

ОДОБРЯВАМ:

Д-Р БОЙКО ПЕНКОВ

ЗАМЕСТНИК - МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

/Възложител, съгласно Заповед № РД-28-212/30.09.2013 г./

ДОКУМЕНТАЦИЯ

**ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ПО РЕДА НА
ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ**

С ПРЕДМЕТ:

**“ЗАКУПУВАНЕ НА КИТОВЕ, РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА ОСИГУРЯВАНЕ НА
ДЕЙНОСТИТЕ ПО ЧЛ. 7 ОТ НАРЕДБА № 26/2007 Г. ЗА ПРЕДОСТАВЯНЕ НА
АКУШЕРСКА ПОМОЩ НА ЗДРАВНО НЕОСИГУРЕНИ ЖЕНИ И ЗА ИЗВЪРШВАНЕ
ИЗСЛЕДВАНИЯ ИЗВЪН ОБХВАТА НА ЗАДЪЛЖИТЕЛНОТО ЗДРАВНО ОСИГУРЯВАНЕ
НА ДЕЦА И БРЕМЕННИ ЖЕНИ“ ЗА 2014 Г., ВКЛЮЧВАЩА 335 САМОСТОЯТЕЛНО
ОБОСОБЕНИ ПОЗИЦИИ.**

Одобрена с Решение №/.....2014 г.

София, 2014 г.

У К А З А Н И Я

КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

ЗА

**РЕДА И УСЛОВИЯТА ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА
ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:**

**“ЗАКУПУВАНЕ НА КИТОВЕ, РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА ОСИГУРЯВАНЕ НА
ДЕЙНОСТИТЕ ПО ЧЛ. 7 ОТ НАРЕДБА № 26/2007 Г. ЗА ПРЕДОСТАВЯНЕ НА
АКУШЕРСКА ПОМОЩ НА ЗДРАВНО НЕОСИГУРЕНИ ЖЕНИ И ЗА ИЗВЪРШВАНЕ
ИЗСЛЕДВАНИЯ ИЗВЪН ОБХВАТА НА ЗАДЪЛЖИТЕЛНОТО ЗДРАВНО ОСИГУРЯВАНЕ
НА ДЕЦА И БРЕМЕННО ЖЕНИ“ ЗА 2014 Г., ВКЛЮЧВАЩА 335 САМОСТОЯТЕЛНО
ОБОСОБЕНИ ПОЗИЦИИ.**

София, 2014 г.

УВАЖАЕМИ ГОСПОЖИ И ГОСПОДА,

Министерство на здравеопазването, на основание Решение №/2014 г. за откриване на процедурата в качеството му на Възложител, отправя покана към всички заинтересовани лица за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.**

На основание чл. 64, ал. 3 от ЗОП, от датата на публикуването на обявлението за обществената поръчка, на всички заинтересовани лица се предоставя пълен достъп по електронен път до документацията за участие в процедурата на следния интернет адрес на Министерството на здравеопазването (посочен и в обявлението за откриване на процедурата): <http://www.mh.government.bg>, Рубрика „Обществени поръчки“.

Цената на документацията е 6 лв. (шест лева), като плащането трябва да бъде извършено по сметка на Министерство на здравеопазването – Банка: БНБ Централно управление, BIC: BNBG BGSD, IBAN: BG83 BNBG 9661 3000 1293 01, в платежното нареждане се посочва номера на решението на поръчката или в касата на Министерство на здравеопазването на адрес: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя“ № 5, ет. 4.

Документацията за участие може да се заявява предварително на тел. 02 9301 461. Документацията се получава всеки работен ден от 9,00 часа до 17,30 часа на адрес - гр. София - 1000, пл. „Света Неделя“ № 5, ст. 211 срещу представяне на документ, доказващ закупуването ѝ по съответния ред до 10 дни преди изтичане на срока за получаване на офертите.

Лицата имат право да разгледат документацията преди да я закупят.

Участниците в процедурата следва да прегледат и да се съобразят с всички указания, образци, условия и изисквания, посочени в Документацията.

Офертите на участниците ще се приемат на адреса на Министерството на здравеопазването: гр. София, пл. „Света Неделя“ № 5, всеки работен ден от 09:00 ч. до 17:30 ч. до датата, посочена в раздел IV.3.4. „Срок за получаване на оферти или на искания за участие“ от обявлението за поръчка.

Офертите ще бъдат разгледани, оценени и класирани от комисия, която ще започне своята работа в деня и часа, посочени в раздел IV.3.8 “Условия за отваряне на офертите” от обявлението за поръчка, в сградата на Министерството на здравеопазването, на адрес: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя“ № 5.

Всеки участник може да изпрати свой представител (законен или изрично упълномощен) да присъства при отваряне на офертите. Представителят се допуска при представяне на документ за самоличност и съответното пълномощно (извън случаите на законно представителство по силата на съдебно решение).

Председателят на назначената от Възложителя комисия ще обяви датата, часа и мястото на отваряне и оповестяване на ценовите оферти писмено до всеки участник и чрез обявяване на посочения в настоящата документация интернет адрес на Министерство на здравеопазването: <http://www.mh.government.bg>, Рубрика „Обществени поръчки“. За резултатите от оценяването на офертите всеки участник ще бъде уведомен писмено.

За допълнителна информация и въпроси можете да се обръщате към:

Иво Янчев

Тел.: 02/9301 466

Ралица Калинова

Тел.: 02/9301 350

Адрес: гр.София, пл. „Св. Неделя“ № 5

СЪДЪРЖАНИЕ

ЧАСТ I

1. Решение за откриване на обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки
2. Обявление за обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

ЧАСТ II

ГЛАВА I. УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

Раздел I. Обща информация и общи изисквания към документацията

Раздел II. Пълно описание на предмета на поръчката

Раздел III. Изисквания към участниците

Раздел IV. Условия и размер на Гаранцията за участие и Гаранцията за изпълнение

Раздел V. Комуникация между възложителя и участниците

ГЛАВА II. ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

ГЛАВА III. КРИТЕРИЙ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТАТА ПО ЧЛ. 37, АЛ. 1, Т. 1 ОТ ЗОП

ГЛАВА IV. ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗАУЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

ОБРАЗЕЦ № 1 – Оферта

ОБРАЗЕЦ № 2 – Декларация за регистрация по ЗТР

ОБРАЗЕЦ № 3 – Декларация по чл. 47, ал. 1, т. 1 (без б. „е“), ал. 2, т. 5 и ал. 5, т. 1 от ЗОП

ОБРАЗЕЦ № 4 – Декларация по чл. 47, ал. 1, т. 2 и 3, ал. 2, т. 1, 3 и 4 и ал. 5, т. 2 от ЗОП

ОБРАЗЕЦ № 5 – Декларация за участието или неучастието на подизпълнители по чл. 56, ал. 1, т. 8 от Закона за обществените поръчки

ОБРАЗЕЦ № 6 – Декларация за съгласие за участие като подизпълнител

ОБРАЗЕЦ № 7 – Декларация по чл. 56, ал. 1, т. 12 от Закона за обществените поръчки за приемане на условията в проекта на договора

ОБРАЗЕЦ № 8 – Техническо предложение по чл. 56, ал. 1, т. 7 от ЗОП

ОБРАЗЕЦ № 9 – Проект на договор

ОБРАЗЕЦ № 10 – Ценово предложение, съгласно чл. 56, ал. 1, т. 10 от ЗОП

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1 - Спецификация за необходимите на китове, реактиви и консумативи за 2014 г.

ЧАСТ I

1. Решение за откриване на обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки
2. Обявление за обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

ЧАСТ II
ГЛАВА I
УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА
РАЗДЕЛ I
A. ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ

1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛ

Министерството на здравеопазването е юридическо лице и има право на собственост и самостоятелен бюджет. Орган на изпълнителната власт в министерството е министърът. Министърът на здравеопазването е Възложител по смисъла на чл. 7, ал. 1 от ЗОП.

1.2. ПРАВНО ОСНОВАНИЕ ЗА ОТКРИВАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

Възложителят обявява настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл. 16, ал. 1, ал. 4 и ал. 8, във връзка с Глава пета от Закона за обществените поръчки.

1.3. МОТИВИ ЗА ИЗБОР НА ПРОЦЕДУРА ПО ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

Прогнозната стойност на поръчката е 1 816 788,50 (един милион осемстотин и шестнадесет хиляди седемстотин осемдесет и осем и 0,50 лв.), без вкл. ДДС или 2 180 146,20 лв. (два милиона сто и осемдесет хиляди сто и четиридесет и шест и 0,20 лв.) с вкл. ДДС.

Прогнозните стойности в лв., без ДДС на отделните обособени позиции са подробно описани в **ПРИЛОЖЕНИЕ №1** към документацията за участие.

Предвид обстоятелството, че естеството на доставката позволява достатъчно точно да се определят техническите спецификации и не са налице условията за провеждане на състезателен диалог или някоя от процедурите на договаряне - с обявление или без обявление, безспорно е налице възможност и условия обществената поръчка да бъде възложена по предвидения в Закона за обществените поръчки ред за открита процедура.

Провеждането на предвидената в ЗОП открита процедура гарантира в най-голяма степен публичността на възлагане изпълнението на поръчката, респ. прозрачността при разходването на финансовите средства по проекта.

С цел да се осигури максимална публичност, респективно да се постигнат и най-добрите за Възложителя условия, настоящата обществена поръчка се възлага именно по посочения вид процедура, целта на която, от друга страна е да защити обществен интерес, посредством осъществяване на контрол върху разходването на средства от бюджета на Министерство на здравеопазването и едновременно с това да насърчи конкуренцията, като създаде равни условия и прозрачност при участието в процедурата.

Б. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ДОКУМЕНТАЦИЯТА. МЯСТО И СРОК ЗА ПОДАВАНЕ НА ОФЕРТИ.

Участници, които не са закупили настоящата документация, не могат да участват в процедурата. Представянето на оферта задължава участника да приеме напълно всички изисквания и условия, посочени в тази документация, при спазване изискванията на ЗОП. Поставянето от страна на участника на условия и изисквания, които не отговарят на обявените в документацията, води до отстраняване на този участник от участие в процедурата.

До изтичане на срока за подаване на офертите, всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си.

Офертата се изготвя и представя на български език. Когато участникът в процедурата е чуждестранно физическо или юридическо лице, офертата се подава на български език.

Офертата се подписва от представляващия участника или от надлежно упълномощено/и лице/а, като в офертата се прилага пълномощното от представляващия участника (с изключение на изискуемите документи, които обективират лично изявление на конкретно лице/а - представляващ/и участника, и не могат да се подпишат и представят от пълномощник).

Когато за някои от посочените документи е определено, че може да се представят чрез «заверено от участника копие», за такъв документ се счита този, при който върху копието на документа представляващият участник е поставил гриф «Вярно с оригинала», собственоръчен подпис със син цвят под заверката и свеж печат в приложимите случаи.

Представените образци в документацията за участие и условията, описани в тях, са задължителни за участниците, с изключение на образците на банковите гаранции. Относно образците на банковите гаранции, задължителни за участниците са само условията, описани в тях.

Срокът на валидност на офертите трябва да бъде съобразен с определения срок в обявлението за обществената поръчка – 150 календарни дни, считано от датата, посочена като краен срок за получаване на офертите, и представлява времето, през което участниците са обвързани с условията на представените от тях оферти. Възложителят може да изиска от класираните участници да удължат срока на валидност на офертите си до момента на сключване на договора за обществената поръчка.

Място и срок за подаване на оферти

Желаещите да участват в процедурата за възлагане на обществената поръчка подават лично или чрез упълномощено лице офертите си в деловодството на Министерството на здравеопазването, адрес: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя“ № 5, партерен етаж, всеки работен ден от 09:00 ч. до 17:30 ч. на датата, посочени в обявлението за обществената поръчка.

Ако участникът изпраща офертата чрез препоръчана поща или куриерска служба, разходите са за негова сметка. В този случай той следва да изпрати офертата така, че да обезпечи нейното пристигане на посочения от Възложителя адрес преди изтичане на срока за подаване на офертите. Рискът от забава или загубване на офертата е за участника. Възложителят не се ангажира да съдейства за пристигането на офертата на адреса и в срока определен от него. Участникът не може да иска от Възложителя съдействия като: митническо освобождаване на пратка; получаване чрез поискване от пощенски клон; взаимодействия с куриери или други.

Офертите се подават в запечатан, непрозрачен, с ненарушена цялост плик и с надпис:

1. До Министерство на здравеопазването, гр. София – 1000, пл. „Света Неделя“ № 5

„Оферта за участие в обществена поръчка, с предмет:

“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.

Обособена позиция № с предмет

2. Наименование, адрес, телефон и по възможност факс и електронен адрес на участника.

3. Следното предписание: **„Да не се отваря преди разглеждане от страна на Комисията за оценяване и класиране“.**

4. До изтичане на срока за получаване на оферти всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си. Оттеглянето на офертата прекратява понататъшното участие на участника в процедурата. Допълнението и промяната на офертата трябва да отговарят на изискванията и условията за представяне на първоначалната оферта, като върху плика бъде отбелязан и текст „Допълнение/Промяна на оферта/с входящ номер..... за участие в открита процедура по реда на ЗОП с предмет:

“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.

Приемане на оферти / връщане на оферти

При подаване на офертата и приемането ѝ върху плика се отбелязва входящ номер, дата и час на постъпване и посочените данни се отбелязват във входящ регистър, за което на приносителя се издава документ.

Оферти, които са представени след крайния срок за получаване или в незапечатан, прозрачен или скъсан плик, се връщат на подателя незабавно. Тези обстоятелства се отбелязват в регистъра по предходния параграф.

Получените оферти се съхраняват в деловодството на министерството на здравеопазването до деня, определен за отваряне на офертите.

РАЗДЕЛ II ПЪЛНО ОПИСАНИЕ НА ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА

Обект на настоящата обществена поръчка е „доставки на стоки, осъществявани чрез покупка „по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 1 от ЗОП.

Предмет на възлагане на настоящата обществена поръчка е: “Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции, съгласно Приложение № 1 към документацията за участие.

Всички количества, посочени в спецификацията, са „количества до“, т.е. Възложителят не е длъжен да заяви за доставка цялото договорено количество, а има право да заявява количества съгласно действителните си нужди, но не повече от договореното.

РАЗДЕЛ III ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1. 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, които отговарят на изискванията, регламентирани от Закона за обществени поръчки и обявените от Възложителя изисквания в настоящата документация и обявлението за обществената поръчка.

1.2. Всеки участник може да представи само една оферта. Всички документи, които са на чужд език, се представят и с превод на български език.

1.3. Участникът в процедурата може да представи оферта за една или няколко обособени позиции.

1.4. Не се допуска представянето на варианти.

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

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

1.7. Лице, което участва в обединение или е дало съгласието си и фигурира като подизпълнител в офертата на друг участник, не може да представя самостоятелно оферта.

1.8. *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 следните обстоятелства:

а) осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран за:

- престъпление против финансовата, данъчната или осигурителната система, включително изпирание на пари, по чл. 253 - 260 от Наказателния кодекс;
- подкуп по чл. 301 - 307 от Наказателния кодекс;
- участие в организирана престъпна група по чл. 321 и 321а от Наказателния кодекс;
- престъпление против собствеността по чл. 194 - 217 от Наказателния кодекс;
- престъпление против стопанството по чл. 219 - 252 от Наказателния кодекс;

б) обявен в несъстоятелност.

в) е в производство по ликвидация или се намира в подобна процедура съгласно националните закони и подзаконови актове;

г) е в открито производство по несъстоятелност, или е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон, а в случай че участникът е чуждестранно лице – се намира в подобна процедура съгласно

националните закони и подзаконовни актове, включително когато неговата дейност е под разпореждане на съда, или участникът е преустановил дейността си;

д) има задължения по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от ДОПК към държавата и към община, установени с влязъл в сила акт на компетентен орган, освен ако е допуснато разсрочване или отсрочване на задълженията, или има задължения за данъци или вноски за социалното осигуряване съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен;

е) има наложено административно наказание за наемане на работа на незаконно пребиваващи чужденци през последните до 5 години;

ж) е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 313 от Наказателния кодекс във връзка с провеждане на процедури за възлагане на обществени поръчки;

з) при които лицата, посочени в чл. 47, ал. 4 от ЗОП, са свързани лица по смисъла на § 1, т. 23а от Допълнителните разпоредби на Закона за обществените поръчки с Възложителя или със служители, на ръководна длъжност в неговата организация;

и) които са сключили договор с лице по чл. 21 или чл. 22 от Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси.

С оглед спазването на изискванията на Закона за обществените поръчки, при подаване на офертата за участие, участниците удостоверяват липсата на обстоятелствата по чл. 47, ал. 1, 2 и 5 от закона с декларации, които се попълват, подписват и подпечатват, съгласно приложените образци - Образци № 3 и 4.

За обстоятелствата по чл. 47, ал. 1, т. 2 и 3, ал. 2, т. 1, 3 и 4 и ал. 5, т. 2 от ЗОП, когато кандидатът или участникът е юридическо лице, е достатъчно подаване на декларация от едно от лицата, които могат самостоятелно да го представляват.

В случай, че участникът участва като обединение/или консорциум/, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, тогава участниците в обединението /или консорциума/ подписват документ - споразумение или договор, който следва да бъде представен от Участника в оригинал или с нотариално заверено копие.

Документът трябва да съдържа клаузи, които гарантират, че:

☐ Всички членове на обединението/ консорциума са отговорни заедно и поотделно за изпълнението на договора;

☐ Е определен представляващият обединението/ консорциума, който е упълномощен да задължава, да получава указания за и от името на всеки член на обединението/ консорциума. Допуска се повече от едно лице да представляват обединението заедно и поотделно;

☐ Представляващият обединението/ консорциума е упълномощен да представи офертата от името и за сметка на обединението и да сключи договор с възложителя;

☐ Срокът на обединението е най-малко за времето, за което поръчката ще бъде изпълнена;

☐ Всички членове на обединението/ консорциума са задължени да останат в него за целия период на изпълнение на договора;

☐ Разпределение на дейностите от предмета на възлаганата поръчка между участниците в обединението, както и ресурсите, с които ще участва всеки един от участниците в обединението.

Не се допускат промени в състава на обединението след подаването на офертата. Когато не е приложен документ (споразумение или договор) за създаването на обединение/ консорциум или в приложеният такъв липсват клаузи, гарантиращи изпълнението на горепосочените условия, или съставът на обединението се е променил след подаването на офертата, участникът ще бъде отстранен от участие в процедурата за възлагане на настоящата обществена поръчка.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, документите се представят съобразно изискванията на чл. 56, ал. 3.

Възложителят, с оглед предоставената му правна възможност в чл. 25, ал. 3, т. 2 от ЗОП не поставя изискване за създаване на юридическо лице, в случай, че избраният за Изпълнител участник е обединение от физически и/или юридически лица.

Когато участникът предвижда участието на подизпълнители при изпълнение на поръчката, изискванията по Закона за обществените поръчки, посочени в чл. 47, ал. 1, ал. 2 и ал. 5 от ЗОП, се прилагат и за подизпълнителите. В този случай, съгласно разпоредбата на чл. 56, ал. 2 от ЗОП и при условията на чл. 47, ал. 8 от ЗОП, декларациите за липса на обстоятелства съгласно чл. 47, ал. 1, ал. 2 и ал. 5 от ЗОП се представят за всеки един от подизпълнителите.

Участниците са длъжни в процеса на провеждане на процедурата да уведомяват Възложителя за всички настъпили промени в обстоятелствата по чл. 47, ал. 1, 2 и 5 от ЗОП в 7-дневен срок от настъпването им.

2. ОБЩИ И СПЕЦИФИЧНИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ.

А: Общи изисквания

2.1. Минимални изисквания за икономическо и финансово състояние на кандидатите/участниците, съгласно чл. 50 от Закона за обществените поръчки

Възложителят няма изисквания за икономическо и финансово състояние на участниците.

2.2. Минимални изисквания за технически възможности и квалификация на кандидатите/участниците, съгласно чл. 51 от Закона за обществените поръчки

2.2.1. Участниците в процедурата трябва да отговарят на изискванията на чл. 77, ал. 1 или ал.2 от Закона медицинските изделия и да притежават разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от 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 установени на територията на Република България.

Това обстоятелство се доказва със заверено копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган.

2.2.2. Участниците да притежават валиден сертификат за въведена система за управление на качеството ISO 9001:2008 и/или ISO 13485 или еквивалентен, издаден на името на производителя, с обхват предмета на обособените позиции, за които участва.

Това обстоятелство се доказва със заверено копие на сертификат за въведена система за управление на качеството ISO 9001:2008 и/или ISO 13485 или еквивалентен, издаден на името на производителя, с обхват предмета на обособените позиции, за които участва.

2.2.3. Участниците да притежават валиден сертификат за въведена система за управление на качеството ISO 9001:2008 или еквивалентен, издаден на името на участника, с обхват предмета на обособените позиции, за които участва.

Това обстоятелство се доказва със заверено от участника копие на сертификат за въведена система за управление на качеството ISO 9001:2008 или еквивалентен, издаден на името на участника, с обхват предмета на обособените позиции, за които участва.

2.3. Специфични изисквания към кандидатите/участниците съгласно чл. 49 и чл. 53 от Закона за обществените поръчки

2.3.1. Реактивите и консумативите да имат нанесена „СЕ” маркировка, съгласно изискванията на действащото законодателство, по следните позиции: 1, 2, 5, 6, 19 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 59, 60, 65, 130, 179, 277, 278, 279, 280, 281, 286, 305, 318, 319, 320, 334.

Това обстоятелство се доказва с представяне на декларация за съответствие и/или „СЕ” сертификат за реактивите и консумативите по следните позиции: 1, 2, 5, 6, 19 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 59, 60, 65, 130, 179, 277, 278, 279, 280, 281, 286, 305, 318, 319, 320, 334.

2.3.2. По обособена позиция № 259, Връхчетата за обеми от 2 до 100/200 µl, следва да са съвместими с многоканалната пипета Biohit m100 за да може да работи серийно с определени обеми.

Това обстоятелство се доказва с предоставянето на мостра.

2.3.3. За консуматива по Обособена позиция № 213 „Епруветки облодъжни, стерилни, от полистирен, за клетъчно култивиране с капак на винт, 12 ml“ **се представя мостра.**

2.3.4. Консумативът по Обособена позиция № 334 „Филтърни бланки за масов скрининг по образец с филтърна хартия S/S 903“ трябва да отговаря на следните изисквания:

2.3.5. Филтърната бланка следва да се състои от 3 делими чрез перфорация участъка:

1- ви участък: състои се от поле, в което има филтърна хартия S/S 903, с не по-малко от 3 очертания (кръгове) с диаметър 12 мм, които се запълват с отделни капки кръв и поле за отразяване на идентификационен номер;

2- ри участък: състои се от поле, в което има филтърна хартия, с не по-малко от 4 очертания (кръгове) с диаметър 12 мм, които се запълват с отделни капки кръв и поле за отразяване на идентификационен номер;

3- ти участък: състои се от три листа, два от които са изработени от химизирана хартия, с цел с еднократно попълване да бъдат нанесени данни върху трите листа. В този участък се обособяват полета за нанасяне на информация за:

1. Дата на получаване в лабораторията;
2. Майка (№ и година на историята на заболяването, трите имена, дата на раждане, адрес);
3. Личен лекар на майката (име и фамилия, тел. за връзка);
4. Изпращаща болница (адрес, телефон);
5. Дете (№ и година на историята на заболяването трите имена, час, минута и дата на раждане, зрелост - гестационна седмица, тегло в грамове, недоносено - да или не, етнос, пол, адрес);
6. Лабораторен номер за изследване на ТСХ;
7. Лабораторен номер за изследване на 170НР;
8. Лабораторен номер за изследване на ФКУ;
9. Час, минута и дата на вземане на пробата, повторение (да или не);
10. Вид хранене (кърма, адаптирано мляко, тотално парентерално хранене);
11. Дни на мляко или заместител;
12. Кръвопреливане, дата на последно кръвопреливане;
13. Стероиди - дете (да или не);
14. Стероиди - майка (да или не);
15. Антибиотици - дете (да или не);
16. Прилагане на йод - дете (да или не);

Текстовете от т. 1 до т. 16 да са изписани на български език под съответните полета за попълване на информацията.

Размери на филтърната бланка: 21 x 9,5 см - съвместими с размерите на стандартен пощенски плик.

Всяка отделна филтърна бланка да бъде в отделна непромокаема прозрачна опаковка. На гърба на всяка отделна филтърна бланка да се съдържа инструкция на български език за вземане на кръв от новородени, както и указания за попълването ѝ.

Това обстоятелство се доказва с предоставянето на мостра.

2.3.6. Обособени позиции № 46, 47 и 48 трябва да са съвместими една с друга.

2.3.7. Обособени позиции № 46, 49, 50 и 51 трябва да са съвместими една с друга

2.3.8. Срокът на годност на реактивите и консумативите да не е по-малък от 75% от обявения от производителя към датата на доставка.

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА ОФЕРТАТА

Всяка оферта трябва да съдържа три отделни запечатани, непрозрачни и надписани плика, поставени в един общ запечатан, непрозрачен и надписан плик, както следва:

Плик №1 с надпис: „Документи за подбор”.

В него се поставят документите, изискани от Възложителя, съгласно чл. 56, ал. 1, т. 1 - 6, т. 8 и т. 11 - 14 от ЗОП, отнасящи се до критериите за подбор на участниците, съобразно указанията на Възложителя.

Плик № 2 с надпис: „Предложение за изпълнение на поръчката”.

В него се поставят документите по чл. 56, ал. 1, т. 7 и 9 от ЗОП, свързани с изпълнението на поръчката, съобразно посочените в глава II Техническа спецификация, изисквания за изпълнение на поръчката.

Плик № 3 с надпис: „Предлагана цена”.

В плика се поставя ценовата оферта на участника, изготвена по образеца от настоящата документация.

В случай, че участник представя оферта за повече от една обособена позиция, пликове № 2 и 3 се представят за всяка от позициите, когато възложителят е изискал представянето на различни документи за доказване на съответствието с критериите за подбор по различните обособени позиции, участниците представят и отделни пликове № 1, съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП.

3.1. НЕОБХОДИМИ ДОКУМЕНТИ

3.1.1. Съдържание на плик № 1 с надпис „Документи за подбор”.

3.1.1.1. Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника.

В списъка 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. Списъкът на документите следва да се постави в началото на документите. Всеки лист, съдържащ се в плика, задължително следва да бъде номериран и подреден съгласно списъка;

3.1.1.2. Оферта, попълнен образец от настоящата документация.

3.1.1.3. Копие на документ за регистрация или единен идентификационен код, съгласно чл. 23 от Закона за търговския регистър, когато участникът е юридическо лице или едноличен търговец; копие от документа за самоличност, когато участникът е физическо лице.

Документът за регистрация не се изисква, ако участникът е регистриран или пререгистриран след 01.01.2008 г. по реда на Закона за търговския регистър (ЗТР). В този случай е достатъчно да се попълни и приложи декларация за регистрация по ЗТР, попълнен образец от настоящата документация.

Когато участникът в процедура е чуждестранно физическо или юридическо лице или техни обединения, документът за регистрация трябва да е издаден от компетентния орган в страната, в която участникът е установен, и да се представи *в официален превод* на български език.

Физическите лица, участници в процедурата или включени в състава на обединения, представят заверено от участника копие от документ за самоличност. Ако тези физически лица са чуждестранни граждани, документът се представя и в официален превод.

Когато участникът предвижда участие на подизпълнител, документът за регистрация се представя за всеки от подизпълнителите, съгласно чл. 56, ал. 2 от ЗОП.

Когато участникът в процедурата е обединение, документите за регистрация и/или Декларацията за регистрация по ЗТР се представят за всички членове на обединението, съгласно чл. 56, ал. 3, т. 1 от ЗОП.

3.1.1.4. Нотариално заверено пълномощно на лицето, упълномощено да представлява участника в процедурата (когато участникът не се представлява от лицата, които имат право на това, съгласно документите му за регистрация).

3.1.1.5. Документ - договор или споразумение, подписан от лицата, включени в обединението, когато участник в процедурата е обединени/консорциум, което не е юридическо лице, в който задължително се посочва представляващия.

Документът се представя в случай, че участникът е неперсонифицирано обединение. Същият следва да бъде в оригинал или нотариално заверено копие и от него следва да бъде видно/и лицето/а, които го представляват.

В случай, че участникът е обединение, което не е юридическо лице, и лицето, подаващо офертата, не е изрично вписано в споразумението, с което се създава обединението; следва да бъдат представени и нотариално заверени пълномощни от всички участници в обединението, с които упълномощават това лице, което има право да подаде офертата, да попълни и подпише документите, общи за обединението.

3.1.1.6. Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 47, ал. 1, т. 1 (без б. „е“), ал. 2, т. 5 и ал. 5, т. 1 от ЗОП, попълнен образец от настоящата документация.

В случай, че участникът е юридическо лице, декларацията се подписва задължително от лицата, посочени в чл. 47, ал. 4 от ЗОП.

В случай, че участникът е обединение, декларация се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението, съобразно чл. 56, ал. 3, т. 1 от ЗОП.

Когато деклараторът е чуждестранен гражданин, декларацията/ите, които са на чужд език се представя и в превод на български език.

Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, документът се представя за всеки един от тях, съобразно чл. 56, ал. 2 от ЗОП и при условията на чл. 47, ал. 8 от ЗОП.

3.1.1.7. Декларация по чл. 47, ал. 1, т. 2 и 3, ал. 2, т. 1, 3 и 4 и ал. 5, т. 2 от ЗОП, попълнен образец от настоящата документация.

Когато участник в процедурата е юридическо лице, достатъчно е декларацията да бъде подадена от едно от лицата, които могат самостоятелно да го представляват, съгласно чл. 47, ал. 6 от ЗОП.

В случай, че участникът е обединение, декларация се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението, съгласно чл. 56, ал. 3, т. 1 от ЗОП, при условията на чл. 47, ал. 6 от ЗОП.

Когато деклараторът е чуждестранен гражданин, декларацията/ите, които са представени на чужд език се представя и в превод на български език.

Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, документът се представя за всеки един от тях, съобразно чл. 56, ал. 2 от ЗОП, при условията на чл. 47, ал. 6 от ЗОП.

3.1.1.8. Документи за техническите възможности и квалификацията на участника, по чл. 51, ал. 1 от ЗОП:

- Заверено копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган.
- Заверено копие на сертификата за въведена система за управление на качеството ISO 9001:2008 и/или ISO 13485 или еквивалентен, издаден на името на производителя, с обхват предмета на обособените позиции, за които участва.

- Заверено от участника копие на сертификат за въведена система за управление на качеството ISO 9001:2008 или еквивалентен, издаден на името на участника, с обхват предмета на обособените позиции, за които участва.
- **Декларация** за съответствие и/или „CE“ сертификат за реактивите и консумативите по следните позиции: 1, 2, 5, 6, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 59, 60, 65, 130, 179, 277, 278, 279, 280, 281, 286, 305, 318, 319, 320, 334.
- Брошури, каталози, фотографски снимки на стоките, които ще се доставят, чиято автентичност възложителя си запазва правото да проверява.

3.1.1.9. Декларация по чл. 56, ал. 1, т. 8 от ЗОП за използване/неизползване на подизпълнители и списък с имената им, с посочване на вида на работите, които ще извършват и дела на тяхното участие, попълнен образец от настоящата документация.

3.1.1.10. Декларация за съгласие за участие като подизпълнител попълнен образец от настоящата документация.

Забележка: Декларацията се попълва от всеки подизпълнител поотделно.

3.1.1.11. Документ за внесена гаранция за участие – екземпляр на вносната бележка или оригинал на банковата гаранция за участие, съгласно образец от настоящата документация.

3.1.1.12. Декларация за приемане на условията в проекта на договора, попълнен образец от настоящата документация.

3.1.1.13. Документ за закупена документация за участие – копие.

Документите в плик № 1 се представят в оригинал или заверено от участника копие. Всички документи представени на чужд език, се представят **и в превод на български език**. Всички декларации се представят в оригинал и се подписват по реда и от лицата, посочени в настоящите указания.

3.1.2. Съдържание на плик № 2 с надпис „Предложение за изпълнение на поръчката“. Представят се толкова пликове № 2 с надпис „Предложение за изпълнение на поръчката“, за колкото обособени позиции участникът представя оферта, съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП.

3.1.2.1. Техническо предложение, съгласно чл. 56, ал. 1, т. 7 от ЗОП – трябва да бъде изготвена съобразно образеца от настоящата документация., при съблюдаване на пълното описание на обекта на поръчката и техническата спецификация, изискванията към офертата и условията за изпълнение на поръчката – документи и образци, поставени в ПЛИК «№2».

3.1.2.2. Срок за изпълнение на поръчката - до една година от датата на подписването на договора.

3.1.2.3. За участниците по обособена позиция № 334, „Филтърни бланки за масов скрининг на новородени с филтърна хартия S/S 903“, **мостра на изделието**.

3.1.2.4. За участниците по обособена позиция № 259, Връхчета за обеми от 2 до 100/200 µl, в кутии по 96 броя, за многоканална пипета Biohit m100“, **мостра на изделието**.

3.1.2.5. За участниците по обособена позиция № 213 „Епруветки облодъжни, стерилни, от полистирен, за клетъчно култивиране с капак на винт, 12 ml“, **мостра на изделието**.

3.1.2.6. Декларация, че предлаганите реактиви по обособени позиции № 46, 47 и 48 са съвместими една с друга.

3.1.2.7. Декларация, че предлаганите реактиви по обособени позиции № 46, 49, 50 и 51 са съвместими една с друга.

3.1.2.8. Декларация от участника, че срокът на годност на реактивите и консумативите не е по-малък от 75% от обявения от производителя към датата на доставка.

3.1.3. Съдържание на плик № 3 с надпис „Предлагана цена”. Представят се толкова пликове № 3 с надпис „Предлагана цена”, за колкото обособени позиции участникът представя оферта, съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП.

В третия запечатан, непрозрачен плик № 3 участникът следва да представи задължително ценовото си предложение, съгласно чл. 56, ал. 1, т. 10 от ЗОП, **попълнен образец от настоящата документация.**

Предлаганите цени да бъдат посочени с точност до втори знак след десетичната запетая.

Предлаганата цена следва да бъде формирана за срок на годност на реактивите и консумативите не по-малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

Предложената цена е в български лева, трябва да е фиксирана и да не подлежи на промяна за срока на действие на договора.

Цената за изпълнение на услугата по настоящата обществена поръчка следва да бъде предложена в лева, без включен ДДС и с включен ДДС.

Извън плика с надпис „Предлагана цена” не трябва да е посочена никаква информация относно цената.

Участници, които по какъвто и да е начин са включили някъде в офертата си извън плика „Предлагана цена” елементи, свързани с предлаганата цена /или части от нея/, ще бъдат отстранени от участие в процедурата.

РАЗДЕЛ IV УСЛОВИЯ И РАЗМЕР НА ГАРАНЦИЯТА ЗА УЧАСТИЕ И ГАРАНЦИЯТА ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

1. Гаранция за участие

Гаранциите се представят в една от следните форми:

- а) депозит на парична сума по сметка на Възложителя;
- б) банкова гаранция в полза на Възложителя.

Участникът сам избира формата на гаранцията за участие.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, всеки от участниците в обединението може да бъде наредител по банковата гаранция, съответно вносител на сумата по гаранцията.

При избор на гаранция за участие – парична сума, то тя следва да се внесе по банков път по следната сметка:

БНБ ЦЕНТРАЛНО УПРАВЛЕНИЕ

Банков код (BIC): BNBG BGSD;

Банкова сметка (IBAN): BG21 BNBG 9661 3300 1293 01

Ако участникът избере да представи гаранцията за участие под формата на „парична сума”, платена по банков път, документът, удостоверяващ платената гаранция, следва да бъде заверен с подпис и печат от съответната банка и да се представи в оригинал. Ако участникът е превел парите по електронен път (електронно банкиране), той следва да завери съответния документ с неговия подпис и печат. В гаранцията за участие следва да бъде посочен предметът на поръчката и обособената/ите позиция/и, за която/ито участникът кандидатства.

Гаранцията за участие е в размер до 1% (един процент) без ДДС от стойността на обособените позиции е подробно описана в **ПРИЛОЖЕНИЕ № 1** към документацията за участие.

Задържането и освобождаването на гаранцията за участие става при условията и по реда на чл. 61 и чл. 62 от ЗОП.

Срокът на валидност на гаранцията за участие следва да е не по-кратък от срокът на валидност на офертата.

1. Гаранция за изпълнение

Гаранцията за изпълнение на договора е в размер на 3 % (три процента) от стойността на договора за изпълнение на обществената поръчка без ДДС.

Гаранцията за изпълнение може да се внесе по банков път или може да се представи под формата на банкова гаранция.

Участникът сам избира формата на гаранцията за изпълнение.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, всеки от участниците в обединението може да бъде наредител по банковата гаранция, съответно вносител на сумата по гаранцията.

Участникът, определен за изпълнител на обществената поръчка, представя банковата гаранция или платежния документ за внесената по банков път гаранция за изпълнение на договора при неговото сключване.

Гаранцията за изпълнение под формата на парична сума трябва да бъде внесена по следната сметка на Възложителя:

БНБ ЦЕНТРАЛНО УПРАВЛЕНИЕ

Банков код (BIC): BNBG BGSD;

Банкова сметка (IBAN): BG21 BNBG 9661 3300 1293 01

Ако участникът, определен за изпълнител, избере да представи гаранцията за изпълнение под формата на „парична сума”, платена по банков път, документът, удостоверяващ платената гаранция, следва да бъде заверен с подпис и печат от съответната банка и да се представи в оригинал. В случай, че участникът е превел парите по електронен път (електронно банкиране), той следва да завери съответния документ с подпис и печат.

Когато участникът избере гаранцията за изпълнение да бъде банкова, тогава в нея трябва да бъде изрично записано, че тя е безусловна и неотменима, че е в полза на възложителя и че е със срок на валидност 60 (шестдесет) календарни дни след датата на изпълнение на договора.

При представяне на гаранция в платежното нареждане или в банковата гаранция изрично се посочва договорът, за който се представя гаранцията.

Когато участник в процедурата е обединение от правни субекти, което не е юридическо лице, в документа за внесена гаранция или банковата гаранция следва да е отразено, че тя се внася от цялото обединение и ползва всички участници в обединението, а не само идентификация на единия от тях.

2. Условия и начин на плащане

Заплащането на стоките по сключените договори за доставка се извършва в български лева, по банков път, в срок до 30 дни след представяне на следните документи:

- доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС (оригинал и два броя заверени копия);
- приемателно-предавателни протоколи, заверени от крайните получатели и съгласувани от, дирекция „Управление на медицинските дейности”;
- писмени заявки-разпределения, съгласувани от Министерство на здравеопазването, дирекция „Управление на медицинските дейности”;
- обобщен опис на приемателно-предавателните протоколи;
- декларация за съответствие от производителя или негов упълномощен представител и/или Сертификат за качество – „СЕ” маркировка.

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

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

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

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

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

РАЗДЕЛ V

КОМУНИКАЦИЯ МЕЖДУ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ И УЧАСТНИЦИТЕ

Всички комуникации и действия на Възложителя и на участниците, свързани с настоящата открита процедура, са в писмен вид.

Участникът може да представя своите писма и уведомления в деловодството на министерството на здравеопазването, адрес: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя“ № 5, партерен етаж, всеки работен ден; по пощата, по факс; по електронен път при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис; чрез препоръчано писмо с обратна разписка или куриерска служба.

Решенията на Възложителя, за които той е длъжен да уведоми участниците, се изпращат по факс или по електронен път, или се връчват лично срещу подпис, или се изпращат с препоръчано писмо с обратна разписка, или чрез комбинация от тези средства по избор на Възложителя.

За получено се счита това уведомление по време на откритата процедура, което е достигнало до адресата на посочения от него адрес. Когато адресатът е сменил своя адрес и не е информирал своевременно за това ответната страна или адресатът не желае да приеме уведомлението, за получено се счита това уведомление, което е достигнало до адреса, известен на изпращача.

При предоставяне на изискванията по поръчката на участниците и при сключването на договора за обществена поръчка Възложителят може да посочи коя част от информацията, която им предоставя, има конфиденциален характер. Участниците нямат право да разкриват тази информация.

При подаване на офертата си участникът също може да посочи коя част от нея има конфиденциален характер и да изисква от Възложителя да не я разкрива. Възложителят няма право да разкрива информация, предоставена му от участниците, посочена от тях като конфиденциална по отношение на технически или търговски тайни, с изключение на следните случаи:

- при изпълнение на задължението от Възложителя да изпрати информация за сключения договор до Агенцията по обществени поръчки;
- когато при писмено искане от участник, Възложителят изпълни законовото си задължение да му осигури достъп до протокола или предостави копие от протокола. В този случай Възложителят ще положи грижа и може да откаже достъп до информация, съдържаща се в протокола, когато предоставянето ѝ противоречи на нормативен акт или предотвратява, ограничава или нарушава конкуренцията.

Обменът и съхраняването на информация в хода на провеждане на процедурата за възлагане на обществена поръчка се извършват по начин, който гарантира целостта, достоверността и поверителността на информацията.

Възложителят има право да предостави и електронно копие на документацията за участие или на част от нея на участниците, които са я закупили.

Участникът също може да представи някои от документите в офертата си освен в писмен вид и на електронен носител.

При различие в съдържанието на документи, представени в писмен вид и на електронен носител, за валидно се счита записаното в писмен вид.

Информация, която е представена само на електронен носител, без да е представена и в писмен вид, няма да се приема като предоставена в процедурата, освен когато е изпратена при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис.

ГЛАВА II

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

I. Изисквания към реактивите и консумативите

2. Реактивите и консумативите да отговарят на Закона за медицинските изделия.

3. Реактивите и консумативите да имат нанесена „СЕ“ маркировка, съгласно изискванията на действащото законодателство, по следните позиции: 1, 2, 5, 6, 19 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 59, 60, 65, 130, 179, 277, 278, 279, 280, 281, 286, 305, 318, 319, 320, 334.

4. За останалите позиции не се изисква да се представят документите по т. III.2.

5. По обособена позиция № 259, Връхчетата за обеми от 2 до 100/200 µl, следва да са съвместими с многоканалната пипета Biohit m100 за да може да работи серийно с определени обеми. Това обстоятелство се доказва с предоставянето на мостра.

6. За консуматива по Обособена позиция № 213 „Епруветки облодъжни, стерилни, от полистирен, за клетъчно култивиране с капак на винт, 12 ml“ се представя мостра.

7. Консумативът по Обособена позиция № 334 „Филтърни бланки за масов скрининг по образец с филтърна хартия S/S 903“ трябва да отговаря на следните изисквания:

Филтърната бланка следва да се състои от 3 делими чрез перфорация участъка:

4- ти участък: състои се от поле, в което има филтърна хартия S/S 903, с не по-малко от 3 очертания (кръгове) с диаметър 12 мм, които се запълват с отделни капки кръв и поле за отразяване на идентификационен номер;

5- ти участък: състои се от поле, в което има филтърна хартия, с не по-малко от 4 очертания (кръгове) с диаметър 12 мм, които се запълват с отделни капки кръв и поле за отразяване на идентификационен номер;

6- ти участък: състои се от три листа, два от които са изработени от химизирана хартия, с цел с еднократно попълване да бъдат нанесени данни върху трите листа. В този участък се обособяват полета за нанасяне на информация за:

1. Дата на получаване в лабораторията;

2. Майка (№ и година на историята на заболяването, трите имена, дата на раждане, адрес);

3. Личен лекар на майката (име и фамилия, тел. за връзка);

4. Изпращаща болница (адрес, телефон);

5. Дете (№ и година на историята на заболяването трите имена, час, минута и дата на раждане, зрелост - гестационна седмица, тегло в грамове, недоносено - да или не, етнос, пол, адрес);

6. Лабораторен номер за изследване на ТСХ;

7. Лабораторен номер за изследване на 170НР;

8. Лабораторен номер за изследване на ФКУ;

9. Час, минута и дата на вземане на пробата, повторение (да или не);

10. Вид хранене (кърма, адаптирано мляко, тотално парентерално хранене);

11. Дни на мляко или заместител;

12. Кръвопреливане, дата на последно кръвопреливане;

13. Стероиди - дете (да или не);

14. Стероиди - майка (да или не);

15. Антибиотици - дете (да или не);

16. Прилагане на йод - дете (да или не);

Текстовете от т. 1 до т. 16 да са изписани на български език под съответните полета за попълване на информацията.

Размери на филтърната бланка: 21 x 9,5 см - съвместими с размерите на стандартен пощенски плик.

Всяка отделна филтърна бланка да бъде в отделна непромокаема прозрачна опаковка.

На гърба на всяка отделна филтърна бланка да се съдържа инструкция на български език за вземане на кръв от новородени, както и указания за попълването ѝ.

Това обстоятелство се доказва с представянето на мостра.

8. Обособени позиции № 46, 47 и 48 трябва да са съвместими една с друга.

9. Обособени позиции № 46, 49, 50 и 51 трябва да са съвместими една с друга

10. Срокът на годност на реактивите и консумативите да не е по-малък от 75% от обявения от производителя към датата на доставка.

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

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

12. Обособените позиции и тяхната ориентировъчна стойност са описани в Приложение № 1 неразделна част от настоящите условия и изисквания за изпълнение на поръчката.

II. Изисквания към участниците в процедурата

1. Участниците в процедурата трябва да отговарят на изискванията на чл. 77, ал. 1 или ал.2 от Закона медицинските изделия и да притежават разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от 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 установени на територията на Република България.

2. Да притежава валиден сертификат за въведена система за управление на качеството ISO 9001:2008 и/или ISO 13485 или еквивалентен, издаден на името на производителя, с обхват предмета на обособените позиции, за които участва.

3. Участниците да притежават валиден сертификат за въведена система за управление на качеството ISO 9001:2008 или еквивалентен, издаден на името на участника, с обхват предмета на обособените позиции, за които участва.

4. Икономическо и финансово състояние

4.1. До участие се допускат физически или юридически лица, както и техни обединения, за които не са налице обстоятелствата по чл. 47, ал. 1, ал. 2 и ал. 5 от Закона за обществените поръчки (ЗОП). Когато участникът е обединение, това условие се отнася до всички участници в него.

4.2. Когато участникът е чуждестранно физическо или юридическо лице, за него не следва да са налице обстоятелствата по чл. 47, ал. 1 и ал. 2 от ЗОП в държавата, в която е установен.

4.3. Всяко лице може да участва в процедурата самостоятелно или в обединение, като лице, което участва самостоятелно, няма право да участва и като част от обединение.

4.4. В случай, че при изпълнението на поръчката ще участва подизпълнител е необходимо да бъде изрично заявено това обстоятелство, както и видът на работите, които ще извършва и делът на неговото участие. За съответния подизпълнител следва да бъдат представени документите по чл. 56, ал. 1, т. 1, 3, 4 и 5 от ЗОП.

III. Необходими документи – всеки участник следва да представи следните документи:

1. Заверено копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган.

2. Декларация за съответствие и/или „СЕ“ сертификат за реактивите и консумативите по следните позиции: 1, 2, 5, 6, 19 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 59, 60, 65, 130, 179, 277, 278, 279, 280, 281, 286, 305, 318, 319, 320, 334.

3. Заверено от участника копие на сертификат за въведена система за управление на качеството ISO 9001:2008 и/или ISO 13485 или еквивалентен на производителя с обхват съгласно предмета на обществената поръчка.

4. Брошури, каталози, фотографски снимки и/или мостри на стоките, които ще се доставят, чиято автентичност възложителя си запазва правото да проверява.

5. За участниците по обособена позиция № 334, „Филтърни бланки за масов скрининг на новородени с филтърна хартия S/S 903“, мостра на изделието.

6. За участниците по обособена позиция № 259, Връхчета за обеми от 2 до 100/200 µl, в кутии по 96 броя, за многоканална пипета Biohit m100“, мостра на изделието.

7. За участниците по обособена позиция № 213 „Епруветки облодъдни, стерилни, от полистирен, за клетъчно култивиране с капак на винт, 12 ml“, мостра на изделието.

8. Участниците представят декларация, че предлаганите реактиви по обособени позиции № 46, 47 и 48 са съвместими една с друга.

9. Участниците представят декларация, че предлаганите реактиви по обособени позиции № 46, 49, 50 и 51 са съвместими една с друга.

IV. Оценката на офертите ще се извършва по критерия „най-ниска цена“.

V. Начин на образуване на предлаганата цена

1. Единичните цени следва да бъдат в български лева и да включват всички разходи до краен получател без ДДС, мита и такси: стойност на доставката, опаковка, транспорт и др.

2. Предложените цени в български лева трябва да са фиксирани и да не подлежат на промяна за срока на действие на договора.

3. Предлаганите цени да бъдат посочени с точност до втори знак след десетичната запетая.

4. Предлаганата цена следва да бъде формирана за срок на годност на реактивите и консумативите не по-малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

VI. Начин, срок и място на изпълнение

1. Договорите с изпълнителите на обществената поръчка, следва да бъдат сключени със срок на действие до една година от датата на подписването им.

2. Срок на доставка до крайните получатели – до 10 (десет) работни дни след получаване на писмена заявка-разпределение от Министерство на здравеопазването.

3. Начин на доставяне – по утвърдени писмени заявки от Министерство на здравеопазването до крайните получатели.

4. Мястото на доставка е до крайните получатели:

1.	СБАЛАГ "Майчин дом" ЕАД – София - „Национална генетична лаборатория“ - Катедра медицинска генетика	София
2.	СБАЛДБ - София - сектор „Скрининг и функционална ендокринна диагностика“ - сектор „Лаборатория по цитогенетика“	София
3.	УМБАЛ "Света Марина" ЕАД, Варна- генетична лаборатория;	Варна
4.	УМБАЛ "Свети Георги" ЕАД, Пловдив - отделение по медицинска генетика;	Пловдив
5.	МБАЛ "Проф. д-р Ст. Киткович" АД, Стара Загора - генетична лаборатория;	Стара Загора
6.	УМБАЛ "Д-р Георги Странски" ЕАД, Плевен - генетична лаборатория;	Плевен

VII. Прогнозна стойност за изпълнение на поръчката – до 1 816 788,50 лв. без включен ДДС.

VIII. Гаранции

1. Гаранция за участие

1.1. Участникът следва да представи с офертата си документ за внесена гаранция за участие в откритата процедура в размер до 1% (едно на сто) от стойността на всяка позиция, по която участва по отделно.

1.2. Гаранцията за участие в откритата процедура трябва да бъде представена по желание на участника в една от следните форми:

1.2.1. гаранция за участие под формата на парична сума, преведена по банкова сметка на Министерство на здравеопазването: БНБ Централно управление, IBAN: BG83 BNBG 9661 3000 1293 01, BIC код на БНБ – BNBG BGSD, платежно нареждане в оригинал;

1.2.2. оригинал на безусловна и неотменяема банкова гаранция, издадена от българска или чуждестранна банка, в полза на Министерство на здравеопазването. Банковите гаранции, издадени от чуждестранни банки, следва да са авизирани чрез българска банка, потвърждаваща автентичността на съобщението.

1.3. Независимо от формата на представяне, гаранцията за участие трябва да има валидност какъвто е срока на валидност на офертата.

1.4. Гаранциите за участие в откритата процедура се задържат и освобождават по реда на чл. 61 и чл. 62 от ЗОП.

2. Гаранция за изпълнение на договора

2.1. Участникът, определен за изпълнител на обществената поръчка, е длъжен при подписването на договора да представи в оригинал гаранция за изпълнение на договора в размер на 3% (три на сто) от стойността на договора за съответната обособена позиция без ДДС.

2.2. Гаранцията за изпълнение на договора трябва да бъде представена по желание на участника в една от следните форми:

2.2.1. гаранция за изпълнение на договора под формата на парична сума, преведена по банкова сметка на Министерство на здравеопазването: БНБ Централно управление, IBAN: BG83 BNBG 9661 3000 1293 01, BIC код на БНБ – BNBG BGSD, платежно нареждане в оригинал;

2.2.2. оригинал на безусловна и неотменяема банкова гаранция за изпълнение на договора, издадена от българска или чуждестранна банка, в полза на Министерство на здравеопазването. Банковите гаранции, издадени от чуждестранни банки, следва да са авизирани чрез българска банка, потвърждаваща автентичността на съобщението.

2.3. Гаранцията за изпълнението на договора се задържа, освобождава и/или усвоява в съответствие с условията на проекто-договора.

3. Възложителят може да изисква от участника, определен за изпълнител и други гаранции за изпълнението на договора, когато това е предвидено в нормативен акт.

4. Банковите разходи по откриването на гаранцията за участие и гаранцията за изпълнение на договора са за сметка на участника, съответно на определения изпълнител. Участникът, определен за изпълнител трябва да предвиди и заплати необходимите такси по откриване и обслужване на гаранциите, така че размерът на гаранцията да не бъде по-малък от определения в настоящата документация за участие.

5. Възложителят освобождава гаранциите за участие и за изпълнение на договора, без да дължи лихви за периода, през който средствата законно са престояли при него.

IX. Срок на валидност на офертите – не по-малко от 150 (сто и петдесет) календарни дни от датата на подаването им.

X. Срок и начин на плащане

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

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

1.2. приемателно-предавателни протоколи, заверени от крайните получатели и съгласувани от дирекция „Управление на медицинските дейности“;

1.3. писмени заявки-разпределения, съгласувани от Министерство на здравеопазването, дирекция „Управление на медицинските дейности“;

1.4. обобщен опис на приемателно-предавателните протоколи;

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

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

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

XI. Всеки участник може да участва както за всички, така и за всяка една позиция по отделно.

ГЛАВА III КРИТЕРИЙ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТАТА

За всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на Закона за обществените поръчки и изискванията на Възложителя, посочени в настоящата документация, назначената комисия извършва класация, въз основа на критерия по чл. 37, ал. 1, т. 1 от ЗОП – **„най-ниска цена“** (без ДДС), като класирането се извършва на база предложена единична цена за съответната позиция.

Комисията класира допуснатите до разглеждане оферти по възходящ ред, въз основа на предложената от тях единична цена за съответната позиция, като предложената най-ниска цена се класира на първо място. Участникът, предложил най-ниска единична цена, се определя за изпълнител. След приключване на работата на комисията по разглеждане и оценка на офертите, Възложителят обявява с решение класирането на участниците и участниците, определени за изпълнители на обществената поръчка. Участниците се уведомяват писмено за резултата от проведената процедура, като им се връчва (изпраща) копие от решението.

Съгласували:

Даниела Петрова - директор на дирекция "ИОП":

д-р Лучия Добрева – и.д. директор на дирекция "УМД"

Антон Господинов - началник на отдел "ОППЧП" в Д "ИОП"

Изготвили:

Иво Янчев - главен експерт в отдел "ОППЧП" на Д "ИОП"

Ралица Калинова - главен експерт в Д "ИОП"

ГЛАВА IV
ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

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

“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.

Обособена позиция № с предмет

I. ИДЕНТИФИКАЦИЯ НА УЧАСТНИКА

Настоящата оферта е подадена от:

/наименование на участника/

и подписана от:

/три имена/

в качеството му/им на

/длъжност/

II. АДМИНИСТРАТИВНИ СВЕДЕНИЯ

1. Адрес.....

/пощенски код, град, община, кв., ул., бл., ап./

Телефон №:

факс №:.....

e-mail:

2. Лице за контакти.....

Длъжност:.....

Лична карта №....., издадена на.....от.....

телефон / факс:

3. Обслужваща банка:.....

Сметката, по която ще бъде възстановена гаранцията за участие:

IBAN.....BIC.....Титуляр на сметката...

.....

Сметката, по която ще бъдат извършвани разплащанията по договора, ако участникът бъде определен за изпълнител на поръчката:

IBAN.....BIC.....

Титуляр на сметката.....

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

1. Заявяваме, че желаем да участваме в обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.

Обособена позиция № с предмет

Открита с Решение №2014 г. на Възложителя.

2. Заявяваме, че представяме оферта за участие в процедурата с предмет:

„.....”,
Обособена позиция № с предмет,

3. Задължаваме се да спазваме всички условия на възложителя, посочени в документацията за участие, които се отнасят до изпълнението на поръчката, в случай, че същата ни бъде възложена.

4. Задължаваме се да не разпространяваме по никакъв повод и под никакъв предлог данните, свързани с поръчката, станали ни известни във връзка с участието.

5. Съгласни сме валидността на нашето предложение да бъде дни, но не по-малко от 150 календарни дни от крайната дата за получаване на офертите и то ще остане обвързващо за нас, като може да бъде прието по всяко време преди изтичане на този срок.

6. До подготвянето на договор, това предложение заедно с писменото приемане от Ваша страна и известие за сключване на договор ще формират обвързващо споразумение между двете страни.

7. Подаването на настоящата оферта удостоверява безусловното приемане на всички изисквания и задължения, поставени от Възложителя в провежданата процедура.

8. Списък на всички документи (съответно копия на документи), в подписан и подпечатан вид.

Дата: г.

(Подпис и печат)

**** Когато Участник в процедурата е обединение, настоящия образец на оферта се представя за обединението участник, като се попълва и подписва от лицето, което е упълномощено от членовете на обединението, съгласно споразумението/договорът за създаване на обединение.*

**ДЕКЛАРАЦИЯ
ЗА РЕГИСТРАЦИЯ ПО ЗАКОНА ЗА ТЪРГОВСКИЯ РЕГИСТЪР**

Подписаният:
(трите имена)

Данни по документ за самоличност.....
(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)

в качеството си на
(длъжност)

на

Участник:, в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.**

Обособена позиция № с предмет
открита с Решение №2014 г. на Възложителя.

ДЕКЛАРИРАМ:

Представяваният от мен участник е регистриран по Закона за Търговския регистър и неговият единен идентификационен код (ЕИК) е:

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:
(подпис, печат)

ДЕКЛАРАЦИЯ
за отсъствие на обстоятелствата по чл. 47, ал. 1, т. 1 (без б. „е“), ал. 2, т. 5 и ал. 5, т. 1
от Закона за обществените поръчки

Подписаният:

(трите имена)

в качеството си на (длъжност)

на Участник:, в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.**

Обособена позиция № с предмет

открита с Решение №2014 г. на Възложителя.

ДЕКЛАРИРАМ:

1. Не съм осъждан(а) с влязла в сила присъда /Реабилитиран съм за:
 - а) престъпление против финансовата, данъчната или осигурителната система, включително изпиране на пари, по чл. 253 - 260 от Наказателния кодекс;
 - б) подкуп по чл. 301 - 307 от Наказателния кодекс;
 - в) участие в организирана престъпна група по чл. 321 и 321а от Наказателния кодекс;
 - г) престъпление против собствеността по чл. 194 - 217 от Наказателния кодекс;
 - д) престъпление против стопанството по чл. 219 - 252 от Наказателния кодекс.
2. Не съм осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 313 от Наказателния кодекс във връзка с провеждане на процедури за възлагане на обществени поръчки.
3. Не съм свързано лице по смисъла на § 1, т. 23а от допълнителните разпоредби на Закона за обществените поръчки с възложителя или със служители на ръководна длъжност в неговата организация.

Известна ми е отговорността по чл.313 от НК за посочване на неверни данни. Задължавам се при промени на горепосочените обстоятелства да уведомя Възложителя в седемдневен срок от настъпването им.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:

(подпис, печат)

ПОЯСНЕНИЕ: В случай, че участникът е юридическо лице, декларацията се подписва задължително от лицата, посочени в чл. 47, ал. 4 от ЗОП.

В случай, че участникът е обединение, декларация се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението, съобразно чл. 56, ал. 3, т. 1 от ЗОП.

Когато деклараторът е чуждестранен гражданин, декларацията, която е на чужд език се представя и в превод.

Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, документът се представя за всеки един от тях, съобразно чл. 47, ал. 8 от ЗОП

ДЕКЛАРАЦИЯ
по чл. 47, ал. 1, т. 2 и 3, ал. 2, т. 1, 3 и 4 и ал. 5, т. 2 от Закона за обществените поръчки

Подписаният:

(трите имена)

в качеството си на (длъжност)

на (наименование на участника),
участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.**

Обособена позиция № с предмет

открита с Решение №2014 г. на Възложителя.

ДЕКЛАРИРАМ, че:

1. Представляваният от мен участник не е обявен в несъстоятелност.
2. Представляваният от мен участник не се намира в производство по ликвидация, нито в подобна процедура, съгласно националните ми закони и подзаконовни актове;
3. Представляваният от мен участник

(посочете фирмата на участника):

- не е в открито производство по несъстоятелност;
 - не е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон;
 - не се намира в подобна процедура съгласно националните си закони и подзаконовни актове;
 - неговата дейност не е под разпореждане на съда и не е преустановил дейността си.
4. Представляваният от мен участник няма парични задължения към държавата или към община по смисъла на чл. 162, ал. 2 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс, които са установени с влязъл в сила акт на компетентен орган и за които не е допуснато разсрочване или отсрочване на задълженията¹ или парични задължения, свързани с плащането на вноски за социалното осигуряване или на данъци съгласно правните норми на държавата, в която участникът е установен.
 5. Представляваният от мен участник няма наложено административно наказание за наемане на работа на незаконно пребиваващи чужденци през последните до 5 години.
 6. Представляваният от мен участник не е сключил договор с лице по чл. 21 или чл. 22 от Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси.

Известна ми е отговорността по чл.313 от НК за посочване на неверни данни. Задължавам се да уведомя Възложителя за всички настъпили промени в декларираните по-горе обстоятелства в 7-дневен срок от настъпването им.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:

(подпис, печат)

ПОЯСНЕНИЯ

по Декларацията по чл.47, ал. 1, т. 2 и 3, ал. 2, т. 1, 3 и 4 и ал. 5, т. 2 от ЗОП

1. Декларация за отсъствие на цитираните обстоятелства е достатъчно да бъде подадена от едно от лицата, които могат самостоятелно да представляват участника, когато участник е юридическо лице, съобразно нормата на чл. 47, ал. 6 от ЗОП.

В случай, че участникът е обединение, декларация се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението, съобразно чл. 56, ал. 3, т. 1 от ЗОП при спазване на условията по чл. 47, ал. 6 от ЗОП.

Когато деклараторът е чуждестранен гражданин, декларацията, която е на чужд език се представя и в превод.

Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, документът се представя за всеки един от тях, съобразно чл. 56, ал. 2 при условията на чл. 47, ал. 8 и от ЗОП.

ДЕКЛАРАЦИЯ*
за участието или неучастието на подизпълнители
по чл. 56, ал. 1, т. 8 от Закона за обществените поръчки

Долуподписаният /-ната/....., с лична карта №, издадена на от с ЕГН, в качеството ми на на - *(посочете длъжността)*

(посочете фирмата на участника)
 участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.**

Обособена позиция № с предмет
открита с Решение №2014 г. на Възложителя.

ДЕКЛАРИРАМ:

Участникът
(посочете фирмата на участника),
 когото представявам:

1. При изпълнението на горе цитираната обществена поръчка няма да използва/ще използва подизпълнители;
2. Подизпълнител/и ще бъде/бъдат:.....,
(изписват се наименованията на фирмите на подизпълнителите),
 които са запознати с предмета на поръчката и са дали съгласие за участие в процедурата;
3. Видът на работите, които ще извършва подизпълнителя са следните:

4. Делът на участие на подизпълнителите при изпълнение на поръчката ще бъде% от общата стойност на поръчката.

Известна ми е отговорността по чл. 313 от Наказателния кодекс за посочване на неверни данни.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:
 (подпис, печат)

* Декларация се подписва задължително от управляващия участника по регистрация.

ДЕКЛАРАЦИЯ
за съгласие за участие като подизпълнител

Подписаният:

(три имена)

Данни по документ за самоличност

(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)

в качеството си на

(длъжност)

на

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени” за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.**

Обособена позиция № с предмет

открита с Решение №2014 г. на Възложителя.

ДЕКЛАРИРАМ:

1. От името на представляваното от мен дружество:

(посочете юридическото лице, което представлявате)

изразявам съгласието да участваме като подизпълнител на

(посочете участника, на който сте подизпълнител)

при изпълнение на горепосочената поръчка.

2. Дейностите, които ще изпълняваме като подизпълнител са:

.....
(избройте конкретните части от обекта на обществената поръчка, които ще бъдат изпълнени от Вас като подизпълнител)

3. Запознати сме с разпоредбата на чл. 55, ал. 5 от Закона за обществените поръчки, че заявявайки желанието си да бъдем подизпълнител в офертата на посочения по-горе участник, нямаме право да се явим като участник в горепосочената процедура и да представим самостоятелна оферта.

4. Във връзка с изискванията на процедурата, приложено представяме следните документи:

4.1. Документ за регистрация или Единен идентификационен код съгласно чл. 23 от Закона за търговския регистър и Удостоверение за актуално състояние /регистрация № от г. или еквивалентен документ съгласно националното законодателство на чуждестранните лица.

***** Удостоверение за актуално състояние не се изисква, ако участникът е регистриран или пререгистриран след 01.01.2008 г. по реда на Закона за търговския регистър (ЗТР). В този случай е достатъчно да се посочи ЕИК на дружеството.**

4.2. Доказателства за икономическото и финансовото състояние, съобразно вида и дела на нашето участие:

4.3. Доказателства за техническите възможности и квалификация, съобразно вида и дела на нашето участие:

4.4. Декларации за отсъствие на обстоятелствата по чл. 47, ал. 1, ал. 2 и ал. 5 от ЗОП

(Декларациите следва бъдат по образците от документацията за участие, като изискванията към участниците, относно лицата, които следва да попълнят и подпишат такива декларации важат и за подизпълнителя, представени в оригинал);

5. Други документи, по преценка и съгласно изискванията на настоящата документация за участие:

Задължавам се да уведомя Възложителя за всички настъпили промени в декларираните по-горе обстоятелства в 7-дневен срок от настъпването им.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:
(подпис, печат)

ДЕКЛАРАЦИЯ
по чл. 56, ал. 1, т. 12 от Закона за обществените поръчки
за приемане на условията в проекта на договора

Подписаният:

(три имена)

Данни по документ за самоличност

(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)

в качеството си на

(длъжност)

на

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени” за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.**

Обособена позиция № с предмет

открита с Решение №2014 г. на Възложителя.

ДЕКЛАРИРАМ:

Запознат съм със съдържанието на проекта на договора и приемам/не приемам *(ненужното се зачертава)* условията в него.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:

(подпис, печат)

**ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ
ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С
ПРЕДМЕТ:**

“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.

Обособена позиция № с предмет

открита с Решение №2014 г. на Възложителя.

ДО: _____
(наименование и адрес на възложителя)

От: _____
(наименование на участника)

с адрес: гр. _____ ул. _____ № _____

тел.: _____, факс: _____, e-mail: _____

регистриран по ф.д. № _____ / _____ г. по описа на _____ съд,

Булстат / ЕИК: _____,

Дата и място на регистрация по ДДС: _____

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото, Ви представяме нашето техническо предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет:

“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.

Обособена позиция № с предмет

открита с Решение №2014 г. на Възложителя.

1. Срокът за изпълнение на предмета на поръчката е, /съгласно проекта на договора/;
2. Срок на доставка до крайните получатели /но не по-късно от 10 работни дни след получаване на писмена заявка за необходимото количество/.

Гарантираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с гореописаната оферта.

За изпълнение на поръчката предлагаме следната разработка на техническо предложение:

	ВИДОВЕ	Мярка	Количество до	Производител, кат. №
А.	Диагностични набори (китове)			
1	Кит за количествено флуоресцентно определяне на фенилаланин от кръв върху филтърна бланка - (реактиви, стандарти, контроли, консумативи) за НАЛИЧЕН АПАРАТ Victor ² D И ВАЛИДИРАН МЕТОД С НИНХИДРИН И ПРЕДВАРИТЕЛНА ЕКСТРАКЦИЯ С ЕТАНОЛ-ЦИНКОВ СУЛФАТ и отчитане в бели плаки - 4800 теста в кит - масов скрининг за ФКУ	кит	16	

2	Кит с дериватизация за MS/MS анализ на аминокиселини, ацилкарнитини и сукцинилацетон от филтърна бланка (реактиви, стандарти със стабилни изотопи, контроли, консумативи и СМЕС ЗА КАЛИБРИРАНЕ НА СУКЦИНИЛАЦЕТОН) - минимум 960 анализа - селективен скрининг за 30 ВГО едновременно	кит	4	
3	Кит за ензимно пречистване на PCR продукт за секвениране, съдържащ екзонуклеаза I и скаридена алкална фосфатаза, за 500 проби	кит	16	
4	Кит за автоматично ДНК секвениране с четири флуорохромни багрила едновременно, с термостабилна полимераза за капиларен секвенатор ABI3130xl, за 100 проби	кит	7	
5	Кит за диагностика на анеуплоидии с STR маркери, съдържащ не по- малко от 29 маркера за 21, 18, 13 и половите хромозоми с възможност за анализ с ABI 3130xl, комплект за 50 проби	кит	25	
6	Кит за диагностика на анеуплоидии с STR маркери, съдържащ не по- малко от 13 маркера за 15,16,22 хромозоми с възможност за анализ с ABI 3130xl, комплект за 25 проби	кит	2	
7	Кит за бърза (до 30 минути) екстракция на ДНК от цяла кръв, серум, плазма, телесни течности, амниоцити, хорион, букална лигавица и вирусна ДНК - за проби в обем до 200 µl , работещ с колонка. В комплект с всички реагенти и консумативи. Опаковка 250 проби.	кит	9	
8	Кит за изолиране на ДНК от кръв до 5 милилтра със силициева мембрана (мануално), за 250 проби.	кит	3	
9	Кит за изолиране на ДНК от кръв до 200 мкл кръв със силициева мембрана (мануално), за 250 проби	кит	4	
10	Кит за изследване на молекулни дефекти при мускулна дистрофия Дюшен/Бекер с MLPA метод. С възможност за определяне на дупликации и делеции в целият дистрофинов ген, както и хетерозиготно носителство при жени – за пълен анализ на 50 проби	кит	1	
11	Кит за определяне на носителство за брой генни копия и единични нуклеотидни замени в SMN1 и SMN2 гена, с MLPA метод, за 50 проби	кит	2	
12	Кит за определяне на носителство, брой генни копия в хромозомни райони с картирани микроделеционни / микродупликационни синдроми с MLPA метод, за 100 проби	кит	2	
13	Кит за определяне на носителство, брой генни копия в субтеломерни хромозомни райони с MLPA метод за 100 проби	кит	2	
14	Кит за определяне на делеции и дупликации в CFTR гена на пациенти с муковисцидоза с MLPA метод, за 50 проби	брой	1	
15	Кит за определяне на делеции и дупликации в ATP7B гена на пациенти с болест на Уилсън с MLPA метод, за 50 проби	брой	1	

16	Кит за определяне на делеции и дупликации в гените PMP22, GJB1и MPZ с MLPA метод, за 50 проби	брой	1	
17	Кит за ензимно пречистване на PCR продукт след цялостна геномна амплификация – за пречистване на едноверижни и двуверижни PCR (100 bp to 10 kb) – продукти за 70 реакции	кит	2	
18	Кит за цялостно геномно амплифициране на ДНК от свежа кръв, кръвни петна, букална лигавица, замразени тъкани и клетки, базиран на MDA реакция; за 20 реакции	кит	2	
19	Кит fhCGb , флуориметрично определяне в серум за 96 проби (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат DelfiaXpress ; 96 проби/опакровка в комплект с връхчета за реактиви	кит	230	
20	Кит PAPP-A , флуориметрично определяне в серум за 96 проби (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат DelfiaXpress ; 96 проби/опакровка в комплект с връхчета за реактиви	кит	150	
21	Кит FhCG , флуориметрично определяне в серум за 96 проби, (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат Delfia ;	кит	74	
22	Кит PAPP-A , флуориметрично определяне в серум за 96 проби, I триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат Delfia ;	кит	74	
23	Кит за проверка на точността на апарат DelfiaXpress (DelfiaXpress Precision Test -1 com. Run) кит за 1 тест	кит	4	
24	Кит за флуориметрично определяне на hAFP/hCG за серумен скрининг, 96 проби/опакровка, за наличен апарат Delfia	кит	65	
25	Кит AFP , флуориметрично определяне в серум за 96 проби, II триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат DelfiaXpress ; 96 проби/опакровка в комплект с връхчета за реактиви	кит	80	
26	Китове за количествено определяне на 17-алфа-хидроксипрогестерон от кръв върху филтърна бланка (Neonatal 17- α -OHP, реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2 , 960 теста в кит.	кит	72	
27	Китове за количествено определяне на 17-алфа-хидроксипрогестерон в кръвен серум, (17- α -OHP) за 96 проби, Елайза	кит	2	

28	Китове за количествено определяне на Дехидроепиандростерон сулфат (ДХАЕ-С) в кръвен серум, за 96 проби, Елайза ; минимална концентрация на DHEAS разпозната от 0 стандарт -0.03µg/;	КИТ	2	
29	Китове за количествено определяне на Тестостерон (Testosteron) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 96 теста в кит	КИТ	2	
30	Китове за количествено определяне на Кортизол (Cortisol) в кръвен серум, за 96 проби, ЕЛАЙЗА, 96 в опаковка; стандартна крива 0-50-500 ng/ml; минимална концентрация за кортизол разпозната от 0 стандарт 1.5 ng/ml;	КИТ	2	
31	Китове за количествено определяне на андростендион (androstendion) в кръвен серум, за 96 проби, Елайза	КИТ	1	
32	Китове за количествено определяне на алдостерон (aldosterone) в кръвен серум, директна Елайза, стандартна крива 0-300-2000 pg/ml, за 96 проби,	КИТ	1	
33	Китове за количествено определяне на инсулиноподобен растежен фактор - 1 (IGF1) в серум, индиректна Елайза, стандартна крива 2-15-50 ng/ml, IGFBP blocked, аналитична чувствителност 0.09 ng/ml, калибрирана срещу WHO NIBSC 02/254, опаковка 96 проби	КИТ	3	
34	Китове за количествено определяне на свързващ протеин -3 на инсулиноподобен растежен фактор - 1 (IGF-ВР3) в серум, стандартна крива 0.4-6-30 ng/ml, без предварителна екстракция, чувствителност 0.1 ng/ml, опаковка 96 проби	КИТ	3	
35	Китове за количествено определяне на ТСХ от кръв върху филтърна бланка. (Neonatal TSH) ,реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 960 теста в кит	КИТ	72	
36	Китове за количествено определяне на NT4 от кръв върху филтърна бланка (Neonatal T4), реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 960 теста в кит	КИТ	2	
37	Китове за количествено определяне на ТСХ (TSH) в кръвен серум,реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 96 теста в кит	КИТ	10	

38	Китове за количествено определяне на T4 в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 96 теста в кит	кит	6	
39	Китове за количествено определяне на свободен T4 (FT4) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 96 теста в кит	кит	6	
40	Китове за количествено определяне на тиреоглобулин (TG) в кръвен серум, 96 анализа, индиректна ЕЛАЙЗА, с обхват на стандартната крива 0-10-300 ng/ml	кит	2	
41	Китове за количествено определяне на трийодтиронин (T3) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 96 теста в кит	кит	2	
42	Китове за количествено определяне на свободен трийодтиронин (FT3) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 96 теста в кит	кит	2	
43	Китове за количествено определяне на TAT (anti-TG) в кръвен серум, 96 анализа, ЕЛАЙЗА	кит	2	
44	Китове за количествено определяне на MAT (anti TPO) в кръвен серум, 96 анализа, ЕЛАЙЗА	кит	2	
45	Китове за количествено определяне на ТСХ рецепторни антитела (TSH Receptor Autoantibody) , 96 анализа, ЕЛАЙЗА	кит	2	
46	Буфер 1 за промиване на олигонуклеотидни чипове, опаковка, 2x4 литра, Буфер 2 за промиване на олигонуклеотидни чипове, опаковка, 4 литра, съвместим с позиция "Кит за микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота 4x44К", съвместим с позиции 47 и 48	кит	3	
47	Кит за микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота 4x44К , ISCA дизайн, с включени покривни стъкла за хибридизация, 4 броя в опаковка , за наличен софтуер Bluefuse, съвместим с позиции 46 и 48	кит	2	

48	Кит за ензимно флуоресцентно белязване на геномна ДНК - съдържащ Cyanine 3-dUTP и Cyanine 5-dUTP за белязване на геномна ДНК за 32 реакции , съвместим с позиция "Кит за микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота 4x44K...", включващ 2x Hi-RPM хибридизационен буфер и 10x aCGH блокиращ агент, съвместим с позиции 46 и 47	кит	2	
49	Кит за микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи 60-мерни олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота 4x180K , ISCA дизайн, 1 брой в опаковка , за наличен софтуер CytoSure Interpret, съвместим с позиции 46, 50 и 51	брой	3	
50	Кит за ензимно флуоресцентно белязване на геномна ДНК - съдържащ Cy3-и Cy5-белязани нуклеотиди за белязване на геномна ДНК, нуклеотиден микс, праймери, ензим, колонки за пречистване на базата на Сефадекс, събирателни епруветки, за 24 реакции / опаковка , съвместим с позиции 46, 49 и 51	кит	3	
51	Покривни стъкла за хибридизация на микрочипове с 4 полета, съвместими с позиции 46, 49, 50	брой	20	
52	Кит за Multicolor DNA Probe за 13,18, 21, X и Y анеуплоидии за 30 проби	кит	1	
53	Кит за FISH, CEP X/Y, 20 проби /кит	кит	1	
54	LSI DiGeorge/VCFS Region двуцветна проба (SpectrumOrange TUPLE и SpectrumGreen LSI ARSA (Arylsulfatase A) за 20 проби	кит	1	
55	Кит за 10 проби – LSI Prader – Willi/Angelman Region Probe (D15S10)(LSI D15S10 Spectrum Orange/CEP 15 D15Z1 Spectrum Green/ PML Spectrum Orange)	кит	1	
56	Кит – LSI Williams Syndrome LSI ELN SpectrumOrange/LSI D7S486, D7S522 SpectrumGreen, 20 µl	кит	1	
57	Кит за калибриране на Тандем Масспектрометър Waters Acquity TQD (E.S.I. Probe assembly spares kit (z-spray))	брой	1	
58	Кит за проверка на прецизността на пипетора на апарат DelfiaXpress (DelfiaXpressCarry-Over Test -1 com. Run) кит за 1 тест	брой	2	
59	Кит uE3 , флуориметрично определяне в серум за 96 проби, II триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат DelfiaXpress ; 96 проби/опаковка в комплект с връхчета за реактиви	кит	80	
60	Кит uE3 , флуориметрично определяне в серум, II триместър, за 96 проби/опаковка, за наличен апарат Delfia	кит	65	
61	Кит със стандартни разтвори (PPG1000, reserpine, sodium iodide, secium iodide) за калибрация на Тандем Масспектрометър Waters Acquity TQD - (Waters SQD Standards kit (Rev C)	кит	1	

62	Кит за изследване на вродени заболявания чрез масово-паралелно секвениране на 16 проби (4 x 4 проби), съдържащ: олигонуклеотиди за извличане на таргетни региони от не по-малко от 550 гена едновременно, свързани с наследствени заболявания; реактиви за обогатяване и приготвяне на библиотеки за Масивно Паралелно Секвениране чрез синтеза на не по-малко от 550 гена едновременно свързани с наследствени заболявания, съдържащ 4 индекса, необходими за на 4 по 4 проби и всички необходими реактиви за приготвяне на библиотеки на общо 16 проби; реактиви за Масивно Паралелно Секвениране на не по-малко от 550 гена едновременно съвместим с поз. 1.1 и 1.2., съдържащ всички необходими реактиви за секвениране (касета с реактиви, бутилка с инкорпориращ буфер, секвенционна клетка). Секвениране от двата края на фрагмента към средата.	кит	5	
63	Кит за секвениране на около 62 000 екзона в над 4800 гена свързани в клинични заболявания с масово-паралелно секвениране за 9 проби, включващ всички реактиви за обогатяване и приготвяне на библиотеки от не повече от 50 нанограма стартово количество ДНК и всички реактиви за секвениране чрез синтеза с флуоресцентно белязани нуклеотиди, осигуряващ данни за не по-малко от 7,5 гига бази на експеримент и възможност за еквениране от двата края на фрагмента към средата	кит	3	
64	Кит за определяне на големи делеции в CYP21A2. Допълнително определяне на мутации в CYP21A2P, TNXB и ATF6B гени на пациенти с вродена надбъбречнокорова хиперплазия с MLPA метод.- за 100 проби	кит	2	
65	Китове за количествено определяне на неонатален имунореактивен трипсин (IRT) от кръв върху филтърна бланка (Neonatal IRT, реактиви, стандарти (0-1000ng/ml), контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 10x96 теста	кит	4	
Б.	Реактиви			
66	10 x буфер с EDTA за ABI 3130 xl	милилитър	9	
67	5 x Seq buffer за ABI 3130 xl	милилитър	6	
68	Амониев ацетат, extra pure	килограм	2	
69	Gene Scan Size Standart Liz 500 за ABI 3130 xl	микролитър	2000	
70	Gene Scan Size Standart Rox 500 за ABI 3130 xl	микролитър	400	
71	Giemsa, буферирана в метанол pH 6,8.	литър	9	
72	Heptacosanoic acid, > 98%	милиграма	250	
73	Hank's Balanced Salt Solution	милилитра	500	

74	L-глутамин, 200mM, за клетъчно култивиране, в опаковка от 20 милилитра	опаковка	17
75	Methanol, за MS/MS	литър	15
76	Methanol, HPLC grade	литър	17
77	N,O-Bis(trimethylsilyl)trifluoroaccedamide with 1% trimethylchlorosilane, в опаковка от 10 ампули по 1 мл	опаковка	3
78	Na2EDTA X 2H2O, extra pure	грам	2500
79	Na4EDTA X 2H2O, extra pure	грам	2000
80	AgNO ₃ , опаковка 100 грама	опаковка	8
81	[3-methyl-d ₃] Phytanic acid, >98%, 50 мг опаковка	опаковка	1
82	[2-methyl-d ₃] Pristanic acid, >98%, 50 мг опаковка	опаковка	1
83	4-Methylumbelliferyl N,N,N"-triacetyl-beta-D-chitotrioside	милиграм	5
84	2-N- Hexadecanoylamino-4-nitrophenylphosphorylcholine	милиграм	5
85	4-Methylumbelliferyl alpha-L-iduronide	милиграм	2
86	5-fluoro-2-deoxyuridine, опаковка 100 мг	опаковка	1
87	Pyridine, puriss p.a. >99.8%	мл	100
88	Toluene, HPLC grade	литър	1
89	N-methyl-N-(tert-butyl-dimethyl)trifluoroacetamide (MTBSTFA), with 1% tert-Butyldimethylchlorosilane, purum в опаковка от 10 x 1 мл	опаковка	1
90	N-methyl-N-(tert-butyl-dimethyl)trifluoroacetamide (MTBSTFA), purum, >97.0%	мл	5
91	B-galactose dehydrogenase	мл	1
92	Абсолютен метанол ч.з.а., в опаковка от 2,5 литра	опаковка	74
93	Агароза, NA за електрофореза на ДНК/РНК	грам	7000
94	акриламид за молекулярна биология 2X пречистен	грам	1000
95	Алкохол етилов абсолютен 100%, HPLC grade	литър	19
96	Алкохол етилов, абсолютен, чза 99,99.	литър	54
97	Амониев хлорид, extra pure	килограм	2
98	Бариев ацетат >99%	грам	500
99	Бариева основа, Ba(OH) ₂ , опаковка 100 грама	опаковка	7
100	Бидестилирана вода, стерилна, ампули от 10 мл	ампула	700
101	бисакриламид за молекулярна биология	грам	150
102	Бетаин безводен, MW 117.15, за молекулярна биология	грам	200
103	Борна киселина, extra pure	килограм	12
104	Боя Giemsa, на прах	грам	50
105	Вода дейонизирана, HPLC grade	литър	12
106	Вода дейонизирана, LC/MS grade	литър	5
107	Вода за молекулярна биология, третирана с DEPC, автоклавирана	литър	2
108	Глицерин, ч.з.а.	литър	3
109	Готова, комплексна хранителна среда за култивиране на костно мозъчни клетки, с L-glutamine, Gentamicin, с 20% фетален телешки серум; HEPES буфер, в опаковка от 100 милилитра	опаковка	58

110	Готова, комплексна хранителна среда за култивиране на лимфоцити с Phyto P, L-glutamine, Gentamycin, без телешки серум; HEPES буфер, IL-4, в опаковка от 100 милилитра	опаковка	39	
111	Готова, комплексна хранителна среда за култивиране на лимфоцити с Phyto P, L-glutamine, Gentamycin, с 10% фетален телешки серум; HEPES буфер, IL-4, в опаковка от 100 милилитра	опаковка	113	
112	Дейониизиран формаид (Hi-Di) за секвениране с капилярнен секвенатор ABI 3130xl	милилитър	350	
113	Дезинфектант за повърхности с широк спектър, да не оказва корозивен ефект върху метали	литър	3	
114	Дезинфектант за почистване на ръце, с широк спектър, на спиртна основа	литър	14	
115	Диетилов етер, HPLC grade	литър	6	
116	Диметилхидроксисилан 2% разтвор в 1,1,1,-трихлор етан	литър	2	
117	Динатриев хидрогенфосфат, анхидриран, Na ₂ HPO ₄ , ч,з,а,	грам	2000	
118	Диметил сулфоксид DMSO MW 78.13, чистота 99%.	милилитър	300	
119	Етидиев бромид, ултрачист	грам	2	
120	Етилацетат (C ₄ H ₈ O ₂), HPLC grade	литър	5	
121	Изоамилов алкохол > 98.5%	литър	1	
122	Изопропилов алкохол, 99%	литър	1	
123	Имерсионно масло	милилитри	6000	
124	Калиев дихидрогенфосфат, анхидриран, KH ₂ PO ₄ , ч,з,а,	килограм	5	
125	Калиев хидроген карбонат р.а (KHCO ₃)	килограм	3	
126	Калиев хлорид, анхидриран	килограм	5	
127	Колцеимид с концентрация 10µg/ml, стерилен, разтворен в PBS, в опаковка от 10 милилитра	опаковка	21	
128	Колагеназа тип I. 125 единици на mg сухо тегло	грам	1	
129	Колхицин, сух за клетъчни култури,	грам	1	
130	Комбиниран антибиотик / антимикотик (Пеницилин/ Стрептомицин/ Амфотерицин Б), 100X, за клетъчно култивиране, в опаковка от 100 милилитра	опаковка	8	
131	Контролни серуми за флуориметрично определяне на AFP/ bHCG – ниска, средна и висока, по две в опаковка	опаковка	7	
132	Контролни серуми за флуориметрично определяне на PAP-A/ bHCG – ниска, средна и висока – по две в опаковка	опаковка	8	
133	Контролни серуми за флуориметрично определяне на PAP-A/ bHCG/AFP – ниска, средна и висока – по три в опаковка за всяка	опаковка	20	
134	Ксилол, ч.з.а.	литър	11	
135	Магнезиев хлорид, >98%, MgCl ₂	грам	350	
136	Мастер микс за PCR - включва Taq DNA, Polymerase, PCR буфер, MgCl ₂ , dNTP, 80 реакции в опаковка	опаковка	5	
137	Метанол HPLC grade	литър	1	

138	Молекулен маркер на ДНК фрагменти с големина от 50 до 1000 бази (от 50 до 300 бази през 50 бази и от 300 до 1000 през 100 бази) концентрация (0.1 µg/µl) 100 теста	опаковка	8	
139	Мравчена киселина LC/MS grade, опаковка от 10 ампули по 1 мл	опаковка	1	
140	Натриев ацетат, extra pure	килограм	2	
141	Натриев дихидрогенфосфат, NaH ₂ PO ₄ ,H ₂ O	грам	3000	
142	Натриев додецилсулфат, ultra pure	грам	1000	
143	Натриев карбонат, extra pure	килограм	10,5	
144	Натриев хлорид анхидриран чза	килограм	7	
145	Нуклеотиди 100 mM всеки (dATP, dCTP, dGTP, dTTP) опаковка 250 микролитра за всеки нуклеотид	опаковка	3	
146	Нуклеотиди 100 mM всеки (dATP, dCTP, dGTP, dTTP) опаковка от 1000 микролитра за всеки нуклеотид	опаковка	1	
147	Оцетна к-на – ледена, 100 %, ч.з.а., в опаковка от 2,5 литра	опаковка	38	
148	Перхидрол 30%	литър	11	
149	Полимер POP7 за фрагментен анализ за капиларен секвенатор ABI 3130xl	милилтри	56	
150	Праймери 200 nmol scale (дължина 25 бази)	брой	280	
151	Праймери 200 nmol scale (дължина 25 бази), 5' флуоресцентно белязани за ABI 3130	брой	10	
152	Протеиназа К от Tritirachium album, лиофилизирана за екстракция на ДНК	грам	8	
153	Рестриктаза Ban I	единица	5000	
154	Рестриктаза Bcr I	единица	2000	
155	Рестриктаза Bcg I	единица	4000	
156	Рестриктаза Dde I	единица	5000	
157	Рестриктаза Dra I	единица	4000	
158	Рестриктаза Hha I	единица	4000	
159	Рестриктаза Hinc II	единица	1000	
160	Рестриктаза Hind III	единица	10000	
161	Рестриктаза Hinf I	единица	6000	
162	Рестриктаза Mbo I	единица	1000	
163	Рестриктаза Mbo II	единица	1500	
164	Рестриктаза Mnl I	единица	10000	
165	Рестриктаза Msp I	единица	10000	
166	Рестриктаза Nco I	единица	2000	
167	Рестриктаза Nla III	единица	2500	
168	Рестриктаза Nla IV	единица	1000	
169	Рестриктаза Rsa I	единица	5000	
170	Рестриктаза Taq I	единица	4000	
171	Рестриктаза Xag I	единица	5000	
172	Рестриктаза Xba I	единица	3000	
173	Референтна геномна ДНК, женска 263 µg/ ml, 100µg опаковка	опаковка	3	
174	Референтна геномна ДНК, мъжка, 224 µg/ml, 100µg опаковка	опаковка	3	
175	Човешка Cot-1 ДНК, 1мг/мл, 500 µg опаковка	опаковка	6	
176	Солна киселина, ч.з.а.	литър	3,5	

177	Среда 199, 10X, в опаковка от 100 милилитра	опаковка	4
178	Среда 199, стерилна, филтрувана, с HEPES-буфер, в опаковка от 500 милилитра	опаковка	4
179	Среда за култивиране на човешки амниотични клетки и хорионни въси, двойно буферирана базална среда в опаковка от 100 милилитра със суплемент – в опаковка от 7 милилитра, с 30-дневен срок на годност след разтварянето	опаковка	367
180	Стабилни изотопи на аргининосукцинова киселина за вътрешен стандарт за MS/MS анализ, чистота над 98 %	милиграм	50
181	Стандартна смес (tuning mix - аминокиселини и ацилкарнитини) за калибриране на Chromsystems LC-MS/MS метада за неонатален скрининг от филтърна бланка	опаковка / 2 мл	1
182	Суберилглицин, 98%	милиграм	50
183	TE буфер, рН8, 10mM Tris-HCl, 1 mM EDTA, опаковка от 25 ml	опаковка	3
184	TBE буфер, за молекулярна биология, 10x.	литър	8
185	Термостабилна ДНК полимераза (рекомбинантна). Определена чистота над 90%. Без ендонуклеазна, екзонуклеазна, ДНК-азна, РНК-азна и протеазна активност в комплект с буфери- 250 U / опаковка	опаковка	108
186	Термостабилна ДНК полимераза (рекомбинантна). В комплект с антитяло за активиране при висока температура (Hot start) Определена чистота над 90%. Без ендонуклеазна, екзонуклеазна, ДНК-азна, РНК-азна и протеазна активност в комплект с буфери- 250 U / опаковка	опаковка	5
187	Течен парафин, ч.з.а.	литър	5
188	Тринатриев цитрат, ч.з.а. Na ₂ C ₆ H ₅ O ₇ ·2H ₂ O	килограм	2
189	Тринатриев цитрат, ч.з.а., Na ₃ C ₆ H ₅ O ₇ , безводен, ч.з.а.	килограм	2
190	Трипсин 1:250, сух, лиофилизиран	грам	400
191	Трипсин- EDTA, 0,25% трипсин, 1mM EDTA, в HBSS, без Ca ⁺⁺ и Mg ⁺⁺ , стерилен за клетъчни култури, в опаковка от 100 милилитра	опаковка	15
192	Трис база, 99.5%	килограм	9
193	Фенилпропионилглицин, 98%	милиграма	50
194	Фенол, >99% ч.з.а	килограм	3
195	Фетален телешки серум, за клетъчно култивиране, стерилно филтруван, тестван за микоплазма и ендотоксин, в опаковка от 100 милилитра	опаковка	43
196	Физиологичен разтвор опаковка от 10 милилитра	опаковка	2600
197	Фитохемаглутинин М форма, разтвор, 10 мл опаковка	опаковка	20
198	Фитохемаглутинин от Phaseolus Vulgaris Red Kidney Bean (Phytohemagglutinin PHA-P), без соли, лиофилизиран, за диагностика, в опаковка от 5 милиграма	опаковка	40
199	Хексан, HPLC grade	литър	4
200	Хептаноилглицин, 98%	милиграма	50

201	Хидроксиламин хидрохлорид (NH ₂ OH-HCl), puriss. P.a.	грам	250	
202	Хлороформ, HPLC grade	литър	6	
203	Хранителна среда HAM F10 с L-глутамин, стерилна за клетъчно култивиране, в опаковка от 500 милилитра	опаковка	21	
204	Хранителна среда RPMI 1640 с 25 mM HEPES, L - глутамин, за клетъчно култивиране, стерилна, филтрувана, в опаковка от 500 милилитра	опаковка	36	
V.	Консумативи			
205	Епруветки 0,2 ml , молекулярна биология, nuclease free, тъмно оцветени, 1000 броя / опаковка	опаковка	2	
206	Епруветки 0.2 ml за PCR, молекулярна биология, стерилни, ДНК/РНК чисти, с плосък капак , силиконизирани опаковка 1000 бр.	опаковка	48	
207	Епруветки 0,5 ml , молекулярна биология, nuclease free, тъмно оцветени, с вдлъбнат капак 1000 броя опаковка	опаковка	5	
208	Епруветки 0.5 ml за PCR с плосък капак без вдлъбнатина, силиконизирани опаковка 1000 бр	опаковка	52	
209	Епруветки 1.5 ml молекулярна биология, nuclease free, устойчиви на 95°C Опаковка от 1000 бр.	опаковка	30	
210	Епруветки 1.5 ml , с прозорец за надписване , плосък капак, за молекулярна биология, опаковка 1000 броя.	опаковка	47	
211	Епруветки конични , от полипропилен , стерилни, с винтов капак, градуирани, 15 ml	брой	9700	
212	Епруветки конични , от полипропилен , стерилни, с винтов капак, градуирани, 50 ml , 100 броя, опаковка	опаковка	42	
213	Епруветки облодъжни , стерилни , от полистирен , за клетъчно култивиране с капак на винт , 12 ml ,	брой	5400	
214	Епруветки от полипропилен градуирани 50 ml , стоящи , с капачки на винт	брой	2500	
215	Епруветки с капачка, на винт и гумено уплътнение 2 ml , автоклавируеми, устойчиви до - 80°C ,	брой	500	
216	Епруветки центрофужни 12 ml конични, градуирани , дължина до 10 см - прозрачни, полистирен или полипропилен	брой	1100	
217	12-канална пипета с обеми 0,5-10 микролитра	брой	1	
218	12-канална пипета с обеми 100-1000 микролитра	брой	2	
219	12-канална пипета с обеми 10-100 микролитра , индивидуален калибрационен сертификат	брой	1	
220	25cm² фласки за клетъчно култивиране, стерилни от полистирен , затворена капачка, наклонено гърло, градуирани 20бр в плик, 500 броя в опаковка	опаковка	12	

221	25cm ² , фласки за клетъчно култивиране, от полистирен, вентилирана капачка с филтър-големина на порите 0,22 микрометър 500 броя в опаковка	опаковка	8	
222	96 гнездна плака за секвенатор ABI 3130 xl	брой	110	
223	HEPA -филтър за термостат Steri-Cult, Termoforma	брой	2	
224	PEEK prefilter, 5 um, 5 бр/опаковка	брой	1	
225	хирургични очни пинсети с дължина до 12 см	брой	15	
226	Бехерови чаши 250 мл стъклени термоустойчиви	брой	26	
227	Бехерови чаши, 100 мл стъклени термоустойчиви	брой	24	
228	Бехерови чаши, 500 мл стъклени термоустойчиви	брой	19	
229	Бехерови чаши 1000 мл стъклени, термоустойчиви	брой	11	
230	Водачи за игли за затворена система, 100 бр/оп	опаковка	5	
231	Връхчета за обеми до 20 µl за пипети тип Gilson - опаковка от 1000 броя	опаковка	8	
232	Връхчета за обеми до 200 µl за пипети тип Gilson - опаковка от 1000 броя	опаковка	81	
233	Връхчета за обеми до 1000 µl за пипети тип Gilson - опаковка от 1000 броя	опаковка	5	
234	Връхчета за обеми до 20 µl за пипети тип Gilson - кутия 96 броя	кутия	5	
235	Връхчета за обеми до 200 µl за пипети тип Gilson - кутия 96 броя	кутия	8	
236	Връхчета за обеми до 1000 µl за пипети тип Gilson - кутия 96 броя	кутия	2	
237	Връхчета за обеми до 200 µl с филтър за пипети тип Gilson - кутия 96 броя	кутия	4	
238	Връхчета за обеми до 1000 µl с филтър за пипети тип Gilson - кутия 96 броя	кутия	4	
239	Връхчета за обеми до 20 µl за пипети тип Socorex - опаковка от 1000 броя	опаковка	13	
240	Връхчета за обеми до 200 µl за пипети тип Socorex - опаковка от 1000 броя	опаковка	45	
241	Връхчета за обеми до 1000 µl за пипети тип Socorex - опаковка от 1000 броя	опаковка	29	
242	Връхчета за обеми до 20 µl за пипети тип Socorex - кутия 96 броя	кутия	30	
243	Връхчета за обеми до 200 µl за пипети тип Socorex - кутия 96 броя	кутия	40	
244	Връхчета за обеми до 1000 µl за пипети тип Socorex - кутия 96 броя	кутия	40	
245	Връхчета за обеми до 200 µl с филтър за пипети тип Socorex - кутия 96 броя	кутия	10	
246	Връхчета за обеми до 1000 µl с филтър за пипети тип Socorex - кутия 96 броя	кутия	5	
247	Връхчета за обеми до 20 µl за пипети тип Eppendorf - опаковка от 1000 броя	опаковка	13	
248	Връхчета за обеми до 200 µl за пипети тип Eppendorf - опаковка от 1000 броя	опаковка	25	

249	Връхчета за обеми до 1000 µl за пипети тип Eppendorf - опаковка от 1000 броя	опаковка	18	
250	Връхчета за обеми до 20 µl за пипети тип Eppendorf - кутия 96 броя	кутия	33	
251	Връхчета за обеми до 200 µl за пипети тип Eppendorf - кутия 96 броя	кутия	32	
252	Връхчета за обеми до 1000 µl за пипети тип Eppendorf - кутия 96 броя	кутия	40	
253	Връхчета за обеми до 200 µl с филтър за пипети тип Eppendorf - кутия 96 броя	кутия	27	
254	Връхчета за обеми до 1000 µl с филтър за пипети тип Eppendorf - кутия 96 броя	кутия	27	
255	Връхчета за автоматична пирета Proline+ , за обеми от 0.5 до 300 µl , в кутия по 96 броя или ракове	кутия	10	
256	Връхчета за микропипета с обем 0.5-10 µl - с филтър , ДНК/РНК свободни, в кутии по 96 броя	кутия	22	
257	Връхчета за обеми до 1000 µl за пипети, Biohit опаковка 1000 броя	опаковка	5	
258	Връхчета за обеми до 200 µl за пипети, Biohit 96 броя в кутия	кутия	103	
259	Връхчета за обеми от 2 до 100/200 µl , в кутии по 96 броя, за многоканална пипета Biohit m100	кутия	1210	
260	Връхчета градуирани , за обеми до 200 µl , нестерилни, универсални, кутия по 96	кутия	60	
261	Връхчета за обем от (1000 - 5000 µl) съвместими с пипетата от позиция 66 - опаковка по 500 броя	опаковка	2	
262	Връхчета за обем от (1000 - 5000 µl) тип Gilson, опаковка от 1000 броя	опаковка	1	
263	Готови гелове за електрофореза с концентрация на агарозата 2% опаковка от 20 гела, брой стартове 8, размери на гела 6x9,5 см, с концентрация на етидиев бромид 0,5 мг/мл, с TBE буфер, обхват на разделяне 8 до 1000 бази	опаковка	2	
264	Автоматични вариабилни пипети с обем от 100- 1000 мкл. -стъпка на регулиране 1,00 мкл. -регулируем цветово кодиран обем - заключващ механизъм предпазващ промяната на обема по време на работа -напълно автоклавируеми , при 121 С -дисплей с голями цифри - сила на натиск на бутона не повече от 12 N -изключителна здравина -добра UV и химическа устойчивост -топлоизолация на вътрешните компоненти - филтър за предотвратяване от замърсяване - автоматично изхвърляне на филтрите - индивидуален сертификат за калибрация -CE /IVD маркирани	брой	3	

265	<p>Автоматични вариабилна пипета с обем от 20- 200 мкл.</p> <ul style="list-style-type: none"> -стъпка на регулиране 0,20 мкл. -регулируем цветово кодиран обем - заключващ механизъм предпазващ промяната на обема по време на работа -напълно автоклавируеми , при 121 С -дисплей с голями цифри - сила на натиск на бутона не повече от 12 N -изключителна здравина -добра UV и химическа устойчивост -топлоизолация на вътрешните компоненти - филтър за предотвратяване от замърсяване - автоматично изхвърляне на филтрите - индивидуален сертификат за калибрация -CE /IVD маркирани 	брой	3	
266	<p>Едноканална автоматична пипета (100-1000 µl), тефлоново бутало, автоклавируема накапваща част, точност при 100µl ±3%, възпроизводимост <0.6%; точност при 1000µl ±0.6%, възпроизводимост <0.2%, индивидуален калибрационен сертификат</p>	брой	5	
267	<p>Едноканална автоматична пипета (20-200 µl), тефлоново бутало, автоклавируема накапваща част, точност при 20µl ±2.5%, възпроизводимост <0.7%; точност при 200µl ±0.6%, възпроизводимост <0.2%, индивидуален калибрационен сертификат</p>	брой	5	
268	<p>Едноканална автоматична пипета (2-20 µl), тефлоново бутало, автоклавируема накапваща част, точност при 2µl ±5%, възпроизводимост <1.5%; точност при 20µl ±1%, възпроизводимост <0.3%, индивидуален калибрационен сертификат</p>	брой	5	
269	<p>Едноканална автоматична пипета (0.5-10 µl), тефлоново бутало, автоклавируема накапваща част, точност при 2µl ±5%, възпроизводимост <1.5%; точност при 20µl ±1%, възпроизводимост <0.3%, индивидуален калибрационен сертификат</p>	брой	5	
270	<p>Едноканална автоматична пипета (1000-5000 µl), тефлоново бутало, автоклавируема накапваща част, точност при 20µl ±2.5%, възпроизводимост <0.7%; точност при 200µl ±0.6%, възпроизводимост <0.2%, индивидуален калибрационен сертификат</p>	брой	1	
271	<p>Едноканална автоматична пипета с фиксиран обем -10 мкл</p> <ul style="list-style-type: none"> -филтър против замърсяване -напълно автоклавируеми -възможност за работа с лява и дясна ръка - сила на натиск на бутона не повече от 15 N -изключителна здравина -добра UV и химическа устойчивост -сертификат за калибрация - CE /IVD маркирани 	брой	1	

272	Едноканална автоматична пипета с фиксиран обем - 200 мкл -филтър против замърсяване -напълно автоклавируеми -възможност за работа с лява и дясна ръка - сила на натиск на бутона не повече от 15 N -изключителна здравина -добра UV и химическа устойчивост -сертификат за калибрация - CE /IVD маркирани	брой	1	
273	Еднократни пипети, стерилни, единично опаковани (комбинирана опаковка хартия/PP), полистирен, с остър връх, 10мл , в опаковки по 250 броя	опаковка	27	
274	Еднократни пипети, стерилни, единично опаковани (комбинирана опаковка хартия/PP), полистирен, с остър връх, 5мл , в опаковки по 250 броя	опаковка	49	
275	Еднократни пипети, стерилни, единично опаковани, полистирен, с остър връх, 1мл	брой	1000	
276	Еднократни пипети, стерилни, единично опаковани, полистирен, с остър връх, 2мл	брой	1000	
277	Епруветка с Нерагине , затворена система, в комплект с игла 21G за вземане на кръв, стерилна, 4ml , за еднократна употреба	брой	2300	
278	Епруветка с K3 EDTA 3 ml , затворена система в комплект с игла 21G	брой	1200	
279	Епруветка с K3 EDTA 5ml , затворена система, в комплект с игла, с пластмасова капачка в комплект с игла 21G	брой	900	
280	Епруветка с K3 EDTA, 9ml , затворена система, в комплект с игла 21G	брой	1000	
281	Епруветка с гел за серум, 2.5ml , затворена система, в комплект с игла G21, с пластмасова капачка	брой	21100	
282	Епруветки центрофужни 15 мл стъклени, градуирани	брой	200	
283	Епруветки центрофужни с обем до 10 мл , стъклени	брой	100	
284	Епруветки-центрофужни с обем до 10 мл , пластмасови, прозрачни	брой	100	
285	Залепваща се лента, полиестерна, нестерилна, с дебелина 50 µm, на листа за стандартни ELISA плаки, 96 гнезда, 80x140mm, термостабилна от -40 до 120C	брой	1200	
286	Игли тип бътерфлай , за вземане на кръв, затворена система	брой	1500	
287	Кит за годишна профилактика на LC микропомпа Waters 1525	брой	1	
288	Кит (консумативи) за профилактика на Waters 777C Sample manager към LC-MS/MS система	брой	1	
289	Колонки за пречистване и концентрация на ДНК, с целулозна мембрана , с обем на стартовия материал 500 µl, диаметър на порите 30 kDa, 96 броя в опаковка	опаковка	2	

290	Комплект: шишета с обем 2 мл , капачки с тефлонова септа (PTFE/ red silicon rubber) и вложки с пластмасови крачета за обем от 100-300 μ l за autosampler Agilent 7683B - 500 броя / комплект	комплект	1	
291	Кутии за епруветки пластмасови 1,5-2 ml за 100 проби, съхранение – 20°C	брой	63	
292	Кутии за епруветки пластмасови 1,5-2 ml за 100 проби, тъмно оцветени, съхранение – 70°C	брой	33	
293	Кювети за оцветяване, стъклени, 120mmX120mm X75 mm , в комплект с държатели за стъкла, метални, неръждаеми	брой	6	
294	Кювети тип Хелендал, високи, 100ml , стъклени	брой	12	
295	Кювети тип Хелендал, високи, 50ml , стъклени	брой	12	
296	Лабораторни живачни термометри до 100oC	брой	8	
297	Лабораторни спиртни термометри до 100oC	брой	13	
298	Ламели, кръгли, 25 mm , полистирен, стерилни, за пренатална диагностика, в опаковки по 500 броя	опаковка	11	
299	Малки петрита диаметър 35 mm , височина 12 mm , полистирен, стерилни, за клетъчно култивиране	брой	4400	
300	Мерителна колба, стъклена, обем от 50 мл	брой	5	
301	Мерителни връхчета за пипета Ependorf до 100 μ l в кутия по 96 броя	кутия/96 броя	10	
302	Микропипета 0,5 - 10 μl	брой	1	
303	Микропипета 20 - 200 μl	брой	3	
304	Микропипета 200 - 1000 μl	брой	2	
305	Нитрилни ръкавици, без талк, размер М, кутия, 100 броя	кутия	56	
306	Ножички, хирургични очни, с извит връх	брой	1	
307	Парафилм 4 in, x 125 ft, Ролка	брой	6	
308	Пастъорки, пластмасови, стерилни, градуирани 1ml	брой	1500	
309	Пастъорки, пластмасови, стерилни, градуирани 3ml	брой	2000	
310	Пастъорки, стъклени, дължина 150 mm , 500 бр/опаковка	опаковка	8	
311	Пинсети, очни, с извит връх	брой	5	
312	Пипетор за проби за апарат Delfiaexpress	брой	4	
313	Пастъорки, пластмасови, стерилни, градуирани 3 ml	брой	3500	
314	Петрита диаметър 100 mm , височина 15 mm , полистирен, стерилни, за клетъчно култивиране, единично опаковани	брой	100	
315	Предметни стъкла, с двустранно шлифован край 76x26 mm , дебелина 1mm, в опаковки по 50 броя	опаковка	600	
316	Разливна тефлонова ваничка за автоматична 12-канална пипета	брой	3	
317	Резил-пипети, стъклени, градуирани, крайни, 10-15 мл	брой	12	
318	Ръкавици латексови , размер М, кутия, 100 броя	кутия	35	

319	Ръкавици латексови , размер L, без талк, 100 броя в кутия	кутия	23	
320	Ръкавици латексови , размер S, без талк, 100 броя в кутия	кутия	60	
321	Сноп от 4 капиляри за капилярнен секвенатор ABI 3130xl с работна дължина 36 см	опаковка	3	
322	Сноп от 16 капиляри за капилярнен секвенатор ABI 3130xl	опаковка	4	
323	Спринцовка за DelfiaXpress апарат 250 микролитра	брой	2	
324	Спринцовка за DelfiaXpress апарат 500 микролитра	брой	2	
325	Спринцовка за GC Injector Agilent 7683B с обем 10ul , точност $\pm 1\%$; възпроизводимост $\pm 1\%$, дължина (от края на иглата до върха) $126.5\text{mm} \pm 0.5\text{mm}$; дължина на скалата $54.1\text{mm} \pm 0.1\text{mm}$	брой	1	
326	Стандартни ELISA плаки - 96 ямкови, прозрачни, V- образни, индивидуално опаковани	брой	1200	
327	Стрипове 0,2 мл x 8 бр с капачки, молекулярна биология, за PCR 125 бр./оп.	опаковка	10	
328	Стъклени борсиликатни епруветки с обем до 15 мл , с височина не по-голяма от 12 см , на винт, в комплект с капачки с тефлоново уплатниие	брой	70	
329	Стъклени петрита 120 x 20 mm	брой	10	
330	Филтър - предпазен за апарат Delfia Washer	брой	4	
331	Филтри за стерилизация syringe 0,22 микрометра , диаметър 25 mm, в опаковка по 50 броя	опаковка	11	
332	Филтърна хартия, 50X50 см , 5 kg в опаковка гладка	опаковки	15	
333	Филтърна хартия, диаметър 10 см опаковка 100 листа	опаковка	1	
334	Филтърни бланки за масов скрининг по образец с филтърна хартия S/S 903	брой	70000	
335	Пинсети хирургични	брой	9	

Приложение:

1. За участниците по обособена позиция № 334, „Филтърни бланки за масов скрининг на новородени с филтърна хартия S/S 903“, **мостра на изделието.**
2. За участниците по обособена позиция № 259, Връхчета за обеми от 2 до 100/200 µl, в кутии по 96 броя, за многоканална пипета Biohit m100“, **мостра на изделието.**
3. За участниците по обособена позиция № 213 „Епруветки облодънни, стерилни, от полистирен, за клетъчно култивиране с капак на винт, 12 ml“, **мостра на изделието.**
4. **Декларация**, че предлаганите реактиви по обособени позиции № 46, 47 и 48 са съвместими една с друга.
5. **Декларация**, че предлаганите реактиви по обособени позиции № 46, 49, 50 и 51 са съвместими една с друга.
6. **Декларация** от участника, че срокът на годност на реактивите и консумативите не е по-малък от 75% от обявения от производителя към датата на доставка.

ДАТА: _____ г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ: _____

ПРОЕКТ НА ДОГОВОР

№ РД-...../.....г.

Днес, 2014 г. в гр. София между:

МИНИСТЕРСТВОТО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО, с адрес: гр. София 1000, пл. "Света Неделя" № 5, БУЛСТАТ 000695317 и ДДС идент. № BG000695317, представлявано от д-р Бойко Пенков – заместник-министър на здравеопазването, възложител съгласно заповед № РД-28-212/30.09.2013 г. и Цветанка Митева, директор на дирекция „СФ“, наричано по-долу за краткост **“ВЪЗЛОЖИТЕЛ”** от една страна

и

„.....”, със седалище и адрес на управление: гр....., ЕИК, представлявано от, наричано по-долу за краткост **“ИЗПЪЛНИТЕЛ”**

на основание чл. 41 от Закона за обществените поръчки и Решение № на зам.-министъра на здравеопазването за определяне на класирането по обособена позиция №.....по обществена поръчка с предмет: **“Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени” за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.**

се сключи настоящият договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

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

Поз.№	Артикул	Кат.№	Мярка	Количество до:

1.2. Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок - 1година.

II. ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА ДОСТАВКИТЕ ПО ДОГОВОРА

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

Поз.№	Артикул	Количество до:	Ед. цена без ДДС	Обща ст-т в лева без ДДС
ОБЩА СТОЙНОСТ БЕЗ ДДС:				
ДДС 20%:				
ОБЩА СТОЙНОСТ С ДДС:				

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

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

2.4. Общата стойност на доставките по договора е до лв. (.....)лева без включен ДДС, до лв. (.....)лева, с включен ДДС.

III. УСЛОВИЯ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

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

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

3.1.2. приемателно-предавателни протоколи, заверени от крайните получатели и съгласувани от дирекция „Управление на медицинските дейности“;

3.1.3. писмени заявки-разпределения, съгласувани от Министерство на здравеопазването, дирекция „Управление на медицинските дейности“;

3.1.4. обобщен опис на приемателно-предавателните протоколи;

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

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

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

IV. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ

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

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

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

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

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

V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ

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

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

VI. ДАТА НА ДОСТАВЯНЕ НА СТОКИТЕ

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

VII. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

7. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава:

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

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

7.3. При подписването на договора да представи:

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

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

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

VIII. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

8. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава:

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

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

8.3. След приключване изпълнението на договора да освободи гаранцията за изпълнение, без да дължи лихви за срока, през който средствата законно са престояли у него.

IX. ПРИЕМАНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА СТОКИТЕ

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

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

X. КАЧЕСТВО, ГАРАНЦИИ И СРОК НА ГОДНОСТ

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

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

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

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

10.4.1. 74,99 % - 60 % - 20 % върху стойността на доставката;

10.4.2. 59,99 % - 50 % - 30 % върху стойността на доставката;

10.4.3. 49,99 % - 40 % - 60 % върху стойността на доставката;

10.4.4. 39,99 % - 30 % - 75 % върху стойността на доставката;

10.4.5. под 30 % - 90 % върху стойността на доставката.

10.5. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното пристигане или приемане остатъчният срок на годност е по – малък от определения в т. 10.2. минимален срок на годност.

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

XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ

11.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за:

а) количество и некомплектност на стоките или техническата документация (явни недостатъци);

б) качество (скрити недостатъци):

- при доставяне на стоки не от договорения вид, посочен в т. 1;

- при констатиране на дефекти при употреба на стоките.

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

11.3. Рекламации за скрити недостатъци се правят през целия срок на годност на доставените стоки, като рекламацията се придружава задължително от констативен протокол, издаден от Изпълнителната агенция за лекарствата.

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

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

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

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

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

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

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

XII. ОТГОВОРНОСТ ПРИ НЕИЗПЪЛНЕНИЕ

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

претърпените действителни вреди в случаите, когато те надхвърлят договорената неустойка.

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

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

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

12.5. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати едностранно и без предизвестие настоящия договор в случай на системно неточно изпълнение на задълженията от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и предявени повече от три рекламации от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по гл. XI.

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

XIII. ФОРСМАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА

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

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

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

13.4. Страната, засегната от непреодолима сила, е длъжна да предприеме всички действия с грижата на добър стопанин, за да намали до минимум понесените вреди и загуби, както и да уведоми писмено другата страна в 7-дневен срок от настъпването на непреодолимата сила. При неуведомяване се дължи обезщетение за настъпилите от това вреди. Непреодолимата сила се доказва от засегнатата страна със сертификат за форсмажор, издаден по съответния ред от компетентния орган в държавата, в която са настъпили форсмажорните обстоятелства.

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

13.6. Не представлява "непреодолима сила" събитие, причинено по небрежност или чрез умишлено действие на някоя от страните или техни представители и/или служители, както и недостига на парични средства на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

XIV. СПОРОВЕ

14.1. Възникналите през времетраенето на договора спорове и разногласия между страните се решават чрез преговори между тях. Постигнатите договорености се оформят в писмена форма и се превръщат в неразделна част от договора.

14.2. В случай на непостигане на договореност по предходния член, всички спорове, породени от този договор или отнасящи се до него, включително споровете, породени от или отнасящи се до неговото тълкуване, недействителност, неизпълнение или прекратяване ще бъдат разрешавани според българските материални и процесуални закони от компетентния съд по реда на ГПК.

XV. СЪОБЩЕНИЯ

15.1. Всички съобщения между страните, свързани с изпълнението на този договор са валидни, ако са направени в писмена форма и са подписани от упълномощените представители на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ или ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

15.2. За дата на съобщението се смята:

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

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

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

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

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

“.....”

гр. София

ул.“..” № ..

тел

факс

e-mail

Банкова сметка

ТБ

IBAN

код

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

Министерство на здравеопазването

гр. София 1000

пл. “Света Неделя” № 5

тел.....

факс.....

e-mail.....

Банкова сметка

БНБ Централно управление

IBAN: BG83 BNBG 9661 3000 1293 01,BIC

BIC код на БНБ – BNBG BGSD

15.4. При промяна на посочения по т. 15.3 адрес съответната страна е длъжна да уведоми другата в тридневен срок от промяната.

XVI. ДРУГИ УСЛОВИЯ

16.1. Правата и задълженията по настоящия договор не могат да се прехвърлят едностранно на трети лица и подобни актове не пораждаат правно действие без писменото съгласие на другата страна, освен в случаите на обезпечаване (гарантиране) на задължения по банкови кредити.

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

XVII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

17.1. Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок една година от датата на подписването му. По отношение на “Условия, начин на плащане и срок на плащане” срокът на действие е съгласно договореното в Раздел III от настоящия договор.

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

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

17.2.2. Техническо предложение;

17.2.3. Ценово предложение;

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

ВЪЗЛОЖИТЕЛ

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

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

„Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.

Обособена позиция № с предмет

открита с Решение №2014 г. на Възложителя.

ДО: _____

(наименование и адрес на възложителя)

От: _____

(наименование на участника)

с адрес: гр. _____ ул. _____, № _____,

тел.: _____, факс: _____, e-mail: _____

регистриран по ф.д. № _____ / _____ г. по описа на _____ съд,

ЕИК / Булстат: _____,

Дата и място на регистрация по ДДС: _____

Разплащателна сметка:

банков код: _____;

банкова сметка: _____;

банка: _____;

град/клон/офис: _____;

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

След запознаване с условията на поръчката, заявяваме, че желаем да участваме в обявената от Вас открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Закупуване на китове, реактиви и консумативи за осигуряване на дейностите по чл. 7 от Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ за 2014 г., включваща 335 самостоятелно обособени позиции.**

Обособена позиция № с предмет,

във връзка с което Ви представяме нашата оферта, както следва:

Единичната цена е: лв. (словом.....лв.) без ДДС

и..... лв. (словомлв.) с начислен ДДС.

Обща стойност за цялото количество по обособената позиция:..... лв.
(словом.....лв.) без ДДС и..... лв. (словом.....лв.) с начислен ДДС.

Така предложената цена включва всички разходи за изпълнение предмета на поръчката.

Посочената обща цена **не подлежи на промяна** през целия срок на действие на договора за изпълнение на поръчката.

Предложените цени са определени при пълно съответствие с условията от документацията по процедурата.

При несъответствие между предложената цена, изписана словом и цената, посочена с цифри, валидна ще бъде цената, посочена словом.

Задължаваме се, ако нашата оферта бъде приета, да изпълним и предадем договорените работи, съгласно сроковете и условията, залегнали в договора.

При условие, че бъдем избрани за изпълнител на обществената поръчка, ние сме съгласни да подпишем и представим парична/банкова гаранция за изпълнение на задълженията по договора в размер на 3 % от стойността му, без ДДС.

Дата:г.

Подпис и печат:

Забележка: *Предлаганата цена да бъде посочена с точност до втори знак след десетичната запетая.*

Този документ задължително се поставя от участника в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис ПЛИК № 3.