

МОБАЛ „Д-Р СТЕФАН ЧЕРКЕЗОВ” АД – ГР. ВЕЛИКО ТЪРНОВО

ПОКАНА

за участие в процедура „договаряне без предварително обявление” с правно основание чл. 79, ал. 1, т. 1 от Закона за обществените поръчки (ЗОП) с предмет: Доставка на медицински изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика за нуждите на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД – гр. Велико Търново“ за срок от 24 месеца по обособени позиции.

УВАЖАЕМИ ГОСПОЖИ И ГОСПОДА,

На основание чл. 18, ал.1, т.8, във връзка с чл.19, ал.1 и чл.79, ал.1, т.1 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), и Решение № 337 /12.10.2017г. на Изпълнителния директор на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД, за откриване на процедура на договаряне без предварително обявление с предмет: Доставка на медицински изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика за нуждите на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД – гр. Велико Търново“ ,

Ви отправяме покана за участие в процедура на договаряне без предварително обявление, по прекратените обособени позиции с номенклатурни единици в открита процедура с предмет „Доставка на лекарствени продукти и медицински изделия за перитонеално диализно лечение, необходими за дейността на Отделение за диализно лечение и нефрология (ОДЛН) при МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД - гр. Велико Търново”.

Предмета на прекратените обособени позиции с номенклатурни единици е както следва:
I. Дилатационни водачи за кардиологична дейност – включваща следните номенклатурни единици:

- 7 Коронарен дилатационен водач Тип VII
- 8 Коронарен дилатационен водач Тип VIII
- 9 Коронарен дилатационен водач Тип IX
- 10 Коронарен дилатационен водач Тип X
- 11 Коронарен дилатационен водач Тип XI
- 12 Коронарен дилатационен водач Тип XII
- 13 Коронарен дилатационен водач Тип XIII
- 15 Коронарен дилатационен водач Тип XV
- 16 Коронарен дилатационен водач Тип XVI
- 17 Коронарен дилатационен водач Тип XVII
- 18 Коронарен дилатационен водач Тип XVIII

III. Специални микрокатетри за кардиологична дейност – включваща следните номенклатурни единици:

- 23 Коронарен микрокатетър тип I
- 25 Коронарен микрокатетър тип III
- 26 Коронарен микрокатетър тип IV

IV. Периферен катетър за добра опора -- включва следната номенклатурна единица:

- 28 Периферен катетър за добра опора тип II

V. Интродюсери и диагностични водачи за кардиологична дейност - включва следната номенклатурна единица:

40 Диагностичен водач тип IX

VII. Въвеждащи коронарни катетри за кардиологична дейност - включва следната номенклатурна единица:

59 Въвеждащ коронарен катетър тип II

VIII. Допълнителен консуматив за кардиологична дейност - включваща следните номенклатурни единици:

64 Стерилен чувал за Ръонтг

66 Камери за инвазивно налягане

72 Сет за инжектиране на контрастни материи

77 Въвеждаща, нарежеща игла

83 Спринцовки с гумено бутало тип I

84 Спринцовка с гумено бутало тип II

85 Спринцовка за аспирация

88 Камера за трансдюсер

91 Система за контрастна материя

95 Iopromide

102 Интакардиални игли

103 Ангиографски сет-комплект

104 Ангиографски еднократен нетъкан текстилен

105 Къс лайтунг

108 Еднократни гъби за измиване на ръцете

109 Разтвор за почистване на опративно поле

110 Разтвор за дезинфекция на ръце и повърхности.

111 Електродни лепенки за хемодинамична станция

118 Спринцовка за инжектомат MEDRAD-V

122 Тестове - плочка за Вирусологична експресна

123 Тестове - плочка за Вирусологична експресна

124 Тестове - плочка за Вирусологична експресна

125 Тестове - плочка за Вирусологична експресна

130 Дивайс за изваждане на чужди тела тип III

141 Комплект за стерилизация AR-11

IX. Интрадюсери за периферна ангиопластика - включва следната номенклатурна единица:

152 Пункционни игли за водачи

XI. Периферни стентове и протектиращи устройства - включваща следните номенклатурни единици:

190 Периферен стент графт III

193 Каротиден стент тип III

195 Система за протекция тип II

196 Система за протекция тип III

XII. Специализирани водачи за периферна ангиопластика - включваща следните номенклатурни единици:

204 Периферен водач тип X

205 Периферен водач тип XI

206 Периферен водач тип XII

207 Периферен водач тип XIII

209 Периферен водач тип XV

210 Периферен водач тип XVI

XV. Микрокатетри за емболизация - включва следната номенклатурна единица:

240 Микрокатетър тип VI

XVI. Емболизационни партикули - включва следната номенклатурна единица:

243 Емболизационни партикули тип III

XVIII. Емболизационни микросфери с възможност за натоварване с медикамент - включваща следните номенклатурни единици:

254 Койл тип VI

256 Съдов оклудер

XIX. Специални катетри - включваща следните номенклатурни единици:

257 Инфузионен катетър

258 Неврокатетър тип I

259 Неврокатетър тип II

260 Неврокатетър тип III

261 Периферен аспирационен катетър за свързване с

262 Сепаратор за аспирационен катетър 8F

263 Периферен аспирационен катетър за свързване с

264 Аксесоари за аспирационна помпа тип II

265 Аксесоари за аспирационна помпа тип II

XXI. Помощни консумативи за кардиостимулатор - включваща следните номенклатурни единици:

293 Медицински силикон модел-АС-0130

294 Инструмент за изрязване и отстраняване на електрод

295 Накрайник за отрязан електрод

301 PSA апарат самостоятелен-с кабел за измерване параметрите на електрода

302 Пациентен кабел за измерване параметрите на на пациента съвместим със самостоятелен PSA

Процедурата се открива на горепосоченото правно основание поради правни предпоставки за това, а именно: На основание чл. чл.110,ал.1,т.1 от ЗОП е прекратена за горепосочените номенклатурни единици в обособените позиции, в обявената открита процедура с посочения горе предмет с мотиви, че до изтичане на крайния срок за подаване на оферти в откритата процедура за възлагане на обществената поръчка, не е подадена нито една оферта за участие за горепосочените позиции.

Възлагането на обществената поръчка за „Доставка на медицински изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика за нуждите на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД - гр. Велико Търново“ чрез договаряне без предварително обявление е разделена на 71 номенклатурни единици, разпределени в 14 обособени групи, както следва:

1. Предмет и обхват:

1. Предмет на обществената поръчка:

„Доставка на медицински изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика за нуждите на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД - гр. Велико Търново“.

2. Обхват:

Прогнозната стойност на поръчката без данък върху добавената стойност (ДДС), известна му към датата на решението за нейното откриване е в размер на **693 790,00 лева**, а по обособени позиции е както следва:

I. Дилатационни водачи за кардиологична дейност - 120 300,00 лв., включваща следните номенклатурни единици:

- 7 Коронарен дилатационен водач Тип VII
- 8 Коронарен дилатационен водач Тип VIII
- 9 Коронарен дилатационен водач Тип IX
- 10 Коронарен дилатационен водач Тип X
- 11 Коронарен дилатационен водач Тип XI
- 12 Коронарен дилатационен водач Тип XII
- 13 Коронарен дилатационен водач Тип XIII
- 15 Коронарен дилатационен водач Тип XV
- 16 Коронарен дилатационен водач Тип XVI
- 17 Коронарен дилатационен водач Тип XVII
- 18 Коронарен дилатационен водач Тип XVIII

III. Специални микрокатетри за кардиологична дейност - 99 000,00 лв., включваща следните номенклатурни единици:

- 23 Коронарен микрокатетър тип I
- 25 Коронарен микрокатетър тип III
- 26 Коронарен микрокатетър тип IV

IV. Периферен катетър за добра опора -- 6 000,00 лв., включва следната номенклатурна единица:

- 28 Периферен катетър за добра опора тип II

V. Интродюсери и диагностични водачи за кардиологична дейност - 900,00 лв. включва следната номенклатурна единица:

- 40 Диагностичен водач тип IX

VII. Въвеждащи коронарни катетри за кардиологична дейност - 7 500,00 лв. включва следната номенклатурна единица:

- 59 Въвеждащ коронарен катетър тип II

VIII. Допълнителен консуматив за кардиологична дейност - 266 940,00 лв. включваща следните номенклатурни единици:

- 64 Стерилен чувал за Ръонтг
- 66 Камери за инвазивно налягане
- 72 Сет за инжектиране на контрастни материи
- 77 Въвеждаща, нарежеща игла
- 83 Спринцовки с гумено бутало тип I
- 84 Спринцовска с гумено бутало тип II
- 85 Спринцовка за аспирация
- 88 Камера за трансдюсер
- 91 Система за контрастна материя
- 95 Iopromide
- 102 Интакардиални игли
- 103 Ангиографски сет-комплект
- 104 Ангиографски еднократен нетъкан текстилен
- 105 Къс лайтунг
- 108 Еднократни гъби за измиване на ръцете
- 109 Разтвор за почистване на опративно поле
- 110 Разтвор за дезинфекция на ръце и повърхности.

- 111 Електродни лепенки за хемодинамична станция
- 118 Спринцовка за инжектомат MEDRAD-V
- 122 Тестове - плочка за Вирусологична експресна
- 123 Тестове - плочка за Вирусологична експресна
- 124 Тестове - плочка за Вирусологична експресна
- 125 Тестове - плочка за Вирусологична експресна
- 130 Дивайс за изваждане на чужди тела тип III
- 141 Комплект за стерилизация AR-11

IX. Интрадюзери за периферна ангиопластика - 1 000,00 лв. включва следната номенклатурна единица:

- 152 Пункционни игли за водачи

XI. Периферни стентове и протектиращи устройства - 97 750,00 лв. включваща следните номенклатурни единици:

- 190 Периферен стент графт III
- 193 Каротиден стент тип III
- 195 Система за протекция тип II
- 196 Система за протекция тип III

XII. Специализирани водачи за периферна ангиопластика - 27 000,00 лв. включваща следните номенклатурни единици:

- 204 Периферен водач тип X
- 205 Периферен водач тип XI
- 206 Периферен вочат тип XII
- 207 Периферен водач тип XIII
- 209 Периферен водач тип XV
- 210 Периферен водач тип XVI

XV. Микрокатетри за емболизация - 1 200,00 лв. включва следната номенклатурна единица:

- 240 Микрокатетър тип VI

XVI. Емболизационни партикули - 24 000,00 лв. включва следната номенклатурна единица:

- 243 Емболизационни партикули тип III

XVIII. Емболизационни микросфери с възможност за натоварване с медикамент - 10 500,00 лв. включваща следните номенклатурни единици:

- 254 Койл тип VI
- 256 Съдов оклудер

XIX. Специални катетри - 21 400,00 лв. включваща следните номенклатурни единици:

- 257 Инфузионен катетър
- 258 Неврокатетър тип I
- 259 Неврокатетър тип II
- 260 Неврокатетър тип III
- 261 Периферен аспирационен катетър за свързване с
- 262 Сепаратор за аспирационен катетър 8F
- 263 Периферен аспирационен катетър за свързване с
- 264 Аксесоари за аспирационна помпа тип II
- 265 Аксесоари за аспирационна помпа тип II

XXI. Помощни консумативи за кардиостимулатор - 10 300,00 лв. включваща следните номенклатурни единици:

293 Медицински силикон модел-АС-0130

294 Инструмент за изрязване и отстраняване на електрод

295 Накрайник за отрязан електрод

301 PSA апарат самостоятелен-с кабел за измерване параметрите на електрода

302 Пациентен кабел за измерване параметрите на на пациента съвместим със самостоятелен PSA

Поканените участници могат да подават оферта за една, няколко или всички номенклатурни единици в обособените групи. Всяка обособена група включва отделни номенклатурни единици, като може да се участва поотделно за всяка една от тях.

Количествата 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 договорената стойност.

II. Техническа спецификация:

Изисквания към медицинските изделия и консумативи:

- Предлаганите медицински изделия и консумативи трябва да са съобразени и да съответстват като технически и работни характеристики на посочените такива в образеца за техническа спецификация от документацията за участие (Образец № 3 А);

- Предлаганите продукти трябва да отговорят на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ).

- Предлаганият артикул следва да притежава СЕ- маркировка, в съответствие с изискванията на чл. 15 от ЗМИ.

- Медицинските изделия и консумативи трябва да отговорят на изискванията на БДС, както и на международните стандарти. Същите трябва, в съответствие с приложимите стандарти, да са придружени със сертификати за качеството (съгласно Директива 93/42/ЕС и Директива 98/79/ЕС в приложимите случаи) –БДС EN ISO 9001:2008 (2015), БДС EN ISO 13485:2003 и/или други еквивалентни стандарти, на името на производителя, издадени от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ.

- Срокът на годност на предлаганите продукти следва да бъде не по-малък от 60 (шестдесет) на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

В случай на доставка на медицински консумативи 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.

Доставката на медицински изделия и консумативи с остатъчен срок на годност по-малък от 40 на сто от обявения от производителя се извършва само с мотивирано решение на Изпълнителния директор на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД - гр. Велико Търново, за конкретно количество, определено в него, като изпълнителят дължи и съответната неустойка.

Участниците попълват техническата спецификация (Образец № 3А) на предлаганите от тях медицински изделия и консумативи, в която посочват търговско наименование, производител и наличието на оторизация от производителя - с „ДА/НЕ“ (страница №), технически характеристики за да може да се сравни дали

характеристиките на съответните оферирани продукти съответстват със зададените на техническите характеристики на изискуемите медицински изделия и консумативи от възложителя.

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

№ на номенклатурната единица	Наименование на номенклатурната единица	Задание на технически характеристики	Мярка	Количество за 24 месеца
I.		ДИЛАТАЦИОННИ ВОДАЧИ ЗА КАРДИОЛОГИЧНА ДЕЙНОСТ		
7	Коронарен дилатационен водач Тип VII	PTCA водач, 0.014", 180/300cm; прав връх; добра shape памет; рентгенопозитивна част - 3cm, натоварване на върха - 0.7G, дължина на пружината - 28cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft	брой	80
8	Коронарен дилатационен водач Тип VIII	PTCA водач, 0.014"/0.010", 40 cm хидрофилно SLIP-COAT покритие, рентгенопозитивна spring coil част 15 cm, stainless steel сърцевина, дължина 190 cm и 300 cm; tip load 1.7, 3.5 и 4.5 g.	брой	40
9	Коронарен дилатационен водач Тип IX	PTCA водач, 0.014"към 0.009"; 190/300cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за комплексни лезии и суб-тотални оклузии; рентгенопозитивна част - 16cm, натоварване на върха - 0.8G, дължина на пружината - 16cm; полимерен хидрофилен ръкав - 16cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft	брой	60
10	Коронарен дилатационен водач Тип X	PTCA водач, 0.014"; 180/300cm; прав или J-вариант; рентгенопозитивна част - 3cm, натоварване на върха - 0.8G, дължина на пружината - 12cm; полимерен хидрофилен ръкав - 20cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft	брой	60
11	Коронарен дилатационен водач Тип XI	PTCA водач, 0.014", 180cm; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 3.0G, дължина на пружината - 11cm; PTFE покритие на shaft	брой	80

12	Коронарен дилатационен водач Тип XII	PTCA водач, 0.014", 180cm; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 4.5G, дължина на пружината - 11cm; PTFE покритие на shaft	брой	80
13	Коронарен дилатационен водач Тип XIII	PTCA водач, 0.014", 180cm; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 6.0G, дължина на пружината - 11cm; PTFE покритие на shaft	брой	80
15	Коронарен дилатационен водач Тип XV	PTCA водач, 0.014"към 0.009"; 180cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени лезии; рентгенопозитивна част - 20cm, натоварване на върха - 9.0G, дължина на пружината - 20cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft	Брой	20
16	Коронарен дилатационен водач Тип XVI	PTCA водач, 0.014"към 0.009"; 180cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени и калцифицирани лезии; рентгенопозитивна част - 20cm, натоварване на върха - 12.0G, дължина на пружината - 20cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft	Брой	20
17	Коронарен дилатационен водач Тип XVII	PTCA водач, 0.014"; 180cm; прав и J вариант, подходящ за проникване в силно стеснени и калцифицирани лезии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 3.0G, дължина на пружината - 11cm; SLIP COAT покритие на shaft	Брой	60
18	Коронарен дилатационен водач Тип XVIII	PTCA водач, 0.014", 180cm; прав вариант; за хронични калцифицирани оклузии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 12.0 G, дължина на пружината - 11cm; PTFE покритие на shaft	брой	80
III.		СПЕЦИАЛНИ МИКРОКАТЕТРИ ЗА КАРДИОЛОГНА ДЕЙНОСТ		
23	Коронарен микрокатетър тип I	Микрокатетър с външен диаметър 2.8Fr, метална оплетка от Tungsten, мек конусовиден връх, хидрофилно покритие, съвместим с водач 0.14"	брой	60

25	Коронарен микрокатетър тип III	Микрокатетър с ACT ONE precision braided shaft, външен диаметър от 2.8Fr до 1.9Fr., мек конусовиден връх достигащ до 1.4Fr. Хидрофилно покритие на 75 см от върха. Дължина на shaft 135см и 150см	брой	20
26	Коронарен микрокатетър тип IV	Микрокатетър със стена оплетка от стоманени водачи, дължина 135см, съвместим с водач 0,014"; конусовиден връх 15см; покритата част 30см с диаметър 0,043"; външен/вътрешен диаметър на shaft 0,028"/0,018"; външен/вътрешен диаметър на върха 0,024"/0,016";	брой	10
IV.		ПЕРИФЕРЕН КАТЕТЪР ЗА ДОБРА ОПОРА		
28	Периферен катетър за добра опора тип II	Периферен катетър за добра опора при стенози и оклузии, съвместим с водач на 0.035", 0,018" и 0,014" с дължини 65-90-135-150 см, конусовиден връх, 3 платина-иридий маркери	Брой	40
V.		ИНТРОДЮСЕРИ И ДИАГНОСТИЧНИ ВОДАЧИ ЗА КАРДИОЛОГИЧНА ДЕЙНОСТ		
40	Диагностичен водач тип IX	Диагностични водачи Специален –Steerable magic torque	брой	10
VII.		ВЪВЕЖДАЩИ КРОНАРНИ КАТЕТРИ ЗА КАРДИОЛОГИЧНА ДЕЙНОСТ		
59	Въвеждащ коронарен катетър тип II	Водещ катетър - 6 , 7 и 8Fr, PTFE покритие на вътрешния слой, атравматичен връх, метална оплетка тип "SHINKA", преконфигурирани кривки (JL, JR, AL, Hockey Stick, IM ,PowerBackup, Special Curve, Shepherd Crook, Super Power Backup, Multi Purpose).	брой	50
VIII		ДОПЪЛНИТЕЛЕН КОНСУМАТИВ ЗА КАРДИОЛОГИЧНА ДЕЙНОСТ		
64	Стерилен чувал за Ръонтг	Стерилен чувал за Ръонтг защита на ангио маса 90/90 см	брой	2000
66	Камери за инвазивно налягане	Камери за инвазивно налягане съвместими с Хемодинамична ст-я	брой	500

72	Сет за инжектиране на контрастни материи	Сет за инжектиране на контрастни материи, включващ: спринцовка 150ml; за инжектор MEDRAD-V тубус 27см дълъг и извит за впръскване на контраста	брой	100
77	Въвеждаща, нережеща игла	Въвеждаща, нережеща игла за водач 0.014 инча метална	брой	160
83	Спринцовки с гумено бутало тип I	Спринцовки с гумено бутало-20cc и винт активно закрепена към катетъра-Медификс	брой	3000
84	Спринцовка с гумено бутало тип II	Спринцовки с гумено бутало-2 cc тип Luerlock	брой	500
85	Спринцовка за аспирация	Спринцовка за аспирация със заключване на буталото 60 мл, тип Luerlock	брой	100
88	Камера за трансдюсер	Камера за трансдюсер за налягане на контрапулсатора	Брой	5
91	Система за контрастна материя	Система за контрастна материя от опаковката до манифолда	Брой	400
95	Iopromide	Iopromide 300/100	бр.	2000
102	Интакардиални игли	Интакардиални игли	кутия	16
103	Ангиографски сет-комплект	Ангиографски сет-комплект две стерилни престилки ; с манифолд с лайтунг 2 бр и система за контраст; легенче за хепаринизиран серум; скалпел;тампон за почистване на оперативно поле;ангиографски чаршаф-с 4 отвора- радиален и феморален достъп 200/300см ;найлонова защита за ЛАП-кръгла-60см и 60/80см-квадрат; 150/200см чаршаф за стерилна маса	Брой сетове	600

104	Ангиографски еднократен нетъкан текстилен чаршаф-	Ангиографски еднократен нетъкан текстилен чаршаф- 200/300 и втори 150/200см с две найлонови защиты и тампон за почистване на оперативно поле- с две серилни усиленни престилки	Брои ангио сет	800
105	Къс лайтунг	Къс лайтунг 25 см с трипънто кранче,	брой	2500
108	Еднократни гъби за измиване на ръцете	Еднократни гъби за измиване на ръцете предоперативно на екипа с йод	брой	200
109	Разтвор за почистване на оперативно поле	Разтвор за почистване на оперативно поле и функционално място – 1 l	шише	30
110	Разтвор за дезинфекция на ръце и повърхности.	Разтвор за дезинфекция на ръце и повърхности.	шише	30
111	Електродни лепенки за хемодинамична станция	Електродни лепенки за хемодинамична станция	пакет	400
118	Спринцовка за инжектomat MEDRAD-V	Спринцовка за инжектomat MEDRAD-V / стъклени/ - 150 мл	брой	10
122	Тестове - плочка за Вирусологична експресна диагностика HBsAg-	Тестове - плочка за Вирусологична експресна диагностика HBsAg- 50 теста в кутия	брой	50
123	Тестове - плочка за Вирусологична експресна диагностика HCV	Тестове - плочка за Вирусологична експресна диагностика HCV-50 теста в кутия	брой	50
124	Тестове - плочка за Вирусологична експресна диагностика HIV	Тестове - плочка за Вирусологична експресна диагностика HIV - 100 теста в кутия	брой	50

125	Тестове - плочка за Вирусологична експресна диагностика-Siphilis	Тестове - плочка за Вирусологична експресна диагностика-Siphilis 100 теста в кутия	брой	50
130	Дивайс за изваждане на чужди тела тип III	Примка за улавяне на чужди тела, изработена от нитинол и платинени нишки за по-добра визуализация, радиопозитивен маркер на катетъра, върхът е извит на 15 градуса на 6 и 7 френчовите катетри. Устойчив на пречупване. С допълнително устройство Peel-Away, улесняващо използването и въвеждането на примката.	брой	5
141	Комплект за стерилизация AR-11	Комплект за стерилизация AR-11	брой	24
IX.		ИНТРОДИОСЕРИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА		
152	Пункционни игли за водачи	Пункционни игли за водачи от 0.025-0,035", до 20 G, 4 и 7 см.	брой	100
XI.		ПЕРИФЕРНИ СТЕНТОВЕ И ПРОТЕКТИРАЩИ УСТРОЙСТВА		
190	Периферен стент графт III	Метален балон-премонтиран стент графт с PTFE покритие към лумена и към стената на съда. Размери 5-16 мм, Дължина 16-61 мм. Размер на интродюсера за 5-6 мм-6F, за 7-10 мм – 7F, за 12 мм-9F, за 14 и 16 мм диаметър – 11F	брой	10
193	Каротиден стент тип III	Двуслойна хибридна система, за оптимална флексибилност и подсиуряващо плаките скеле; уникална пълна конструкция от отворени и затворени клетки по цялата дължина без скъсяване в краищата; Изграден по SmartFit технология със MicroNet еднаква по цялата дължина защитна мрежа; Размери: диаметър– 6мм/10мм; дължина 20мм/60мм; размер на нишките 20микрона; размер на отворите 150/180микрона; гъстота на стратове 240микрона; израден от нитинол и PET във MFS оплетка		40

195	Система за протекция тип II	Система за ЕMBOLНА протекция с филтър (улавяща част) от 3,0 до 7,0мм, с дължина на катетъра 320/190см и диаметър 0,36мм, съвместима с водачи 0,014" и 0,018		40
196	Система за протекция тип III	Проксимална система за протекция при каротидно стентирание с 1 (съвместима с 8F)или 2 балона (съвместима с 8/9F).		30
XII.		СПЕЦИАЛИЗИРАНИ ВОДАЧИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА		
204	Периферен водач тип X	Периферен водач, вътрешен диаметър 0.014 към 0.008"; рентгенопозитивен койл с дължина - 17см; натоварване на върха 20G.; обща дължина - 180/300см; конусовиден дизайн; предназначен за калцифицирани лезии и фиброзни тъкани		100
205	Периферен водач тип XI	Периферен водач с хидрофилно покритие, вътрешен диаметър 0.014 към 0.008"; рентгенопозитивен койл с дължина - 17см; натоварване на върха 40G.; обща дължина - 200/300см; конусовиден дизайн; предназначен за калцифицирани лезии и фиброзни тъкани		20
206	Периферен водач тип XII	Периферен водач, вътрешен диаметър 0.018 към 0.008"; натоварване на върха 7.5G, прав и J вариант; обща дължина - 200/235/300см;		20
207	Периферен водач тип XIII	Периферен водач, полимерно покритие, вътрешен диаметър 0.014 и 0.018; натоварване на върха 3G и 4G, прав и J вариант; обща дължина - 200/235/300см;		30
209	Периферен водач тип XV	Периферен водач 0,035" <ul style="list-style-type: none"> •Дисталните 17 см. са оформени в постепенно заострен връх с ядро от 0,035" •MICROGLIDE силиконово покритие за намаляване на фрикцията • Дължини 145см,190см и 300см само с прав връх •Атравматичен връх с възможност за преформиране 		50

210	Периферен водач тип XVI	Периферен водач .018" с мек, атравматичен връх с възможност за преформиране. Изработен е от рентгенопозитивни платинени мнамотки. •MICROGLIDE покритие за намаляване на съпротивлението. •Проксимални маркери за определяне мястото на водача спрямо интрадусера. •Дължина на водача -190 и 300см. прав и J връх •Дължина на рентгенопозитивния връх - 5 см.	50
XV.		Микрокатетри за емболизация	
240	Микрокатетър тип VI	Микрокатетър, подходящ за имплантиране на обтуратори с диаметър .020". Вътрешен диаметър на микрокатетъра .025"; проксимален външен диаметър 2.95F; изтънен дистално до 2.6F по UTW-технология. Нитинолово уплътнение по цялата дължина с трислоен сегмент в средата, преминаващ дистално в еднослоен за по-голяма подвижност. Обща дължина 150см; 90см хидрофилно покритие; наличие на 2 рентгеноконтрастни маркера; 4 вида върхови конфигурации: прав, 45°,90°,130° (J).	5
XVI.		Емболизационни частици	
243	Емболизационни частици тип III	Емболизационни частици - при артериовенозни малформации, хипервазуларни тумори. Идеална визуализация по време на подготовката и инжектирането:цветни кодове на опаковката за директен избор на правилния размер - 40-150микрона - жълт цвят, 150-250 микрона - в лилав цвят; 250-355 микрона - син цвят; 355-500 микрона - зелен цвят; 500-710 микрона- оранжев цвят; 710-1000 - светло син цвят, 1000-1180 - червен цвят. С лесна за използване опаковка с капаче. 36 месеца "живот" на частиците.	100
XVIII.		Емболизационни микросфери с възможност за натоварване с медикамент	

254	Койл тип VI	Високообемни, просторни периферни обтуратори/ койлове със изключителна гъстота на намотките при първичен диаметър .020" (.51mm); разгънат вторичен диаметър от 3мм до 32мм; дължини от 5см до 60см. Уникална TL – технология; нитинолова сърцевина, структурираща намотка и полимер платинум покритие. Възможност за пълно репозициониране и едностепенно освобождаване.	20
256	Съдов оклудер	Съдов оклудер изграден от нитинолова мрежа, позволяващ преминаване през катетър с вътрешен диаметър 0.038" . Диаметри на дивайса 4-5-6-7-8 мм.	5
XIX.		СПЕЦИАЛНИ КАТЕТРИ	
257	Инфузионен катетър	Инфузионен катетър с Cragg-микроклапа; диаметър 4/5 F, дължина на катетъра 40/65/100/135cm; дължина на инфузионния участък 5/10/20cm за 4F и 5/10/20/30/40/50cm за 5F; съвместими с водач 0,035"(4F) и 0,038"(5F); рентгенопозитивни маркери в проксималната и дисталната част на инфузионния участък	60
258	Неврокатетър тип I	Водещ катетър, с подсилена гъвкавост за достигане на най-дисталните части на сънната артерия, без да създава съдов спазъм; 80/4 Straight Tip, външен 8F; вътрешен 0.088 in, дължина 80/90/105/125 cm, подвижен връх 4/9 cm; конфигурация на върха – S, MP, 45, 90 градуса. Подходящ за обезпечаване на всички невро-интервенционални процедури. Дистална зона с хидрофилно покритие за оптимална визуализация и подсилена с платина за по-добра рентгеноконтрастност.	5
259	Неврокатетър тип II	Система за спешна аспирация на тромб в мозъчната съдова система при инциденти на исхемичен инсулт. Подсилена структура на катетъра за оптимизиран максимален дистален достъп; 14 стъпкова система за гъвкавост и	5

		подсигуряване; дистални параметри – вътрешен лумен .064”; външен .0755” /1.92мм/ - 5.75F		
260	Неврокатетър тип III	Система за спешна аспирация на тромб в мозъчната съдова система при инциденти на исхемичен инсулт. Подсилена структура на катетъра за оптимизиран максимален дистален достъп; 14 стъпкова система за гъвкавост и подсигуряване; дистални параметри – вътрешен лумен .064”; външен .0755” /1.92мм/ - 5.75F		5
261	Периферен аспирационен катетър за свързване с помпатип I	Катетър за периферна тромбаспирация с осем трансмисивни зони за прецизна проводимост, външен диаметър 8 F, вътрешен 8 F, дължина 85/115		5
262	Сепаратор за аспирационен катетър 8F	Поддържащ сепариращ катетър с проксимална част във формата на олива с работна дължина 150 cm, дистален диаметър .068”, съвместим с катетър за периферна тромбаспирация с вътрешен диаметър 8F		2
263	Периферен аспирационен катетър за свързване с помпа тип II	Катетър за периферна тромбаспирация с осем трансмисивни зони за прецизна проводимост, външен диаметър 6 F, вътрешен 6 F, дължина 135 cm, съвместим с MAX™Pump, обем на аспирацията за 20 секунди – 90 ml.		5
264	Акcesoари за аспирационна помпа тип II	Нестерилни акcesoари за помпа за аспирация: контейнер, подсигуряващ капак, тръби и филтър за помпата		10
265	Акcesoари за аспирационна помпа тип II	Акcesoари към система за реканализиране на съдове и извличане на тромби с директна аспирация - Аспирационна тръба (стерилна), съвместима с катетри с външен диаметър 6 F и 4.1 F		10

XXI.		ПОМОЩНИ КОНСУМАТИВИ ЗА КАРДИОСТИМУЛАТОР		
293	Медицински силикон модел-АС-0130	Медицински силикон модел-АС-0130	брой	4
294	Инструмент за изрязване и отстраняване на електрод	Инструмент за изрязване и отстраняване на електрод-мод-IS-1-II	брой	2
295	Накрайник за отрязан електрод	Накрайник за отрязан електрод-мод 4080	брой	10
301	PSA апарат самостоятелен-с кабел за измерване параметрите на електрода.	PSA апарат самостоятелен-с кабел за измерване параметрите на електрода.	брой	2
302	Пациентен кабел за измерване параметрите на пациента съвместим със самостоятелен PSA.	Пациентен кабел за измерване параметрите на пациента съвместим със самостоятелен PSA.	брой	10

III. Код съгласно номенклатурата на класификатора на обществените поръчки: 33111710, 33182200, 33182240, 33140000.

IV. Изисквания:

1. Общи изисквания към участниците:

- Изпълнението на доставките на медицинските изделия и консумативи се извършва по периодични заявки на възложителя.

- Всеки участник може да участва за една, няколко или всички номенклатурни единици от обособените групи.

- Предлаганите от участниците продукти трябва да отговорят на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ).

- Участниците трябва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, с приложение за медицинските изделия, за които се отнася издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата (ИАЛ);

- Участниците следва да притежават документи, удостоверяващи качеството на предлаганите продукти (БДС EN ISO 9001:2008(2015), БДС EN ISO 13485 и/или други еквивалентни стандарти, в приложимите случаи) на името на производителя;

- Участниците трябва да притежава сертификат за качество БДС EN ISO 9001:2008 (2015) или друг еквивалентен сертификат на системи за управление на качеството на името на участника.

- Участниците трябва да представят Декларации за съответствие на медицинските изделия с изискванията на Директива 93/42/ЕЕС и Директива 98/79/ЕЕС, в случаите, в които са приложими.

- Участниците трябва да представят ЕС сертификат за нанесена СЕ маркировка върху изделието.

- Участниците следва да посочва кой сертификационен документ се отнася за конкретната номенклатурна единица в образец (Образец № 3А), приложен в документацията за участие. В него се посочва и вида му, органа, който го издава.

- Участниците, трябва да са оторизирани на свое име или друг еквивалентен документ за представителство на производителя или упълномощеният представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ.

- Участниците трябва да представят Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а за медицинските изделия, за които не се изисква инструкция за употреба, съгласно чл. 16, ал. 1 от ЗМИ, участниците следва да представят макет на опаковката на медицинското изделие с графично изображение „СЕ“ маркировка.

- Участниците трябва да представят проспекти, каталози, спецификации от производителя и други документи, доказващи съответствието на медицинските изделия с техническата спецификация на възложителя (Приложение № 1А).

Каталозите или други приложени документи не подлежат на връщане!

2. Специфични изисквания:

- Медицински изделия трябва да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия и да бъдат включени в списъка с медицински изделия по групи, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, съставен по реда на Наредба № 10 от 24.03.2009г. за условията и реда за заплащане на лекарствени продукти по чл. 262, ал.6, т.1 от ЗЛПХМ, на медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, както и на лекарствени продукти за здравни дейности по чл. 82, ал. 2, т. 3 от Закона за здравето(обн. ДВ, бр.24 от 31.03.2009г, посл.изм. и доп. бр. 62 от 14 август 2015г. /в.сила от 01 април 2016 г., към датата на отваряне на офертите.

- Оферираните медицински изделия трябва да отговарят напълно на изискванията на възложителя. За целта е необходимо участникът да представи оригинални каталози,

проспекти, брошури, декларации за съответствие, сертификати или друга документация с цел сравняване на характеристиките на медицинското изделие с изискванията на възложителя. Представените проспекти, каталози, брошури и технически спецификации от производители задължително се представят на български език - във формата на оригинал или заверени от участника ясно четливи фотокопия. От предоставените материали трябва ясно да личи връзката между декларираната фирма производител и оферирания каталожен номер. Каталогният номер, посочен в офертата, трябва да бъде проследим в материалите, приложени от участника.

- Предлагащите импланти (протези и стентове), трябва да фигурират в „Списък с медицински изделия, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ“.

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 сключения 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 заложи 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 стойност (ДДС), както и общата стойност с включен 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 и консумативите 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.

2.5. Предложените от участника и приети от възложителя единични цени на медицински изделия са фиксирани и не подлежат на промяна за срока на действие на договора. В случай, че в срока на договора, НЗОК договори за всички или за част от медицинските изделия нови цени, които са по-ниски от посочените в списъка с

медицински изделия, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, утвърден с Решение на НС на НЗОК РД-НС-04-61/10.06.2014 г. по реда на Методика за условията и реда за договаряне на стойността на медицинските изделия, предназначени за заболявания, включени в списъка по наредбата по чл. 45, ал. 3 от ЗЗО, и на медицинските изделия, които се заплащат в условията на болничната медицинска помощ, обн. ДВ, бр.24 от 31.03.2009г, посл.изм. и доп. бр. 62 от 14 август 2015г. /в сила от 01 април 2016 г., тези нови цени влизат в сила от датата, посочена в информацията, получена от НЗОК, и остават валидни за страните по договора до неговото прекратяване или последваща промяна по реда описан по-горе.

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.

V. РАЗГЛЕЖДАНЕ, ОЦЕНКА И КЛАСИРАНЕ НА ОФЕРТИТЕ

Условията и редът за провеждане на процедурата по договаряне без предварително обявление се определят с ППЗОП.

Критерият за оценка на офертите съгласно чл.70, ал.2, т.1 от ЗОП е „най-ниска цена“, предложена от всеки участник за номенклатурна единица включени в обособените позиции.

Назначената от възложителя комисия провежда преговорите, като се придържа точно към първоначално определените условия и изисквания за изпълнение на поръчката, и съставя протокол, който се подписва от комисията и от участника.

След провеждане на преговорите, комисията изготвя доклад, който се подписва от всички членове на комисията и се предава на възложителя заедно с цялата документация.

В 10-дневен срок от утвърждаване на доклада, възложителя издава решение за определяне на изпълнител или за прекратяване на процедурата. Решението се изпраща до участника в тридневен срок от издаването му.

VI. УКАЗАНИЯ ЗА ПОДГОТОВКАТА НА ОФЕРТАТА . УСЛОВИЯ ЗА УЧАСТИЕ.

A. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1. Участниците могат да представят само една оферта за една или за повече 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.

2. Не се допуска представянето на варианти.

3. Поканените участници в процедурата на договаряне без предварително обявление са длъжни да заявят в офертата си дали при изпълнението на поръчката ще използва или не подизпълнители.

4. Офертата следва да отговаря на изискванията, посочени в настоящите указания, и да бъде оформена по приложените образци.

5. Офертата се представя на български език.

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

7. При подаване на оферта участниците декларират липсата на основания 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.

7.1. 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 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.

7.2. В случаите по т. 7.1., 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.

8. Съгласно чл. 101, ал. 8-11 ЗОП, 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 съребрена 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 управителния 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.

9. На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участниците могат да се позовават 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 отговорят 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;

10. На основание чл. 66, ал. 1 от ЗОП участниците могат да използват 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.

11. Офертата (вкл. Ценовото предложение), всички документи, съдържащи се в нея, се подписват от лицето, което представлява участника, съгласно документа за регистрация, респ. удостоверението 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.

12. Документите, свързани с участието в процедурата, се представят от участника, или от упълномощен от него представител.

13. Документите 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 .

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.

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

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 настоящата покана 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 участникът 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 посочат в офертата си информация, която смята за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна. Когато участникът се позовава на конфиденциалност, съответната информация не се разкрива от възложителя.

Участникът не може да се позовава на конфиденциалност по отношение на предложенията от офертите им, които подлежат на оценка.

19. **Срок за представяне на офертата за участие в настоящата процедура е до 16.00 часа на 20.10.2017 г.,** в Деловодството на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД – гр. Велико Търново, на ул. „Ниш” № 1.

20. **Място и дата на договарянето:** Договарянето ще се проведе на **23.10.2017г. от 11.00 часа** в Заседателната залата на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД – гр. Велико Търново, на ул. „Ниш” № 1, ет. 2.

Б. ОСНОВАНИЯ ЗА ЗАДЪЛЖИТЕЛНО ОТСТРАНЯВАНЕ:

1 Лично състояние 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 установен, освен ако е допуснато разсрочване, отсрочване или обезпечение 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 установен;
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 участникът 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:

а). лицата, които представляват участника;

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

в). 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.

2. 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 обявлението 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)

3. Основания за отстраняване, свързани с националното законодателство

1. Участник, за когото са налице обстоятелства 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. За удостоверяване на това обстоятелство участникът следва да попълни част III., Раздел „Г” от ЕЕДОП.

Участникът е длъжен да уведоми писмено възложителя в 3-дневен срок от настъпване на обстоятелство по чл. 54, ал. 1, чл. 101, ал. 11 ЗОП.

Когато за участникът е налице някое от основанията по чл. 54, ал. 1 от ЗОП и преди подаването на офертата 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.

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 е 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.

В. 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 удостоверението 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 изисква 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.

Г. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИКЪТ, 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

2.1. 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 на участника с посочените изисквания се удостоверява с посочване на номер и дата на издаване на съответните разрешителни за търговия на едро с медицински изделия, съгласно ЗМИ 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 с посочване на информация, че участника е производител на оферираното/те от него изделие/я.

За доказване на съответствието с посочените изисквания се попълва част IV, Буква А т.1 от ЕЕДОП.

**Възложителят може по всяко време да изиска от участниците представяне на документите по т.2.1., 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, с приложение за медицинските изделия, за които се отнася.*

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 изделия с технически характеристики, 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 поръчката.

* 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 поръчката.

3.4. За медицинските консумативи, представляващи медицински изделия, участникът следва да притежава Декларация за съответствие издадена от производителя и/или „СЕ” 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 „СЕ” 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.

3.6. Участникът в процедурата следва да притежава права за внос и продажба на предлаганите медицински изделия. За удостоверяване на това обстоятелство, участникът представя оторизационно писмо издадено на негово име в оригинал или нотариално заверено копие от производителя на офертираното медицинско изделие, в случай, че е на чужд език следва да се представи в превод. Към оторизационното писмо задължително се представя списък на медицинските изделия, за които се отнася.

VII. 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 3А) 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 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 информацията относно личното състояние и критериите за подбор.

*** Когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, 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).**

Всички документи, изискани от Възложителя и представени с офертата 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 оригинала” и подпис на лицето/та, представляващо/и участника и печат.

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

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

Представените образци и условията, описани в тях са задължителни за участниците.

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 офертата, 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 офертата;
 - 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 описва 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 описва;

3.1.2. Оферта за участие в открита процедура по ЗОП, изготвена в съответствие с Образец № 1 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 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 описване 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 установен.

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 различие 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 медицински изделия**, 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:

✓ **Заверени копия на проспекти**, каталози, спецификации от производителя и други документи, доказващи съответствието на медицинските изделия с техническата спецификация на възложителя.

✓ **Оторизация** от производителя или официален представител на производителя за предлаганите лекарствени продукти и 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 съблюдаване на пълното описание на медицински изделия 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:

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

б) 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 предложенията 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.

в). Декларация за осигуряване на необходимите количества медицински изделия за целия срок на договора за обществена поръчка.

3.5. Ценово предложение

В отделен запечатан непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” се поставя на хартиен носител и трябва да бъде придружено 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 стойност (ДДС), както и общата стойност с включен 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, попълнен съгласно представения образец.

Извън плика с надпис „Предлагани ценови параметри” не трябва да е посочена никаква информация, относно цената.

Към настоящата покана прилагам образците на документите, необходими за подготовка на Вашата оферта, както следва:

1. Оферта за участие – *Образец № 1.*
2. Административни сведения – *Образец № 2.*
3. Техническо предложение – *Образец № 3.*
4. Техническа спецификация – *Образец № 3А.*
5. . Ценово предложение – *Образец № 4 .*
6. ЕЕДОП – *Образец № 5.*
7. Декларация по чл. 66, ал.1 от ЗОП - *Образец № 6.*
8. Информация по чл. 101, ал.9 във връзка с §2, т.34 от ДР на ЗОП за съгласие за участие като подизпълнител – *Образец № 7.*
9. 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.*
10. Декларация по чл.3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата , регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим - *Образец № 9.*

11. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор съгласно чл.39, ал.3, т.1, б. В от ППЗОП - *Образец № 10.*

12. Декларация за срок на валидност на офертата съгласно чл. 39, ал.3, т.1, б. г от ППЗОП - *Образец № 11.*

13. Декларация по чл.102, ал.1 от ЗОП - *Образец № 12.*

14. Проект на договор за обществена поръчка

**ИЗП.ДИРЕКТОР
НА МОБАЛ-АД:**



/Д-Р СТЕФАН ФИЛЕВ/