

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 реактиви и консумативи, необходими за
дейността на Клинична лаборатория, Микробиология,
Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология
(ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ
„Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново”*

2017г.

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 № 384/13.11.2017г., на Изпълнителния директор на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД, за откриване на открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД - гр. Велико Търново“ за срок от 24 месеца и Обявление за възлагане на обществената поръчка, изпратено на 13.11.2017г. до Агенцията по обществени поръчки за вписване в Регистъра на обществените поръчки.

Съдържание:

1. Решение № 384/13.11.2017 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 № 1А.
5. Критерий за оценка на офертите и класиране на офертите - Приложение № 2.
6. Указания за подготовка на оферта - Приложение № 3.
7. Оферта за участие - *Образец № 1.*
8. Административни сведения - *Образец № 2.*
9. Техническо предложение - *Образец № 3.*
10. Техническа спецификация - *Образец № 3А.*
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

ОБЩА 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 риск за участника и може да доведе до отстраняването му.
3. Офертата следва да отговаря на изискванията, посочени в обявлението 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 декларираните 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 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.
 - 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 съвзвездна 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.

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 изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединението.

Възложителят не поставя каквито 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. уговаряне 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 офертата за настоящата обществена поръчка, се посочва БУЛСТАТ

и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, 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, които 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, които 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, 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.

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.

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 офертите 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 обявлението 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, обявлението, документацията за обществената поръчка и описателния документ до 10 дни преди изтичане на срока за получаване на офертите.

3. Възложителят предоставя разясненията в 4-дневен срок от получаване на искането, но не по-късно от 6 дни преди срока за получаване на офертите. 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 профила на купувача.

6. Възложителят може, по собствена инициатива или по искане на заинтересовано лице, еднократно да направи промени в обявлението, 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 обявлението в РОП, с което се оповестява откриването на процедурата.

8. Възложителят изпраща за публикуване в РОП обявлението за изменение или допълнителна информация и решението, с което то се одобрява, в 14-дневен срок от публикуването в РОП на обявлението, 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 изисква 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 обявлението за изменение или допълнителна информация се смята, че всички заинтересовани лица са уведомени.

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 обявлението 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 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 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 предложенията 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 18.12.2017 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 19.12.2017 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 обявлението 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 случаите, 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 класираните 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, изготвени 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 предложенията 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 обосноват 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:

А) 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 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 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:

- 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.

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 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)

В) 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.

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 финансовия 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:
 - а) откаже да сключи договор;
 - б) не изпълни някое от условията по чл. 112, ал. 1 от ЗОП, или
 - в) 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 обявлението, 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 обявлението 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 твърдяното 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 отбраната 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 офертата 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 сключени 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 удостоверението 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 изисква 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. Условието и реда за прекратяване на договора за обществени поръчки е съгласно приложения проект на договор.

11. Възложителя изисква 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. Условието и сроковете за задържане или освобождаване на гаранцията за изпълнение се уреждат в договора за обществена поръчка.

**ПЪЛНО ОПИСАНИЕ ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА
И
ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ**

I. Предмет и обхват на поръчката:

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново“, за срок от 24 месеца, обособени в XXVIII групи .

Всяка позиция в обособената група е подробно описана по вид и количество в Техническа спецификация, която е Приложение № 1А и Образец 3А от документацията за участие.

Посочените количества са прогнозни и не задължават възложителят да ги закупи в пълния им обем. Конкретните доставки се определят от потребностите на лечебното заведение със заявки до изпълнителя.

Предметът на поръчката е разпределен в двадесет и осем обособени групи, включващи 879 позиции/номенклатури както следва:

- **I Реактиви за клинична химия** – включва от 1-ва до 3-та позиция;
- **II Коагулация** - включва от 4-та до 10-та позиция;
- **III Реактиви и консумативи за "Pentra"400-** включва от 11-та до 86-та позиция;
- **IV Реактиви за коагулометър "Destiny plus"-** включва от 87-ма до 93- та позиция;
- **V Химични субстанции-** включва от 94-та до 112-та позиция;
- **VI Реактиви и консумативи за глюкоанализатор "Super G"-** включва от 113-та до 122- ра позиция;
- **VII Консумативи и реактиви за кръвно газов анализатор "ABL-800"-** включва от 123-та до 165- та позиция;
- **VIII Реактиви и консумативи за уринен анализатор "Dirui H-300"-** включва от 166-та до 175- та позиция;
- **IX Реактиви и консумативи за имунологичен анализатор "Elecsys 2010R" -** включва от 176-та до 304- та позиция;
- **X Реактиви и консумативи за Хематологичен анализатор "D-CELL 60" / DIAGON /-** включва от 305-та до 314- та позиция;
- **XI Консумативи за кръвно газов анализатор "Rapidlab 248"-** включва от 315-та до 343- та позиция;
- **XII Реактиви и консумативи за коагулометър "ACL ELITE PRO" -** включва от 344-та до 367- ма позиция;
- **XIII Реактиви за анализатор за определяне на уринен седимент модел fus-100-** включва от 368-ма до 375- та позиция;
- **XIV Реактиви и консумативи за Хематологичен анализатор "Abacus 5" / DIATRON / -** включва от 376-та до 382- ра позиция;
- **XV Реактиви и консумативи за Хематологичен анализатор "Abacus 380" / DIATRON / -** включва от 383-та до 388- ма позиция;

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново | 7

- XVI Реактиви и консумативи за интегрирана система "Cobas 6000"- включва от 389-та до 504- та позиция;
- XVII Реактиви и консумативи за хематологичен анализатор "Advia 2120"- включва от 505-та до 517- та позиция;
- XVIII Реактиви и консумативи за коагулометър "Sysmex CS 2000" - включва от 518-та до 532- ра позиция;
- XIX Консумативи за сектор Вирусология - включва от 533-та до 557- ма позиция;
- XX Реактиви и консумативи за ОКП - включва от 558-ма до 571- ва позиция;
- XXI Среди и консумативи за дейността на Микробиологична лаборатория- включва от 572-ра до 751- ва позиция;
- XXII Тестове - включва от 552-ра до 761- ва позиция;
- XXIII Консумативи за автоматизирана система VITEK 2 compact 15 - включва от 762-ра до 771- ва позиция;
- XXIV Консуматив, съвместим с MTN VIDAS- за серологична диагностика - включва от 772-ра до 781- ва позиция;
- XXV Консумативи за Vact ALERT за хемокултури - включва от 782-ра до 783- та позиция;
- XXVI Индикатори за контрол на стерилизация - включва от 784-та до 786- та позиция;
- XXVII Консумативи за ОТХ - включва от 787-ма до 817- та позиция;
- XXVIII Лабораторна стъклария - включва от 818-та до 879- та позиция;

Забележка: Имунологичният апарат "Pentra" 400, Коагулометър "Destiny plus", глюкоанализатор "Super G", Кръвно газов анализатор "ABL-800", Уринен анализатор "Dirui H-300", Имунологичен анализатор "Elecsys 2010R", Хематологичен анализатор "D-CELL 60", Кръвно газов анализатор "Rapidlab 248", Коагулометър "ACL ELITE PRO", Анализатор за определяне на уринен седимент модел fis-100, Хематологичен анализатор "Abacus 5", Хематологичен анализатор "Abacus 380", Интегрирана система "Cobas 6000", Хематологичен анализатор "Advia 2120", Коагулометър "Sysmex CS 2000", Автоматизирана система VITEK 2 compact 15, MTN VIDAS за серологична диагностика, Vact ALERT за хемокултури са затворени системи и всички реактиви, необходими за тях следва да бъдат от един и същи производител.

Съобразно изискването, реактивите и консумативите за гореспоменатите апарати да са от един и същи производител, участниците оферират предложенията си и участват общо за всички позиции/номенклатури, включени в следните обособени групи: №III, №IV, №VI, №VII, №VIII, №IX, №X, №XI, №XII, №XIII, №XIV, №XV, №XVI, №XVII, №XVIII, №XXIII, №XXIV и №XXV.

Участниците, които участват за тези групи, трябва да представят и оторизационно писмо на името на участника, издадено от един производител за всички позиции/номенклатури в обособената група.

По отношение на останалите обособени групи, всеки участник може да участва за всяка позиция/номенклатура в обособената група, т.е всяка позиция в обособената група е възможно да бъде спечелена от различен участник.

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.

Прогнозната стойност на поръчката без данък върху добавената стойност (ДДС), известна му към датата на решението за нейното откриване е в размер до **1 681 643,80** (един милион шестстотин осемдесет и една хиляди шестстотин четиридесет и три лева и 0,80) лева, а по обособени групи е както следва:

Обособена група № 1 Реактиви за клинична химия - 6 950,00 лева без ДДС.

Обособена група № 2 Коагулация - 4 847,50 лева без ДДС.

Обособена група № 3 Реактиви и консумативи за "Pentra"400 - 31 866,00 лева без ДДС.

Обособена група № 4 Реактиви за коагулометър "Destiny plus" - 12 968,60 лева без ДДС.

Обособена група № 5 Химични субстанции - 10 229,50 лева без ДДС.

Обособена група № 6 Реактиви и консумативи за глюкоанализатор "Super G" - 100 178,20 лева без ДДС.

Обособена група № 7 Консумативи и реактиви за кръвно газов анализатор "ABL-800"- 299 402,10 лева без ДДС.

Обособена група № 8 Реактиви и консумативи за уринен анализатор "Dirui H-300"- 9 894,00 лева без ДДС.

Обособена група № 9 Реактиви и консумативи за имунологичен анализатор "Elecsys 2010R" - 135 370 лева без ДДС.

Обособена група № 10 Реактиви и консумативи за Хематологичен анализатор "D-CELL 60" / DIAGON /- 16 980,00 лева без ДДС.

Обособена група № 11 Консумативи за кръвно газов анализатор "Rapidlab 248"- 100 882,00 лева без ДДС.

Обособена група № 12 Реактиви и консумативи за коагулометър "ACL ELITE PRO"- 125 980,50 лева без ДДС.

Обособена група № 13 Реактиви за анализатор за определяне на уринен седимент модел fus-100- 67 968,00 лева без ДДС.

Обособена група № 14 Реактиви и консумативи за Хематологичен анализатор "Abacus 5" / DIATRON /- 36 896,00 лева без ДДС.

Обособена група № 15 Реактиви и консумативи за Хематологичен анализатор "Abacus 380" / DIATRON / - 16 320,00 лева без ДДС.

Обособена група № 16 Реактиви и консумативи за интегрирана система "Cobas 6000" - 212 436,00 лева без ДДС.

Обособена група № 17 Реактиви и консумативи за хематологичен анализатор "Advia 2120" - 86 442,00 лева без ДДС.

Обособена група № 18 Реактиви и консумативи за коагулометър "Sysmex CS 2000" - 87 264,00 лева без ДДС.

Обособена група № 19 Консумативи за сектор Вирусология - 24 766,40 лева без ДДС.

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново|9

Обособена група № 20 Реактиви и консумативи за ОКП - 12 436,00 лева без ДДС.
Обособена група № 21 Среди и консумативи за дейността на Микробиологична лаборатория - 63 644,50 лева без ДДС.

Обособена група № 22 Тестове - 2 444,00 лева без ДДС.

Обособена група № 23 Консумативи за автоматизирана система VITEK 2 compact 15 - 12 579,00 лева без ДДС.

Обособена група № 24 Консуматив, съвместим с MTN VIDAS - 7 300,00 лева без ДДС.

Обособена група № 25 Консумативи за Bact ALERT за хемокултури - 38 850,00 лева без ДДС.

Обособена група № 26 Индикатори за контрол на стерилизация - 376,00 лева без ДДС.

Обособена група № 27 Консумативи за ОТХ - 53 735,40 лева без ДДС.

Обособена група № 28 Лабораторна стъклария - 102 638,10 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 класификатора на обществените поръчки: 33696500.

IV. Изисквания:

1. Общи изисквания към участниците:

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

Всеки участник следва да участва за всички номенклатурни единици **включени в обособени групи: №III, №IV, №VI, №VII, №VIII, №IX, №X, №XI, №XII, №XIII, №XIV, №XV, №XVI, №XVII, №XVIII, №XXIII, №XXIV и №XXV.**

- 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) или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава- страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, или да са производители на офериранияте от тях медицински изделия;

- Участниците следва да притежават документи, удостоверяващи качеството на предлаганите продукти (БДС EN ISO 9001:20xx, БДС EN ISO 13485:20xx и/или други еквивалентни стандарти, в приложимите случаи) на името на производителя;

- Участниците трябва да притежава сертификат за качество БДС EN ISO 9001:20xx 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 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!

Когато участникът поставя в офертата си каталози или други подобни документи, те трябва да бъдат без вписани цени, или цените трябва да бъдат заличени по подходящ начин. Неспазването на това изискване ще води до отстраняване на участника. Извън плика с надпис „Ценови параметри“ не трябва да е посочена никаква информация относно предлаганата цена.

2. Специфични изисквания:

- Оферираните реактиви и консумативи 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 реактивите и консумативите 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.

- Хематологичен анализатор "D-CELL 60" / DIAGON / е с баркод четец и реактивите от група XXXII следва да са баркодирани.

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. 2/ 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: единична цена за единица мярка за всеки продукт (милитър, литър, тест, тест-лента, опаковка, набор, кутия, флакон, брой и др., определени в спецификацията) без включен ДДС. Цената се представя до четвъртия десетичен знак.

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

2.3. Участникът следва да посочи общата стойност на следните обособени групи: №III, №IV, №VI, №VII, №VIII, №IX, №X, №XI, №XII, №XIII, №XIV, №XV, №XVI, №XVII, №XVIII, №XXIII, №XXIV и №XXV без включен ДДС. За тези обособени групи, участникът е длъжен да предложи цена за всички позиции, включени в тях и съответно да изчисли обща стойност по позиция и обща стойност на цялата група.

Участник, който не е оферирал за всяка една позиция/номенклатурна единица от тези групи се отстранява от участие на основание чл.107, т.2 б."а"

2.4. 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 реактиви 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.

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.

5. 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.

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

Техническата спецификация, включва 879 (осемстотин седемдесет и девет) номенклатурни единици/артикула разпределени в 28 групи, посочени по-долу по видове и количества.

В спецификацията за всеки един артикул е посочена необходимата разфасовка, както и прогнозните количества в посочената мярка. Реактивите и консумативите включени в следните обособени групи: №III, №IV, №VI, №VII, №VIII, №IX, №X, №XI, №XII, №XIII, №XIV, №XV, №XVI, №XVII, №XVIII, №XXIII, №XXIV и №XXV, трябва да бъдат съвместими и да бъдат използвани за съответните апарати.

Възложителя изисква комплексно изпълнение на поръчката по тези групи и всички реактиви и консумативи следва да бъдат от един и същи производител.

Предлаганите реактиви и консумативи трябва да са съобразени и да съответстват като технически и работни характеристики на изискванията на възложителя, да отговорят на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и да притежава CE- маркировка, в съответствие с изискванията на чл. 15 от ЗМИ.

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

Спецификация на необходимите реактиви и консумативи включени в предмета на обществената поръчка:

№ по ред	НАИМЕНОВАНИЕ	Мярка	Количество
1	2	3	4
I	Реактиви за клинична химия		
	Серологични тестове - латекс аглутинация		
1	Окултна кръв фекалии	теста	500
2	Тропонин	теста	2000
3	D-dimer	теста	500
II	Коагулация		
4	Реактив за РТ	мл	2500
5	Реактиви за Фибриноген	мл	2500
6	Са хлорид 0.02 М	мл	1000
7	АрТТ	мл	1000
8	Контролна плазма-нормална	мл	200
9	Контролна плазма-патологична	мл	200
10	Калибратор за коагулация	мл	50

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново24

III	Реактиви и консумативи за "Pentra"400		
11	АФ СР		
12	АСАТ /ГОТ/ СР	касета	10
13	АЛАТ /ГПТ/ СР	касета	10
14	Амилаза СР	касета	10
15	ГГТ СР	касета	10
16	СК СР	касета	10
17	СК-МВ СР	касета	10
18	ЛДН СР	касета	10
19	Липаза СР	касета	5
20	Са СР	касета	5
21	Холестерол СР	касета	5
22	Общ билирубин СР	касета	10
23	Директен билирубин СР	касета	10
24	НДЛ- хол. СР	касета	5
25	LDL- хол. СР	касета	5
26	Желязо СР	касета	5
27	Триглицериди СР	касета	5
28	Урея СР	касета	5
29	Белтък в урина СР	касета	10
30	Магnezий СР	касета	2
31	Албумин СР	касета	5
32	Фосфор СР	касета	5
33	Креатинин СР	касета	5
34	Глюкоза РАР СР	касета	10
35	Общ белтък СР	касета	10
36	Пикочна киселина СР	касета	10
37	Лактат СР	касета	5
38	CRP СР	касета	1
39	Микроалбумин СР	касета	5
40	Ig A СР	касета	2
41	Ig G СР	касета	1
42	Ig M СР	касета	1
43	HBA1C СР	касета	1
44	Феритин	касета	2
45	Трансферин	касета	1
46	Церулоплазмин	касета	1
47	Хаптоглобин	касета	1
48	Акцелератор I	касета	1
49	Акцелератор II	касета	1
50	Акцелератор IV	касета	1
51	Дилуент за проби	касета	1
52	Калибратор за CRP	касета	1
		опаковка	1

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново25

91	Set of Seals for Dilutor XP3000 500ul (4 seals, 4 o-rings)	брой	2
92	Tubing Set Waste Water Amax Dsy	брой	2
93	Tubing Set Dilutor Destiny	брой	2
	Забележка: Коагулометърът "Destiny plus" е затворена система и всички реактиви, необходими за него следва да бъдат от един и същ производител		
V	Химични субстанции		
94	Сулфосалицилова киселина	кг.	14
95	Трихлороцетна киселина	кг.	2
96	Глицерин	литър	2
97	Натриева основа	кг.	10
98	Оцетна киселина	литър	10
99	Реактив на Ерлих	литър	10
100	HCl	литър	2
101	Параметиламинобензалалдехид	кг.	2
102	Na ₂ SO ₄	кг.	6
103	ЕДТА (комплексон III)	кг.	3
104	Пикринова киселина - субст.	кг.	2
105	Парафин	литър	4
106	Рекатив на Гимза от еозин-азур-метиленблау	литър	5
107	Експресен тест за оцветяване на кръвни натривки с 3 разтвора	литър	50
108	Амониев молибдат	кг.	1
109	Глюкоза	кг.	1
110	Натриев хлорид	кг.	1
111	Бензидин	кг.	2
112	Биоретов реактив за общ белтък	литър	10
VI	Реактиви и консумативи за глюкоанализатор "Super G"		
113	Hitado съдчета със стандарт 12 ммол/л глюкоза 1 оп. (100 бр. * 1.7 мл.)	опакровка	200
114	Hitado съдчета за проби + капилярки от 10 µl 1 оп. (100 бр. * 0.5 мл.)	опакровка	250
115	Hitado системен разтвор глюкоза оп. (5 * 1200 мл.)	опакровка	130
116	Hitado сензор за глюкоза	опакровка	50
117	Hitado глюкозен контрол нормал 1 оп. (50 бр. * 0.650 мл.)	опакровка	12
118	Hitado глюкозен контрол патологичен 1 оп. (50 бр. * 0.650 мл.)	опакровка	12
119	Hitado игла	брой	8
120	Hitado маркуч за помпата SR25	брой	8
121	Hitado маркуч за помпата SR 10	брой	6

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново27

122	Hitado свързващ маркуч	брой	4
	Забележка: Глюкозаторът "Super G" е затворена система и всички реактиви, необходими за него следва да бъдат от един и същ производител		
VII	Консумативи и реактиви за кръвно газов анализатор "ABL-800"		
123	Промиващ разтвор 600ml	брой	150
124	Почистващ разтвор с ензимна добавка 175ml	брой	30
125	Калибриращ разтвор 1	брой	35
126	Калибриращ разтвор 2	брой	35
127	Калибриращ газ 1	брой	24
128	Калибриращ газ 2	брой	24
129	Почистващ разтвор - алкален 100ml	брой	10
130	Депротеинизиращ р-р 100ml	брой	10
131	tHb калибриращ разтвор (4бр. в комплект)	комплект	3
132	Референтен електрод	брой	4
133	pCO2 електрод	брой	4
134	pO2 електрод	брой	4
135	pH електрод	брой	4
136	K електрод	брой	4
137	Ca електрод	брой	4
138	Cl електрод	брой	4
139	Na електрод	брой	4
140	Lactate електрод	брой	4
141	Glucose електрод	брой	4
142	Референтни мембрани (4бр. в комплект)	комплект	3
143	K мембрани (4бр. в комплект)	комплект	3
144	Ca мембрани (4бр. в комплект)	комплект	3
145	Cl мембрани (4бр. в комплект)	комплект	3
146	Na мембрани (4бр. в комплект)	комплект	3
147	pCO2 мембрани (4бр. в комплект)	комплект	3
148	pO2 мембрани (4бр. в комплект)	комплект	3
149	Glu мембрани (4бр. в комплект)	комплект	3
150	Lac мембрани (4бр. в комплект)	комплект	3
151	Контрола ниво 1 (30бр. в комплект)	комплект	8
152	Контрола ниво 2 (30бр. в комплект)	комплект	8
153	Контрола ниво 3 (30бр. в комплект)	комплект	8
154	Контрола ниво 4 (30бр. в комплект)	комплект	8
155	Контролен материал за КГА и електролити ниво 1,2 и 3 (30x2ml)	комплект	24
156	Уловител на съсиреци (250бр. в комплект)	комплект	20
157	Капилярни тръбички 130ul/ 250 в комплект/	комплект	130
158	Тапи за капилярни тръбички/ 500бр в комплект/	комплект	65

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново28

159	Бъркалка за размесване на кръвта/250 бр в комплект/	комплект	130
160	Помпен шлаух за отпадъци	брой	4
161	Помпен шлаух за помпата за разтвор	брой	4
162	Помпен шлаух за електродния модул	брой	4
163	Уплътнение за вход	брой	6
164	Отпаден контейнер еднократен 600ml	брой	100
165	Хартия за принтера	брой	100
	Забележка: Кръвно - газовият анализатор "ABL-800" е затворена система и всички реактиви, необходими за него следва да бъдат от един и същ производител		
VIII	Реактиви и консумативи за уринен анализатор "Dirui H-300"		
166	Тест-лента за урина H11MA (100бр. в комплект)	комплект	10
167	Тест-лента за урина H10 (100бр. в комплект)	комплект	700
168	Тест-лента за урина H13Cr (100бр. в комплект)	комплект	10
169	Тест-лента за урина H8 (100бр. в комплект)	комплект	10
170	Тест-лента за урина KETONE (100бр. в комплект)	комплект	4
171	Тест-лента за урина кетони и глюкоза (100бр. в комплект)	комплект	4
172	Уринен контролен материал,положителен (8ml)	брой	10
173	Уринен контролен материал,отрицателен (8ml)	брой	10
174	Табла за подаване на тест-ленти	брой	2
175	Палец за подаване на тест-ленти	брой	2
	Забележка: Уринният анализатор Dirui H-300 е затворена система и всички реактиви, необходими за него следва да бъдат от един и същ производител		
IX	Реактиви и консумативи за имунологичен анализатор "Elecsys 2010R"		
176	Anti-TG (100 теста/опакровка)	опакровка	4
177	Anti-TPO (100 теста/опакровка)	опакровка	4
178	FT3 (200 теста/опакровка)	опакровка	10
179	FT4 (200 теста/опакровка)	опакровка	12
180	TSH (200 теста/опакровка)	опакровка	15
181	TROPONIN T hs STAT (200 теста/опакровка)	опакровка	10
182	PRO-BNP II (100 теста/опакровка)	опакровка	3
183	Estradiol II (100 теста/опакровка)	опакровка	4
184	FSH (100 теста/опакровка)	опакровка	4
185	HCG+BETA (100 теста/опакровка)	опакровка	4
186	LH (100 теста/опакровка)	опакровка	4
187	PROGESTERONE II (100 теста/опакровка)	опакровка	4
188	PROLACTIN (100 теста/опакровка)	опакровка	4

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново29

189	TESTOSTERONE (100 теста/опаковка)	опаковка	4
190	INSULINE (100 теста/опаковка)	опаковка	4
191	C-PEPTIDE (100 теста/опаковка)	опаковка	4
192	CORTISOL (100 теста/опаковка)	опаковка	4
193	ACTH (100 теста/опаковка)	опаковка	2
194	AFP II (100 теста/опаковка)	опаковка	12
195	CA 125 (100 теста/опаковка)	опаковка	12
196	CA 15-3 II (100 теста/опаковка)	опаковка	10
197	CA 19-9 (100 теста/опаковка)	опаковка	24
198	CA 72-4 (100 теста/опаковка)	опаковка	2
199	CEA (100 теста/опаковка)	опаковка	12
200	CYFRA 21-1 (100 теста/опаковка)	опаковка	1
201	FREE PSA (100 теста/опаковка)	опаковка	4
202	TOTAL PSA (100 теста/опаковка)	опаковка	10
203	NSE (100 теста/опаковка)	опаковка	1
204	FERRITIN II (100 теста/опаковка)	опаковка	4
205	FOLATE III (100 теста/опаковка)	опаковка	6
206	VIT B12 (100 теста/опаковка)	опаковка	10
207	PTH (100 теста/опаковка)	опаковка	2
208	Vit.D3 (100 теста/опаковка)	опаковка	2
209	IgE II (100 теста/опаковка)	опаковка	4
210	PCT (100 теста/опаковка)	опаковка	3
211	ANTI-HAV (100 теста/опаковка)	опаковка	4
212	ANTI-HAV Ig M (100 теста/опаковка)	опаковка	4
213	Anti-HBc (100 теста/опаковка)	опаковка	4
214	ANTI-HBc Ig M (100 теста/опаковка)	опаковка	3
215	ANTI-Hbe (100 теста/опаковка)	опаковка	2
216	HBe Ag (100 теста/опаковка)	опаковка	2
217	ANTI-HBs (100 теста/опаковка)	опаковка	2
218	HBsAg II (100 теста/опаковка)	опаковка	4
219	HIV Ag (100 теста/опаковка)	опаковка	4
220	HIV combi (100 теста/опаковка)	опаковка	4
221	ANTI-HCV (100 теста/опаковка)	опаковка	4
222	FT3 CalSet	опаковка	4
223	FT4 CalSet	опаковка	4
224	Anti-Tg CS	брой	4
225	Anti-TPO CS	брой	4
226	Elecsys TG CalSet	опаковка	4
227	Elecsys TSH CalSet	опаковка	4
228	Elecsys Estradiol II CalSet II	опаковка	4
229	FSH CalSet II	опаковка	4
230	Elecsys HCG+β CalSet	опаковка	4
231	Vitamin B12 CalSet 2 Gen.	опаковка	4

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново30

232	Elecsys LH CalSet II	опаковка	4
233	Progesterone II CalSet	опаковка	4
234	Elecsys Prolactin II CalSet	опаковка	4
235	Testosterone CalSet II	опаковка	4
236	Ferritin CalSet	опаковка	4
237	Folate III CalSet III	опаковка	4
238	Troponin T CalSet	опаковка	4
239	proBNP II CalSet	опаковка	4
240	Elecsys Insulin CalSet	опаковка	4
241	Elecsys C-Peptide CalSet	опаковка	4
242	PTH CalSet	опаковка	4
243	Elecsys Cortisol CalSet	опаковка	4
244	Elecsys IgE CalSet	опаковка	4
245	Elecsys ACTH CalSet	опаковка	4
246	Elecsys AFP CalSet II	опаковка	4
247	Elecsys CA 125 II CalSet	опаковка	4
248	Elecsys CA 15-3 II CalSet	опаковка	4
249	Elecsys CA 19-9 CalSet	опаковка	4
250	CA 72-4 CalSet	опаковка	4
251	CEA CalSet	опаковка	4
252	Elecsys CYFRA 21-1 CalSet	опаковка	4
253	Elecsys free PSA CalSet	опаковка	4
254	total PSA CalSet II	опаковка	4
255	Elecsys NSE CalSet	опаковка	4
256	Vitamin D3 (25-OH) CalSet	опаковка	4
257	Troponin T hs CalSet	опаковка	4
258	Diluent Universal	опаковка	4
259	Elecsys Diluent Estradiol/Progesterone	опаковка	2
260	Elecsys RBC Folate Hemolyzing Reagent	опаковка	2
261	Elecsys Diluent NSE	опаковка	2
262	Hepatitis A Diluent	опаковка	2
263	Adapter Sysclean	брой	4
264	ELECSYS SYS WASH Elecsys,cobas e	опаковка	12
265	PROCELL ELECSYS	опаковка	15
266	CLEANCELL ELECSYS	опаковка	15
267	ASSAY CUPS ELECSYS 2010	опаковка	24
268	ASSAY TIPS ELECSYS 2010	опаковка	40
269	CLEANLINER ELECSYS 2010	опаковка	1
270	PreciControl Universal	опаковка	4
271	Preci Control Thyro AB	опаковка	4
272	Elecsys PreciControl TSH	опаковка	4
273	PreciControl Maternal Care	опаковка	4
274	PreciControl Anemia	опаковка	4

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново“!

275	PreciControl Tumor Marker	опаковка	4
276	PreciControl Cardiac	опаковка	4
277	PreciControl Troponin T	опаковка	4
278	PreciControl proBNP	опаковка	4
279	PreciControl Cardiac II	опаковка	4
280	Elecsys PreciControl MultiAnalyte	опаковка	4
281	Elecsys PreciControl ACTH	опаковка	4
282	PreciControl Anti-HAV	опаковка	2
283	PreciControl Anti-HAV IgM	опаковка	2
284	PreciControl Anti-HBc	опаковка	2
285	PreciControl Anti-HBc IgM	опаковка	2
286	PreciControl Anti-Hbe	опаковка	2
287	PreciControl HBeAg	опаковка	2
288	Elecsys PreciControl Anti-HBs	опаковка	2
289	PreciControl HIV Ag	опаковка	2
290	PreciControl HIV combi	опаковка	2
291	PreciControl HIV Elecsys	опаковка	2
292	PreciControl S 100	опаковка	2
293	PreciControl HBsAgII	опаковка	2
294	PreciControl Troponin	опаковка	2
295	SAP-Test Instrument Check	опаковка	1
296	CellCheck Instrument Check	опаковка	2
297	BlankCell	опаковка	2
298	Tube for pinch	брой	2
299	Kit maintenance 6 month	брой	2
300	Kit maintenance 12 month	брой	2
301	Spring	брой	2
302	Valve body	брой	1
303	Mesuring cell	брой	1
304	Gripper finger IIe	брой	1
	Забележка: Имунологичният анализатор Elecsys 2010R е затворена система и всички реактиви, необходими за него следва да бъдат от един и същ производител		
X	Реактиви и консумативи за Хематологичен анализатор "D-CELL 60" / DIAGON /		
305	Diaton-D Diluent	опаковка	80
306	Dia-Lyse-D	опаковка	70
307	Dia-Rinse-D	опаковка	120
308	Dia EZ Cleaner D	опаковка	6
309	Dia-Probe-clean-D	опаковка	6
310	Хартия D-Cell	ролка	125
311	D-CHECK (3*2ml)	опаковка	10

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново32

312	D-Cell 60 Sample Probe	брой	2
313	D-Cell 60 10 ml Syringe	брой	2
314	D-Cell 60 WBC Bath Assembly (with Ruby)	брой	2
	Забележка: Хематологичен анализатор "D-CELL 60" е затворена система и всички реактиви (баркодирани), необходими за него следва да бъдат от един и същ производител.		
XI	Консумативи за кръвно газов анализатор "Rapidlab 248"		
315	PCO2 ЕЛЕКТРОД	брой	8
316	pH ЕЛЕКТРОД	брой	8
317	pO2 ЕЛЕКТРОД	брой	8
318	БУФЕРИ 6.8/7.3 4x90мл/4x370мл	опакровка	30
319	БЪРКАЛКИ ЗА КАПИЛЯРКИ 500бр.	опакровка	24
320	Депротеинизиращ разтвор 10x2мл	опакровка	24
321	Калибриращ газ	опакровка	10
322	КАПАЧКИ ЗА КАПИЛЯРКИ 500БР. 2,0-2,4mm	опакровка	24
323	КАПИЛЯРКИ 100бр. ЛИТ.ХЕПАРИН 140mkl	опакровка	24
324	КАСЕТА ЗА РЕФЕРЕНТЕН ЕЛЕКТРОД	брой	8
325	КОНДИЦИОНИРАЩ РАЗТВОР 5x2мл	опакровка	24
326	Контрол Rapid QC ниво 1 30амп.х2.5мл	опакровка	10
327	Контрол Rapid QC ниво 2 30амп.х2.5мл	опакровка	10
328	Контрол Rapid QC ниво 3 30амп.х2.5мл	опакровка	10
329	Миещ и кондициониращ пакет 4x450мл	опакровка	30
330	Пълнеж разтвор за референтен електрод 4x5мл	опакровка	8
331	Пълнеж разтвор за pH електрод 3x3ml	опакровка	8
332	РЕФЕРЕНТЕН ЕЛЕКТРОД	брой	8
333	РЕФЕРЕНТЕН ЕЛЕКТРОД С КАСЕТА	брой	8
334	Слоуп газ	опакровка	10
335	ТЕРМОРОЛКА	брой	24
336	КИТ Шлаухи за шише	брой	4
337	МАНДРЕН ЗА ПОЧИСТВАНЕ НА СЪСИРЕЦИ	брой	4
338	КИТ O-RING 200/800S ELCTD	брой	4
339	ДЪРЖАЧ ЗА ВХОДНА ИГЛА	брой	4
340	КИТ ИГЛА § ШЛАУХ	брой	4
341	КИТ ПРЕД-НАГРЕВАТЕЛ	брой	4
342	КИТ ШЛАУХИ ЗА ПОМПА НА ПРОБА И РЕАКТИВ	брой	4
343	ПОДЛОЖКА ЗА КАПКИ	брой	4
	Забележка: Кръвно газов анализатор "Rapidlab 248" е затворена система и всички реактиви , необходими за него следва да бъдат от един и същ производител.		
XII	Реактиви и консумативи за коагулометър "ACL ELITE PRO"		

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново33

344	PT RGT PT-FIBRINOGEN HS PLUS 5+5x8 ML	опаковка	52
345	PT RGT RECOMBIPLASTIN HEMOSIL 5+5X8ML	опаковка	52
346	FIBRINOGEN- CLAUSS XL KIT	опаковка	52
347	PT RGT PT-FIBRINOGEN RECOMBINANT 10X8ML	опаковка	52
348	APTT RGT SYNTHASIL HEMOSIL 5+5X10 ML	опаковка	32
349	FIBRINOGEN-CLAUSS KIT Hemosil 10x2 ml	опаковка	60
350	D-DIMER KIT 115 TESTS	опаковка	10
351	DILUENT SAMPLE 1x100ML	опаковка	28
352	DILUENT FACTOR 1X100ML	опаковка	28
353	CLEANING SOLUTION 500 ml	опаковка	24
354	ROTORS 1 X 25	опаковка	50
355	MAGNETIC STIR BARS ACL 6/PK	опаковка	2
356	СЕМПЪЛ КЪП 0.5 МЛ 1000	опаковка	3
357	WASH EMULCION ACL ELITE PRO 1000ML	опаковка	210
358	ELECTROVALVE	брой	3
359	PROBE MODUL	брой	2
360	TUBING ASSEMBLY	брой	2
361	ROTOR HOLDER SNAP	брой	2
362	CONTROL ASSAYED NORMAL HEMOSIL10X1ML	опаковка	18
363	CONTROL ASSAYED LOW ABNORMAL HEMOSIL	опаковка	18
364	CONTROL ASSAYED HIGH ABNORMAL HEMOSIL	опаковка	18
365	CALIBRATION PLASMA HEMOSIL 10 X 1ML	опаковка	8
366	CONTROL LOW FIBRINOGEN 10X1ML	опаковка	6
367	CONTROL D-DIMER 2 LEVELS 5+1	опаковка	4
	Забележка: Коагулометър "ACL ELITE PRO" е затворена система и всички реактиви , необходими за него следва да бъдат от един и същ производител.		
XIII	РЕАКТИВИ ЗА АНАЛИЗАТОР ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА УРИНЕН СЕДИМЕНТ МОДЕЛ FUS-100		
368	FUS-100 Контролен материал, отрицателен (125 ml)	опаковка	18
369	FUS-100 Контролен материал, положителен (125 ml)	опаковка	18
370	FUS-100 Почистващ разтвор (500 ml)	опаковка	10
371	FUS-100 Реактив за настройка на фокуса (125 ml)	опаковка	18
372	FUS-100 Стандарт (125 ml)	опаковка	18
373	FUS-100 Шийт Флуид (20 L)	опаковка	40
374	FUS-100 Дилуент (500 ml)	опаковка	10
375	Мембрана за мембранен клапан	брой	2
	Забележка: Анализатор за определяне на уринен седимент "FUS-100" е затворена система и всички реактиви , необходими за него следва да бъдат от един и същ производител.		
XIV	Реактиви и консумативи за Хематологичен анализатор "Abacus 5" / DIATRON /		

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново34

376	Diatro lyse 5P НК	опаковка	70
377	DiatroHypoclean CC	опаковка	9
378	Diatro Diff 5P	опаковка	42
379	Diatro Dil 5P	опаковка	156
380	Хардуерен ключ за валидиране на реактиви	брой	70
381	Контролна кръв - L, N, H	брой	32
382	Годишен профилактичен пакет	брой	2
	Забележка: Хематологичен анализатор "Abacus 5" е затворена система и всички реактиви , необходими за него следва да бъдат от един и същ производител.		
XV	Реактиви и консумативи за Хематологичен анализатор "Abacus 380" / DIATRON /		
383	Diatro lyse Diff НК/1000ml/	опаковка	60
384	Diatrocleaner/1000ml/	опаковка	15
385	Diatro Dill Diff/20000ml/	опаковка	100
386	Хардуерен ключ за валидиране на реактиви	брой	60
387	Контролна кръв - L, N, H	брой	30
388	Годишен профилактичен пакет	брой	2
	Забележка: Хематологичен анализатор "Abacus 380" е затворена система и всички реактиви , необходими за него следва да бъдат от един и същ производител.		
XVI	Реактиви и консумативи за интегрирана система "Cobas 6000".		
389	Alanine Aminotransferase IFCC (ALTL)- 500 теста	касета	96
390	Albumin Bromcresol Green Gen.2 (ALB) - 300 теста	касета	110
391	Albumin Immunoturbidimetric Gen.2 (ALB-T) - 100 теста	касета	20
392	Alkaline Phosphatase IFCC Gen.2 Large (ALP) - 400 теста	касета	39
393	Amylase Gen.2 (AMYL) - 300 теста	касета	56
394	Antistreptolysin O (ASLO) -150 теста	касета	5
395	Apolipoprotein A1 (APOA1) - 100 теста	касета	2
396	Apolipoprotein B (APOB)- 100 теста	касета	2
397	Aspartate Aminotransferase IFCC (ASTL)- 500 теста	касета	93
398	Bilirubin-Direkt (BIL-D2)- 350 теста	касета	46
399	Bilirubin-Total Gen.3 (BIL-T3)- 250 теста	касета	84
400	Calcium (CA2)- 300 теста	касета	107
401	Cholinesterase Gen.2 (CHE)- 200 теста	касета	4
402	Cholesterol Gen.2 (CHOL)- 400 теста	касета	72
403	Complement Factor C3c (C3C)- 100 теста	касета	4
404	Complement Factor C4 (C4)- 100 теста	касета	4
405	C-Reactive Protein Gen.3 (CRP)- 250 теста	касета	81

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново35

406	C-Reactive Protein high-sensitive (CRPHS)- 300 теста	касета	2
407	Creatine Kinase (CKL)- 200 теста	касета	52
408	Creatine Kinase-MB (CKMBL)- 100 теста	касета	92
409	Creatinine Jaffe Gen.2 (CREA-J)- 700 теста	касета	89
410	D-Dimer Gen.2 (D-DI)- 100 теста	касета	6
411	Ferritin Gen.4 (FERR)- 250 теста	касета	2
412	g-Glutamyltransferase Gen.2 (GGT)- 400 теста	касета	46
413	Glucose HK Gen.3 (GLUC3)- 800 теста	касета	54
414	HDL-Cholesterol Gen.3 (HDL3)- 200 теста	касета	71
415	Hemoglobin A1c Gen.3 (HBA1C)- 150 теста	касета	20
416	Immunglobulin A Gen.2 (IGA)- 150 теста	касета	3
417	Immunglobulin G Gen.2 (IGG)- 150 теста	касета	3
418	Immunglobulin M Gen.2 (IGM)- 150 теста	касета	3
419	Iron Gen.2 (IRON)- 200 теста	касета	77
420	Lactate Dehydrogenase optimized (LDHL)- 300 теста	касета	17
421	LDL-Cholesterol Gen.2 (LDLC)- 175 теста	касета	5
422	Lipase colorimetric (LIPC)- 200 теста	касета	15
423	Lipoprotein (a) (LPA2)- 150 теста	касета	3
424	Magnesium (MG2)- 175 теста	касета	71
425	Phosphor Gen.2 (PHOS)- 250 теста	касета	26
426	Rheumatoid Factors II (RF-II)- 100 теста	касета	11
427	Serum Index (L, H and I)- 275 теста	касета	2
428	soluble Transferrin Receptor (STFR)- 80 теста	касета	3
429	Total Protein Gen.2 (TP)- 300 теста	касета	141
430	Total Protein Urine/CSF Gen.3 (TPUC)- 150 теста	касета	9
431	Transferrin Gen.2 (TRSF) - 100 теста	касета	3
432	Triglycerides (TRIGL)- 250 теста	касета	108
433	Unsaturated Iron-Binding Capacity (UIBC)- 100 теста	касета	30
434	Urea (UREA)- 500 теста	касета	95
435	Uric Acid Gen.2 (UA)- 400 теста	касета	38
436	Reference Electrode	брой	2
437	Na Electrode	брой	3
438	K Electrode	брой	3
439	Cl Electrode	брой	3
440	ISE Standard low 10x3 ml	опакровка	2
441	ISE Standard high 10x3 ml	опакровка	2
442	ISE Compensator 10x1 ml	опакровка	2
443	ISE Diluent Gen.2 5x300 ml	опакровка	20
444	ISE Internal Standard Gen.2 5x600 ml	опакровка	44
445	ISE Reference Electrolyte Solution 5x300 ml	опакровка	19

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново36

446	ISE Cleaning Solution 5x100 ml	опаковка	2
447	Internal Standard Insert - ISE - 20бр.	опаковка	3
448	Activator 9x12 ml	опаковка	2
449	NaOH-D (c-pack)	брой	130
450	SMS (c-pack)	брой	150
451	9 % NaCl Diluent (c-pack)	брой	10
452	cobas c pack multi	брой	2
453	Detergent 1 NaOH -D 2x 1.8L	опаковка	95
454	Detergent 2 Acid Wash 2x 2.0L	опаковка	4
455	Sample Cleaner 1 12x59.5 ml	опаковка	4
456	ECOtergent cobas c501/502 12x59.5 ml	опаковка	10
457	HbA1c hemol.reag. WB (c-pack)	брой	3
458	HbA1c Hemolyz. Reag. 1000 ml	опаковка	1
459	Glucose Hemolyzing Reag. Gen.2 1000 ml	опаковка	1
460	Halogen lamp	брой	12
461	Reaction cell sets 3 комплекта	опаковка	0.5
462	Cobas sample cups 5000 бр.	опаковка	2
463	Sample Cup Micro 13/16 900 бр.	опаковка	4
464	RD Standard False Bottom Tube 2000 бр.	опаковка	2
465	Rack tray	брой	1
466	RD STANDARD RACK 1- 50 бр.	опаковка	1
467	RD Calibr.rack C001-C010 black*LR 10 бр.	опаковка	1
468	RD Qualcontr.rack Q001-Q010 white *LR 10 бр.	опаковка	1
469	RD Stat-rack S001-S025 red *LR 25 бр.	опаковка	1
470	RD Wash rack W999 green 2 бр.	опаковка	1
471	Std-rack colour label yellow 50 бр.	опаковка	1
472	PreciControl ClinChem Multi 1 20x5 ml	опаковка	4
473	PreciControl ClinChem Multi 2 20x5 ml	опаковка	4
474	PreciControl HbA1c norm 4x 1 ml	опаковка	4
475	PreciControl HbA1c path 4x 1 ml	опаковка	4
476	PRECINORM PUC 4x 3 ml	опаковка	4
477	PRECIPATH PUC 4x 3 ml	опаковка	4
478	RF II Control Set 4x 1 ml	опаковка	2
479	PreciControl Lpa gen.2 2x 1 ml	опаковка	2
480	STFR Control Set 4 x 3 ml	опаковка	2
481	D-Dimer Gen.2 Control I/II 2 x 0.5 ml	опаковка	2
482	Cfas 12x3 ml	опаковка	2
483	Cfas CK-MB 3x1 ml	опаковка	2
484	Cfas Lipids 3x1 ml	опаковка	2
485	Cfas Proteins 5x1 ml	опаковка	2
486	Cfas PAC 3x1 ml	опаковка	2
487	Cfas PUC 5x1 ml	опаковка	2
488	Cfas HbA1c 3x1 ml	опаковка	4

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново“ 37

489	PreciSet Lp(a) gen 2 3x1 ml	опаковка	1
490	PRECISET STFR 5x1 ml	опаковка	1
491	PRECISET RF 5x1 ml	опаковка	1
492	D-Dimer Gen.2 Calibrator 6x0.5 ml	опаковка	3
493	c501 maintenanse kit	опаковка	4
494	PUMP HEAD ASSY MDG	брой	1
495	DIAPHRAGM VACUUM PUMP APN215	брой	1
496	HEAD CUT FILTER	брой	1
497	NOZZLE TIP	брой	1
498	HEPA FILTER	брой	1
499	Седиментен филтър 5 микрона	бр.	12
500	Седиментен филтър 1 микрон	бр.	6
501	Седиментен филтър 50 микрона - миещ	бр.	2
502	Филтър активен въглен	бр.	6
503	Йонообменна смола смесен тип	литър	12
504	Мембрана за обратна осмоза	бр.	1
	Забележка: Cobas 6000 е затворена система и всички реактиви , необходими за него следва да бъдат от един и същ производител.		
XVII	Реактиви и консумативи за хематологичен анализатор "Advia 2120"		
505	ШИЙТ-РИНС 20л	опаковка	75
506	СН ФРИЙ Дифф ТАЙМПАК 2x9070мл/2x2075Т	опаковка	18
507	СН ФРИЙ ХБГ ТАЙМПАК 2x9875мл/2x1950Т	опаковка	18
508	Контрол Нормал 4x4мл	опаковка	6
509	Контрол Абнормал 1 (ниско) 4x4мл	опаковка	3
510	Контрол Абнормал 2 (високо) 4x4мл	опаковка	6
511	ПЕРОКС ШИЙТ 4x2725мл/4x1625Т	опаковка	9
512	ЕЗ УОШ 2x1620мл	опаковка	30
513	Filter Cloth	брой	10
514	Filter Perox Sheat	брой	10
515	Filter RBC/ Baso Sheat	брой	10
516	ИГЛА	брой	2
517	Кит за профилактика	брой	2
	Забележка: Advia 2120 е затворена система и всички реактиви , необходими за него следва да бъдат от един и същ производител.		
XVIII	Реактиви и консумативи за коагулометър "Sysmex CS 2000"		
518	АПТТ/ АКТИН FS 10x10мл	опаковка	20
519	ПРОТРОМБИНОВО ВРЕМЕ/ ТРОМБОРЕЛ S 10x10мл	опаковка	45
520	ПРОТРОМБИНОВО ВРЕМЕ МУЛТИКАЛИБРАТОР 6x1мл	опаковка	6

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория. Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново38

521	ФИБРИНОГЕН/ ТРОМБИН РЕАКТИВ 10x5мл	опаковка	40
522	СТАНДАРТНА КАЛИБРАЦИОННА ПЛАЗМА 10x1мл	опаковка	7
523	КОНТРОЛНА ПЛАЗМА НОРМАЛНА 10x1мл	опаковка	42
524	КОНТРОЛНА ПЛАЗМА ПАТОЛОГИЧНА 10x1мл	опаковка	12
525	КАЛЦИЕВ ДВУХЛОРИД 10x15мл	опаковка	45
526	ВЕРОНАЛОВ БУФЕР 10x15мл	опаковка	8
527	ПОЧИСТВАЩ РАЗТВОР СА КЛИЙН I 1x50мл	опаковка	60
528	ПОЧИСТВАЩ РАЗТВОР СА КЛИЙН II 1x500мл	опаковка	5
529	ПРОБНИ ЧАШКИ 1.5мл 1000бр.	опаковка	6
530	КЮВЕТИ за CS 3000бр	опаковка	30
531	ЛАМПА	брой	4
532	МОДУЛ С ПЕЛТИЕ ЕЛЕМЕНТИ	брой	1
	Забележка: Sysmex CS 2000 е затворена система и всички реактиви , необходими за него следва да бъдат от един и същ производител.		
XIX	Консумативи за сектор Вирусология		
533	Тестове за хепатит А anti HAV IgM - ELISA /96 теста/	опаковка	8
534	Тестове за хепатит В HBsAg - ELISA /96 теста/	опаковка	20
535	Тестове за Хепатит В - HBcor total IgM et IgG - ELISA /96 теста/	опаковка	5
536	Тестове за Хепатит В ELISA - HBcorIgM / 96 теста/	опаковка	3
537	Тестове за Хепатит В ELISA - anti HBsAb титър /96 теста/	опаковка	3
538	Тестове за Хепатит В ELISA HBe Ag/HBe Ab/96 теста/	опаковка	3
539	Тестове за Хепатит С ELISA-anti HCV/96 теста/	опаковка	20
540	Тестове за HIV -anti HIV 1-2 ELISA /96 теста/	опаковка	10
541	Тестове за Сифилис RPR - 100 бр.	опаковка	40
542	Тестове за Сифилис TRHA	опаковка	5
543	Тестове за Инфекциозна мононуклеоза EVB IgM - ELISA /96 теста/	опаковка	5
544	Тестове за Инфекциозна мононуклеоза EVB IgG - ELISA /96 теста/	опаковка	5
545	Тестове за Лаймска болест - ELISA - IgG /96 теста/	опаковка	5
546	Тестове за Лаймска болест - ELISA - IgM /96 теста/	опаковка	5
547	Тестове за Chlamydia pneumoniae ELISA - /96теста/	опаковка	3
548	Тестове за Грип А ELISA- /96 теста/	опаковка	3

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново39

549	Тестове за Грип В ELISA- /96 теста/	опаковка	3
550	Тестове за Грип H1N1 касети 25 броя	опаковка	3
551	Тестове за Хеликобактер пилори Ag касети 25 бр	опаковка	5
552	Тестове за Рота - и Аденовирус Ag-комбинирани касети имунохроматографски 25 броя	опаковка	12
553	Тестове за HAV IgM - комбинирани касети имунохроматографски 50 броя	опаковка	4
554	Тестове за Ротавирус Ag- касети имунохроматографски 25 броя	опаковка	20
555	Тестове за Ентеровируси Ag - касети 25 броя	опаковка	3
556	Тестове - плочка за Вирусологична експресна диагностика HIV - 50 теста в кутия	опаковка	50
557	Тестове - плочка за Вирусологична експресна диагностика-Siphilis 50 теста в кутия	опаковка	50
XX	Реактиви и консумативи за ОКП		
558	Абсолютен етилов алкохол /Химически чист = ХЧ/	литра	200
559	Ксилол	литра	350
560	Хистосек - парафин за хистология	кг.	500
561	Ентелан НОВ	литра	10
562	Глицерин /химически чист/	литра	2
563	Неутрално буферирани формалин 10%-ов	литра	1000
564	Азотна киселина 65% /химически чиста/	литра	5
565	Остеософт /декалциращ разтвор/	литра	6
566	Набор за оцветяване ПАС за микроскопия	опаковка	2
567	Хематоксилин - разтвор по Джил III за микроскопия	литра	10
568	Воден разтвор на Еозин за микроскопия (или Еозин на кристали - опаковка от 25 гр.)	опаковка	10
569	Набор за оцветяване по ВАН ГИЗОН за микроскопия	опаковка	2
570	Разтвор на Алцианово синьо за микроскопия	литра	2
571	Разтвор на карбол - фуксин по Цил Нилсен	литра	2
XXI	Среди и консумативи за дейността на Микробиологична лаборатория		
	Суши хранителни среди		
572	Мюлер-Хинтон агар, опаковка по 500 г.	опаковка	25
573	Левин, опаковка по 500 г.	опаковка	20
574	Кръвен агар-база, опаковка по 500 г.	опаковка	20
575	Соево-казеинов бульон, опаковка по 500 г.	опаковка	12
576	Дезоксихолат-цитрат лактоза агар, опаковка по 500 г.	опаковка	5
577	Селенитов бульон, опаковка по 500 г.	опаковка	5

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново40

578	Клиглер, опаковка по 500 г.	опаковка	5
579	Обикновен агар, опаковка по 100г.	опаковка	2
580	Обикновен бульон, опаковка по 100 г.	опаковка	2
581	Вода пептонна, опаковка по 100 г.	опаковка	1
582	Вибрио селективен агар, опаковка по 100 г.	опаковка	1
583	Агар на Сабуро с декстроза без антибиотик-опаковка 500 г.	опаковка	3
584	Среда за индол, подвижност и орнитин декарбоксилаза(MIO medium), опаковка по 500 г.	опаковка	3
Течни хранителни среди			
585	Комкова, епр. по 13мл, опаковка х 20 епр.	опаковка	10
586	Мляко с метиленблау, епр. по 8мл опаковка х 20 епр.	опаковка	15
587	Уилсън Блеер, епр. по 13 мл, опаковка по 20 епр.	опаковка	2
588	Кристензен бульон с урея, епр. по 6 мл., опаковка х 20 епр.	опаковка	40
Среди за биохимия			
589	Симонс, банка 400 мл.	банка	15
590	Селърс, банка	банка	3
591	Фенилаланин-дезаминаза агар, банка 450 мл.	банка	5
592	Среда за определяне декарбоксилаза на лизин, опаковка по 50 амп	опаковка	5
593	Среда за определяне декарбоксилаза на орнитин, опаковка по 50 амп	опаковка	5
594	Среда за определяне декарбоксилаза на аргинин, опаковка по 50 амп	опаковка	5
595	Сорбитол 1%, опаковка по 50 амп.	опаковка	10
596	Арабиноза 1%, опаковка по 50 амп.	опаковка	10
Среди за хемокултури			
597	Соево-казеинова среда за ХК-50 мл.	стъкло/бр.	3000
598	Соево-казеинова среда за ХК 25мл	стъкло/бр.	1500
599	Тиогликолатна среда за ХК 80 мл.	стъкло/бр.	200
Антибиотични дискове			
600	Ампицилин 2 мкг	дискове/бр	5000
601	Ампицилин 10мкг	дискове/бр	5000
602	Ампицилин-Сулбактам 10/10 мкг	дискове/бр	7500
603	Амоксицилин/Клавуланова киселина 20/10	дискове/бр	7500
604	Амикацин 30 мкг	дискове/бр	10000
605	Ванкомицин 5 мкг	дискове/бр	5000
606	Гентамицин 10 мкг	дискове/бр	10000
607	Гентамицин 30мг	дискове/бр	3000
608	Еритромицин 15 мкг	дискове/бр	7500
609	Импипенем 10 мкг	дискове/бр	7500

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново41

610	Клиндамицин 2 мкг	дискосове/бр	7500
611	Колистин 30 мкг	дискосове/бр	1000
612	Левифлоксацин 5 мкг	дискосове/бр	7500
613	Линезолид 10 мкг	дискосове/бр	3000
614	Меропенем 10 мкг	дискосове/бр	7500
615	Мупироцин 200 мкг	дискосове/бр	1000
616	Налидиксова киселина 30 мкг	дискосове/бр	2000
617	Нитрофурантоин 100 мкг	дискосове/бр	2000
618	Новобиоцин 5 мкг	дискосове/бр	2500
619	Норфлоксацин 10 мкг	дискосове/бр	2000
620	Оксацилин 1 мкг	дискосове/бр	1000
621	Офлоксацин 5 мкг	дискосове/бр	2000
622	Бензилпеницилин 1 unit	дискосове/бр	5000
623	Пиперацилин 30 мкг	дискосове/бр	7500
624	Пиперацилин/Тазобактам 30/6 мкг	дискосове/бр	5000
625	Рифампин 5 мкг	дискосове/бр	500
626	Тетрациклин 30 мкг	дискосове/бр	7500
627	Тейкопланин 30 мкг	дискосове/бр	5000
628	Тигециклин 15 мкг	дискосове/бр	5000
629	Тобрамицин 10 мкг	дискосове/бр	2000
630	Триметоприм-сулфаметоксазол 1,25-23,75 мкг	дискосове/бр	7500
631	Фосфомицин 50 мкг	дискосове/бр	1000
632	Хлорамфеникол 30 мкг	дискосове/бр	7500
633	Цефалексин 30 мкг	дискосове/бр	7500
634	Цефепим 30 мкг	дискосове/бр	5000
635	Цефиксим 5 мкг	дискосове/бр	5000
636	Цефокситин 30мкг	дискосове/бр	5000
637	Цефоперазон 75 мкг	дискосове/бр	7500
638	Цефоперазон/Сулбактам 75/30 мкг	дискосове/бр	5000
639	Цефотаксим 5 мкг	дискосове/бр	7500
640	Цефотаксим/Клавуланова киселина	дискосове/бр	1000
641	Цефподоксим 10 мкг	дискосове/бр	2000
642	Цефтазидим 10 мкг	дискосове/бр	7500
643	Цефтазидим/Клавуланова киселина 10 мкг	дискосове/бр	1000
644	Цефтриаксон30 мкг	дискосове/бр	7500
645	Цефуросксим 30 мкг	дискосове/бр	7500
646	Ципрофлоксацин 5 мкг	дискосове/бр	10000
	Антимикотични дискосове		
647	Нистатин - 100 Е	дискосове/бр	1000
648	Флуконазол - 25 мкг	дискосове/бр	1000
649	Итраконазол - 50 мкг	дискосове/бр	1000
650	Кетоконазол 10 мкг	дискосове/бр	1000
651	Вориконазол - 1 мкг	дискосове/бр	1000

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория. Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД – гр. Велико Търново“42

652	Клотримазол	дискове/бр	1000
	МИК тест ленти		
653	Ампицилин	брой	90
654	Бензилпеницилин	брой	90
655	Колистин	брой	90
656	Меропенем	брой	90
657	Цефотаксим	брой	90
658	Цефтриаксон	брой	90
659	Ципрофлоксацин	брой	90
	Диагностични и диференциращи тестове		
660	Дискове Бацитрацин	дискове/бр	1000
661	Дискове Оптохин	дискове/бр	1000
662	Дискове, напоени със 100 мкг ONPG субстанция	дискове/бр	500
663	Дискове Цефиназа	дискове/бр	500
664	PYRA тест + реактив опаковка: до 50 теста + реактив	опаковка	6
665	Тест за каталаза флакон до 30 мл	флакон /бр.	10
	Аглутинационни серуми		
	E.coli групови наситени ОК серуми:		
666	I поливалентен серум - петвалентен	стъкло/бр.	30
667	II поливалентен серум - петвалентен	стъкло/бр.	30
668	III поливалентен серум - петвалентен	стъкло/бр.	30
	E.coli наситени ОК серуми:		
669	O6	стъкло/бр.	3
670	O20	стъкло/бр.	3
671	O25	стъкло/бр.	3
672	O26	стъкло/бр.	3
673	O44	стъкло/бр.	3
674	O55	стъкло/бр.	3
675	O78	стъкло/бр.	3
676	O86	стъкло/бр.	3
677	O111	стъкло/бр.	3
678	O119	стъкло/бр.	3
679	O124	стъкло/бр.	3
680	O125	стъкло/бр.	3
681	O126	стъкло/бр.	3
682	O127	стъкло/бр.	3
683	O128	стъкло/бр.	3
	Шигелни групови наситени агл.серуми:		
684	Шигела флекснери (поливалентен)	стъкло/бр.	5
685	Шигела бойдии поливалентен I	стъкло/бр.	3
686	Шигела бойдии поливалентен II	стъкло/бр.	3

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново43

687	Шигела бойдии поливалентен III	стъкло/бр.	3
688	Шигела зоней	стъкло/бр.	5
689	Шигела флекснери 6	стъкло/бр.	3
Наситени шигелни агл.серуми:			
690	Шигела дизентерие 1	стъкло/бр.	3
691	Шигела дизентерие 2	стъкло/бр.	3
692	Шигела флекснери 1	стъкло/бр.	3
693	Шигела флекснери 2	стъкло/бр.	3
694	Шигела флекснери 3	стъкло/бр.	3
695	Шигела флекснери 4	стъкло/бр.	3
696	Шигела флекснери 5	стъкло/бр.	3
697	Шигела флекснери X	стъкло/бр.	3
698	Шигела флекснери Y	стъкло/бр.	3
699	Шигела флекснери Z	стъкло/бр.	3
Салмонелни групови наситени агл.серуми:			
700	Поливалентен OA-OE	стъкло/бр.	7
701	A(O2)	стъкло/бр.	3
702	B(O4,5)	стъкло/бр.	5
703	C(O6,7,8)	стъкло/бр.	5
704	D(O9,12)	стъкло/бр.	5
705	E(O3,10,15)	стъкло/бр.	3
Салмонелни наситени агл.серуми:			
706	O5	стъкло/бр.	3
707	O7	стъкло/бр.	3
708	O8	стъкло/бр.	3
709	O10	стъкло/бр.	3
710	O15	стъкло/бр.	3
711	O19	стъкло/бр.	3
712	O20	стъкло/бр.	3
713	Vi	стъкло/бр.	3
714	Ha	стъкло/бр.	3
715	Hb	стъкло/бр.	3
716	Hc	стъкло/бр.	3
717	Hd	стъкло/бр.	3
718	Hf	стъкло/бр.	3
719	Hh	стъкло/бр.	3
720	Henx	стъкло/бр.	3
721	Hgm	стъкло/бр.	3
722	Hi	стъкло/бр.	3
723	Hk	стъкло/бр.	3
724	Hlv	стъкло/бр.	3
725	Hr	стъкло/бр.	3
726	Hs	стъкло/бр.	3

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново44

727	Hu	стъкло/бр.	3
728	Hw	стъкло/бр.	3
729	Ht	стъкло/бр.	3
730	Hm	стъкло/бр.	3
731	H _z -6	стъкло/бр.	3
732	H _z -10	стъкло/бр.	3
733	H _z -15	стъкло/бр.	3
734	H-1,2	стъкло/бр.	3
735	H-2	стъкло/бр.	3
736	H-5	стъкло/бр.	3
737	H-6	стъкло/бр.	3
738	H-7	стъкло/бр.	3
	Животински кръвни продукти:		
739	Овнешка кръв, дефибринирана, стъкло по 100 мл.	брой	80
740	Нормална заешка плазма, лиофилизирана.	флакон /бр.	40
	Реактиви:		
741	Метиленблау по Льофлер, опаковка по 500 мл.	брой	4
742	Набор за оцветяване по Грам, комплект 4 x 250 мл.	брой	2
743	Реактив за индол по Ковач, опаковка до 100 мл.	брой	5
744	Железен трихлорид FeCl ₃ опаковка: банка до 200 мл	брой	3
	Готови хранителни среди (еднократни петрита):		
745	Шоколадов агар със суплемементи за изолиране на Хемофилус и Найсерия -петрита	брой	400
746	Шедлер агар с 5% овн. кръв + Vanco, Кана в петри	брой	50
747	Агар Борде-Жангу - петрита	брой	50
748	Селективен агар за Кампилобактер	брой	60
749	Хромагар Кандида за идентификация на най-малко 4 вида гъби в петри	брой	500
750	Хромагар с 6 параметъра - CHROMagar Orientation в петри	брой	500
751	Агар за Yersinia -селективен -готова среда в петри	брой	50
XXII	Тестове		
752	Латекс аглутинационен кит за диагностика на менингити	брой	80
753	Латекс аглутинационен тест за стрептококи / A,B,C,D,E, F,G/	брой тестове	120
754	Бързи тестове за легионелен Ag в урина.	брой тестове	50
755	Бързи тестове за токсин А и В на клостридиум	брой	40

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново45

	дифисиле	тестове	
756	Бързи тестове за кампилобактерен Аг във фецес	брой тестове	50
757	Бързи тестове за гонореен Аг в генитални материали/урина	брой тестове	50
758	Бързи тестове за Инфекциозна мононуклеоза	брой тестове	50
759	Бързи тестове за С.pneumoniae IgM антитела	брой тестове	40
760	Бързи тестове за М.pneumoniae IgM антитела	брой тестове	40
761	Бърз тест за диагностика на бактериални менингити	брой	2
XXIII	Консумативи за автоматизирана система VITEK 2 compact 15		
762	Карти за идентификация на Грам (-) бактерии, 20 теста/карти/ в оп.	опаковка	10
763	Карти за идентификация на Грам (+) бактерии, 20 теста/карти/ в оп.	опаковка	10
764	Карти за идентификация на Кандида, 20 теста/карти/ в оп.	опаковка	5
765	Карти за идентификация на найсерия/хемофилус видове , 20 теста/карти/ в оп.	опаковка	2
766	Карти за идентификация на анаероби и коринебактерии, 20 теста/карти/ в оп.	опаковка	2
767	Карти за антибиограми на Грам (-) бактерии, 20 теста/карти/ в оп.	опаковка	10
768	Карти за антибиограми на Грам (+) бактерии , 20 теста/карти в оп	опаковка	10
769	Карти за антибиограми на кандидата, 20 теста/карти в оп.	опаковка	5
770	Пластмасови епруветки, х 2000/ оп.	опаковка	1
771	Салин солушън, 12 x 1 литър/оп.	опаковка	2
	Забележка: Консумативите за VITEK 2 compact 15 е затворена група и всички следва да бъдат от един и същ производител		
XXIV	Консуматив, съвместим с MTN VIDAS- за серологична диагностика		
772	HBsAg	опаковка	30
773	anti HCV	опаковка	30
774	HAV IgM	опаковка	10
775	EBV IgM	опаковка	10
776	EBV Igg	опаковка	10
777	HBcAg	опаковка	5

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново46

778	M LymIgM	опаковка	5
779	M LymIgg	опаковка	5
780	HTV 1/2	опаковка	20
781	Hbcor IgM	опаковка	5
	Забележка: Консуматив, съвместим с MTN VIDAS е затворена група и всички следва да бъдат от един и същ производител		
XXV	Консумативи за Bact ALERT за хемокултури		
782	За възрастни	брой	2000
783	За деца	брой	1500
	Забележка: Консуматив, съвместим с Bact ALERT за хемокултури е затворена група и всички следва да бъдат от един и същ производител		
XXVI	Индикатори за контрол на стерилизация		
784	Химичен индикатор за контрол 165С/270 пр.	брой	20
785	Химичен индикатор за контрол 121С/270 пр.	брой	20
786	Химичен индикатор 121С/1800 пр.	брой	2
XXVII	Консумативи за ОТХ		
	Тест серуми		
787	Тест серум анти В/моноклонален/10мл.	фл.	280
788	Тест серум анти А/моноклонален/10 мл.	фл.	280
789	Тест серум анти А+В/моноклонален/10 мл.	фл.	280
790	Тест серум анти В/поликлонален/10мл.	фл.	16
791	Тест серум анти А/поликлонален/10 мл.	фл.	16
792	Тест серум анти А+В/поликлонален/10 мл.	фл.	16
793	Тест серум анти Rh D /моноклонален/ 10 мл.	фл.	150
794	Тест серум анти Rh D /поликлонален/ 10 мл.	фл.	16
795	Тест серум анти Rh D /IgG+IgM/ 10 мл.	фл.	100
	Анти		
796	Анти А1 /лектин/ 5 мл.	фл.	150
797	Анти Н 5 мл.	фл.	6
	6		
798	Анти С 5 мл.	фл.	5
799	Анти с 5 мл.	фл.	5
800	Анти Е 5 мл.	фл.	5
801	Анти е 5 мл.	фл.	5
802	Моноспецифичен тест серум анти Kell 5 ml.	фл.	5
803	Античовешки глобулинов серум за теста Coombs полиспецифичен	фл.	100
804	Античовешки глобулинов серум за теста Coombs антиIgG (10 мл.)	фл.	5
805	Антич.глобулин.серум за теста Coombs - антикомплиментарен (анти С3d) - 2 ml.	фл.	10

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново47

806	Меден сулфат пречистен	кг.	6
	Колонаглутинационна техника		
807	LISS/Coombs /6 теста в карта/	карта	3000
808	NaCl/Enzyme test /6 теста в карта/	карта	2500
809	LISS/Coombs+Enzyme test /3 теста в карта/	карта	800
810	DiaClon ABO / Rh for Newborns /1 тест в карта/	карта	500
811	DC Screening I /1 тест в карта/	карта	300
812	DC Screening II /2 теста в карта/	карта	500
813	ID-DiaPanel /11*4 мл/	флакон	15
814	ID Diluent 1 - 100 мл.	флакон	10
815	ID Diluent 2 - 500 мл.	флакон	15
816	ID-DiaCell I-II-III 3*5 мл.	флакон	24
817	DiaCidel	сета	4
XXVIII	Лабораторна стъклария		
818	Пипети Панченко	брой	150
819	Пипети Вестергийн	брой	150
820	Пипети Сали	брой	50
821	Бели меланжори	брой	120
822	Пипети Резила 5 мл.	брой	50
823	Пипети Резила 10 мл.	брой	50
824	Епруветка с инертен сепариращ гел до 5 мл	брой	120000
825	Микроепруветка за хематологичен анализ с ЕДТА, 200 мкрл с капилярка	брой	80000
826	Микроепруветка за серум със сепариращ гел, 200 мкрл с капилярка	брой	20000
827	Микроепруветка за неонатален билирубин със сепариращ гел, 200 мкрл с капилярка	брой	10000
828	Микроепруветка с цитрат за хемостаза, 300 мкрл с капилярка	брой	10000
829	Автоматична ланцета - обезопасена, 17G -21 G	брой	10000
830	Игла с адаптер за затворена система за вземане на кръв/без предпазител/	брой	140000
831	Контейнери за урина	брой	30000
832	Чаши Бехер,ниска форма 250 мл.	брой	25
833	Колба, мерителна клас А 500 мл.	брой	25
834	Предметни стъкла/76x26 мм/	брой	50000
835	Покривни стъкла (24/60 мм)	брой	50000
836	Хематокритни тръбички 75 мм	брой	12000
837	Ланцети	брой	220000
838	Уринометър	брой	25
839	Бъркалка стъклена плътна	брой	4500
840	Статив за автоматични пипети	брой	15
841	Статив за епруветки 12/75мм	брой	5

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново48

842	Статив за епруветки 16/100мм	брой	5
843	Статив за епруветки 16/160	брой	40
844	Статив за епруветки"Епендорф"	брой	20
845	Вана по Хелендар	брой	20
846	Петрита с д=60 мм стъклени	брой	220
847	Петрита с д=80 мм стъклени	брой	220
848	Петрита с д=100 мм.стъклени	брой	620
849	Камера на Бюргер	брой	10
850	Авوماتични пипети едноканални вариабилни - до 200 µl	брой	16
851	Авوماتични пипети едноканални вариабилни - до 500 µl	брой	14
852	Авوماتични пипети едноканални с фиксиран обем	брой	30
853	Стерилни еднократни пипети(индивидуална опаковка),градуирани 25мл	брой	600
854	Наконечници жълти до 0.2 мкл	брой	80000
855	Наконечници сини до 1,0 мкл	брой	40000
856	Чашки сини - 1000 бр/0.5 мл/	опаковка	150
857	Чашки зелени - 1000 бр/0.5 мл/	опаковка	150
858	Чашки жълти - 1000 бр/0.5 мл/	опаковка	150
859	Чашки бели - 1000 бр/0.5 мл/	опаковка	70
860	Епруветки тип "Епендорф" 1мл-1000 бр	опаковка	40
861	Наконечници кристални до 10 микролитра	брой	2000
862	Епруветки - пластмасови 12/75	брой	40000
863	Епруветки - пластмасови, Кумбсови	брой	10000
864	Епруветки - пластмасови, с капачка, 4 мл.	брой	15000
865	Стъклена епруветка 12x110	брой	1000
866	Капачки за епруветки	брой	1000
867	Центрофужни епруветки-PS,3 мл12x60 mm	брой	5000
868	Микротомни ножчета - стандартен вариант	брой	1000
869	Микротомни ножчета за твърди тъкани	брой	3000
870	Подрязващи ножчета 260 мм.	брой	120
871	Ерленмайерови колби плоскодънни с широко гърло 100 мл	брой	10
872	Ерленмайерови колби плоскодънни с широко гърло 250 мл	брой	10
873	Ерленмайерови колби плоскодънни с широко гърло 500 мл	брой	10
874	Спиртна лампа, обем-200мл	брой	2
875	Метални йозета, калибрирани, 2 мкл	брой	10
876	Метални бодове	брой	5
877	Дръжка за йозе, с PVC държач	брой	5
878	Имерсионна течност за микроскопиране	милилитър	600

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново49

879	Филтърна хартия пакет 50/50 см.	листа	20
-----	---------------------------------	-------	----

**КРИТЕРИЙ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТИТЕ
И
КЛАСИРАНЕ НА УЧАСТНИЦИТЕ**

1. Критерият за оценка на офертите е съгласно чл.70, ал.2, т.1 от ЗОП „най-ниска единична цена“ по всяка позиция от обособената група, с изключение на обособени групи с №III, №IV, №VI, №VII, №VIII, №IX, №X, №XI, №XII, №XIII, №XIV, №XV, №XVI, №XVII, №XVIII, №XXIII, №XXIV и №XXV , където критерият за оценка е „най-ниска обща стойност“ за обособената група.

При оценката на офертите се сравняват ценовите предложения на участниците за всяка отделна позиция в обособената група от спецификацията на възложителя, респективно ценовите предложения за обособените групи, изброени по-горе.

2. По всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на Закона за обществените поръчки и условията на настоящата документация, назначената комисия по реда на чл. 34 от ЗОП, класира участниците по **низходящ ред**, въз основа на предложената единична цена без ДДС за отделната позиция, като участникът, предложил най-ниска цена, се определя за изпълнител на обществената поръчка по съответната позиция.

Офертите на допуснатите участници по обособени групи с №III, №IV, №VI, №VII, №VIII, №IX, №X, №XI, №XII, №XIII, №XIV, №XV, №XVI, №XVII, №XVIII, №XXIII, №XXIV и №XXV се класират по **низходящ ред**, въз основа на предложената обща стойност за всяка от тези групи.

3. В случай на офериране на еднакви цени от двама или повече участници в процедурата по една или няколко позиции / обособени групи, класирането за съответната позиция / обособена група, се извършва чрез жребий, изтеглен в присъствието на участниците в процедурата и членовете на комисията.

В случай, че участник / участниците в процедурата не се явят за изтеглянето на жребий в определения час, тегленето се извършва в обявения час от член на комисията, в присъствието на членовете на комисията, което се описва в протокола, изготвен от комисията за разглеждане, оценка и класиране на офертите.

УКАЗАНИЯ ЗА ПОДГОТОВКАТА НА ОФЕРТАТА I УСЛОВИЯ ЗА УЧАСТИЕ

А. 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 обявлението 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 установен.

2. Всеки участник може да представи само една оферта за една, за повече или за всички обособени позиции. Възложителя не предвижда възможност за представяне на оферти за част от номенклатурните единици по обособени групи с №III, №IV, №VI, №VII, №VIII, №IX, №X, №XI, №XII, №XIII, №XIV, №XV, №XVI, №XVII, №XVIII, №XXIII, №XXIV и №XXV. Предвижда се възможност за представяне на оферти за част от номенклатурните единици от обособени групи с №№ I, II, V, XIX, XX, XXI, XXII, XXVI, XXVII и XXVIII.

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 които 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 офертата за участие, участниците удостоверяват липсата на обстоятелствата по чл. 101, ал.9-11 от закона с декларация, която се попълва, подписва и печата, 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 отговорят 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 ЕЕДОП, 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 уговаряне на солидарна отговорност на членовете на обединението за изпълнението на договора. Участниците не са ограничени относно вида на документа, който ще представят 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, които 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, които 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 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.

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 лица. Един пълномощник не може да представлява повече от един участник. Пълномощното следва да посочва

кои 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 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.

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

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

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД – гр. Велико Търново55

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 участникът 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 предмета на поръчката.

* Под дейност, сходна с предмета на поръчката следва да се разбира доставка на реактиви и консумативи 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 реактиви и консумативи, 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:

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново56

- БДС ENISO 9001:20xx или еквивалент, с предметен обхват доставка на медицински изделия за които участва.

3.3. Производителите на всички предлагани реактиви и консумативи 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 реактиви и консумативи. За удостоверяване на това обстоятелство, участникът представя оторизационно писмо издадено на негово име в оригинал или нотариално заверено копие от производителя на офериранияте реактиви и консумативи, в случай, че е на чужд език следва да се представи в превод.

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 3А) и ценовото предложение се прилагат и копия в електронен вид, позволяващ копиране на данните за целите на работата на комисията при оценяване.

На два магнитни носители трябва да се съдържа по-отделно техническа спецификация и ценово предложение съгласно приложения Образец № 3А и Образец № 4 без да се изтриват номенклатурните единици за които не се участва.

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 .

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 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, 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 изисква да бъде представено и изрично нотариално заверено пълномощно.

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

2. Съдържание на опаковката

„Доставка на реактиви и консумативи, необходими за дейността на Клинична лаборатория, Микробиология, Вирусология, Отделение по трансфузионна хематология (ОТХ) и Отделение по клинична патология (ОКП) към МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов“ АД – гр. Велико Търново58

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 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“**.

А). 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 (техническа спецификация-Образец № 3А) 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 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

Ценовото предложение за съответната обособена група, за която се участва се поставя в отделен запечатан плик с надпис *„Предлагани ценови параметри“* на хартиен носител и трябва да бъде представен и в отделен плик обобщена информация в електронен вид(магнитен носител) на Образец № 4.

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 номенклатурна единица, т.е. цена за единица мярка 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). 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. Неспазването на това изискване, ще води до отстраняване на участника.

ВАЖНО: На магнитния носител, техническа спецификация (Образец №3А) и Ценово предложение (Образец № 4) не трябва да се променя съгласно приложенияте образци, т.е не се изтриват празните редове(редовете за които не се участва).