от 2,8 cmH2O при поток от 60L/min	бр.	1 000
130	Филтри за дихателни пътища - тип II	Филтър, пасивен овлажнятел на вдишания въздух (FHME), електростатичен, ефективност на бактерио-вирусна филтрация - 99,99%, компресивен обем до 29мл; с продукция на влага до 31 mg/l при TV=250ml и съпротивление по-малко от 3,2 cmH2O при поток от 15L/min.	бр.	5 000
131	Филтри за дихателни пътища - тип III	Филтър, електростатичен, стерилен, ефективност на бактерио-вирусна филтрация - 99,9999%, компресионен обем до 37ml, с продукция на влага минимум 9 mg/l при TV=500ml, и съпротивление мин. 2,2 cmH2O при поток от 60L/min. Конектор 22m/15F - 22F/15M; капнопорт	бр.	1 000
132	Затворена аспирационна система - комплект - за интубационни тръби, за трахеостомни канюли	Затворена система за трахеобронхиална аспирация с възможност за употреба до 72 часа, заключващ механизъм за прекъсване на контакта на аспирационния катетър с дихателния път, двустранно ротиращ се конектор, променлив атравматичен аспирационен катетър, чият	бр.	50
133	Резервен катетър за затворена аспирационна система за интубационни тръби, трахеостомни канюли	размери 10Fr - 16Fr, дължина 58cm	бр.	300

134	Катетър Моунт	Катетър моунт с Г- образен конектор, за връзка между интубационна тръба и шлангове, с порт за аспирация, и малък порт за бронхоскопии, разтегателен, с дължина 10 - 16см, ф22, без съдържание на PVC и латекс. Резистънс при поток 60л/мин. – не повече от 2.4 mbar	бр.	5 000
135	У- конектор с порт	ъглов,, автоклавирам	бр.	10
136	У- конектор с порт	прав,, автоклавирам , завъртане на 360 о	бр.	10
137	Филтър за респиратори тип "изкуствен нос" за трахеостомирани пациенти	Порт за подаване на кислород и порт за аспирация	бр.	500
138	Комплект еднократни дихателни шлангове за аnest. апарат , с Y конектор	дълж. 150 см	бр.	300
139	Комплект еднократни дихателни шлангове за респиратор	Комплект с Y конектор с два порта, с 2 утайтеля, с гладка вътрешна повърхност за превенция на конденз, дълж. 150 см, допълнителен шланг 40 см	бр.	100
140	Комплект олекотени силиконови шлангове за анестезиологичен апарат	- 2 бр. x 110 см, 16 mm I.D., с Y - конектор,	бр.	10
141	Комплект олекотени силиконови шлангове за респиратор -	- 4 бр. x 60 см, 16 mm I.D., с Y - конектор. Допълнителен шланг 60 см.	бр.	10
142	Утайтели за респираторни шлангове, автоклавирами	автоклавирами , 15 ID / 22O.D.	бр.	10
143	Силиконови маски за обдишване	с вграден в силикона пластмасов корпус ,размери, 2,3,4,5,6 , автоклавирами	бр.	40
144	Балон за анестезия, 2.3 л, силикон		бр.	6
145	Комплект шлангове за дихателен апарат	комплекта съдържа 2 бр. x 30 см и 3 бр. x 60 см	бр. комплекта	10
VI МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ ЗА ВИСОКОРИСКОВИ ОТДЕЛЕНИЯ				
146	Разтвор за бърза дезинфекция на малки повърхности	Препарат за бърза дезинфекция на малки повърхности и труднодостъпни места. Да бъде за аерозолно прилагане за трудно достъпни повърхности и бърза дезинфекция на алкохолна основа с приятен аромат (готов разтвор). Експозиция 1 мин.	Опаковка 1 Л	1 000
147	Разтвор за бърза дезинфекция на малки повърхности	Препарат за бърза дезинфекция на малки повърхности и труднодостъпни места. Да бъде за аерозолно прилагане за трудно достъпни повърхности и бърза дезинфекция на алкохолна основа с приятен аромат (готов разтвор). Експозиция 1 мин.	Опаковка 5 Л	500

148	Разтвор за бърза дезинфекция на апаратура (перфузори, инфузомати кувьози и монитори)	Препарат за перфузори, инфузционни помпи, кувьози и медицински изделия с чувствителни повърхности. За трудно достъпни повърхности и бърза дезинфекция на алкохолна основа (готов разтвор под формата на пяна). Да изсъхва бързо за да не уврежда апаратурата и да не съдържа гуаниди. Кратка експозиция до 1 мин.	Опаковка 750 мл	800
149	Разтвор за бърза дезинфекция на апаратура (перфузори, инфузомати кувьози и монитори)	Препарат за перфузори, инфузционни помпи, кувьози и медицински изделия с чувствителни повърхности. За трудно достъпни повърхности и бърза дезинфекция на алкохолна основа (готов разтвор под формата на пяна). Да изсъхва бързо за да не уврежда апаратурата и да не съдържа гуаниди. Кратка експозиция до 1 мин.	Опаковка 5 л	200
150	Разтвор за уста за антимикробно почистване, 250мл	Активен срещу MRSA; без хлорхексидин, фунгицидно действие	бр.	500
151	Хидратиращ крем за ръце и тяло	Лосион за защита на кожата и естествено поддържане на ръцете и тялото с комплекс от: бисаболол и пантенол, масло от жълт кантарион, авокадо, ланолин, алантонин, лайка, колаген, хамамелис. В опаковка от 500мл.	Опаковка 500 мл	500
152	Разтвор за държателни инструменти и предстерилизационна обработка и почистване на инструменти	Препарат за ръчно почистване и дезинфекция на хирургичен инструментариум без алдехиди, нипацид, феноли, бигуанидин, хлорхексидин, кватернерни амониеви съединения; на основата на алкиламини. Да е с бактерицидно, туберколоцидно, фунгицидно* Вирусоцидно, вкл. HBV, HIV, MRSA капсулирани и некапсулирани вируси. Да не фиксира протеините. Течен разтвор, да не е прахообразен. Прилагането му да не е свързано с допълнителни условия: температура, добавка на активатор и др. Предназначен само за дезинфекция на инструменти. Кратка експозиция до 15 мин. С доказана активност на работния разтвор не по-малко от 7 дни и приятен аромат. Да отговаря на EN 13727 и 13624.	Опаковка 5 л	200
VII КАТЕТРИ ЗА УРОЛОГИЯ И ГАСТРОЕНТЕРОЛОГИЯ				
153	Катетри урологични "Нелатон" - всички размери: от 8 до 24 CH	1. Мек материал, стерилен; 2. Атравматичен заоблен връх с два странични отвора; 3. Дължина до 40 см;	бр.	30 000
154	Катетри урологични тип "Фолей" - двупътни, CH: 6,8,10,12, 14, 16, 18, 20, 22,24	1. Латекс със 100% силиконово покритие; 2. Обем на балона 5-30мл;	бр.	10 000
155	Катетри урологични тип "Фолей"- трипътни, CH: 16, 18, 20, 22,24	с връх Дюфор, с балон от 50мл - 80мл	бр.	500
156	Катетър тип Пецер CH 18, CH 28, CH 30, CH		бр.	100

157	Катетър тип Тиман СН 8-22	изработен от PVC, 2 латерални отвора, дължина 40 см; стерилен	бр.	1000
158	Уретрален катетър с прав връх №4, 5, 6, 7, 8, 9	полиестерно стиле 2 отвора	бр.	400
159	Уретрален катетър с прав връх № 4, 5, 6, 7, 8, 9	метално стиле 2 отвора	бр.	400
160	Уретрален катетър, с връх "свирка" № 4, 5, 6, 7	изработен от неоплекс	бр.	200
161	Конектори Luer Lock за свързване на уретерален катетър и уринаторна торба - полиамид/латекс		бр.	200
162	Конектори за свързване на уретерален катетър и уринаторна торба - мек латекс		бр.	200
163	Конектор за тръбен дренаж прав	външен диаметър 4-6/11-7, вътрешен диаметър 3-5	бр.	1000
164	Конектор за тръбен дренаж прав	външен диаметър 4-6/14 -10, вътрешен диаметър 3-8	бр.	1000
165	У- конектор за дренаж	9 mm -11 mm	бр.	1000
166	Катетри абдоминални 14-30 СН	с дължина 50 см, прав централен и странични отвори	бр.	1000
167	Ректален катетър - газова тръба СН 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32	1. Изработен от PVC; 2. Атравматичен връх; наличие на два странични отвора; 3. Дължина 40 см, 5. Устойчив на прегъване.	бр.	2000
168	Газова тръба		бр.	500
169	Сонди гастродуоденални тип "Райл", СН14, СН16, СН18, СН20	1. С 4 отвора; 2. Глух канал; 3. Дължина 1250 mm;	бр.	5 000
170	Сонда езофагиална, трипътна, СН 15; СН 18 и СН 21	Дължина 120cm., трилуменна, изработена от гума	бр.	10
171	Катетър за плеврална пункция	1. Шлаух 180 mm.; 2. Игla - 50-70 mm; 3. Цвят на накрайника - розов	бр.	2 000
VIII Консумативи за ЕКГ				
172	ЕКГ електроди за възрастни (Ag/AgCl) - 4 см/3,3 см	1. Да са с размер 4см/3,3 см; 2. Подходящи за мониториране, интензивно лечение и кат.лаборатория; 3. Бързо и здраво залепване; еластични, за продължително мониториране, водоустойчиви 4. Да не съдържат латекс; гел: sticky; 5. Еднократни	бр.	80 000

173	ЕКГ електроди за стрес тест и холтер	Електроди за мониториране 43x51мм, тип пяна, с хидрогел, шестмониторни	бр.	10 000
174	ЕКГ електроди за стрес тест и холтер	Електроди за стрес тест , с подвижен клипс , подсилено залепване, размер 35x52мм,	бр.	25 000
175	ЕКГ електроди за педиатрия	Бързо и здраво залепване; еластични, за продължително мониториране , тип пяна, диаметър 30 мм	бр.	2 500
176	ЕКГ електроди за неонатология d-15мм.	С възможност за осигуряване и на кабел към електрода и safety конектор	бр.	800
177	Електроди за електромиограф	Подходящи за ЕМГ апарат "MYTO II": 2-канални, репозициониращи	бр.	4 000
178	Контактен гел за ултразвукова диагностика	хипоалергичен; висока скорост на проводимост; опаковка от 5 кг (и дозатор за пълнене)	бр.	100
179	Гел за ЕКГ	хипоалергичен; опаковка от 250 г	бр.	
180	Гел / паста за ЕЕГ и ЕМГ	да създава висока проводимост; опаковка от 250 г	бр.	25
181	хартия за 2 кан. Български ЕКГ 57/25		ролки	200
182	хартия за 3 кан. Български ЕКГ 110/50 мм		ролки	200
183	хартия за ЕКГ апарат EM-301A 80мм/25м		ролки	500
184	хартия за 12 кан. ЕКГ апарат MORTARA ELI-230 210мм		ролки	50
185	хартия за HELIGE EK 57мм/25метра		ролки	1 000
186	хартия за MITSUBCHI K61 S/ B 110 мм/20 м		ролки	3 000
187	хартия за ЕКГ "SIMENS Elema AB Megacart" 285 E 210/280/200мм		тефтер	250
188	хартия за ЕКГ ШИЛЕР AT 102 210/280 мм		тефтер	400
189	хартия за пневмотахометър "ЕТОН" 57 мм/30 м		ролки	30
190	хартия за AVL 69 мм/30 м		ролки	200
191	хартия за Mini Vidas 110 мм/ 25 м		ролки	1 000
192	хартия за ЕКГ ФОКУДА FX 7202 - 110/140 мм		тефтер	1 000
193	хартия за ЕКГ ФОКУДА FCP15 G 63 мм/ 30 м		ролки	150
194	хартия за Refine 60 мм/ 30 м		ролки	500
195	хартия за ЕКГ BOSCH		ролки	100

	501 N 50 мм/30 м			
196	хартия за фетален монитор BT-350 LED 130/120/20		телефер	250
197	хартия за ЕКГ 210/30		кутия	50
198	Електроди ЕКГ гръден вакумни	сензор от Ag/AgCl, помпичка от мек материал	комплект	20
199	Щипки ЕКГ периферни		бр.	40
200	хартия за ЕЕГ апарат Хелиге неуроскрипт ЕЕ 216 - 410мм		ролка	100
IX	Превързочни материали			
НЕСТЕРИЛНИ ПРЕВЪРЗОЧНИ МАТЕРИАЛИ				
201	Бинт марлен 5м/ 5см	Лента от хигроскопична марля тип 17 с минимална маса 23 гр. на м2, отговаряща на изискванията на Европейски стандарт EN 14079:2003, навита на руло и опакована в полипропиленово фолио тип флоупак с размер 5м/5см	бр.	20 000
202	Бинт марлен 5м/ 10см	Лента от хигроскопична марля тип 17 с минимална маса 23 гр. на м2, отговаряща на изискванията на Европейски стандарт EN 14079:2003, навита на руло и опакована в полипропиленово фолио тип флоупак с размер 5м/10см	бр.	20 000
203	Бинт марлен 10м/ 10см	Лента от хигроскопична марля тип 17 с минимална маса 23 гр. на м2, отговаряща на изискванията на Европейски стандарт EN 14079:2003, навита на руло и опакована в полипропиленово фолио тип флоупак с размер 10м/10см	бр.	30 000
204	Бинт марлен 10м/ 16см	Лента от хигроскопична марля тип 17 с минимална маса 23 гр. на м2, отговаряща на изискванията на Европейски стандарт EN 14079:2003, навита на руло и опакована в полипропиленово фолио тип флоупак с размер 10м/16см	бр.	2 500
205	Бинт ластичен 10м/10см - средна компресия.	Еластична лента от полиестерна и полиамидна коприна със средна компресия, изплетена в сплитка "лито" и облечени каучукови нишки с размери 10м/10см. Еластичност при напълно разтегнатата дължина, не по-малко от 200%.	бр.	3 000
206	Бинт ластичен 10м/5см - Средна компресия	Еластични ленти от полиестерна и полиамидна коприна, изплетени в сплитка "лито" и облечени каучукови нишки с размери 10см/10м. Еластичност при напълно разтегнатата дължина, не по-малко от 200%.	бр.	3 000
207	Бинт ластичен 5м/5см - Средна компресия	Еластични ленти от полиестерна и полиамидна коприна, изплетени в сплитка "лито" и облечени каучукови нишки с размери 10см/10м. Еластичност при напълно разтегнатата дължина, не по-малко от 200%.	бр.	3 000

208	Бинт еластичен самозалепващ 7,5см./4,6м.	Ламинат от нетъкан материал и еластични влакна, разположени надлъжно; съдържа кохезивен материал, чрез който прилепва сам към себе си, но не и към др. материали или кожата	бр.	1 000
209	Бинт тубуларен - тип II	Високо еластичен мрежест тубуларен бинт за прикрепяне на превръзки към всички части на тялото, изработен от 68% избелен памук, 24% полиамид, 8% еластан, надлъжна еластичност мин.95% и напречна мин. 800%; оформяне без нищене, подлежи на стерилизация на пара	оп.	20
210	Бинт тубуларен - тип IV	Високо еластичен мрежест тубуларен бинт за прикрепяне на превръзки към всички части на тялото, изработен от 68% избелен памук, 24% полиамид, 8% еластан, надлъжна еластичност мин.95% и напречна мин. 800%; оформяне без нищене, подлежи на стерилизация на пара	оп.	20
211	Бинтове гипсови 2.7м-10см.	Бинт марлен, равномерно промазан с гипсова смес, размер 2,7 м/10 см, навит на руло, характеризиращ се с голяма здравина и лекота. Време на втърдяване 4-6 минути. Маса 350-450 гр/кв.м. Съдържание на гипс(CASO41/2H2O),% - мин.85%	бр	4 000
212	Бинтове гипсови 2.7м-15см.	Бинт марлен, равномерно промазан с гипсова смес, размер 2,7 м/15 см, навит на руло, характеризиращ се с голяма здравина и лекота. Време на втърдяване 4-6 минути. Маса 350-450 гр/кв.м. Съдържание на гипс(CASO41/2H2O),% - мин.85%	бр.	4 000
213	Бинтове гипсови 2.7м-20см.	Бинт марлен, равномерно промазан с гипсова смес, размер 2,7 м/20 см, навит на руло, характеризиращ се с голяма здравина и лекота. Време на втърдяване 4-6 минути. Маса 350-450 гр/кв.м. Съдържание на гипс(CASO41/2H2O),% - мин.85%	бр.	1 500
214	Хирургична вата - синтетична, 2,7м./10см.		бр.	2 500
215	Памук, естествен в опак. x 1kg	силно абсорбиращ. Почистени, обезмаслени, избелени и добре развлечени памучни влакна със средна дължина не по-малка от 10 mm, оформени във вид на руло от 1000гр. Време на потъзване не повече от 10 сек, водозадържане не по-малко от 23гр/1 гр. памук.	кг	2 000
216	Лигнин в опак. x 5 кг.		кг	3 000
217	Марля хигроскопична, 100% памук, 100см/200м	Хигроскопична марля, тип 17 с минимална маса 23 гр. на м2, сплитка "Лито", отговаряща на изискванията на Европейски стандарт EN 14079:2003, навита на руло с ширина 100см и дължина 200м в плик.	метър	200 000
218	Нестерилни марлени компреси 5см/5см - 8 дипли	Компреси марлени нестерилни 5см/5см x 8 дипли, изработени от хигроскопична марля тип 17, отговаряща на изискванията на EN 14079:2003, минимална маса 23 гр. на кв.м., с подгънати навътре краища и нестърчащи нишки. Опаковки x 100 бр в бели хартиени пликове.	оп.	5 000

219	Марля компреси 5см/5см - 12 дипли с РКН	Компреси марлени нестерилни 5см/5см x 12 дипли с РКН, изработени от хигроскопична марля тип 17, отговаряща на изискванията на EN 14079:2003, минимална маса 23 гр. на кв.м., с подгънати навътре краища и нестърчащи нишки. Опаковки x 100 бр в бели хартиени пликове	оп.	2 000
220	Нестерилни марлени компреси 5см/5см - 16 дипли с РКН	Компреси марлени нестерилни 5см/5см x 16 дипли с РКН, изработени от хигроскопична марля тип 17, отговаряща на изискванията на EN 14079:2003, минимална маса 23 гр. на кв.м., с подгънати навътре краища и нестърчащи нишки. Опаковки x 100 бр в бели хартиени пликове	оп.	1 000
221	Марля компреси 7,5x7,5 - 8 дипли	Компреси марлени нестерилни 7,5см/7,5см x 8 дипли, изработени от хигроскопична марля тип 17, отговаряща на изискванията на EN 14079:2003, минимална маса 23 гр. на кв.м., с подгънати навътре краища и нестърчащи нишки. Опаковки x 100 бр в бели хартиени пликове	оп.	10 000
222	Нестерилни марлени компреси 7,5см/7,5 см - 12 дипли с РКН	Компреси марлени нестерилни 7,5см/7,5см x 12 дипли с РКН, изработени от хигроскопична марля тип 17, отговаряща на изискванията на EN 14079:2003, минимална маса 23 гр. на кв.м., с подгънати навътре краища и нестърчащи нишки. Опаковки x 100 бр в бели хартиени пликове	оп.	6 000
223	Марля компреси 7,5см/7,5 см - 16 дипли с РКН	Компреси марлени нестерилни 7,5см/7,5см x 16 дипли с РКН, изработени от хигроскопична марля тип 17, отговаряща на изискванията на EN 14079:2003, минимална маса 23 гр. на кв.м., с подгънати навътре краища и нестърчащи нишки. Опаковки x 100 бр в бели хартиени пликове	оп.	6 000
224	Нестерилни марлени компреси 10см/10см - 8 дипли	Компреси марлени нестерилни 10см/10см x 8 дипли, изработени от хигроскопична марля тип 17, отговаряща на изискванията на EN 14079:2003, минимална маса 23 гр. на кв.м., с подгънати навътре краища и нестърчащи нишки. Опаковки x 100 бр в бели хартиени пликове	оп.	6 000
225	Нестерилни марлени компреси 10см/10см - 12 дипли	Компреси марлени нестерилни 10см/10см x 12 дипли, изработени от хигроскопична марля тип 17, отговаряща на изискванията на EN 14079:2003, минимална маса 23 гр. на кв.м., с подгънати навътре краища и нестърчащи нишки. Опаковки x 100 бр в бели хартиени пликове	оп.	4 000
226	Нестерилни марлени компреси 10см/10см - 12 дипли с РКН	Компреси марлени нестерилни 10см/10см x 12 дипли с РКН, изработени от хигроскопична марля тип 17, отговаряща на изискванията на EN 14079:2003, минимална маса 23 гр. на кв.м., с подгънати навътре краища и нестърчащи нишки. Опаковки x 100 бр в бели хартиени пликове	оп.	2 000

227	Нестерилни марлени компреси 10см/10см - 16 дипли с РКН	Компреси марлени нестериленни 10см/10см x 16 дипли с РКН, изработени от хигроскопична марля тип 17, отговаряща на изискванията на EN 14079:2003, минимална маса 23 гр. на кв.м., с подгънати навътре краища и нестърчащи нишки. Опаковки x 100 бр в бели хартиени пликове	бр.	оп.	2 000
228	Компрес тип МИКУЛИЧ, 45/45 см - 8 дипли РКН	Квадратна кърпа, изработена от 8 слоя хигроскопична марля тип 17, с РКН по стандарт EN 14079:2003, минимална маса 23 гр. на кв.м. Да са с подгънати навътре краища и нестърчащи нишки и диагонален шев! С етикет съдържащ партида, срок на годност, CE марка и производител.	бр.		50 000
229	Очни компреси марля, 6/8 см	Стерилен компрес изработен от 100% висококачествен памук с покритие от хигроскопична марля и елипсовидна форма с размер 6см x 8 см	бр.		2 000
230	Марлена лента размер 90x8 см,	Марлена лента с рентгеноконтрастен PVC чип и допълнителна примка за захващане 27см, 4 дипли, нестерилна, с предпране, размер 90x8 см, в бандерол по 5 бр.	бр.		4 000
231	Вагинална тампонада	Вагинална тампонада от високо абсорбираща вата, покрита с мека вискозна тубуларна мрежа с фуниевидно удължение за захващане 20см, размер 38/35 мм	бр.		2 000
СТЕРИЛНИ ПРЕВЪРЗОЧНИ МАТЕРИАЛИ И СЕТОВЕ					
232	Памучна марля напоена с Повидон-йод , 10x20см	със съдържание на 10% йод, вазелин за допълнителна атравматичност	бр.		150
233	Тюлена превръзка с хлорхексидин 10см/10см	Стерилна импрегнирана марлена превръзка с хлорхексидин диглюконат, вазелин, ланолин, течен парафин, екстрат от зелени микроводорасли. Размер 10см/10см	бр.		1 000
234	Тюлена превръзка с хлорхексидин 10см/20см	Стерилна импрегнирана марлена превръзка с хлорхексидин диглюконат, вазелин, ланолин, течен парафин, екстрат от зелени микроводорасли. Размер 10см/20см	бр.		1 000
235	Хидроколоидна превръзка - 10см x 10см	Хидроколоидна превръзка с продължителен абсорбционен капацитет и изключителна здравина на залепването. Съдържа Plantago Sillium	бр.		200
236	Превръзка за трахеостомна канюла	Превръзка за трахеостомна канюла - 8 x 9.3 см	бр.		200
237	Стерилна, двуслойна, ранева превръзка, съдържаща сребро 15см/15см	1.Стерилна, антибактериална превръзка, съдържаща 100% ионизирано сребро; 2.Външен калциево-алгинатен слой и абсорбиращ полиуретанов слой; 3.Устойчива антибактериална ефективност до 7 дни.	бр.		50
238	Стерилна превръзка , импрегнирана с разтвор на Рингер 5,5 см	Стерилна многослойна полиакрилатна превръзка със сърцевина от суперабсорбиращи гранули, с хидрофобна обивка от синтетични нишки, импрегнирана с разтвор на Рингер; за 24 часа	бр.		100

239	Стерилна превръзка , импрегнирана с разтвор на рингер 10 см/10см	Стерилна многослойна полиакрилатна превръзка със сърцевина от суперабсорбиращи гранули, с хидрофобна обвивка от синтетични нишки, импрегнирана с разтвор на Рингер; за 24 часа	бр.	100
240	Еднократен комплект за сваляне на конци	Еднократен стерилен сет за махане на конци, съдържащ: 3 марлени компреса 5x5 см. 17 нишки 8 дипли, пинсета с остри краища и оребрена повърхност 13x3 см, лезвие от карбон с удължен край и сърповидна форма 6,5x0,8 см, PVC контейнер 5,7x16,5 см	бр.	200
241	Стерилна превръзка с размер 10/8 см	Стерилна самофиксираща се превръзка със заoblени краища от 100% полиестерен нетъкан материал с двуслойна подложка: пропускливи мрежест контактен слой от полиетилен, незалепващ за раната и абсорбиращ, високозен слой, хипоалергичен синтетичен адхезив без колофон, латекс и фталати	бр.	1 000
242	Стерилна превръзка с размер 10/20 см	Стерилна самофиксираща се превръзка със заoblени краища от 100% полиестерен нетъкан материал с двуслойна подложка: пропускливи мрежест контактен слой от полиетилен, незалепващ за раната и абсорбиращ, високозен слой, хипоалергичен синтетичен адхезив без колофон, латекс и фталати	бр.	1 000
243	Стерилна водоустойчава превръзка 15/9 см	Прозрачна, самофиксираща се превръзка с абсорбираща подложка, покрита с водо- и бактерионепропускливи полиетиленов филм, със заoblени краища 15/9 см	бр.	2 000
244	Стерилна водоустойчава превръзка 20/9 см	Прозрачна, самофиксираща се превръзка с абсорбираща подложка, покрита с водо- и бактерионепропускливи полиетиленов филм, със заoblени краища 20/9 см	бр.	2 000
245	Стерилна превръзка за фиксиране на периферни венозни канюли от нетъкан материал с прорез 8см/6см	Стерилна самофиксираща се превръзка за канюли със заoblени краища от мек нетъкан материал с двуслойна подложка: пропускливи мрежест контактен слой от полиетилен, незалепващ за раната и абсорбиращ, високозен слой, допълнителен почистващ тампон; размер 8 x 6	бр.	100 000
246	Стерилна превръзка импрегнирана с метално сребро размер 10 см/10 см	Стерилна тюлена мазева превръзка с антибактериален ефект, импрегнирана с метално сребро и смес от естери на натурални мастни киселини и глицерол от растителен произход 10 см/10 см	бр.	300
247	Силноабсорбираща полиуретанова превръзка за сакралната област 18см/18 см	Силноабсорбираща самофиксираща се хидроактивна полиуретанова превръзка със система на отворени пори, с капилярно действие за средно до силно ексудиращи улкуси, с горен слой, пропускливи за водни пари; за сакрална област 18 см/18 см	бр.	500
248	Стрип 6x100 mm	за затваряне на линеарно разкъсана кожа	оп.	200
249	Постоперативни превръзки от НТТ 10/30	Стерилни постоперативни превръзки от нетъкан текстил с тампон, който не залепва към раната. Овална форма. Размери:	бр.	2 000

		10см/30см		
250	Водоустойчиви постоперативни превръзки 10/30	Стерилни водоустойчиви постоперативни превръзки от полиуретан с тампон, който не залепва към раната. Овална форма и номерирани предпазни краища. Размери: 10см/30см	бр.	2 000
251	Полиуретанова превръзка за дълбоки рани 2смx30см	Силно абсорбираща превръзка за дълбоки рани с кухини, размер: 2см/30см, изработена от полиуретанова пяна 5мм;	бр.	60
252	Стерилен хирургичен комплект тип "универсален, подсилен с U-отвор	Стерилен хирургичен комплект тип "универсален, подсилен с U-отвор, - покривките да са изработени от да са изработени от абсорбиращо полиетиленово фолио + нетъкан материал, минимум 62 g/m ² , подсилен със 70 gsm Spunlace с капацитет на абсорбция минимум 600%. Съдържание: 1 Mayo права покривка (налична в контрастен цвят) - минимални размери 80x145 cm, изработена от минимум 0,065 mm дебел полиетиленов филм, подсилен с абсорбиращ нетъкан материал ,1 подсилен прилепваща покривка - минимални размери 150x240 cm с U-отвор 7x65cm, размер на подсиливане минимум 60x70cm, 1 подсилен горна прилепваща покривка - минимални размери 200x240 cm, размер на подсиливане минимум 50x75cm, 1 залепваща лента 9x50 cm, 2 целулозни хавлии 30x40 cm, подсилен със синтетична мрежа. Всички покривки да са увити в покривка за масата за инструментите - минимални размери 140x190 cm, изработена от минимум 5 μm дебел полиетиленов филм, подсилен с абсорбиращ нетъкан материал , с минимални размери 75x190cm.	бр.	150

253	Стерилен хирургичен комплект тип абдоминален	Стерилен хирургичен комплект тип "абдоминален - покривките да са изработени от абсорбиращо полиетиленово фолио + нетъкан материал , минимум 62 g/m ² , подсилен със 70 gsm Spunlace с капацитет на абсорбция минимум 600%. Съдържание: Mayo права покривка (налична в контрастен цвят) - минимални размери 80x145 cm, изработена от минимум 0,065 mm дебел полоиетилен филм, подсилен с абсорбиращ нетъкан материал , 1 подсилена абдоминална покривка - минимални размери 230x260 cm с интегрирани гамаци, 2 фенестрации: абдоминална - прилепваща, минимален размер 32x40cm, заобиколена с подсиливане с минимални размери 60x120cm, и перинеална - неприлепваща, с минимални размери 9x12cm, заобиколена с подсиливане с минимални размери 50x84cm, и 3 интегрирани 2,5x15cm фиксатори за тръби велкро, 2 целулозни хавлии 30x40cm, подсилены със синтетична мрежа. Всички покривки са увити в покривка за масата за инструментите - минимални размери 140x190 cm, изработена от минимум 5 µm дебел полиетиленов филм, подсилен с абсорбиращ нетъкан материал , с минимални размери 75x190cm	бр.	150
254	Стерилен еднократен сет за лапароскопски операции	Стерилен еднократен операционен комплект за лапароскопски процедури при пациент в легнала позиция с прибрани крака от трислоен материал с бариерен слой от полиетиленов филм , нетъкан материал, топлинно слепен, с усиlena зона от , 9 компонента: 1 чаршаф за опер. маса, 150/200 см, 1 чувал за маса за инструменти 75/75 см, 1 лапароскопски чаршаф, усилен 250/300 см, с отвор 25/30 инструменти , 4 кърпи; 1 лепяща лента, 1 клампа, съгласно изискванията на директива EN 13795 за хирургични чаршафи	бр.	50
255	Стерилен еднократен сет за гинекологични операции	Стерилен хирургичен комплект тип "гинекология II" - покривките да не съдържат висcosa или целулоза, изработени от абсорбиращо полиетиленово фолио + нетъкан материал, минимум 62 g/m ² . Съдържание: 1 гинекологична покривка с минимален размер 250x300 cm, с вградени гамаци, залепваща фенестрация 9x12cm, и джоб за събиране на течност с филтър и изходно отвърстие, 1 покривка за под седалището - 75x90 cm, 1 залепваща лента 9x50 cm, 1 целулозна хавлия 30x40 cm, подсилена със синтетична мрежа. Всички покривки да са увити в покривка за масата за инструментите - минимални размери 140x190 cm, изработена от минимум 5 µm дебел полиетиленов филм, подсилен с абсорбиращ нетъкан материал , с минимални размери 75x190cm.	бр.	100

256	<p>Стерилен хирургичен комплект тип Цезарево сечение</p> <p>Стерилен хирургичен комплект тип "Цезарево сечение (легнало положение)" - покривките да не съдържат вискоза или целулоза, да са изработени от абсорбиращо полиетиленово фолио + нетъкан материал, минимум 62 g/m². Съдържание: - 1 Mayo права покривка (налична в контрастен цвят) - минимални размери 80x145 см, изработена от 0,065 mm дебел полиетиленов филм, подсилен с абсорбиращ нетъкан материал , 1 покривка за Цезарево сечение с минимални размери 250x315 см, с фенестрация, заобиколена с джоб за събиране на течност с минимални размери 80x80 см, с филтър и 2 изходни отвърстия, мека бяла минимално 50 gsm Spunlace завивка за бебе - минимален размер 90x100 см, 1 залепваща лента 9x50 см, 2 целулозни хавлии 30x40 см, подсилен със синтетична мрежа. Всички покривки да са увити в покривка за масата за инструментите - минимални размери 140x190 см, изработена от минимум 5 μm дебел полиетиленов филм, подсилен с абсорбиращ нетъкан материал , с минимални размери 75x190 см.</p>	бр.	500
257	<p>Стерилен сет за урологични процедури</p> <p>Стерилен хирургичен комплект тип "урология" - покривките да не съдържат вискоза или целулоза, да са изработени от абсорбиращо полиетиленово фолио + нетъкан материал, минимум г 62 g/m². Съдържание: 1 покривка за урология с минимални размери 185x260 см, с вградени гамashi, с джоб за събиране на течност с филтър и изходно отвърстие, и 2 залепващи фенестраци: над пубиса и перинеално, и безлатексен предпазител за пръст, 1 самозалепваща се нетъкана лента, 2 целулозни хавлии 30x40 см, подсилен със синтетична мрежа. Всички покривки да са увити в покривка за масата за инструментите - минимални размери 140x190 см, изработена от минимум 5 μm дебел полиетиленов филм, подсилен с абсорбиращ нетъкан материал , с минимални размери 75x190 см.</p>	бр.	150

258	<p>Стерилен хирургичен комплект тип "крайници"</p> <p>Стерилен хирургичен комплект тип "тазова хирургия"</p>	<p>Стерилен хирургичен комплект тип "крайници" - покривките да са изработени от абсорбиращ , минимум 62 g/m², подсилен със 70 gsm Spunlace нетъкан, с капацитет на абсорбция минимум 600%. Съдържание: - 1 Mayo права покривка (налична в контрастен цвят) - минимални размери 80x145cm, изработена от минимум 0,065 mm дебел PE филм, подсилен с PP нетъкан, 1 подсилен покривка за крайник с минимални размери 200x320cm, с 1 еластично (регулируемо) отвърстие, заобиколено от област за подсиливане с минимални размери 105x150cm и вграден дренаж и фиксатор на тръба (лента велкро) 2,5x25cm, 1 покривка - минимални размери 150x150cm, 1 стокинет - минимални размери 25x80cm, 2 Spunlace залепващи ленти 9x50cm, 2 целулозни хавлии 30x40cm, подсилены със синтетична мрежа. Всички покривки да са увити в покривка за масата за инструментите - минимални размери 140x190 cm, изработена от минимум 5 µm дебел , с минимални размери 75x190cm.</p> <p>Стерилен хирургичен комплект тип "тазова хирургия" - покривките да са изработени от абсорбиращо полиетиленово фолио + нетъкан материал, минимум 62 g/m², подсилен със 70 gsm Spunlace нетъкан, с капацитет на абсорбция минимум 600%. Съдържание: - 1 Mayo права покривка (налична в червен цвят) - минимални размери 80x145 cm, изработена от минимум 0,065 mm дебел PE(полиетиленово фолио) филм, подсилен с PP нетъкан, 1 прилепваща тазова покривка с минимални размери 200x260 cm, с U-цепка 7x95 cm, заобиколена от минимално подсиливане 150x160 cm, 1 прилепваща покривка с минимални размери 170x300 cm, 1 покривка 75x90cm, 1 стокинет - минимални размери 35x120 cm, 2 Spunlace залепващи ленти 9x50 cm, 4 целулозни хавлии 30x40 cm, подсилены със синтетична мрежа. Всички покривки да са увити в покривка за масата за инструментите - минимални размери 140x190 cm, изработена от минимум 5 µm дебел полиетиленов филм, подсилен с абсорбиращ нетъкан материал , с минимални размери 75x190cm.</p>	бр.	150
259				

260	Стерилен еднократен сет за хирургични процедури на тазобедрена става	Стерилен еднократен комплект за процедури на тазобедрена става от 3-слоен зониран материал, с бариерен слой от полиетиленов филм без пори 25г/кв.м., хидрофилен полипропиленов нетъкан материал, топлинно слепен, 30г/кв.м и усилена зона от нетъкан полипропилен с конструкция тип "сандвич" (микронишки-топлоиздухани нишки-микронишки), 55г/кв.м, 13 компонента: 1 чаршаф за опер. маса усилен 140/190 см, 1 чувал за маса за инструменти с телескопично сгъване 80 /145 см, 1 лепящ чаршаф 170/300 см, 1 лепящ чаршаф с прорез усилен 280/245 см, 1 чаршаф 150/200 см, 1 чаршаф 75/90 см, 1 чорап 35/120 см, 2 лепящи ленти 10/50 см, 4 целулозни кърпи; съгласно изискванията на директива EN 13795 за хирургични чаршафи	бр.	150
261	Стерилен хирургичен комплект тип "ръка/крак"	Стерилен хирургичен комплект тип "ръка/крак" - покривките да са изработени от абсорбиращо полиетиленово фолио + нетъкан материал , минимум 62 g/m ² , подсилен със 70 gsm Spunlace нетъкан, с капацитет на абсорбция минимум 600%. Съдържание: - 1 покривка за ръка/крак с минимални размери 220x320 см, с 1 еластично (регулируемо) отвърстие ф 3 см, заобиколено от подсилена област с минимални размери 150x150 см, 2 целулозни хавлии 30x40 см, подсилен със синтетична мрежа. Всички покривки да са увити в покривка за масата за инструментите - минимални размери 140x190 см, изработена от минимум 5 μm дебел полиетиленов филм, подсилен с абсорбиращ нетъкан материал , с минимални размери 75x190 см.	бр.	400
ДРУГИ СПЕЦИФИЧНИ ПРЕВЪРЪЗКИ И РАЗТВОРИ ЗА ИНФЕКТИРАНИ И СИЛНО ЕКСУДИРАЩИ РАНИ				
262	Стерилна сребърна превъръзка с йонизирано сребро и калциев-алгинатен контактен слой, размер 10 см/10 см	Ранева превъръзка, с йонизирано сребро, калциев алгинат и полиуретанов дунапрен. Устойчива антибактериална ефективност до 7 дни, без необходимост от вторична абсорбираща превъръзка, да не оставя следи по кожата и да намалява риска от мацерация около раната	бр.	200
263	Стерилна сребърна превъръзка с йонизирано сребро и калциев-алгинатен контактен слой, размер 15 см/15 см	Ранева превъръзка, с йонизирано сребро, калциев алгинат и полиуретанов дунапрен. Устойчива антибактериална ефективност до 7 дни, без необходимост от вторична абсорбираща превъръзка, да не оставя следи по кожата и да намалява риска от мацерация около раната	бр.	200

264	Стерилна адхезивна,водоустойчива абсорбираща превръзка със мек силиконов контактен слой с различни по големина дупки. 7,5/см7,5см	Двуслойна, пенеста превръзка,адхезивна, дишаща, с контактен слой от мек силиконов материал, който предпазва от залепване върху раната,осигурява висок комфорт на пациента и атравматично поставяне и премахване на превръзката, с висок коефициент на изпаряемо	бр.	500
265	Стерилна адхезивна,водоустойчива абсорбираща превръзка със мек силиконов контактен слой с различни по големина дупки. 10см/10см	Двуслойна, пенеста превръзка,адхезивна, дишаща, с контактен слой от мек силиконов материал, който предпазва от залепване върху раната,осигурява висок комфорт на пациента и атравматично поставяне и премахване на превръзката, с висок коефициент на изпаряемо	бр.	500
266	Стерилна адхезивна,водоустойчива абсорбираща превръзка със мек силиконов контактен слой с различни по големина дупки. 15/см20см	Двуслойна, пенеста превръзка,адхезивна, дишаща, с контактен слой от мек силиконов материал, който предпазва от залепване върху раната,осигурява висок комфорт на пациента и атравматично поставяне и премахване на превръзката, с висок коефициент на изпаряемо	бр.	200
267	Разтвор за иригация на хронични рани	Иригационен разтвор за почистване на раневи повърхности и биофилм. Съдържа полихексанид и бетаин. Освобождава фибриновите налепи, ексудатите и бактериалния биофилм при висока тъканна поносимост.	бр.	150
268	Иригационен разтвор-гел, подсилващ гранулацията	да съдържа полихексанид и бетаин	бр.	300
269	Стерилен хидроколоиден гел за почистване на некротична тъкан	Стерилен хидроколоиден гел от пектин, натрий-карбоксиметил целулоза, във вискозна среда, за почистване на некротична тъкан 15гр.	бр.	50
ПЛАСТИРИ				
270	Санпласт 5см/5м	Да е на цинкова-оксидна основа. Да има силно залепващо действие - подходящ за фиксиране на превръзки. Да е с телесен цвят.	бр.	16 000
271	Пластир копринен 5 см/5 м	Прикрепващ, хипоалергенен пластир с основа ацетатна коприна. Да се къса лено напречно и надължно. Размер 5 см/ 5 м.	бр.	5 000
272	Ролков пластир хипоалергичен 10см/10м	“Водоустойчив, прикрепващ, хипоалергичен пластир, изработен от полиуретанов филм с размер 10см/10м, с преносител от разграфено защитно фолио, цветна лента за надписване и гръб от гланцирано хартиено покритие за лесно отлепване”	бр.	100
273	Санпласт хипоалергичен 5см/10м	Прикрепващ, хипоалергенен пластир на нетъкана основа с разграфеното в сантиметри предпазно, хартиено покритие. Размер: 5см/10м	бр.	5 000
274	Санпласт хипоалергичен 10см/10м	Прикрепващ, хипоалергенен пластир на нетъкана основа с разграфеното в сантиметри предпазно, хартиено покритие. Размер: 10см/10м	оп.	1 000

275	Санпласт хипоалергичен 20см/10м	Прикрепващ, хипоалергенен пластир на нетъкана основа с разграфеното в сантиметри предпазно, хартиено покритие. Размер: 20см/10м	бр.	1 000
276	Кръвоспиращ пластир с бързо действие	Хипоалергичен пластир със специален кръвоспиращ тампон, който спира кървенето при повърхностни рани до 2 минути. Размери: 2см/4см и 3см/6см,	бр.	5 000
277	Хипоалергична самозалепваща се превързка 100см/6см	Бърза самозалепваща се превързка 100см/6см, представляваща промазана с лепилна смес тип "Hot Melt glue" основа, с центриран трислоен тампон Полиетилен / Вискоза / Полиетилен&полипропилен, покрит с предпазна силиконова хартия.	бр.	500
X	СПЕЦИФИЧЕН ПРЕВЪРЗОЧЕН МАТЕРИАЛ ЗА ФИКСИРАНЕ НА ВЕНОЗНИ КАТЕТРИ			
278	Хипоалергична нестериилна лепенка на синтетична основа. прозрачна. Водоустойчива, Размер 5.0см x9.14 м	Хипоалергична нестериилна лепенка на синтетична основа. прозрачна. водоустойчива. микро перфорирана. късаща се в двете посоки. лесна за работа. не съдържа латекс, Размер 5.0см x9.14 м	бр.	150
279	Хипоалергична нестериилна лепенка на силиконова основа, не съдържа латекс, Размер 2.5 см x 1.3 м	Хипоалергична нестериилна лепенка на силиконова основа. Силна адхезия, водоустойчива, изключително щадяща кожата, късаща се в двете посоки. лесна за работа. не съдържа латекс, Размер 2.5 см x 1.3 м	бр.	300
280	Хипоалергична. прозрачна. Водонепропусклива, за фиксиране на интравенозни канюли и централни източници. Размер 10см x 12см	Хипоалергична. прозрачна. водонепропусклива. въздухопропусклива. бариера срещу микроби и вируси. стериилна полиуретанова превързка с рамкова система за поставяне. фиксиране на интравенозни канюли и централни източници. Размер 10см x 12см	бр.	5 000
281	Хипоалергична. прозрачна. Водонепропусклива, с хартиена лента за записване на информация. Размер 7см x 8см	Хипоалергична. прозрачна. водонепропусклива. въздухопропусклива. бариера срещу микроби и вируси. стериилна полиуретанова превързка с допълнителни ленти за по-добра фиксация, с хартиена лента за записване на информация. Размер 7см x 8см	бр.	2 000
282	Стерилна фиксираща превързка за централен венозен път. транспарентна. водо - и бактерионепропусклива. дишща с вграден хлорхексидин глюконат гел 2 %, да позволява непрекъснато наблюдение на катетъра, да има подсилена рамка и прорез от нетъкан текстил. с допълнителни осигурителни ленти и етикет. хипоалергична. Размер 10см x 12см	Стерилна фиксираща превързка за централен венозен път. транспарентна. водо - и бактерионепропусклива. дишща с вграден хлорхексидин глюконат гел 2 %, да позволява непрекъснато наблюдение на катетъра, да има подсилена рамка и прорез от нетъкан текстил. с допълнителни осигурителни ленти и етикет. хипоалергична. Размер 10см x 12см	бр.	300
283	Хипоалергична стериилна лепенка за затваряне на рани, деликатна за кожата, въздухопропусклива, поръззна, от нетъкан текстил, със хипоалергична адхезия. Размер 6мм x 75 мм	Хипоалергична стериилна лепенка за затваряне на рани, деликатна за кожата, въздухопропусклива, поръззна, от нетъкан текстил, със хипоалергична адхезия. Размер 6мм x 75 мм	бр.	1 000

284	Хипоалергична стерилна лепенка за затваряне на рани, Размер 12 mm x 50 mm	Хипоалергична стерилна лепенка за затваряне на рани, деликатна за кожата, въздухопропусклива, поръзона, от нетъкан текстил, със хипоалергична адхезия. Размер 12 mm x 50 mm	бр.	1 000
XI РЪКАВИЦИ НЕСТЕРИЛНИ				
285	Ръкавици PVC, нестериилни - размер L и XL	опаковани по 100 бр., грапави	бр.	1 000 000
286	Ръкавици латекс, аутопсационни - размери XS, S, M,L,XL	Нелатексови ръкавици нестериилни , нитрилни хипоалергични без пудра лесни за слагане с удължен маншет и уделбена стена на ръкавицата, подходящи за използване при високо рискови пациенти и патологични отделения , некъсливи и еластични с грапавина в областта на пръстите. Размери от XS до XL .	бр.	6 000
287	Ръкавици латекс, нестериилни без пудра - размери XS, S, M,L,XL	Латексови ръкавици нестериилни , без пудра лесни за слагане с специална вътрешна структура .Хипоалергични с аloe осигуряващи естествено омекотяване на кожата по време на употреба, некъсливи и еластични. Размери от XS до XL .	бр.	100 000
288	Ръкавици латекс, нестериилни с пудра - размери XS, S, M,L,XL	Нестериилни латексови хирургически ръкавици. Размери от XS до XL .	бр.	500 000
289	Ръкавици нитрил, нестериилни - размери XS, S, M,L,XL	Нелатексови ръкавици нестериилни , нитрилни хипоалергични без пудра лесни за слагане с вътрешни колагенови нишки за чувствителна кожа без латекс, изключително подходящи за неонатология, некъсливи и еластични. Размери от XS до XL .	бр.	1 500 000
290	Ръкавици нитрил нестериилни, с вграден слой от копринени нишки - размери XS, S, M,L,XL	Нелатексови ръкавици нестериилни, с вграден слой от копринени нишки. Да осигурява исклучителен комфорт и прецизност по време на манипулации. Размери от XS до XL .	бр.	500 000
291	Ръкавици нитрил нестериилни, с с отличаващ се цвят - размери XS, S, M,L,XL	Нелатексови ръкавици нестериилни , изключително финни с отличаващ се цвят. Да са с широк спектър на приложение оп x 200 бр. Размери от XS до XL .	бр.	500 000
292	Ръкавици винил, нестериилни - размери XS, S, M,L,XL	Нелатексови ръкавици нестериилни, хипоалергични без пудра лесни за слагане с вътрешен слой без латекс, некъсливи и еластични. Размери от XS до XL .	бр.	100 000
XII СТЕРИЛНИ ХИРУРГИЧНИ РЪКАВИЦИ				

293	Ръкавици хирургически, стерилни, латексови, без пудра. Размери:5.5,6, 6.5, 7, 7.5, 8, 8.5, 9	Ръкавици хирургически, стерилни, латексови, без пудра, с хидрофобно покритие дебелина на пръстите 0.22 mm, на дланта 0.20 mm , на маншета 0.18 mm, усилие на опън до 28 Mpa, на скъсване до 19 N, AQL 1 за 1000 ml water leak test Покриват всички изисквания на международните стандарти за медицински изделия клас II a в съответствие с директива 93/42/EEC и потвърдени с тестове , определени в EN455 -1-water leak test, 2-физически параметри, 3-съдържание на протеини , 4-физически параметри след периода на стареене и ASTM D3577 и лични предпазни средства клас III срещу химични продукти, вируси и други микроорганизми в съответствие с директива 89/686/EEC и потвърдени с тестове, определени в : EN 420-функционални възможности, EN 374-1-защита срещу химични продукти и микроорганизми, EN 374 2-устойчивост на преминаване , EN 374-3-химикали, EN 388-механични рискове от пробождане и прорязване , ASTM F1671 -проникване на вируси. Размери:5.5,6, 6.5, 7, 7.5, 8, 8.5, 9	чифт	4 000
294	Ръкавици хирургически, стерилни, без латекс, неопренови. Размери:5.5,6, 6.5, 7, 7.5, 8, 8.5, 9	Ръкавици хирургически, стерилни, без латекс, неопренови, кафяви, за силно алергични към латекса оператори, дебелина на пръстите 0.22 mm, на дланта 0.18 mm , на маншета 0.17 mm, усилие на опън 18 Mpa, на скъсване 11 N,разтегливост 940 %, AQL 1 за 1000 ml water leak test. Размери:5.5,6, 6.5, 7, 7.5, 8, 8.5, 9	чифт	1 000
295	Ръкавици хирургически, стерилни, латексови, без пудра, с хидрофобно покритие, с чувствителни пръсти. Размери: 5.5,6, 6.5, 7, 7.5, 8, 8.5, 9	Ръкавици хирургически, стерилни, латексови, без пудра, с хидрофобно покритие, с чувствителни пръсти за микрохирургия и офтальмология, кафяви дебелина на пръстите 0.17mm, на дланта 0.16 mm , на маншета 0.16 mm, усилие на опън 26 Mpa, на скъсване 17 N, разтегливост 860 %, AQL 1 за 1000 ml water leak test Размери:5.5,6, 6.5, 7, 7.5, 8, 8.5, 9	чифт	1 000

296	Ръкавици хирургически, стерилни, латексови, с пудра от царевично нишесте. Размери: 5.5, 6, 6.5, 7, 7.5, 8, 8.5, 9	Ръкавици хирургически, стерилни, латексови, с пудра от царевично нишесте, одобрено от USA FDA, дебелина на пръстите 0.20 mm, на дланта 0.13 mm , на маншета 0.12 mm, усилие на опън 21 Mpa, на скъсване 12 N, AQL 1.5 за 1000 ml water leak test Покриват всички изисквания на международните стандарти за медицински изделия клас II а в съответствие с директива 93/42/EEC и потвърдени с тестове , определени в EN455 -1-water leak test, 2-физически параметри, 3-съдържание на протеини , 4-физически параметри след периода на стареене и ASTM D3577 и лични предпазни средства клас III срещу химични продукти, вируси и други микроорганизми в съответствие с директива 89/686/EEC и потвърдени с тестове, определени в : EN 420-функционални възможности, EN 374-1-защита срещу химични продукти и микроорганизми, EN 374 2-устойчивост на преминаване , EN 374-3-химикали, EN 388-механични рискове от пробождане и прорязване , ASTM F1671 -проникване на вируси. Размери:5.5,6, 6.5, 7, 7.5, 8, 8.5, 9	чифт	120 000
XIII ПОКРИВЕН МАТЕРИАЛ И ЗАЩИТНО ОБЛЕКЛО				
297	Операционен чаршаф 75/90 см - без прорез	Еднократен стерилен 2-слоен операционен чаршаф от мек нетъкан материал с бариерен слой от полиетиленов филм без пори 25г/кв.м. и хидрофилен полипропиленов нетъкан материал, топлинно слепен, 30г/кв.м, възпрепятстващ преминаването на течности и бактерии	бр.	4 000
298	Операционен чаршаф 75/90 см - с прорез	Еднократен стерилен 2-слоен операционен чаршаф от мек нетъкан материал с бариерен слой от полиетиленов филм без пори 25г/кв.м. и хидрофилен полипропиленов нетъкан материал, топлинно слепен, 30г/кв.м, възпрепятстващ преминаването на течности и бактерии	бр.	4 000
299	операционен чаршаф 75/90 см с прорез и лепяща част	Еднократни стерилни 2-слойни операционни чаршафи от мек нетъкан материал с бариерен слой от полиетиленов филм без пори 25г/кв.м. и хидрофилен полипропиленов нетъкан материал, топлинно слепен, 30г/кв.м, възпрепятстващи преминаването на течности и бактерии,	бр.	4 000
300	Операционен чаршаф - с прорез 150/240 см	Еднократен стерилен 2-слоен операционен чаршаф с прорез, от мек нетъкан материал с бариерен слой от полиетиленов филм без пори 25г/кв.м. и хидрофилен полипропиленов нетъкан материал, топлинно слепен, 30г/кв.м, възпрепятстващи преминаването на течности и бактерии,	бр.	8 000

301	операционен чаршаф 75/90 с вариращ отвор и адхезив	Еднократни стерилни 2-слойни операционни чаршафи от мек нетъкан материал с бариерен слой от полиетиленов филм без пори 25г/кв.м. и хидрофилен полипропиленов нетъкан материал, топлинно слепен, 30г/кв.м, възпрепятстващи преминаването на течности и бактерии,	бр.	4 000
302	Операционен чаршаф - без прорез 240/140 см, стерилен	стерилен	бр.	10 000
303	Еднократен чаршаф - без прорез 240/160 см, нестерилен	двуслоен - един слой памучна хартия и един слой полиетиленов филм; непромокаем	бр.	15 000
304	Изотермично одеало	двустранно, сребърна страна изолира пациента от студа, златна страна изолира пациента от топлина. Размери 150x220.	бр.	100
305	Еднократна престилка - нестерилна, Размери :S, M, L, XL, XXL	Нестерилен халат за посетител- да е от хидрофобен нетъкан материал осигуряващ ефективна защита от течности и бактерии .Престилката да е с дълъг ръкав, с еластичен маншет да е снабдена с допълнително връзки: Размери :S, M, L, XL, XXL	бр.	3 000
306	Нестерилен еднократен комплект за опериране. Размери :S, M, L, XL, XXL	Нестерилен еднократен комплект за опериране тип пижама направен от хидрофобен нетъкан материал :Състои се от панталон с пришита лента на талията и Т-орбазна блуза. Размери :S, M, L, XL, XXL	бр.	1 000
307	Еднократна престилка стерилна подсилена размери M,L и XL	Стерилна хирургична подсилена защитна престилка , изработена от 5-слоен нетъкан материал, минимален грамаж 35 г/кв,да е подсилена в предната област и 3/4 от ръкавите да е от полиетилен и полипропилен с минимален грамаж 40г/кв. Цвят да е тъмносин, херметизиран, маншетите да са изработени от полиестер, да не съдържа памук, етикетът за размера да е зашит при подшивия ръб на врата.Съединяването на ръбовете да е чрез слепване.Престилката да едвойно опакована в нетъкан текстил , като са включени 2 бр.кърпи. Да имат цветен индикатор за стерилизация и 2 залепващи етикета за пренасяне, съдържащи име на доставчика, референтен и партиден номер и дата на годност върху джоб от типа "peel-off(самозалепващ)". Да са устойчиви към проникване на течност . Размери на престилките S,M,L,XL,XXL.	бр.	10 000
308	Еднократна, стерилна урологична престилка размер L,XL	Стерилни еднократни урологични престилки от нетъкан SMMS материал (35 г/кв.м), с полиетиленов водоотблъскващ филм от гърдите надолу, с плохи позволяващи работа в седнало положение, с подсилени реглан ръкави (65 г/кв.м.), ниска степен на късане, съединява	бр.	1 000

309	Операционна престиилка - стерилна, р-р M, L, XL, XXL	Стерилна, еднократна, хирургическа престиилка, двойно опакована, с две кърпи, цялостно подсилена с междинен слой от микрофибри (40 г/кв.м), възпрепятстващ преминаването на течности и бактерии, висока въздухопропускливоност, ниска степен на късане, съединяване на ръбовете чрез слепване, комбинирана лента велкро и адхезив около врата и двойно припокриване на гърба, размери M, L, XL, XXL	бр.	10 000
310	Маски санитарни-еднократни, от хипоалергичен материал, с връзки и с ластик	от нетъкан текстил, трислойни	бр.	150 000
311	Респираторни маски	с ниво на защита FFP2; да отговарят на Европейската директива EN:149:2001	бр.	1 000
312	Шапки - тип боне, еднократни	от нетъкан текстил, въздухопропускливи, голям размер	бр.	30 000
313	Калцуни - еднократни		бр.	200 000
314	Предпазни очила	Хирургични предпазни очила с панорамни лещи от поликарбонат с неабразивно покритие и подвижни, удължаващи се рамки.	бр.	400
XIV ОБЩ МЕДИЦИНСКИ КОНСУМАТИВ				
315	Спринцовки за инжекторна система EMPOWER CTA 200 мл.		бр.	700
316	Свързваща туба за инжекторна система EMPOWER CTA		бр.	350
317	Кислородни маски, тип "носна канюла"	Назални канюли за кислородна терапия, със сврзващ шлаух 2.1 м, ф=6мм, за еднократна употреба, различни размери	бр.	3 000
318	Кислородна маска, за деца и възрастни	Маски за кислородна терапия, за средна O2 концентрация, със сврзващ шлаух 2.1 м, ф=6мм, за еднократна употреба, различни размери	бр.	4 000
319	Ларингеални маски	за многократна употреба	бр.	20
320	Кислородна маска – небулайзер и шлаух 2 м, за деца	с универсален конектор	бр.	200
321	Кислородна маска – небулайзер и шлаух 2 м, за възрастни	с универсален конектор	бр.	500
322	Памперси за възрастни S, M и L и XL	силно абсорбиращ	бр.	4 000
323	Презерватив		бр.	5 000
324	Уринатори - пластмасови	твърда пластмаса	бр.	200
325	Подлоги - пластмасови	твърда пластмаса, скосени отпред до 1 см.	бр.	200
326	Бъбрековидни легенчета	пластмасови, за многократна употреба	бр.	1 500
327	Плочки за определяне на кръвни групи	матово бяла пластмаса	бр.	200
328	Стерилни ръкави за камера		бр.	2 000
329	Мундщуци картонени за		бр.	4 000

	спирометри			
330	Торбичка за колостома, еднокомпонентна - затворен и отворен тип; стандартен размер	1. Меко прилягащо към тялото покритие 2. Заоблени ъгли - анатомична форма 3. Стомахезив диск, предпазващ кожата; 4. Филтър за контрол на газовете.	бр.	1 000
331	Торбичка за илеостома - с филтър, еднокомпонентна - затворен и отворен тип; стандартен размер	1. Меко прилягащо към тялото покритие 2. Заоблени ъгли - анатомична форма 3. Стомахезив диск, предпазващ кожата; 4. Филтър за контрол на газовете.	бр.	1 000
332	Торбичка за уростома, еднокомпонентна - затворен и отворен тип; стандартен размер	1. Меко прилягащо към тялото покритие 2. Заоблени ъгли 3. Стомахезив диск, предпазващ кожата; 4. Гъвкава запушалка; антирефлуксна мембра	бр.	100
333	Уринаторни торби с клапан и кранче за долно оттичане - стерилни	1. Обем на торбата 2 л, 2. Изработена от PVC, 3. Градуирана в мл, 4. Удължител до 150 см устойчив на	бр.	40 000
334	Триплътно кранче	налягане до 4 bar; въртене на 360°; радиално и аксиално подвижно фиксиране; прозрачен корпус;	бр.	15 000
335	Натронкалк	Стандартен абсорбент за клинична употреба, съставен от къси порести частици с форма на полусфера (d: 4мм). Химичен състав: калциев хидроксид, натриев хидроксит, етилен виолет, вода.. Подходящ за употреба с дихателни системи за анестезия. Опакован в туби по 5л.	бр.	300
336	Държач за уринаторна торба	За многократна употреба, пригодена за закачане на рамката на болнично легло	бр.	1 000
337	Иригатори еднократни	комплект от гел и сапунена течност	бр.	5 000
338	Апарат за кръвно налягане с манометър и стетоскоп	Да имат CE маркировка на опаковката. Да отговаря на изискванията на Европейската директива 93/42. <u>Да има 2 години гаранция.</u>	бр.	150
339	Маншет за измерване на неинвазивно артериално налягане		бр.	5
340	Стетоскоп	гръден накрайник с хромирано покритие, шлаух от висококачествен патентован PVC материал и цветово съчетан ринг с цвета на шлауха, елиминиращ студови усещания	бр.	100
341	Тъканно лепило		бр.	100
342	Дървени шпатули за гърло с гладки и заоблени краища		бр.	20 000
343	Тапички за абокат, Luer Lock	стерилни;	бр.	25 000
344	Запушалка за НГ сонди и урокатетри	конусен вид; стерилни, с капачка	бр.	2 000
345	Постелки антимикробни съдържащи 30 адхезивни листа - 45 cm x 115 cm		бр.	500

346	Постелки антимикробни съдържащи 30 адхезивни листа - 60 cm x 115 cm		бр.	150
347	Фолио операционно инцизионно прозрачно стерилно - 42 cm x 42 cm		бр.	100
348	Фолио операционно инцизионно прозрачно стерилно - 40 cm x 34 cm		бр.	200
349	Фолио операционно инцизионно прозрачно стерилно - 15 cm x 26 cm		бр.	200
350	Джоб инструментален с две отделения, с адхезив - 35 x 42 cm., стерилен		бр.	200
351	Спекулум вагинален еднократен L, стерилен		бр.	3 000
352	Силиконови тапи за уши		чифт	2 000
353	Есмархова лента		бр.	2 000
354	Клиничен термометър - без живак	за измерване на телесна температура, неживачни, недигитални	бр.	1 000
355	Еднократни термометри с обвивка - за ректално измерване, за бебета		бр.	200
356	Медицински шлаух, силиконов - диаметър 6 и 8 mm/ 25 m		бр.	200
357	Компресивни чорапи klas I 3/4	Компресивни чорапи Клас I (18-21 mmHg), градирана компресия, телесен цвят, силиконова лента с точки. Размер 3/4, S, M, L, XL	бр.	200
358	Компресивни чорапи klas I 7/8	Компресивни чорапи Клас I (18-21 mmHg), градирана компресия, телесен цвят, силиконова лента с точки. Размер 7/8, S, M, L, XL	бр.	300
359	Компресивни чорапи klas II 3/4	Компресивни чорапи Клас II (23-32 mmHg), градирана компресия, телесен цвят, силиконова лента с точки. Размер 3/4, S, M, L, XL	бр.	300
360	Компресивни чорапи klas II 7/8	Компресивни чорапи Клас II (23-32 mmHg), градирана компресия, телесен цвят, силиконова лента с точки. Размер 7/8, S, M, L, XL	бр.	300
361	Хигиенен чаршаф тип памперс 60/90	Чаршаф за лежащо болен с фолио и непромокаем слой, зониран слой от памук и нетъкан текстил 60/90 см.	бр.	30 000
362	Хигиенен чаршаф тип памперс 80/180 см.	Чаршаф за лежащо болен с фолио и непромокаем слой, зониран слой от памук и нетъкан текстил 80/180 см.	бр.	20 000
363	Пяна за почистване на кожата	Пяна за меко и бързо почистване на кожата, съдържа креатин, изопарафин и патентован неутрализатор на миризмата; неутрално pH, не е необходимо използването на вода; флакон 400 мл	бр.	500
XV	СПЕЦИФИЧНИ КОНСУМАТИВИ			

364	Умбиликални катетри № 4, 6, 8	за катетеризиране на умбиникална вена на новородени; с рентгенопозитивна нишка	бр.	300
365	Пъпна клампа		бр.	
366	Гривни идентиф. - за родилки и новородени	двуцветни - сини и розови, комплект майка бебе	бр.	4 000
367	Сонди за хранене на недоносени - 4CH, 6CH, 8CH, 10CH		бр.	6 000
368	Уриносъбирайтел стерилен педиатричен	с адхезив, за момичета и момчета, отворена торба с двустепенна тапа	бр.	5 000
369	Хемостатична мрежа /сържищел/ 5x7.5 см		бр.	100
370	Хемостатична мрежа /сържищел/ 10x20 см		бр.	50
371	Еднократни, стерилни остринета за скалпел от въглеродна стомана, №10, 11, 12, 13, 15, 18, 20, 22, 24, 25, 36	100бр./опак.	бр.	30000
372	Дръжки за скалпели № 3		бр.	20
373	Дръжки за скалпели № 4		бр.	20
374	Еднократни стерилни скалпели с острие от въглеродна стомана и пластмасова дръжка и протектор, , размери №10 до №24	10бр./опак.	бр.	100
375	Дренаж Кер латекс Т № 12,14,16,18,20,22,24		бр.	200
376	Дренове торакални № 12- 36		бр.	300
377	Нелатон дрен с метален водач за торакоцентеза № 14-16-18-20-22-24		бр.	50
378	Атравматичен дренаж	Силиконов атравматичен дренаж 50см с рентгенопозитивна ивица, един дистален и 6 латерални отвора	бр.	100
379	Плосък гофриран дренаж 30 см; 50см.	с рентгенопозитивна ивица, 8мм ; 10мм.; 12мм. диметър	бр.	1 000
380	Кръгъл силиконов дрен	с 4 отходни канала, синя рентгенопозитивна ивица, стерилен, размери CH 10,15,19, 21,24,27	бр.	200
381	Дренажен сет	Дренажен сет със силиконов дренаж 90см, 500мл торба с клапа източване, с 2 пластмасови закачалки	бр.	50
382	Стерилни ръкави за камера		бр.	2 000
383	Комплект- дренажен аспиратор	Засмукваща, твърда бутилка 500 мл., 200 мл, удължител, клампа, закрепващ механизъм и редон дрен 12-18 CH	бр.	3 000

384	Емболектрактор тип "Фогърти" 2F, 3F, 4F, 5F, 6F	Емболектомичен катетър, произведен от гъвкав рентгенопозитивен полиуретан, с латексов балон, с метален водач, цветово-кодиран, с маркери за дълбочина на всеки 10 см. Дължина 80 см, размери СН 3,4,5,6. СН 2/60 см	бр.	500
385	PTFE протези	размери: 6/40см; 6/60см; 8/40см; 7/60см	бр.	40
386	PTFE протези с Хепарин 6/60см	6/60см; 5/60см	бр.	20
387	Контейнер прозрачен на винт 20 мл	Контейнери прозрачни за биопсични/оперативни материали с капак на винт, 20 мл	бр.	2 000
388	Контейнер прозрачен на винт 60 мл	Контейнери прозрачни за биопсични/оперативни материали с капак на винт, 60 мл	бр.	2 500
389	Контейнер прозрачен на винт 120 мл	Контейнери прозрачни за биопсични/оперативни материали с капак на винт, 120 мл	бр.	1 200
390	Контейнер непрозрачен 500 мл	Контейнери непрозрачни за оперативни материали с дръжка и пътно затварящ се капак, 500 мл	бр.	300
391	Контейнер непрозрачен с капак 1000 мл	Контейнери непрозрачни за оперативни материали с дръжка и пътно затварящ се капак, 1000 мл	бр.	200
392	Контейнер непрозрачен с капак 1500 мл	Контейнери непрозрачни за оперативни материали с дръжка и пътно затварящ се капак, 1500 мл	бр.	50
393	Контейнер непрозрачен с капак 3000 мл	Контейнери непрозрачни за оперативни материали с дръжка и пътно затварящ се капак, 3000 мл	бр.	50
394	Контейнер непрозрачен с капак 5000 мл	Контейнери непрозрачни за оперативни материали с дръжка и пътно затварящ се капак, 5000 мл	бр.	20
395	Стерилен сет за вакуумна терапия, размер S	съдържащ: хидрофобна черна гъба 10 x 7,5 x 3,3 см, мека силиконова порт-система с 2 отвора и прозрачна адхезивна филм-превръзка за фиксиране към гъбата 8 x 8 см, 2 броя прозрачна адхезивна филм-превръзка с 4-степенна система за поставяне 15 x 20 см, полипропиленов трей 38 x 27,5	бр.	5
396	Стерилен сет за вакуумна терапия, размер M	съдържащ: хидрофобна черна гъба 18 x 12,5 x 3,3 см, мека силиконова порт-система с 4 отвора и прозрачна адхезивна филм-превръзка за фиксиране към гъбата 12 x 12 см, 2 броя прозрачна адхезивна филм-превръзка с 4-степенна система за поставяне 20 x 30 см, полипропиленов трей 38 x 27,5	бр.	5
397	Стерилен сет за вакуумна терапия, размер L	съдържащ: хидрофобна черна гъба 25 x 15 x 3,3 см, мека силиконова порт-система с 4 отвора и прозрачна адхезивна филм-превръзка за фиксиране към гъбата 12 x 12 см, 2 броя прозрачна адхезивна филм-превръзка с 4-степенна система за поставяне 20 x 30 см, полипропиленов трей 38 x 27,5	бр.	5

398	Стерилен абдоминален сет за вакуумна терапия	съдържащ: защитно фолио за органи с диаметър 65 см, микроперфорирано със спомагателни джобове, 2 гъби с размери 38x25x1,6 (Д x Ш x В), овални, перфорирани; 1бр. порт VivanoTec и 6бр. Hydrofilm 20 x 30 см	бр.	5
399	Стерилен канистър	Стерилен канистър за ексудат с антибактериален филтър, сензор за запълване и гелиращ агент с вместимост 800мл.	бр.	10
XVI	Анти микробни конци и атравматични конци за очни операции			
400	Полиамидни хирургични конци №3/0	Нестерилни, синтетични, мулти-филаментни плетени хирургически конци, изработени от Полиамид. Дължина 10м. Размери: 000	чилета	8000
401	Полиамидни хирургични конци №0	Нестерилни, синтетични, мулти-филаментни плетени хирургически конци, изработени от Полиамид. Дължина 10м. Размери: 0	чилета	10000
402	Полиамидни хирургични конци №2	Нестерилни, синтетични, мулти-филаментни плетени хирургически конци, изработени от Полиамид. Дължина 10м. Размери: 02	чилета	8000
403	Полиамидни хирургични конци №4	Нестерилни, синтетични, мулти-филаментни плетени хирургически конци, изработени от Полиамид. Дължина 10м. Размери: 04	чилета	8000
404	Полиамидни хирургични конци №6	Нестерилни, синтетични, мулти-филаментни плетени хирургически конци, изработени от Полиамид. Дължина 10м. Размери: 06	чилета	4000
405	4/0 оплетена коприна, 45 см, 3/8 игла, BO-2, 13мм, двойна шпатула		дузина /12бр./	10
406	6/0 оплетена коприна, 45 см, 1/4 игла, BO-1, 10мм, двойна шпатула		дузина /12бр./	10
407	8/0 оплетена коприна, 45 см, 3/8 игла, C-3, 8мм, двойна		дузина /12бр./	10
408	10/0monoфиламентен синтетичен найлон, 30 см, 3/8 игла, C-3, 6 мм, двойна		дузина /12бр./	10
XVII	ЗАТВОРЕНА СИСТЕМА ЗА ВЗЕМАНЕ НА КРЪВ			
409	Епруветка за серум със сепариращ гел, 5 мл.засмукващ обем, с предпазна винтова капачка	Ø 13 x 100 мм; тип-вакуум	бр.	100 000
410	Епруветка за кръвна картина с EDTA-K2, засмукващ обем до 3 мл., с предпазна винтова капачка	Ø 13 x 75мм; тип-вакуум	бр.	80 000

411	Епруветка за венозна кръв с антикоагулант "Li-Heparin" , засмукващ обем до 4мл.	Ø 13 x 75мм, тип вакуум	бр.	15 000
412	Епруветка за коагулация с натриев цитрат, двустенна, , засмукващ обем до 3мл., с предпазна винтова капачка	Ø 13мм x 75мм, тип вакуум	бр.	70 000
413	Епруветка третирана за предпазване на кръвната проба от агрегация на тромбоцитите преди анализ , до 4 мл	с Ø 13 x 75мм	бр.	6000
414	Епруветка за СУЕ с натриев цитрат, пластмасови, с време на отчитане за 30 и 60 мин.		бр.	20 000
415	Статив за СУЕ за венозна кръв с възможност за отчитане 30 мин и на 60 мин.		бр.	5
416	Игла към системата с адаптер 20G, 21G, 22G без предпазен механизъм		бр.	50 000
417	Игла с холдер, с предпазващ механизъм, стерилен комплект 20G, 21G, 22G		бр.	5 000
418	Игла с камера, визуализираща попадането на иглата във вена 21G, 22G		бр.	5 000
419	Сет за вземане на кръв, тип Бътерфлай (с предпазващ механизъм) 21G	Игла 21G/23G, дължина на шлауха 190 мм ; Наличие на луер адаптор за вземане на кръв;	бр.	2 000
420	Сет за вземане на кръв, тип Бътерфлай (с предпазващ механизъм) 23G	Игла 21G/23G, дължина на шлауха 190 мм ; Наличие на луер адаптор за вземане на кръв;	бр.	2 000
421	Холдер	1.За еднократна употреба 2.Материал PP 3.Възможност за навиване на игла за вземане на кръв;	бр.	30 000
422	Холдер за вземане на кръв в банка с хемокултури , стерилен комплект	1.За еднократна употреба 2.Материал PP 3.Възможност за навиване на игла за вземане на кръв;	бр.	1 500
423	Стерилен адаптер за абокати към системата за вземане на кръв		бр.	25 000
424	Микротейнер за серум със сепариращ гел, до 200 мкл.	с дозираща капилярка	бр.	10 000

425	Микротейнер за оцветяване на ретикулоцити, до 50 мкл.	с дозираща капиллярка	бр.	500
426	Микроконтеинер с цитрат за хемостаза с капиллярка, до 300 мкл.	с дозираща капиллярка	бр.	2 000
427	Микротейнери за периферна кръв с EDTA, до 200 мкл.	с дозираща капиллярка	бр.	5 000
428	Автоматична лансета, стерилен протектор , 17G	силиконово покритие,анатомичен профил	бр.	5 000
429	Контейнери за стерилна урина 30мл./60мл.	с винтово капаче, разграфени, индивидуално опаковани	бр.	25 000
430	Тампон дървен, памук, индивидуално опакован	стерилен	бр.	40 000
431	Транспортен тампон в епруветка, индивидуално опакован, етикетиран	стерилен	бр.	6 000
432	Тампони стерилни за секрет в епруветка с транспортна среда на Амиес, пластмасов държач и етикет	стерилен	бр.	4 000

XVIII КОНСУМАТИВ ЗА ЗВЕНО СТЕРИЛИЗАЦИЯ

433	Ензимен препарат за предварителна обработка на хирургичен инструментариум и медицински изделия - пяна.	Без алдехиди и алкохоли. Триензимна комбинация със сърфактанти и ЧАС. Да предотвратява засъхването на замърсяванията по инструментариума и да има дезинфекциращо действие (срещу бактерии, вкл. микобактерии, вируси и плесени). Да има добра съвместимост с материалите и pH между 7,5 - 8,5. Готов за употреба в опаковки до 1000 мл с апликатор за пяна. - оп. до 1 л.	л.	150
434	Тест за контрол качеството на измиване в автоматични миялно-дезинфекционни машини	оп. 100 бр.	бр.	300
435	Опаковъчна креп хартия за парна стерилизация 120/120	оп. 125 листа	лист	500
436	Опаковъчна креп хартия за парна стерилизация 80/80	оп. 250 листа	лист	1 000
437	Филтри за контейнери, правоъгълни размери до 232x171 mm.	оп. 1000 бр.	бр.	3 000
438	Филтри за контейнери, кръгли, размери диам. до 190 mm.	оп. 500 бр.	бр.	20 000
439	Пломби за контейнери		бр.	40 000
440	Етикети за контейнери с индикатор за пара, размери 75x35 mm.	оп. 1000 бр.	бр.	30 000
441	Етикети за контейнери с индикатор за пара,	оп. 1000 бр.	бр.	15 000

	размери 60x20 мм.			
442	Индикаторна лента за стерилизация с пара 19/50м		ролка	120
443	Химични индикатори за парна стерилизация, тип 4	оп. 250 бр.	оп.	800
444	Химични индикатори за ЕТО стерилизация, тип 4	оп. 250 бр.	оп.	40
445	Биологични индикатори за парна стерилизация	оп.100 ампули	ампула	50
446	Биологични индикатори за ЕТО стерилизация	оп.100 ампули	ампула	50
447	Bowie and Dick тест, съответстващ на стандарта EN ISO 11140		бр.	1 400
448	Гладко фолио за опаковане с ширина 5 см и дължина 200м.	Гладко фолио за опаковане с ширина 5 см, с 3 индикатора (пара, ЕТО и ФО), съответстващо на стандарти EN ISO11607 и EN 868 за опаковъчни материали за стерилизация, плътност на медицинската хартия мин. 70 g/m ² , Задължителна информация, която трябва да е изобразена върху фолиото: • производител и размер; • LOT номер, по който може да се провери срока на годност; • стандарти, на които отговаря продукта /ISO11607/; • трите индикатора за стерилизация и цветът, в който те трябва да се променят след стерилизацията /на няколко международни езика/; • посока на отваряне и знак за забрана повторното използване на опаковката;	ролка	
449	Гладко фолио за опаковане с ширина 7,5 см и дължина 200м.	Гладко фолио за опаковане с ширина 7.5 см, с 3 индикатора (пара, ЕТО и ФО), съответстващо на стандарти EN ISO11607 и EN 868 за опаковъчни материали за стерилизация, плътност на медицинската хартия мин. 70 g/m ² , Задължителна информация, която трябва да е изобразена върху фолиото: • производител и размер; • LOT номер, по който може да се провери срока на годност; • стандарти, на които отговаря продукта /ISO11607/; • трите индикатора за стерилизация и цветът, в който те трябва да се променят след стерилизацията /на няколко международни езика/; • посока на отваряне и знак за забрана повторното използване на опаковката;	ролка	70

		Гладко фолио за опаковане с ширина 10 см, с 3 индикатора (пара, ЕТО и ФО), съответстващо на стандарти EN ISO11607 и EN 868 за опаковъчни материали за стерилизация, плътност на медицинската хартия мин. 70 g/m ² , Задължителна информация, която трябва да е изобразена върху фолиото:
450	Гладко фолио за опаковане с ширина 10 см и дължина 200м.	<ul style="list-style-type: none"> • производител и размер; • LOT номер, по който може да се провери срока на годност; • стандарти, на които отговаря продукта /ISO11607/; • трите индикатора за стерилизация и цветът, в който те трябва да се променят след стерилизацията /на няколко международни езика/; • посока на отваряне и знак за забрана повторното използване на опаковката;
		150
451	Гладко фолио за опаковане с ширина 15 см и дължина 200см.	<p>Гладко фолио за опаковане с ширина 15 см, с 3 индикатора (пара, ЕТО и ФО), съответстващо на стандарти EN ISO11607 и EN 868 за опаковъчни материали за стерилизация, плътност на медицинската хартия мин. 70 g/m², Задължителна информация, която трябва да е изобразена върху фолиото:</p> <ul style="list-style-type: none"> • производител и размер; • LOT номер, по който може да се провери срока на годност; • стандарти, на които отговаря продукта /ISO11607/; • трите индикатора за стерилизация и цветът, в който те трябва да се променят след стерилизацията /на няколко международни езика/; • посока на отваряне и знак за забрана повторното използване на опаковката;
		120
452	Гладко фолио за опаковане с ширина 20см и дължина 200см.	<p>Гладко фолио за опаковане с ширина 20 см, с 3 индикатора (пара, ЕТО и ФО), съответстващо на стандарти EN ISO11607 и EN 868 за опаковъчни материали за стерилизация, плътност на медицинската хартия мин. 70 g/m², Задължителна информация, която трябва да е изобразена върху фолиото:</p> <ul style="list-style-type: none"> • производител и размер; • LOT номер, по който може да се провери срока на годност; • стандарти, на които отговаря продукта /ISO11607/; • трите индикатора за стерилизация и цветът, в който те трябва да се променят след стерилизацията /на няколко международни езика/; • посока на отваряне и знак за забрана повторното използване на опаковката;
		120

453	Гладко фолио за опаковане с ширина 25см и дължина 200см.	<p>Гладко фолио за опаковане с ширина 25 см, с 3 индикатора (пара, ЕТО и ФО), съответстващо на стандарти EN ISO11607 и EN 868 за опаковъчни материали за стерилизация, плътност на медицинската хартия мин. 70 g/m², Задължителна информация, която трябва да е изобразена върху фолиото:</p> <ul style="list-style-type: none"> • производител и размер; • LOT номер, по който може да се провери срока на годност; • стандарти, на които отговаря продукта /ISO11607/; • трите индикатора за стерилизация и цветът, в който те трябва да се променят след стерилизацията /на няколко международни езика/; • посока на отваряне и знак за забрана повторното използване на опаковката; 	ролка	120
454	Гладко фолио за опаковане с ширина 30см и дължина 200м.	<p>Гладко фолио за опаковане с ширина 30 см, с 3 индикатора (пара, ЕТО и ФО), съответстващо на стандарти EN ISO11607 и EN 868 за опаковъчни материали за стерилизация, плътност на медицинската хартия мин. 70 g/m², Задължителна информация, която трябва да е изобразена върху фолиото:</p> <ul style="list-style-type: none"> • производител и размер; • LOT номер, по който може да се провери срока на годност; • стандарти, на които отговаря продукта /ISO11607/; • трите индикатора за стерилизация и цветът, в който те трябва да се променят след стерилизацията /на няколко международни езика/; • посока на отваряне и знак за забрана повторното използване на опаковката; 	ролка	40
455	Гладко фолио за опаковане с ширина 42см и дължина 200м.	<p>Гладко фолио за опаковане с ширина 42 см, с 3 индикатора (пара, ЕТО и ФО), съответстващо на стандарти EN ISO11607 и EN 868 за опаковъчни материали за стерилизация, плътност на медицинската хартия мин. 70 g/m², Задължителна информация, която трябва да е изобразена върху фолиото:</p> <ul style="list-style-type: none"> • производител и размер; • LOT номер, по който може да се провери срока на годност; • стандарти, на които отговаря продукта /ISO11607/; • трите индикатора за стерилизация и цветът, в който те трябва да се променят след стерилизацията /на няколко международни езика/; • посока на отваряне и знак за забрана повторното използване на опаковката; 	ролка	20

456	Гладко фолио за опаковане с ширина 15см и дължина 100м.	<p>Нагънато фолио за опаковане с ширина 15 см, с 3 индикатора (пара, ЕТО и ФО), съответстващо на стандарти EN ISO11607 и EN 868 за опаковъчни материали за стерилизация, плътност на медицинската хартия мин. 70 g/m², Задължителна информация, която трябва да е изобразена върху фолиото:</p> <ul style="list-style-type: none"> • производител и размер; • LOT номер, по който може да се провери срока на годност; • стандарти, на които отговаря продукта /ISO11607/; • трите индикатора за стерилизация и цветът, в който те трябва да се променят след стерилизацията /на няколко международни езика/; • посока на отваряне и знак за забрана повторното използване на опаковката; 	10	ролка	
457	Нагънато фолио за опаковане с ширина 20 см и дължина 100м.	<p>Нагънато фолио за опаковане с ширина 20 см, с 3 индикатора (пара, ЕТО и ФО), съответстващо на стандарти EN ISO11607 и EN 868 за опаковъчни материали за стерилизация, плътност на медицинската хартия мин. 70 g/m², Задължителна информация, която трябва да е изобразена върху фолиото:</p> <ul style="list-style-type: none"> • производител и размер; • LOT номер, по който може да се провери срока на годност; • стандарти, на които отговаря продукта /ISO11607/; • трите индикатора за стерилизация и цветът, в който те трябва да се променят след стерилизацията /на няколко международни езика/; • посока на отваряне и знак за забрана повторното използване на опаковката; 	120	ролка	
456	Нагънато фолио за опаковане с ширина 30 см и дължина 100м.	<p>Нагънато фолио за опаковане с ширина 30 см, с 3 индикатора (пара, ЕТО и ФО), съответстващо на стандарти EN ISO11607 и EN 868 за опаковъчни материали за стерилизация, плътност на медицинската хартия мин. 70 g/m², Задължителна информация, която трябва да е изобразена върху фолиото:</p> <ul style="list-style-type: none"> • производител и размер; • LOT номер, по който може да се провери срока на годност; • стандарти, на които отговаря продукта /ISO11607/; • трите индикатора за стерилизация и цветът, в който те трябва да се променят след стерилизацията /на няколко международни езика/; • посока на отваряне и знак за забрана повторното използване на опаковката; 	70	ролка	
XIX	КОНСУМАТИВИ ЗА ХЕМОСТАЗА, ЗАТВАРЯНЕ НА РАНИ И ЕЛЕКТРОДИ				
457	Хемостатична гъба, резорбираема 8x5x1 см	Хемостатична гъба, резорбираема, от свински желатин, биосъвместима с тъканите; срок на резорбция 3-4 седмици	бр. стерилна опаковка	900	

458	Хемостатична гъба, резорбирауема 1x1x1 см	Хемостатична гъба, резорбирауема, от свински желатин, биосъвместима с тъканите; срок на резорбция 3-4 седмици	бр. стериилна опаковка	400
459	Хемостатична гъба, резорбирауема 5x8 см	Хемостатична гъба, резорбирауема, от натурален говежди колаген, резорбирауема, подходяща за капилярно кървене и паренхимни органи	бр. стериилна опаковка	90
460	Хемостатична гъба, резорбирауема 5x3 см	Хемостатична гъба, резорбирауема от компресиран говежди колаген, резорбирауема, осъществява хемостаза за 140 сек.; подходяща за обилно кървене и лапароскопски операции	бр. стериилна опаковка	8
461	Костен воськ, плочка 2,5 гр.	За спиране на кървене от черепа.	бр. стериилна опаковка	240
462	Еднократен кожен съшивател	Еднократен стерилен кожен съшивател с 35 бр. скоби с размери 6.9x3.6мм, ергономична дръжка, олекотен дизайн	бр. стериилна опаковка	72
463	Еднократен инструмент за сваляне на скоби от кожен съшивател	Еднократен инструмент за сваляне на скоби от кожен съшивател с размери 6.9x3.6мм	бр. стериилна опаковка	72
464	диаметър 1.2мм с 3/8 обла игла със затъпен връх, дължина 2x45см	Синтетична нерезорбирауема монофиламентна лента, от рентгенопозитивен силикон, с игла от закалена стомана със силиконово покритие.	бр. стериилна опаковка	24
465	Силиконова лента, диаметър 2.5 мм, дължина 2x45см, бяла	Синтетична нерезорбирауема монофиламентна лента, от рентгенопозитивен силикон	бр. стериилна опаковка	72
466	Синтетичен резорбираем плетен конец със кратък срок на резорбция, дебелина 0, дължина 70см, обла игла 1/2 30мм	Синтетичен резорбираем плетен конец със кратък срок на резорбция от Полиглактин 910 с покритие от Полиглактин 370 + CaSt, 50% здравина след 5 дни, 0% здравина след 14 дни, пълна резорбция след 42 дни с игла със силиконово покритие, в двойна опаковка.	бр. стериилна опаковка	180
467	Синтетичен резорбираем плетен конец със кратък срок на резорбция, дебелина 1, дължина 90см, подсилена обла игла 1/2 40мм	Синтетичен резорбираем плетен конец със кратък срок на резорбция от Полиглактин 910 с покритие от Полиглактин 370 + CaSt, 50% здравина след 5 дни, 0% здравина след 14 дни, пълна резорбция след 42 дни с игла със силиконово покритие, в двойна опаковка.	бр. стериилна опаковка	720
468	Синтетичен резорбираем плетен конец със кратък срок на резорбция, дебелина 1, дължина 90см, подсилена обла игла 1/2 43мм	Синтетичен резорбираем плетен конец със кратък срок на резорбция от Полиглактин 910 с покритие от Полиглактин 370 + CaSt, 50% здравина след 5 дни, 0% здравина след 14 дни, пълна резорбция след 42 дни с игла със силиконово покритие, в двойна опаковка.	бр. стериилна опаковка	720
469	Синтетичен резорбираем плетен конец със кратък срок на резорбция, дебелина 4/0, дължина 70см, обла игла 1/2 17мм	Синтетичен резорбираем плетен конец със кратък срок на резорбция от Полиглактин 910 с покритие от Полиглактин 370 + CaSt, 50% здравина след 5 дни, 0% здравина след 14 дни, пълна резорбция след 42 дни с игла със силиконово покритие, в двойна опаковка.	бр. стериилна опаковка	216
470	Синтетичен резорбираем плетен конец със кратък срок на резорбция, дебелина 4/0 и 3/0, дължина 70см, обла игла 1/2 22мм	Синтетичен резорбираем плетен конец със кратък срок на резорбция от Полиглактин 910 с покритие от Полиглактин 370 + CaSt, 50% здравина след 5 дни, 0% здравина след 14 дни, пълна резорбция след 42 дни с игла със силиконово покритие, в двойна опаковка.	бр. стериилна опаковка	432

507	Синтетичен резорбируем монофиламентен конец с дълъг срок на резорбция, дебелина 2, дължина 90см, обла игла 1/2 48мм	Синтетичен резорбируем монофиламентен конец с дълъг срок на резорбция, от полидиоксанон; 50% загуба на здравина на 28-35-ия ден; пълна резорбция на 180-210-и ден; игла със силиконово покритие; двойна опаковка	бр. стерилна опаковка	72
508	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец, дебелина 3/0, дължина 75см, режеща игла 3/8 24мм	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец от Полипропилен с игла от закалена стомана със силиконово покритие; в стер. опаковка без мемори ефект	бр. стерилна опаковка	360
509	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец, дебелина 6/0, дължина 75см, обла игла 3/8 13мм с къс режещ връх	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец от Полипропилен с игла от закалена стомана със силиконово покритие; в стер. опаковка без мемори ефект	бр. стерилна опаковка	144
510	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец, дебелина 6/0, дължина 75см, двойна обла игла 3/8 12мм с къс режещ връх	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец от Полипропилен с игла от закалена стомана със силиконово покритие; в стер. опаковка без мемори ефект	бр. стерилна опаковка	108
511	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец, дебелина 5/0, дължина 75см, двойна обла игла 3/8 12мм с къс режещ връх	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец от Полипропилен с игла от закалена стомана със силиконово покритие; в стер. опаковка без мемори ефект	бр. стерилна опаковка	108
512	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец, дебелина 5/0, дължина 75см, обла игла 1/2 13мм	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец от Полипропилен с игла от закалена стомана със силиконово покритие; в стер. опаковка без мемори ефект	бр. стерилна опаковка	216
513	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец, дебелина 6/0, дължина 75см, двойна обла игла 1/2 13мм	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец от Полипропилен с игла от закалена стомана със силиконово покритие; в стер. опаковка без мемори ефект	бр. стерил-на опаковка	360
514	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец, дебелина 5/0, дължина 90см, двойна обла игла 1/2 17мм с къс режещ връх	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец от Полипропилен с игла от закалена стомана със силиконово покритие; в стер. опаковка без мемори ефект	бр. стерил-на опаковка	108
515	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец, дебелина 7/0, дължина 60см и 75 см, двойна обла игла 3/8 10мм с къс режещ връх	Синтетичен нерезорбируем монофиламентен конец от Полипропилен с игла от закалена стомана със силиконово покритие; в стер. опаковка без мемори ефект	бр. стерилна опаковка	288

		и 2, дължина 75см, режеща игла 3/8 30мм		
527	Синтетичен нерезорбируем плетен конец, дебелина 2/0, дължина 75см, обла игла 1/2 26мм	Синтетичен нерезорбируем плетен конец от полиестер със силиконово покритие, игли със силиконово покритие; двойна опаковка	бр. стериилна опаковка	648
528	Синтетичен нерезорбируем плетен конец, дебелина 2/0, дължина 75см, режеща игла 3/8 30мм	Синтетичен нерезорбируем плетен конец от полиестер със силиконово покритие, игли със силиконово покритие; двойна опаковка	бр. стериилна опаковка	108
529	Нерезорбируем усукан стоманен конец, диаметър 1.3мм, дължина 90см, двойна режеща игла 3/8 100мм	Сет за предотвратяване на коремни руптури от нерезорбируем усукан стоманен конец с покритие от полиетилен, с два броя полиетиленови платки.	бр. стериилна опаковка	40
530	Хирургични игли, 3/8 окръжност, обли, с диам. 1.60мм. и дължина от 85мм. до102мм.	Хирургични игли, 3/8 окръжност, обли, с диам. 1.60мм. и дължина от 85мм. до102мм., 12бр./опак.	опак.	40
531	Хирургични игли, 3/8 окръжност, обли, с диам. от 0.60мм. до 1.40мм. и дължина от 18мм. до 80мм.	Хирургични игли, 3/8 окръжност, обли, с диам. от 0.60мм. до 1.40мм. и дължина от 18мм. до 80мм., 12бр./опак.	опак.	40
532	Хирургични игли, 3/8 окръжност, режещи, с диам.1.60мм. и дължина от 85мм. до 102мм.	Хирургични игли, 3/8 окръжност, режещи, с диам.1.60мм. и дължина от 85мм. до 102мм., 12бр./опак.	опак.	40
533	Хирургични игли, 3/8 окръжност, режещи, с диам.от 1.00мм до 1.40мм. и дължина от 42мм. до 80мм.	Хирургични игли, 3/8 окръжност, режещи, с диам.от 1.00мм до 1.40мм. и дължина от 42мм. до 80мм., 12бр./опак.	опак.	40
534	Хирург. игли, 3/8 окръжност, режещи, с диам.от 0.6мм до 0.9мм. и дължина от 18мм. до 38мм.	Хирург. игли, 3/8 окръжност, режещи, с диам.от 0.6мм до 0.9мм. и дължина от 18мм. до 38мм., 12бр./опак.	опак.	40
535	Хирургични игли, 1/2 окръжност, обли, с диам. от 1.00мм до 1.40мм. и дължина от 42мм. до 80мм.	Хирургични игли, 1/2 окръжност, обли, с диам. от 1.00мм до 1.40мм. и дължина от 42мм. до 80мм., 12бр./опак.	опак.	40
536	Хирургични. игли, 1/2 окръжност, обли, с диам. от 0.60мм.до 0.90мм. и дължина от 18мм. до 38мм.	Хирургични. игли, 1/2 окръжност, обли, с диам. от 0.60мм.до 0.90мм. и дължина от 18мм. до 38мм., 12бр./опак.	опак.	40
537	Хирургични. игли, 1/2 окръжност, режещи, с диам. 1.00мм до 1.40мм. и дължина от 42мм. до 80мм.	Хирургични. игли, 1/2 окръжност, режещи, с диам. 1.00мм до 1.40мм. и дължина от 42мм. до 80мм., 12бр./опак.	опак.	40

538	Хирургични игли, 1/2 окръжност, режещи, с диам.от .60мм. до 0.90мм. и дължина от 18мм. до 38мм.	Хирургични игли, 1/2 окръжност, режещи, с диам.от .60мм. до 0.90мм. и дължина от 18мм. до 38мм., 12бр./опак.	опак.	40
539	Усилен хирургични игли, 1/2 окръжност, обли, с диам. от 1.00мм до 1.60мм. и дължина от 26мм. до 65мм.	Усилен хирургични игли, 1/2 окръжност, обли, с диам. от 1.00мм до 1.60мм. и дължина от 26мм. до 65мм., 12бр./опак.	опак.	40
540	Усилен хирургични игли, 1/2 окръжност, режещи, с диам.от 1.00мм до 1.60мм. и дължина от 26мм. до 65мм.	Усилен хирургични игли, 1/2 окръжност, режещи, с диам.от 1.00мм до 1.60мм. и дължина от 26мм. до 65мм., 12бр./опак.	опак.	40
541	Усилен хирургични игли по Кейт, прави, режещи, с диам.от 0.70мм. до 0.80мм. и дължина от 55мм до 75мм.	Усилен хирургични игли по Кейт, прави, режещи, с диам.от 0.70мм. до 0.80мм. и дължина от 55мм до 75мм., 12бр./опак.	опак.	40
542	Усилен хирургични игли, 1/2 окръжност, обли, с диам. от 1.00мм.до 1.10мм. и дължина от 54мм.до 72мм.	Усилен хирургични игли, 1/2 окръжност, обли, с диам. от 1.00мм.до 1.10мм. и дължина от 54мм.до 72мм., 12бр./опак.	опак.	40
543	Усилен хирургични игли, 1/2 окръжност, обли, с диам. от 0.60мм. до 1.00мм. и дължина от 20мм. до 45мм.	Усилен хирургични игли, 1/2 окръжност, обли, с диам. от 0.60мм. до 1.00мм. и дължина от 20мм. до 45мм., 12бр./опак.	опак.	40
544	Чревни хирургични игли, 1/2 окръжност, обли, с диам. от 0.60мм до 0.70мм. и дължина от 18мм. до 68мм.	Чревни хирургични игли, 1/2 окръжност, обли, с диам. от 0.60мм до 0.70мм. и дължина от 18мм. до 68мм., 12бр./опак.	опак.	40
545	Еднократен неутрален монополярен електрод, нераделен	Еднократен неутрален монополярен електрод, нераделен, 50 бр./опак.	опак.	10
546	Еднокр. стерилни дръжки за електроди с 2 бутона	Еднокр. стерилни дръжки за електроди с 2 бутона. Дължина на свързания кабел 3 м, диам.2.4 мм, 50 бр./опак.	опак.	10
XX	ХИРУРГИЧНИ КОНЦИ			
547	4/0 ; 75см ; игла - 20 мм, обла, 1/2 кръг	Резорбируем синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 60-90 дни	бр. (стер. оп.)	60
548	4/0 ; 45см ; игла - 19мм, прецизна(плоска с изострен режещ връх), 3/8 кръг	Резорбируем синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 60-90 дни	бр. (стер. оп.)	49
549	3/0 ; 75см ; игла - 20мм, обла, 1/2 кръг	Резорбируем синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 60-90 дни	бр. (стер. оп.)	72

564	2 ; 75см ; игла - 45 мм, обла, 1/2 кръг	Резорбирам синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 60-90 дни	бр. (стер. оп.)	144
565	2 ; 90см ; игла - 45,50 мм, обла, 1/2 кръг	Резорбирам синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 60-90 дни	бр. (стер. оп.)	432
566	3/0 ; 45см ; игла - 19мм, прецизна(плоска с изострен режещ връх), 3/8 кръг	Резорбирам синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 42 дни	бр. (стер. оп.)	24
567	3/0 ; 45см ; игла - 25мм, режеща, 3/8 кръг	Резорбирам синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 42 дни	бр. (стер. оп.)	180
568	3/0 ; 75см ; игла - 26мм, обратно режеща, 3/8 кръг	Резорбирам синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 42 дни	бр. (стер. оп.)	180
569	2/0 ; 75см ; игла - 26мм, обратно режеща, 3/8 кръг	Резорбирам синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 42 дни	бр. (стер. оп.)	180
570	2/0 ; 75см ; игла - 30 мм, обла, 1/2 кръг	Резорбирам синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 42 дни	бр. (стер. оп.)	120
571	0 ; 75см ; игла - 30,40 мм, обла, 1/2 кръг	Резорбирам синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 42 дни	бр. (стер. оп.)	60
572	0 ; 90см ; игла - 50 мм, обла, 1/2 кръг	Резорбирам синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 42 дни	бр. (стер. оп.)	60
573	1 ; 75см ; игла - 40 мм, обла, 1/2 кръг	Резорбирам синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 42 дни	бр. (стер. оп.)	120
574	1 ; 90см ; игла - 40 мм, обла, 1/2 кръг	Резорбирам синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 42 дни	бр. (стер. оп.)	120
575	1 ; 90см ; игла - 50 мм, обл, 1/2 кръг	Резорбирам синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 42 дни	бр. (стер. оп.)	60
576	2 ; 90см ; игла - 50 мм, обла, 1/2 кръг	Резорбирам синтетичен, плетен конец от 100% полигликолова киселина с покритие от капролактон и калциев стеарат с крайна резорбция 42 дни	бр. (стер. оп.)	60
577	3/0 ; 75 см ; игла - 22 мм, режеща, 1/2 кръг	Нерезорбирам, плетен конец от натурални копринени фибри със силиконово покритие	бр. (стер. оп.)	120
578	3/0 ; 75 см ; игла - 26 мм, обратно режеща, 3/8 кръг	Нерезорбирам, плетен конец от натурални копринени фибри със силиконово покритие	бр. (стер. оп.)	120

579	3/0 ; 75 см ; игла - 30 мм, обla, 1/2 кръг	Нерезорбируем, плетен конец от натурални копринени фибри със силиконово покритие	бр. (стер. оп.)	24
580	2/0 ; 75 см ; игла - 26 мм, обратно режеща, 3/8 кръг	Нерезорбируем, плетен конец от натурални копринени фибри със силиконово покритие	бр. (стер. оп.)	60
581	0 ; 75 см ; игла - 30 мм, обратно режеща, 3/8 кръг	Нерезорбируем, плетен конец от натурални копринени фибри със силиконово покритие	бр. (стер. оп.)	120

ПРИЛОЖЕНИЕ № 2

КРИТЕРИЙ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТИТЕ И КЛАСИРАНЕ НА УЧАСТНИЦИТЕ

1. Критерият за оценка на оферти съгласно чл.70, ал.2, т.1 от ЗОП е „най-ниска цена”, предложена от всеки участник за номенклатурна единица включени в **Обособена група № 2 Системи, специфични игли и сетове**, **Обособена група № 5 Неспецифични консумативи за анестезиология и реанимация**, **Обособена група № 7 Катетри за урология и гастроентерология**, **Обособена група № 8 Консумативи за ЕКГ**, **Обособена група № 9 Превързочни материали**, **Обособена група № 13 Покривен материал и защитно облекло**, **Обособена група № 14 Общ медицински консуматив**, **Обособена група № 15 Специфичен медицински консуматив** и **Обособена група № 16 Антимикробни конци и атравматични конци за очни операции**, а за **Обособена група № 1 Консумативи за инжекционна техника**, **Обособена група № 3 Медицински консуматив за безопасна инфузационна терапия**, **Обособена група № 4 Специализиран медицински консуматив за нуждите на анестезиология и реанимация**, **Обособена група № 6 Медицински изделия за високорискови отделения**, **Обособена група № 10 Специфичен превързочен материал за фиксиране на венозни катетри**, **Обособена група № 11 Ръкавици нестерилизни**, **Обособена група № 12 Стерилни хирургични ръкавици**, **Обособена група № 17 Затворена система за вземане на кръв**, **Обособена група № 18 Консуматив за звено стерилизация**, **Обособена група № 19 Консумативи за хемостаза, затваряне на рани и електроди** и **Обособена група № 20 Хирургични конци - „най-ниска цена”**, предложена от всеки участник за обособената група.

2. За всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на Закона за обществените поръчки и условията на настоящата документация, назначената комисия извършва оценка, въз основа на критерия: „най-ниска цена”.

3. При оценяването, извършвано от назначената от възложителя комисия се сравняват ценовите оферти с предложената цена от участниците за всяка от номенклатурните единици, включени в обекта на обществената поръчка.

4. Оферти на допуснатите участници се класират по низходящ ред, въз основа на предложената цена за всяка от номенклатурните единици, като участникът предложил най-ниска цена се определя за изпълнител на обществената поръчка.

5. В случай на офериране на еднакви цени от двама или повече участници в процедурата, класирането се извършва чрез жребий, изтеглен в присъствието на участниците в процедурата и членовете на комисията .

ПРИЛОЖЕНИЕ № 3

УКАЗАНИЯ ЗА ПОДГОТОВКАТА НА ОФЕРТАТА

I УСЛОВИЯ ЗА УЧАСТИЕ

A. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1. В процедурата за възлагане на обществената поръчка могат да участват български или чуждестранни физически или юридически лица, включително техни обединения, както и всяко друго образувание, съгласно чл.10, ал.1 от ЗОП, които отговарят на изискванията, регламентирани от Закона за обществени поръчки и обявените от Възложителя изисквания в настоящата документация и обявленietо за обществената поръчка. Клон на чуждестранно лице може да е самостоятелен участник в процедурата, ако може самостоятелно да подава оферти и да сключва договори, съгласно законодателството на държавата, в която е установлен.

2. Всеки участник може да представи само една оферта за една или за двете обособени позиции. Възложителя предвижда възможност за представяне на оферти за част от номенклатурните единици от всяка обособена позиция. Всички документи, които са на чужд език, се представят и с превод на български език.

3. Не се допуска представянето на варианти.

4. Едно и също физическо или юридическо лице участник в процедурата може да участва само в едно обединение.

5. Всеки участник в процедурата за възлагане на обществената поръчка е длъжен да заяви в офертата си дали при изпълнението на поръчката ще използва или не подизпълнители.

6. Лице, което участва в обединение или е дало съгласие да бъде подизпълнител на друг участник, не може да подава самостоятелно оферта.

7. В процедура за възлагане на обществена поръчка едно физическо или юридическо лице може да участва само в едно обединение.

8. Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни участници в една и съща процедура.

9. *Не може да участва* във възлагането на обществената поръчка лице, съответно Възложителят ще отстрани от участие в процедурата всеки участник, при който е налице някое от основанията по чл.54, ал.1 от ЗОП.

10. Точка 9 се прилага и когато участник в процедурата е обединение от физически и/или юридически лица и за член на обединението е налице някое от основанията за отстраняване.

11. Основанията за отстраняване се прилагат до изтичане на следните срокове:

- пет години от влизането в сила на присъдата - по отношение на обстоятелства по чл. 54, ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОП, освен ако в присъдата е посочен друг срок;
- три години от датата на настъпване на обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 5, буква "а" и т. 6 от ЗОП, освен ако в акта, с който е установено обстоятелството, е посочен друг срок.

12 Основанията за отстраняване се прилагат и за лицата, за който е налице някое от обстоятелствата по чл.3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, а именно: е дружество, регистрирано в юрисдикции с преференциален данъчен режим или свързано с него лице.

/С оглед спазването на изискванията на Закона за обществените поръчки, при подаване на оферта за участие, участниците удостоверяват липсата на обстоятелствата по чл. 101, ал.9-11 от закона с декларация, която се попълва, подписва и подпечатва, съгласно приложения образец. За обстоятелствата по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, участниците представят информация (декларира) с попълване в ЕЕДОП част III буква „Г“ и по образец от настоящата документация./

13. При подаване на оферта участникът декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В него се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя, и се посочват националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

14. Участниците могат да използват капацитета на трети лица, като докажат, че разполагат с техните ресурси. За целта се представя документ за поетите от третите лица задължения. Третите лица трябва да отговарят на критериите за подбор, за доказването на които участникът се позовава на тях и по отношение на тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата.

Когато участникът е посочил, че ще използва капацитета на трети лица за доказване на съответствието с критериите за подбор или че ще използва подизпълнители, за всяко от тези лица се представя отделен ЕЕДСП, който съдържа информацията по чл.67, ал. 1 от ЗОП..

15. В случай, че участникът участва като обединение, които не са юридически лица, Възложителя поставя условие обединението да определи партньор, който да го представлява за целите на обществената поръчка и уговоряне на солидарна отговорност на членовете на обединението за изпълнението на договора. Участниците не са ограничени относно вида на документа, който ще представлят в изпълнение на доставките. Документа може да бъде заверено копие, но от него да е видно: 1) правното основание за създаване на обединението; 2) правата и задълженията на участниците в обединението, включително определения партньор, който да представлява обединението за целите на настоящата поръчка; 3) клауза за солидарна отговорност на членовете на обединението за изпълнение на договора за обществена поръчка; 4) дейности, които ще изпълнява всеки член на обединението.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, декларацията по чл.54, ал.1 от ЗОП се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението.

• Декларацията по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален

данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението.

16. Участниците могат да използват подизпълнители, като посочат информация за подизпълнителите и дела от поръчката, който те ще изпълняват. В този случай се представя доказателство за поетите от подизпълнителите задължения. Подизпълнителите трябва да отговарят на критериите за подбор, съобразно вида и дела от предмета на поръчката, който ще изпълняват и по отношение на тях трябва да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Подизпълнителите представят ЕЕДОП, който съдържа информацията по чл. 67, ал. 1 от ЗОП..

17. Когато за участник е налице някое от основанията по чл. 54, ал. 1 от ЗОП и преди подаването на оферата той е предприел мерки за доказване на надеждност по чл. 56 от ЗОП, тези мерки се описват в ЕЕДОП.

• Като доказателства за надеждността на участника се представят следните документи:

- по отношение на обстоятелството по чл. 56, ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОП - документ за извършено плащане или споразумение, или друг документ, от който да е видно, че задълженията са обезпечени или че страните са договорили тяхното отсрочване или разсрочване, заедно с погасителен план и/или с посочени дати за окончателно изплащане на дължимите задължения или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение;

- по отношение на обстоятелството по чл. 56, ал. 1, т. 3 от ЗОП - документ от съответния компетентен орган за потвърждение на описаните обстоятелства.

18. Възложителят има право да прецени предприетите от участника мерки, като отчита тежестта и конкретните обстоятелства, свързани с престъплението или нарушението.

В случай че предприетите от участника мерки са достатъчни, за да се гарантира неговата надеждност, възложителят не го отстранява от процедурата.

Мотивите за приемане или отхвърляне на предприетите мерки и представените доказателства се посочват в решението за класиране или прекратяване на процедурата, в зависимост от вида и етапа, на който се намира процедурата.

Участник, който с влязла в сила присъда или друг акт, съгласно законодателството на държавата, в която е произнесена присъдата или е издаден актът, е лишен от правото да участва в процедури за обществени поръчки или концесии, няма право да използва предвидената в чл. 56, ал. 1 от ЗОП възможност за времето, определено с присъдата или акта.

19. Участниците са длъжни да уведомят писмено възложителя в 3-дневен срок от настъпване на обстоятелство по чл. 54, ал. 1, чл. 101, ал. 11 от ЗОП.

20. Участниците могат да участват в процедурата чрез законните си представители или чрез изрично упълномощено лице. Един пълномощник не може да представлява повече от един участник. Пълномощното следва да посочва кой документ е оправомощен да подписва полномощникът, ако такива пълномощия се предвиждат.

21. Доказване липсата на основания за отстраняване

За доказване на липсата на основания за отстраняване участникът, избран за изпълнител, представя:

1. за обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП – свидетелство за съдимост;

2. за обстоятелството по чл.54, ал.1, т.3 от ЗОП – удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на възложителя и на участника;

3. за обстоятелството по чл.54, ал.1, т.6 от ЗОП – удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда";

4. за обстоятелствата по чл.54, ал.1, т.4-5 и т.7 от ЗОП – декларация.

*Когато в удостоверието по т. 3 се съдържа информация за влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение за нарушение по чл. 54, ал. 1, т. 6, участникът представя декларация, че нарушението не е извършено при изпълнение на договор за обществена поръчка.

*Когато участникът, избран за изпълнител, е чуждестранно лице, той представя съответния документ по т.1-3, издаден от компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен.

*Когато в съответната държава не се издават документи за посочените обстоятелства или когато документите не включват всички обстоятелства, участникът представя декларация, ако такава декларация има правно значение съгласно законодателството на съответната държава. Когато декларацията няма правно значение, участникът представя официално заявление, направено пред компетентен орган в съответната държава.

*Документите се представят и за членовете на обединението, за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

*Възложителят няма право да изиска представянето на документите за доказване на липсата на основания, когато обстоятелствата в тях са достъпни чрез публичен безплатен регистър или информацията или достъпът до нея се предоставя от компетентния орган на възложителя по служебен път.

Б. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ, СВЪРЗАНИ С КРИТЕРИИТЕ ЗА ПОДБОР

1. Минимални изисквания за икономическо и финансово състояние на участниците съгласно ЗОП:

Възложителят няма изисквания за икономическо и финансово състояние на участниците.

2. Годност/правоспособност/ за упражняване на професионална дейност

Участниците в процедурата следва да отговарят на изискванията на чл.77, ал.1 или ал.2 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и да притежават разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен са длъжни да предоставят информацията или да са производители, установени на територията на Република България.

Съответствието с това условие се доказва с попълване на съответната графа на образеца на ЕЕДОП /част IV,Буква А т.1 от ЕЕДОП/ и с посочване на органа, издал документа, обхват, дата на издаване, срок на валидност и посочване на националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която

участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

* Възложителят може по всяко време да изиска от участниците представяне на документите по т.2, чрез който се доказва посочената в ЕЕДОП информация, когато това е необходимо за законосъобразно провеждане на процедурата.
* На етап сключване на договор, участникът, избран за изпълнител, следва да представи заверено от участника копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия.

3. Минимални изисквания за технически възможности и квалификация на участниците съгласно ЗОП:

3.1. Участникът трябва да има опит за изпълнение на поръчката. През последните 3 години, считано от датата, на подаване на офертата, да е изпълнил поне 1/една/ доставка с предмет и обем идентичен или сходен с тази на съответната позиция / с предмета на поръчката.

* Под дейност, сходна с предмета на поръчката следва да се разбира доставка на медицински консумативи, подобни на изискванията на възложителя в настоящата поръчка.

Участникът предоставя (декларира) в Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) информация за обстоятелствата по т.3.1 за доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с доказателство за извършената доставка (референции, публични регистри, удостоверения и др. по преценка на участниците).

3.2. Участниците трябва да притежават валидна система за управление на качеството съответстваща на стандарт БДС EN ISO 9001:20xx или еквивалент, с предметен обхват доставка на медицински изделия , издаден на името на участника от акредитирана институция или агенция за управление на качеството или други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството.

* За удостоверяване на възможностите по т.3.2 се попълва Част IV, Буква „Г“ от ЕЕДОП.

Документите за горното обстоятелство , които се представят от участника, определен за изпълнител преди сключване на договора или при поискване в хода на процедурата- случаите на чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП са:

- *БДС EN ISO 9001:20xx или еквивалент, с предметен обхват доставка на медицински изделия.*

. 3.3. Производителите на всички предлагани медицински изделия трябва да притежават валидна система за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 13485:20xx /ISO 9001:20xx или еквивалентна система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция.

* За удостоверяване на възможностите по т.3.3 се попълва Част IV, Буква „В“ т. 12 от ЕЕДОП.

Документите за горното обстоятелство , които се представят от участника, определен за изпълнител преди сключване на договора или при поискване в хода на процедурата- случаите на чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП са:

- *стандарт БДС EN ISO 13485:20xx /ISO 9001:20xx или еквивалент, с предметен обхват, съгласно предмета на обособената позиция.*

3.4. За медицинските консумативи, представляващи медицински изделия, участникът следва да притежава Декларация за съответствие издадена от

производителя и/или „CE“ сертификат, според изискванията на Директива 93/42 на ЕС и ЗМИ, с изключение на изделията, за които това не е предвидено в ЗМИ. За медицинските консумативи, представляващи медицински изделия, участникът следва да представи Декларация за съответствие издадена от производителя и/или „CE“ сертификат, според изискванията на Директива 93/42 на ЕС и ЗМИ и да са придружени с инструкция за употреба на български език, с изключение на изделията, за които това не е предвидено в ЗМИ.

3.5. Участниците следва да разполагат със складова база на територията на Република България и с транспортни средства, позволяващи своевременното изпълнение на доставките при заявка от възложителя.

Участникът следва да представи (декларира) в част IV., буква „В“, т.9 от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) информация за обстоятелствата по т.3.5. за складова база и транспортни средства, осигуряващи правилното съхранение на медицински изделия при разпространението и транспортирането им.

II. ИЗИСКВАНИЯ ЗА ИЗГОТВЯНЕ И ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТАТА

1. Общи условия

Офертата се подава на български език, в писмена форма, на хартиен носител, като към предложението за изпълнение на поръчката (техническа спецификация по образец ЗА) и ценовото предложение се прилагат и копия в електронен вид, позволяващ копиране на данните за целите на работата на комисията при оценяване.

Срокът на валидност на офертата в настоящата обществена поръчка е не по - малко от 180 (сто и осемдесет) календарни дни, считано от датата на крайния срок за подаване на офертите.

При изготвяне на офертите участниците трябва да се придържат точно към обявените от Възложителя изисквания и условия, подробно описани в документацията на настоящата обществена поръчка.

Документите, свързани с участието в процедурата, се представят от участника, или от упълномощен от него представител - лично или чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка, на адреса, посочен от възложителя.

Всеки участник има право да представи само една оферта, като не се допуска предлагането на варианти в офертата.

Документите се представят в запечатана непрозрачна опаковка съгласно чл.47, ал. 2 и ал.3 от ЗОП, върху която се посочват:

- наименованието на участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
- адрес за кореспонденция, телефон и по възможност - факс и електронен адрес;
- наименованието на поръчката, за които се подават документите и обособената позиция с номерата на номенклатурните единици.

Офертата трябва да съдържа техническо и ценово предложение. Към офертата си участниците представят и информация относно личното състояние и критериите за подбор.

* Когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция/група/, в опаковката за всяка от позициите се представят поотделно комплектовани документи по чл. 39, ал. 3, т. 1 от ППЗОП /документите от 3.4.1 до 3.4.5 описани в раздел В)Офертата съдържа/, и отделни непрозрачни пликове с надпис

"Предлагани ценови параметри" с посочване на обособените позиции и номенклатурните единици, за които се отнасят.

Всички документи, изискани от Възложителя и представени с оферта на участника, трябва да са подписани и подпечатани на посочените за целта места, от лицето/лицата представляващо/и участника.

Всички документи, за които възложителят е допуснал възможност за представяне под формата на копия и за тях възложителят не е поставил изискване за нотариална заверка, трябва да са заверени на всяка попълнена страница с гриф „Вярно с оригиналата“ и подпись на лицето/та, представляващ/и участника и печат.

Всички документи, трябва да са в срока на тяхната валидност.

В случай, че документите са подписани от упълномощено лице, се изиска да бъде представено и изрично нотариално заверено пълномощно.

Представените образци в документацията за участие и условията, описани в тях са задължителни за участниците. Ако оферта не е представена по представените образци, възложителят има право да отстрани участника от процедура, поради несъответствие на оферта с изискванията на документацията за участие.

2. Съдържание на опаковката

Опаковката включва :

2.1. Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) за кандидата в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя, а когато е приложимо - ЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката;

2.2. Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност, когато е приложимо;

2.3. Документите по чл. 37, ал. 4 от ППЗОП, когато е приложимо.

2.4. Техническо предложение, съдържащо:

а) документ за упълномощаване, когато лицето, което подава оферта, не е законният представител на участника;

б) предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя;

в) декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

г) декларация за срока на валидност на оферта;

д) друга информация и/или документи, изискани от възложителя;

2.5. Опис на представените документи;

2.6. Отделен запечатан непрозрачен плик с надпис „**Предлагани ценови параметри**“, който съдържа ценовото предложение по чл.39, ал.3, т.2 от ППЗОП

3. Необходими документи

3.1. Опис на представените документи по чл.47, ал.3 от ППЗОП, подписан от участника. В описа участникът следва да опише всички представени от него документи (задължителни и други по преценка на участника), включително документи относно лицата, представляващи участника, и относно подизпълнителите, ако такива се предвиждат. Описът на документите следва да се постави в началото на документите. Всеки лист, съдържащ се в опаковката, задължително следва да бъде номериран и подреден съгласно описа;

3.1.2. Оферта за участие в открита процедура по ЗОП, изготвена в съответствие с Образец № 1 към документацията, в оригинал, подписана и подпечатана от участника или от изрично упълномощен негов представител с нотариално заверено пълномощно. Когато участник в процедурата е обединение, офертата се подава от името на обединението, като се подписва от представляващия обединението.

3.1.3. Административни сведения за участника, изготвен съгласно Образец № 2 към документацията, в оригинал, подписан и подпечатан от участника.

Когато участникът предвижда използването на подизпълнители, Образец № 2 се представя от всеки от тях.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, Образец № 2 се представя както от обединението като цяло, така и от всяко физическо и/или юридическо лице включено в него, като за неприложимите данни следва да посочва с текст „неприложимо“.

A). Документи по допустимост

3.2. Заявление за участие, включващо.

3.2.1. Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) - Образец № 5

ЕЕДОП е формуляр, в който има самостоятелни указания за попълване, чрез описание на данните и обстоятелствата, които подлежат на записване по образец на Агенцията за обществени поръчки и е неразделна част от настоящата документация.

С ЕЕДОП участникът декларира липсата на основания за отстраняване и съответствие с критериите за подбор. В него се посочват националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които са длъжни да представят информация, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установе.

Когато изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при разлике в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. В последната хипотеза при подаване на повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.

Когато участникът е посочил, че ще използва капацитета на трети лица за доказване на съответствието с критериите за подбор или че ще използва подизпълнители, за всяко от тези лица се представя отделен ЕЕДОП.

Представя се отделен ЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката.

Забележка: Попълва се съгласно приложените указания.

3.2.2. Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност (ако е приложимо)- Всички участници, за които са налице обстоятелства по чл.54, ал.1 от ЗОП, имат право да представят доказателства за взетите мерки за надеждност, които ще се преценяват от Възложителя по реда и при условията на чл.56 от ЗОП.

3.2.3. Декларация (Образец № 9) за липсата на забраните по чл.3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в

юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици.

3.2.4. В случай, че е приложима: Участник- обединение, което не е юридическо лице, следва да представи копие от документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, както и следната информация във връзка с конкретната обществена поръчка: 1) правата и задълженията на участниците в обединението; 2) разпределението на отговорностите между членовете на обединението; 3) дейностите, които ще изпълнява всеки член на обединението съгласно чл.37, ал.4 от ППЗОП.

3.2.5. При ангажиране на подизпълнители- участникът трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителите задължения, съгласно чл.66, ал.1 от ЗОП. Представя се декларация по Образец № 6

3.2.6. Декларация за липса на свързаност с друг участник в съответствие с чл. 101, ал.11 от ЗОП, както и за липса на обстоятелство по чл. 101, ал. 9 във връзка с § 2, т. 34 от ДР на ЗОП - Образец № 7 и Образец № 8 .

Б). Документи свързани с критерии за подбор

3.3. Доказателства за технически възможности и/или квалификация на участника. Представят се документите съгласно т.3. от раздел Б - „Изисквания към участниците, свързани с критериите за подбор“ от настоящите указания.

В). Офертата съдържа:

3.4. Техническо предложение, което включва:

3.4.1. Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;

3.4.2. Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация и изискванията на възложителя, съгласно приложения Образец № 3А, ведно с приложенията към него. Предложението за изпълнение на поръчката трябва да бъде придружено с копие в електронен вид. (*Техническото предложение - Образец №3 , касае общите условия за изпълнението на поръчката.*)

В техническото предложение участникът посочва:

- срок на изпълнение на доставката, който се посочва в часове, като същия не може да бъде по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от дата на подаване на заявката.

- наличието на остатъчен срок на годност на медицинските консумативи, който към датата на доставка следва да е не по-малко от 60% от обявения от производителя срок на годност.

- срок на валидност на офертата - в техническото си предложение участникът заявява, че срока на валидност на офертата е в съответствие с изискването на възложителя - 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на оферти.

- начин на плащане - участникът декларира съгласие за начина на плащане, заложен от възложителя в проекта на договора - отложено плащане в срок от 60 дни от датата на представяне на фактура).

- Към техническото предложение Образец № 3, участникът следва да представи:

✓ **Оторизация** от производителя или официален представител на производителя за предлаганите медицински изделия. Освен документа,

притежаването на оторизация се отбелязва в предложението за изпълнение на поръчката-техническа спецификация /Образец № 3 А/.

Техническата спецификация се изготвя съгласно приложения Образец № 3А при съблудоване на пълното описание на медицинските консумативи в Техническата спецификация .

3.4.3. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор-Образец № 10;

3.4.4. Декларация за срока на валидност на офертата- Образец № 11;

3.4.5. друга информация и/или документи, изискани от възложителя:

a). Копие на документ за регистрация по ЗДДС, ако е приложимо или декларация, че участникът не е регистриран по ЗДДС.

b) Декларация за конфиденциалност (Образец № 12) - в случай, че участникът в офертата си посочва информация, която смята за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна, може да я опише в посочения образец и тази информация не се разкрива от Възложителя. Участниците не могат да се позовават на конфиденциалност по отношение на предложението от офертите им, които подлежат на оценка. Декларация се подава по преценка на самия участник. Ако не е налице конфиденциална информация по смисъла на чл.102 ЗОП, подробно посочена по-горе, декларация образец № 12 не се прилага.

v). Декларация за осигуряване на необходимите количества медицински изделия за целия срок на договора за обществена поръчка. В случай че медицинските консумативи се намира в процедура за подновяване на разрешението за употреба или че разрешението за употреба изтича през 2017 - 2018 г., участникът декларира, че количествата от медицинските изделия са налични.

3.5. Ценово предложение

В отделен запечатан непрозрачен плик с надпис „*Предлагани ценови параметри*“ се поставя на хартиен носител и трябва да бъде придружен с копие в електронен вид(магнитен носител).

Ценово предложение на участника е съгласно приложения образец (Образец № 4). В него участникът посочва:

- единична цена в български лева, без включен данък върху добавената стойност (ДДС) за всяка позиция/номенклатурна единица, т.е. цена за единица мярка (опаковка, набор, кутия, брой и др.) на всеки продукт, посочен в техническата спецификация на възложителя. Цената се представя до четвъртия десетичен знак.

- общата стойност на всяка позиция/номенклатурна единица, за която участва без включен данък върху добавената стройност (ДДС). Общата стойност на всяка позиция се представя до втория десетичен знак.

Ценовото предложение се подписва от законния представител на лицето, което я подава или от изрично упълномощено от него лице, и се представя на хартиен носител, по-тълнен съгласно представения образец.

Извън плика с надпис „*Предлагани ценови параметри*“ не трябва да е посочена никаква информация, относно цената. Неспазването на това изискване, ще води до отстраняване на участника.