



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ” 2007-2013 г.



ОДОБРЯВАМ:

Д-Р ТАНЯ АНДРЕЕВА
МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

ДОКУМЕНТАЦИЯ

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

С ПРЕДМЕТ:

**„ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКО ОБОРУДВАНЕ ЗА НУЖДИТЕ НА МБАЛ „Д-Р
ТОТА ВЕНКОВА“ АД, ГР. ГАБРОВО, ЧАСТ ОТ СРИП НА МЗ“**

Одобрена с Решение №/..... 2014 г.

София, 2014 г.



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ“ 2007-2013 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:**

**„ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКО ОБОРУДВАНЕ ЗА НУЖДИТЕ НА МБАЛ „Д-Р
ТОТА ВЕНКОВА“ АД, ГР. ГАБРОВО, ЧАСТ ОТ СРИП НА МЗ“**

София, 2014 г.

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 “Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



УВАЖАЕМИ ГОСПОЖИ И ГОСПОДА,

Настоящата обществена поръчка се възлага в изпълнение на проект:

- BG161PO001/1.1-08/2010/016 „Изграждане на регионален център за ранна диагностика на онкологични заболявания“ в МБАЛ Габрово АД – гр. Габрово”, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 „Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие.

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:

„ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКО ОБОРУДВАНЕ ЗА НУЖДИТЕ НА МБАЛ „Д-Р ТОТА ВЕНКОВА“ АД, ГР. ГАБРОВО, ЧАСТ ОТ СРИП НА МЗ“

Обществената поръчка се състои от **2 /две/ обособени позиции:**

Обособена позиция № 1: Доставка на апаратура за образна диагностика;

Обособена позиция № 2: Доставка на медицинска апаратура

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, стая 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“ (не е задължително). За резултатите от оценяването на офертите всеки участник ще бъде уведомен писмено.

За допълнителна информация и въпроси можете да се обръщате към:

Евелина Василкова - тел.: 02/9301466,

адрес: гр.София, пл. „Света Неделя“ №5, стая 206



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 обекта на поръчката

Раздел III. Изисквания към съдържанието и обхвата на офертата

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. МЕТОДИКА ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА КОМПЛЕКСНАТА ОЦЕНКА НА ОФЕРТИТЕ

ГЛАВА IV. ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗАУЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

ОБРАЗЕЦ - Оферта

ОБРАЗЕЦ - Декларация за регистрация по ЗТР

ОБРАЗЕЦ - Декларация чл. по чл. 47, ал. 1, т. 1 (без б. „е“), ал. 2, т. 5 и ал. 5, т. 1 от ЗОП

ОБРАЗЕЦ - 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 - Декларация, съдържаща информация за общия оборот



ОБРАЗЕЦ - Декларация, съдържаща списък на екипа специалисти (в това число и сервизните инженери), които ще отговарят за изпълнението предмета на поръчката

ОБРАЗЕЦ - Професионална автобиография на специалистите и заверени от тях копия на квалификационни сертификати, издадени от производителя апаратурата

ОБРАЗЕЦ - Декларация за участието или неучастието на подизпълнители по чл. 56, ал. 1, т. 8 от Закона за обществените поръчки

ОБРАЗЕЦ - Декларация по чл. 56, ал. 1, т. 8 от ЗОП за използване/неизползване на подизпълнители и списък с имената им

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

ОБРАЗЕЦ - Техническо предложение по чл. 56, ал. 1, т. 7 от ЗОП

ОБРАЗЕЦ - Проект на договор

ОБРАЗЕЦ - Ценово предложение, съгласно чл. 56, ал. 1, т. 10 от ЗОП



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

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 “Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



ЧАСТ II ГЛАВА I

УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

РАЗДЕЛ I

A. ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ

1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛ

Възложител по предмета на обществената поръчка е Министерът на Здравеопазването - Възложител по смисъла на чл. 7, т. 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. За нерегламентираните в настоящите указания и документацията за участие условия по провеждането на процедурата, се прилагат разпоредбите на Закона за обществените поръчки и подзаконовите му нормативни актове, както и приложимите национални и международни нормативни актове, съобразно с предмета на поръчката.

1.3. МОТИВИ ЗА ИЗБОР НА ПРОЦЕДУРА ПО ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

Максималният разполагаем финансов ресурс на Възложителя за изпълнение на доставката, предмет на настоящата поръчка е **3 665 000 лв.** без вкл. ДДС или **4 398 000** лв. с вкл. ДДС, който представлява и прогнозната стойност за изпълнение на поръчката.

Стойностите на отделните обособени позиции са, както следва:

Обособена позиция № 1: 3 095 000 без ДДС и 3 714 000 с ДДС.

Обособена позиция № 2: 570 000 лв без ДДС и 684 000 с ДДС.

С оглед на изложеното и съгласно разпоредбата на чл. 14, ал. 1, т. 2 от ЗОП, когато планираната за провеждане поръчка за услуги е равна или по-висока от 66 000

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договаряния орган.



(шестдесет и шест хиляди) лева без включен ДДС, Възложителят провежда някоя от предвидените в ЗОП процедури.

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 копие 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.

Срокът на валидност на офертите трябва да бъде съобразен с определения срок в обявлението за обществената поръчка - 120 календарни дни, считано от датата, посочена като краен срок за подаване 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

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договаряния орган.



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 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

2. „Оферта за участие в обществена поръчка, с предмет:
„.....“

Обособена позиция № с предмет

3. Наименование, адрес, телефон и по възможност факс и електронен адрес на участника.
4. Следното предписание: „**Да не се отваря преди разглеждане от страна на Комисията за оценяване и класиране**“.

До изтичане на срока за получаване на оферти всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си. Оттеглянето на офертата прекратява по-нататъшното 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 откритата процедура по реда на ЗОП с предмет:

„.....”

Обособена позиция № с предмет

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 „доставка“ по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 1 от ЗОП.

Предметът на възлагане на настоящата поръчка включва изпълнението на следните дейности:

За обособена позиция № 1 с предмет „Доставка на апаратура за образна диагностика“:

- доставка на медицинско оборудване за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД- гр. Габрово;
- монтаж, инсталация, предварително изпитване и предаване в готовност за експлоатация на доставеното медицинско оборудване;
- обучение за работа с доставеното медицинско оборудване;
- гаранционно обслужване на доставеното медицинско оборудване

За обособена позиция № 2 с предмет „Доставка на медицинска апаратура“:

- доставка на медицинско оборудване за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД- гр. Габрово;
- монтаж, инсталация, предварително изпитване и предаване в готовност за експлоатация на доставеното медицинско оборудване;
- обучение за работа с доставеното медицинско оборудване;
- гаранционно обслужване на доставеното медицинско оборудване.

Обществената поръчка се състои от 2/две/ обособени позиции:

- 1. По Обособена позиция № 1** с предмет „Доставка на апаратура за образна диагностика“ ще бъде закупено следното оборудване:
 - Апаратура за магнитно-резонансна образна диагностика (MRI-equipment) - 1 брой;
 - 16 срезова Многодетекторен Компютърен томограф - 1 брой;
 - Дигитален скопично- графичен рентгенов апарат - 1 брой;
 - Возима дигитална рентгенова система тип С-рамо - 1 брой;
 - Система за архивиране и разпространение на образи (PACS) - 1 брой;
 - Дигитална ехографска система 4D – 1 брой;
- 2. По Обособена позиция № 2** с предмет „Доставка на медицинска апаратура“ ще бъде закупено следното оборудване:
 - Ендоскопска апаратура /видеоколоноскопи, видеогастроскопи - 1 брой;
 - Дигитална ендоскопска видео система за автофлуоресцентни изследвания на белия дроб - 1 брой;
 - Лапароскопско оборудване за лечение на пациенти с онкологични заболявания – 1 брой;
 - Анестезиологичен апарат - 2 броя.



РАЗДЕЛ III ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1.1. 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 за една или няколко обособени позиции

1.3. Не се допуска представянето на варианти.

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

1.5. 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.

1.6. 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.

1.7. 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 изпиране 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) в производство по ликвидация или се намира в подобна процедура съгласно националните закони и подзаконовни 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 печатат, 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 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.

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договаряния орган.



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

2.1. Критерии за подбор, включващи минимални изисквания за икономически и финансови възможности

2.1.1. Участникът трябва да има реализиран общ оборот през последните три години (2011 г., 2012 г. и 2013 г.) в размер на:

- по обособена позиция № 1: не по-малко от 3,000,000 (три милиона) лева без ДДС;

- по обособена позиция № 2: не по-малко от 600,000 (шестстотин хиляди) лева без ДДС.

Наличието на минимално изискуемият общ оборот следва да е виден от представената от Участника декларация по чл. 50, ал. 1, т. 3 от ЗОП, съдържаща информация за общия оборот, реализиран от участника през последните три (2011, 2012 и 2013 г.) години, в зависимост от датата, на която е учреден или е започнал дейността си, придружена от заверени от участника копия на балансите и отчетите за приходите и разходите за последните три (2011, 2012 и 2013 г.) години, когато публикуването им се изисква от законодателството на държавата, в която участникът е установен. Представянето на балансите и отчетите за приходите и разходите не се изисква, когато същите са публикувани в Търговския регистър по партидата на участника.

В случай, че участникът представи оферта за повече от една обособени позиции, то минималният изискуем общ оборот е сбор от оборотите на всяка една от обособените позиции, за които участникът представя оферта.

В случай, че участникът е учреден или е започнал дейност през последните три години и не може да представи информация за последните три години, същият посочва това обстоятелство в офертата и представя исканата информация от датата на учредяване, респективно на започване на дейността, като в този случай следва да е изпълнил изискването за оборот от датата на учредяването си, респективно на започване на дейността си.

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договаряния орган.



*При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискванията за икономически и финансови възможности се прилагат към обединението участник, а не към всяко от лицата, включени в него, с изключение на съответна регистрация, представяне на сертификат или друго условие, необходимо за изпълнение на поръчката, съгласно изискванията на нормативен или административен акт и съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединението, съгласно чл. 25, ал. 8 от ЗОП.

При посочване на участие с ползване на подизпълнители, изискванията за икономически и финансови възможности се отнасят за подизпълнителите, съобразно вида и дела на тяхното участие, съгласно чл. 56, ал. 2 от ЗОП.

2.2. Критерии за подбор, включващи минимални изисквания за техническите възможности и квалификация на участниците.

- 2.2.1. Производителите на предлаганата апаратура да притежават сертификати ISO 13485:2003 или еквивалент;
- 2.2.2. Участникът трябва да притежават сертификат ISO 9001:2008 или еквивалент, с предметен обхват търговия с медицински изделия. В случай, че участникът е и производител, то следва да притежава и ISO 13485:2003 или еквивалент;
- 2.2.3. Участникът да притежава разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия;
- 2.2.4. В случай, че участникът не е производител, той трябва да е оторизиран от производителя за участие в настоящата обществена поръчка и доставка на предлаганата апаратура;
- 2.2.5. Участникът трябва да притежава лицензия за работа с източници на йонизиращи лъчения с цел техническо обслужване, монтаж, демонтаж, измервания, строителни и ремонтни дейности и други услуги (приложимо за обособена позиция №1);
- 2.2.6. Участникът да осигури екип от най-малко двама сервизни инженера преминали курс на обучение за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, при производителя на предлаганата апаратура.



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 по обособена позиция № с предмет:“.

В него се поставят документите по чл. 56, ал. 1, т. 7 и 9 от ЗОП, свързани с изпълнението на поръчката, съобразно избория от Възложителя критерий, посочен в Глава III „Методика за определяне на комплексната оценка” и посочените в документацията изисквания.

Плик № 3 с надпис: „Предлагана цена по обособена позиция № с предмет:.....“.

В плика се поставя ценовата оферта на участника, изготвена по образца 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.

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;

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 “Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договаряния орган.



3.1.1.2. Оферта, попълнена по образец;

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.

Когато не е представен ЕИК, съгласно чл. 23 от Закона за търговския регистър, участниците - юридически лица или еднолични търговци, прилагат към своите оферти и удостоверения за актуално състояние.

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 икономическото и финансово състояние на участника, съгласно чл.50, ал.1 от ЗОП:

- счетоводен баланс, отчет за приходите и разходите за всяка от последните 3 (три) счетоводно приключени години, в зависимост от датата, на която участникът е учреден или е започнал дейността си, когато публикуването им се изисква от законодателството на държавата, в която участникът е установен;
- декларация по чл. 50, ал. 1, т. 3 от ЗОП, съдържаща информация за общия оборот, реализиран от участника през последните три (2011, 2012 и 2013 г.) години, в зависимост от датата, на която е учреден или е започнал дейността си;

3.1.1.9. Документи за техническите възможности и квалификацията на участника, по чл. 51, ал. 1 и 2 от ЗОП:



- Заверено от участника копие на сертификат ISO 13485:2003 или еквивалент, издаден на името на производителя на предлаганата апаратура от акредитирана институция или агенция за управление на качеството;
- Заверено от участника копие на сертификат ISO 9001:2008 или еквивалент, с предметен обхват търговия с медицински изделия издадено на името на участника от акредитирана институция или агенция за управление на качеството, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството. В случай, че участникът е и производител следва да се представи и заверено копие от сертификат ISO 13485:2003 или еквивалент;
- Заверено от участника разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия, издадено на името на участника;
- Заверено от участника копие на оторизационно писмо, издадено от производителя на предлаганата апаратура на името на участника, с което го упълномощават да участва в обществената поръчка и извършва доставки на предлаганата апаратура, в случай че участникът не е производител;
- Заверена от участника лицензия за работа с източници на йонизиращи лъчения с цел техническо обслужване, монтаж, демонтаж, измервания, строителни и ремонтни дейности и други услуги /приложимо за позиция №1/;
- Декларация (Образец), съдържаща списък на сервизните инженери, придружена с автобиографии на сервизните инженери, заверени от тях копия на сертификати за преминал курс на обучение за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, издадени от производителя на предлаганата апаратура

3.1.1.10. Декларация по чл. 56, ал. 1, т. 8 от ЗОП (Образец) за използване/неизползване на подизпълнители и списък с имената им, с посочване на вида на работите, които ще извършват и дела на тяхното участие

Забележка: Декларацията се попълва от всеки подизпълнител поотделно.

3.1.1.10.1 Декларация за съгласие за участие като подизпълнител

3.1.1.11. Документ за внесена гаранция за участие - екземпляр на вносната бележка или оригинал на банковата гаранция за участие.

3.1.1.12. Декларация за приемане на условията в проекта на договора – образец.

Документите в плик № 1 се представят в оригинал или заверено от участника копие. Всички декларации се представят в оригинал и се подписват по реда и от лицата, посочени в настоящите указания.

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договаряния орган.



3.1.2. Съдържание на плик № 2 с надпис „Предложение за изпълнение на поръчката по обособена позиция № с предмет:“. Представят се толкова пликове № 2 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, при съблюдаване на пълното описание на обекта на поръчката и техническото задание, изискванията към офертата и условията за изпълнение на поръчката – документи и образци, поставени в ПЛИК «№2» и следва да съдържа:

- Попълнена таблица за съответствие с техническите параметри;
- Пълна и изчерпателна техническа документация - официални документи от производителя относно техническите характеристики на изделията, модела, ясна снимка на изделието, както и брошури и съпътстващи документи на английски език и в превод на български, подробно описващи спецификата на предлаганата апаратура.
- Декларация, че при доставката на оборудването, участникът определен за изпълнител, ще представи Сертификат (или друг удостоверяващ документ) от производителя, че оборудването не е демооборудване, не е употребявано, не е рециклирано и относно датата, на която същото е напуснало завода на производителя;
- Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговия упълномощен представител;
- ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган, за наличието на което участникът трябва да представи копие на оригинала, придружен от официален превод на български език;
- Декларация, че участникът ще осигурява и поддържа документирана система, съгласно изискванията на чл. 82, ал. 4 от ЗМИ;
- Декларация, че участникът ще съдейства за съгласуване на необходимите технологични проекти пред НЦРРЗ и АЯР, както и за узаконяване на апаратурата пред институциите НЦРРЗ и АЯР /за обособена позиция №1/.
- Декларация, съдържаща максималната продължителност на прекратяване на работа на оборудването поради повреди или профилактика и съгласие гаранционният срок да бъде удължен с толкова дни, колкото часа над определените оборудването не е работило;
- Магнитен носител на техническото предложение.



3.1.3. Съдържание на плик № 3 с надпис „Предлагана цена по обособена позиция № с предмет:“.

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

Цената за изпълнение на доставката 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 V
УСЛОВИЯ И РАЗМЕР НА ГАРАНЦИЯТА ЗА УЧАСТИЕ И ГАРАНЦИЯТА ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

1. Гаранция за участие. Форма на гаранцията за участие. Размер на гаранцията за участие.

1. 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:

Банка: 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 предмета на поръчката, за който участникът кандидатства.

Гаранцията за участие е в размер, както следва:

- Обособена позиция № 1 - 30 000 лева
- Обособена позиция № 2 - 5 000 лева

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 бъде не по-малко от 120 дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

2. Гаранция за изпълнение

Гаранцията за изпълнение е в размер на **три на сто** от стойността на договора /без ДДС/ за изпълнение на обществената поръчка.

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:

Банка: 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.

Гаранцията за изпълнение на договора се оформя в два отделни документа като гаранция за срочно изпълнение и гаранция за качествено изпълнение. Сумата на гаранцията за срочно изпълнение на договора е в размер на 80% от гаранцията за изпълнение на договора, а гаранцията за качествено изпълнение е в размер на 20% от стойността на гаранцията за изпълнение.

Гаранцията за срочно изпълнение се освобождава в срок до 30 (тридесет) дни след монтаж, инсталации, пускане в действие на медицинската апаратура и провеждане на обучението, без Възложителя да дължи лихви на Изпълнителя за този период.

Гаранцията за качествено изпълнение със срок на валидност 30 (тридесет) дни след изтичането на гаранционният срок на доставеното медицинско оборудване, без Възложителя да дължи лихви на Изпълнителя за този период.

При представяне на гаранция в платежното нареждане или в банковата гаранция изрично се посочва договора, 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.

РАЗДЕЛ VI 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.

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 “Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договаряния орган.



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 законното 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

Обществената поръчка се възлага в изпълнение на проект „Изграждане на регионален център за ранна диагностика на онкологични заболявания“ в МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ гр. Габрово“, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 „Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации“, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г.

С реализирането на проектните дейности в МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД чувствително ще се подобри здравното обслужване на населението от град Габрово и прилежащите територии, чрез внедряване на нови методи и средства за диагностика на злокачествените и лечение на онкологичните заболявания.

Ранното и правилното диагностициране на пациентите, чрез използване на високотехнологичната апаратура предмет на проекта ще осигури възможност за адекватно и навременно лечение на онкологично болните.

Основната цел: Да се подобри и модернизира здравната инфраструктура на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД“, чрез въвеждане в експлоатация на високо технологична апаратура за диагностициране на злокачествени и лечение на онкологични заболявания.

**2.Техническа спецификация:****2.1 Обособена позиция № 1 с предмет „Доставка на апаратура за образна диагностика“**

Позиция	Вид на актива (доставката)	Технически параметри, характеристики на доставката	Единица мярка	Количество
1	2	3	4	5
1	Апаратура за магнитно-резонансна образна диагностика (MRI – equipment)	1. Компактна система за магнитно-резонансна образна диагностика (MRI –equipment) 1,5Т 2. Висока разделителна способност: Матрица на образа 1024x1024, Мин дебелина на 2D срез < 1 mm Мин дебелина на 3D срез < 0,2 mm 3. Максимална амплитуда на градиентите - мин. 30 mT/m; 4. Максимална степен на обръщане - мин. 100 T/m/s; 5. Максимално поле на изображение по трите оси – мин. 45 cm; 6. Минимално поле на изображение по трите оси – макс 10 mm; 7. Матрица на образа - не по-малка от 1024x1024; 8. Типична хомогенност на полето в сферичен обем (DSV) от 30 см - ≤ 1.2 ppm; 9. Радиофреквентна система - мин. 16 канална; 10. Минимална консумация на хелий за една година при максимално натоварване на апарата - < 100 л/год или < 0,02 л/час 11. Магнит с активна защита и максимална хомогенност на полето - <1.00 V-RMS;	брой	1



		<p>12. Дължина на магнита (дължината на магнита (гентрито) в см, включително капаците) – не повече от 175 см</p> <p>13. Възможност за използване на бобините самостоятелно или като комбинация от отделни бобини при провеждане на изследването</p> <p>14. Възможност за автоматично селектиране на бобини по време на изследване в зависимост от разположението на избраната зона за изследване спрямо изоцентъра на магнита</p> <p>15. Стандартни техники за акуизиция - неврологични изследвания, Кардио изследвания, Мамологични изследвания, Онкологични изследвания, Ангиографски изследвания, техники за изследване МСК и гръбнак</p> <p>16. Съвременни техники за МР изследвания и постобработка - Техника за изобразяване на статични структури с висока пространствена резолюция (напр. вътрешно ухо), техника за подобряване на образа при ортопедични образи, 3D VRT Volume Rendering Technique, 3D визуализация на сложни анатомични структури, Софтуерен пакет за постобработка и анализ на кръвоносните съдове – стенози, измерване на аневризми, Bold Imaging & Evaluation, DTI – Evaluation and Tractography, техника за преодоляване на артефактите при получаване на образи на глава , Gradient echo (GRE) и Turbo Spin Echo (TSE) / Fast Spin Echo (FSE), ЕКГ-тригерирана аквизиция и респираторно-тригерирана аквизиция, Дифузно изобразяване, безконтрастно изобразяване на съдове, извличане на данни с корекция на артефактите, причинени от движение на пациента по време на получаване на образи</p>		
--	--	---	--	--



		17. Специализирани онкологични техники - мозъчна спектроскопия, спектроскопия на млечна жлеза		
		18. Окомплектовка бобини - 8 канални бобини за глава и шия, гръбначен стълб, тяло, млечна жлеза, крайници. Многофункционална гъвкава бобина и бобина за малки анатомични райони		
		19. Основна работна станция за обработка на образите и архивиране, окомплектована с основен софтуер за преглед и обработка на МР образи, специализиран софтуер за наслагване на образи и специализиран софтуер за сливане и сравнение на мултимодални образи с цел проследяване на онкологични пациенти. DICOM 3 съвместима. Цветен дисплей мин 19”		
		20. Допълнителна самостоятелна работна станция за обработка на образите и архивиране, окомплектована с основен софтуер за преглед и обработка на МР образи, специализиран софтуер за наслагване на образи и специализиран софтуер за сливане и сравнение на мултимодални образи с цел проследяване на онкологични пациенти. DICOM 3 съвместима. Цветен дисплей мин 19”		
		21. Пълна DICOM функционалност на системите		
		22. Инжектор за работа в магнитна среда		
		23. DICOM двуформатен принтер		
		24. Допълнителна окомплектовка :Фарадеева клетка, включително интериорни стени, чилър за охлаждане на магнита		
		25. Видеонаблюдение на пациента в процедурното помещение		
		26. UPS за операторската работна станция на МР		

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 “Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящата организация.



		27. Пациентна маса с механизми за удобство на пациента и за удобство при манипулиране		
		28. Пациентна маса с товароносимост – не по-малко от 180 кг.		
		29. Възможност за дистанционно асистиране по време на изследването от отдалечен компютър		
2	16 срезов Многодетекторен Компютърен томограф -	1. Брой срезове при пълно завъртане в аксиален режим – min. 16 среза	брой	1
		2. Брой детекторни редици – мин. 24 бр.		
		3. Разстояние фокус – детектор – макс. 110 см		
		4. Топлинен капацитет на анода на рентгеновата тръба ≥ 5 МНУ		
		5. Мощност на генератора – мин. 50 kW		
		6. Обхват на сканиране (аксиално и спирално) на пациентната маса – мин. 150 см		
		7. Минимално време за ротация 360 градуса макс 0,6*		
		8. Операторска конзола с многопотребителска операциона система с потребителски интерфейс-прозорец/меню базиран, с 2 бр. цветни LCD/TFT монитори с висока резолюция и размер-мин. 19”;		
		9. Всички DICOM 3.0 функционални възможности на системите		

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 “Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящата орган.



		<p>10. Стандартни 2D и 3D техники на акуизиция и обработка на конзолата; автоматично оптимизиране и изписване на дозата базирано на обзорния скен; програма за динамично проследяване болуса на контраста за прецизно определяне на времето за сканиране; режим на автоматично филмиране; програми за реконструкция: MPR в реално време, 3D SSD; програма за КТ ангиография; програма за елиминирание на артефакти от движенията на пациента</p>	
		<p>11. Модем за дистанционно сервизно обслужване и поддръжка</p>	
		<p>12. Допълнителна, самостоятелна мултимодална работна станция за напредничава постобработка, архивирание и триизмерна (3D) визуализация на изображения от компютърна томография (СТ), магнитен резонанс (MR), нуклеарна медицина (СПЕКТ-СТ, ПЕТ-СТ), фосфорни плаки (CR), субтракционна ангиография (DSA), цифрова радиография (DR) и PACS системи и др.)</p>	
		<p>12.1. Архитектура на системата клиент - сървър Сървърно базирана работна станция в шкаф с UPS</p>	
		<p>12.2. Отдалечен (интернет) достъп до базата данни и пълната софтуерна функционалност на системата от различни точки по мрежата - мин. два (2) плаващи/конкурентни лиценза.</p>	
		<p>12.3. Оперативна памет – мин. 40 GB; процесор – мин. четириядрен; капацитет за съхранение на образи на твърдия диск на работната станция - мин. 1TB</p>	
		<p>12.4. Графична карта – мин. 1 GB</p>	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящата организация.



		<p>12.5. 2 броя цветни медицински монитори, мин 19”, мин. 2MP (mega Pixel), поддържащи ориентация пейзаж, портрет, широкоекранен, отговарящ на изискванията на глава 14 от DICOM 3.0 стандарт</p> <p>12.6. Възможност за импорт, експорт (архивиране) в DICOM формат (вкл. DICOM Viewer) посредством CD / DVD / HD / USB</p> <p>12.7. Програма/и за обработка на изображения от съдови СТ (компютърно томографски) изследвания – премахване на костните структури, премахване на меки тъкани на пациента, проследяване на съдове, MIP (Maximum Intensity Projection), MPR (Multi Planar Reconstruction); Програма за автоматично отстраняване на костните структури от сложни интракраниални васкуларни структури (DSA); Софтуерът да дава възможност за автоматично номериране и обозначаване на прешлените в латерален и аксиален изглед; Програма/и за обработка на онкологични изображения от PET/CT - RECIST/WHO измервания, Сливане на изображения (fusion), Сравнение на две изследвания от различни точки на времето, MR визуализация, основна PET оценка, PET визуализация;</p> <p>Програми за реконструкция: MPR (Multi Planar Reconstruction) в реално време, CPR (Curved Planar Reconstruction), MIP MInP (Maximum Intensity Projection), VRT (Volume Rendering Technique); Програма/и за СТ колонография с възможност за количествена оценка на полипи/туморни маси и 3D ендолуминно наблюдение в реално време на дебелото черво;</p> <p>Програма/и за детекция, сегментация и оценка на лезии и специални приложения за лезии в белия дроб, черен дроб, лимфни възли и др. (автоматична RESIST и WHO оценка)</p>		
--	--	--	--	--

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 “Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



		12.8. Възможност за автоматизирано приготвяне на 2D, 3D и 4D образи за количествена оценка на полипи/туморни маси		
		12.9. Софтуерен модул генериращ списък с находки, за автоматично маркиране, запаметяване и автоматично препращане към находката в различни срезове от изследването.		
		12.10. Едновременна работа с 2D данните на пациента от PACS и генериране на 3D и 4D визуализации на мултимодалната станция.		
		13. Сух медицински лазерен двуформатен DICOM принтер		
		14. Двуглав инжектор за КТ		
		15. Електро разпределително табло		
		16. Разговорна уредба		
		17. UPS за непрекъснато захранване на CPU		
3	Дигитален скопично-графичен рентгенов апарат	1. Пациентна маса с Тренделенбург - мин. +90°/-15°;	брой	1
		2. Устройство за прицелни снимки;		
		3. Електронно-оптичен преобразувател с размер - мин. 30 см;		
		4. Конзола с дистанционно управление за контрол на системата;		
		5. Дигитална образна система с матрица - Мин. 1000 x 1000 /10 bit;		
		6. Възможност за пулсова флуороскопия и пълна DICOM 3 функционалност за обработка на данните на пациента;		
		7. Рентгенова тръба с висок топлинен капацитет - мин.750 KJ и висока скорост на въртене;		
		8. Високо-честотен генератор с мощност - мин. 65 kW;		
		9. Автоматичен контрол на експонацията;		

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящата организация.



		10. Монитори с диагонал мин. 18” – по един за контролното и процедурното помещение - 2 бр;		
		11. Софтуерен пакет за обработка на образи;		
		12. Документиране на находките и архивиране;		
		13. Разговорна уредба;		
		14. Електроразпределително табло;		
		15. DAP метър		
4	Возима дигитална рентгенова система тип С-рамо	1.1. Орбитално движение 130°	брой	1
		1.2. Моторизирано вертикално движение - не по-малко от 40 см		
		1.3. Ангулация +/- 190°		
		1.4. Разстояние източник – ЕОП – не по-малко от 95 см		
		1.5. Генератор - мин. 1,2 kW		
		1.6. Дълбочина на С-дъгата - не-по-малка от 70 см		
		1.7. Хоризонтално преместване на С-дъгата – не по-малко от 20 см;		
		2. Образна система:		
		2.1. Дигитална образна система за обработка, съхранение и архивиране на образи в матрица 1К ²		
		2.2. Твърда памет за съхраняване на образи с капацитет не по-малък от 200 2D образа при матрица 1К ²		
		2.3. Възможност за допълнителна обработка на образа като: подсилване на контурите, филтрация, ротация на образа, цифрово уголемяване, превключване позитив/негатив, електронно блендиране на образа, и др.		

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 “Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящата организация.



		2.4. CD за архивиране на образи в DICOM формат		
		2.5. USB порт за експорт на отделни образи		
		2.6. DICOM функции:		
		2.6.1. Обмяна на образна информация от изследването в DICOM информационната мрежа: изпращане и архивиране на образи		
		2.6.2. Печатане на образи на мрежов DICOM лазерен принтер.		
		2.7. Напълно комплектован хардуерно и софтуерно апарат за работа с инсталираната PACS/RIS система;		
		3. Рентгенова тръба:		
		3.1. Тръба-фокус 0,6		
		3.2. Рентгенова тръба със стационарен анод		
		3.3. Собствена филтрация - > 3 мм Al-еквивалент		
		3.4. Вградена дозиметрична камера за контрол на повърхностната доза и нейното натрупване		
5	Система за архивиране и разпространение на образи (PACS)	1.1. Общи изисквания:		
		1. Системата да осигурява свързаност на всички модалности в болницата (КТ, МРТ, рентгени, Ултразвук, ендоскопи, микроскопи и др.)		
		2. Системата да бъде изградена с архитектура тип клиент-сървър.		
		3. Всички работни станции на системата трябва да могат да поддържат конфигурации с повече от един монитор за визуализиране на изображенията		
		4. Всички работни станции на системата трябва да могат да поддържат 5MP монитори в ориентация портрет	брой	1

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящата организация.



		<p>5. Предложената функционалност трябва да е ясно описана и документирана в брошури, разясняващи тяхната работа.</p>		
		<p>6. Ръководство за употреба на български език</p>		
		<p>7. PACS Архива трябва да е унифициран, да съхранява всички пристигащи изображения, независимо от отделението, където са генерирани или модалността. Една единна база данни, трябва да осигурява надеждното функциониране на архива.</p>		
		<p>8. Системата трябва да включва инструменти за наблюдение на процесите, както и да предвижда софтуер за отдалечено свързване, с цел по-бърз сервиз и отстраняване на проблеми.</p>		
		<p>9. Поддръжка на комуникационен стандарт – DICOM 3.0</p>		
		<p>10. Поддръжка на комуникационен стандарт - HL7</p>		
		<p>11. Системата трябва да е лицензирана и лицензионния модел трябва да е ясно описан</p>		
		<p>12. Графичния потребителски интерфейс да поддържа поне три основни европейски езика (Английски, Немски, Френски) и Български език.</p>		
		<p>2. Функционалност на софтуера:</p>		
		<p>1. Системата да е базирана на широко разпространена операционна система.</p>		
		<p>2. Графичния потребителски интерфейс да е лесен за усвояване и употреба и еднакъв за всички работни места.</p>		
		<p>3. Графичния потребителски интерфейс трябва да поддържа стандартни функции за работа и обработка на изображения – измерване на дължини и ъгли, промяна на яркост и контраст, увеличителна лупа, мащабиране/отместване.</p>		

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящата организация.



		<p>4. Възможност за обработка на 2D изображения, генериране на 3D реконструкции, както и мултипланарни реконструкции с висока и ниска плътност на обема MIP, MPR, и др.</p> <p>5. Възможност за обработка на 2D, 3D и 4 D реконструкции , както напредничава визуализация на едно работно място, без да се рестартира работната станция.</p> <p>6. Софтуерен модул генериращ списък с находки, за автоматично маркиране, запаметяване и автоматично препращане към находката в различни срезове от изследването при КТ, МР и ПЕТ/КТ изследвания</p> <p>7. Възможност за разглеждане и автоматично аранжиране на мамографски образи.</p> <p>8. Софтуер за автоматично номериране и обозначаване на прешлените в латерален и аксиален изглед.</p> <p>9. Софтуерът за DSA (дигитална субтракционна ангиография)</p> <p>10. Съхраняване, показване и архивиране на MPEG-2 видео файлове, TIFF, JPEG, AVI, BMP</p> <p>11. Пълна DICOM 3.0 съвместимост с възможност за приемане, изпращане, архивиране на образи, печат на образи върху DICOM и хартиен принтер и запис на образите върху CD/DVD.</p> <p>12. Автоматично измерване и изчисление на кардио-торакално съотношение</p> <p>13. Да осигурява защита на данните на пациента, като на всяко работно място, достъпа е ограничен с парола и потребителско име.</p>		
--	--	--	--	--



		<p>14. Системата трябва да показва името на пациента върху изображението и да поддържа пълна информация за това, къде е генерирано изображението, дата/час на изследването, тип модалност и т.н. Възможност за филтриране на списъка на пациентите по тези данни.</p> <p>15. Системата да дава възможност за достъп до изображенията от отдалечено работно място – в или извън болницата. Достъпа трябва да осигурява същата функционалност, както на работното място – измерване, промяна на контраст и 3D. Пълна съвместимост на потребителски интерфейс на отдалеченото и на локалното работно място.</p> <p>16. Системата да поддържа мин. 5 локални мрежови клиента и 15 web/отдалечени клиента</p> <p>17. Визуализирането на изображението на отдалеченото работно място, трябва да е без загуба в неговото качество и с пълната му диагностична стойност.</p> <p>18. На отдалеченото работно място, трябва да могат да се разглеждат и да се редактират отчети, да се записват дискове с изображенията на пациента с цел осигуряване на телемедицина</p> <p>19. Възможност за интегриране с болничната информационна система. Поддръжка на стандарта HL7, който да осигури обмена на информация между RIS/HIS и PACS.</p> <p>3. Конфигурация на системата:</p> <p>1. Работна станция за постобработка и разчитане на образни изследвания – 2бр.</p> <p>Монитори – два броя 2MP, цветни TFT, мин. 19’’; клавиатура, мишка.</p>		
--	--	---	--	--



		Компютър:		
		Процесор: мин. 1 двуюдрен CPU с тактова честота мин. 2 GHz		
		RAM памет: мин. 4GB		
		Твърд диск: мин. 300GB		
		Оптично устройство: DVD-RW		
		Графична карта: NVIDIA Quadro NVS 300 или подобна от този клас с поддръжка на два или повече монитора едновременно.		
		Мрежова карта: мин. 1Gb		
		2. Сървър за кратковременно съхранение на големи обеми от данни и управление на информацията – 1бр.		
		Процесор: Един четириядрен, 64-битов процесор. Минимална работна честота 2 GHz, възможност за добавяне на втори процесор.		
		Памет: Минимум 16 GB (4x4GB) DDR3 1333MHz, разширяема до 96GB. Минимум 12 DIMM слота		
		Твърд диск: Минимум два диска 146GB 15k SAS 6Gb 2.5" hot-plug, минимум четири диска 500GB 7.2k SAS 2.5". Възможност за разширяване до мин. 16 бр. вътрешни 2.5" диска		
		Оптично устройство: DVD-RW		
		Мрежов контролер: минимум един Gigabit Ethernet Controller (10/100/1000 NIC)		
		Дискови контролери: един SAS 6Gb RAID контролер, 512MB cache с вкл. батерия		
		Формат на кутията: Tower. Оция за монтаж в шкаф		
		Управление: вграден процесор за отдалечено управление с отделен порт за достъп		

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



6	Дигитална ехографска система 4D	1. Ултразвукова система от висок клас с широко приложение и възможности за бъдещо надграждане.	брой	1
		1.1. Поддържани режими на работа:		
		Работни Режими:		
		2D-режим на изобразяване във фундаментален и хармоничен мод (с инверсия на двете фази и филтриране)		
		Цветен М-мод		
		М-мод		
		Цветен Doppler за обема на потока		
		Power Doppler мод		
		Пространствен power Doppler		
		Pulsed Wave спектрален Doppler мод (PW)		
		Дуплексен мод		
		Триплексен мод		
		4В мод		
		Виртуален формат		
		Наблюдение в двоен екран от спрян образ		
		Разделяне/Увеличение на образа		
		Софтуерен пакет за автоматични изчисления на фетални параметъри:		
гестационна възраст: MSD, CRL, BPD, OFD, HC, AC, ATD, ASD, FL, HL, UL, TL, FT, FTA, BN,				
фетални параметри: BPD, HC, AC, FL и HL.				

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящата организация.



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ” 2007-2013 г.



		1.2. Окомплектовка:		
		мин.17” монитор		
		4D абдоминален трансдюсер честотен обхват мин. 2 - 6 MHz		
		ендовагинален трансдюсер с честотен обхват мин. 2.5 - 9.5 MHz		
		черно-бял термопринтер.		
		1.3. Възможност за надграждане с кардиологичен, 3D трансезофагеален трансдюсери, както и специализиран софтуери за кардиологични изследвания.		

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 “Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.

**2.1 Обособена позиция № 2 с предмет „Доставка на медицинска апаратура“**

Позиция	Вид на актива (доставката)	Технически параметри, характеристики на доставката	Единица мярка	Количество
2	2	3	4	5
1	Ендоскопска апаратура /видеоколоноскопи, видеогастроскопи	1. Видеоколоноскоп - дължина 130 мм - 200 мм; външен диаметър до 13,5 мм; работен канал над 3,6 мм; зрителен ъгъл по-голям от 120° 2. Видеогастроскоп - външен диаметър до 10 мм; работен канал по-голям от 2,2 мм; зрителен ъгъл над 120° Към всеки един от тези апарати са необходими допълнително: - Видеопроцесор HD - Ксенонов светлинен източник - 150-300 W; - Монитор - над 21``; - Цветен видеопринтер; - Устройство за дигитално архивиране на образа; - Тролей (стойка) - Ендоскопски шкаф за съхранение; - Апарат за дезинфекция и стерилизация на ендоскопите с възможност за тестване на херметичността; - Електрокоагулатор с възможност за аргон-плазмена коагулация; - Ултразвукова вана за почистване на ендоскопите;	брой	1

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящата организация.



2	Дигитална ендоскопска видео система за автофлуоресцентни изследвания на белия дроб	1. Видеобронхоскоп външен диаметър до 6 мм;	брой	1
		- работен канал 2,0 мм - 2,8 мм;		
		- зрителен ъгъл минимум 100 °		
		Към него са необходими допълнително:		
		1. Видеопроцесор HD		
		2. Ксенонов св. източник - 100-300 W;		
		3. Монитор - мин.15 ";		
		4. Цветен видео принтер;		
		5. Устройство за дигитално архивиране на образа;		
		6. Тролей (Стойка)		
7. Ендоскопски шкаф за съхранение				
8. Апарат за дезинфекция с възможност за тестване на херметичността				
9. Ултразвукова вана за почистване на ендоскопа				
3	Лапароскопско оборудване за лечение на пациенти с онкологични заболявания	1. Ендоскопска камера:	брой	1
		Ендоскопска камера с висока резолюция - HD		
		Видео формати: 1920 x 1080 или 1920 x 1200		
		Изходи: HD-DVI, HDMI, SDI, BNC, Y/C или еквивалентни		
		Автоматичен бял баланс, автоматичен "шатър" или еквивалентна функция		
2. Светлинен източник				

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящата организация.



		Апарат с ксенонова лампа - минимум 300W или апарат работещ със светодиоден източник /лампа/ с висока яркост и дълъг живот на лампата	
		3. Глава за камера	
		Тричипова глава за камера.	
		HD резолюция на образа - поне 1080 хоризонтални линии.	
		Автоклавируема	
		Ендоскопски обектив с ринг за фокусиране и фокусно разстояние подходящо за лапароскопия - 25mm или по-голямо	
		Цифрово или оптично приближение - поне 2 пъти	
		Управление на функции чрез бутони на главата - поне 2, програмируеми.	
		4.Телескоп за лапароскопия	
		Ъгъл на зрение: 30°	
		Диаметър: 10mm.	
		Дължина: Поне 300mm.	
		Автоклавируем	
		5. Светловоден кабел	
		Дължина поне 3m.	
		Автоклавируем	
		6. Инсулфатор на въглероден диоксид /CO₂/	
		Максимален поток поне 40l/min.	
		Дисплеи за индикация на всички работни и зададени	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящата организация.



		параметри	
		Интегриран сензор за течности	
		Интегрирана система за подгряване на газа	
		Възможност за изтегляне на газ от пневмоперитонеума при надналягане.	
		Акcesoари към инсуфлатора: Маркуч за газ с високо налягане - 1бр.; Бутилка за газ CO ₂ - 5-15литра - 1бр.; маркуч за инсуфлация с подгряване - 1бр.; Филтър за инсуфлация - 5бр.	
		7. Ендоскопски медицински монитор:	
		LCD/TFT матрица	
		Формат на екрана 16:10 или 16:9	
		Размер на екрана - минимум 24"	
		Резолюция - поне 1920 x 1200 пиксела	
		Входове: Аналогови - S-video, VGA/BNC; Цифрови - DVI или HDMI	
		Да отговаря на следните стандарти за безопасност на медицинско електрическо оборудване: DIN EN 60601-1:2007 и DIN EN 60601-1-2:2007	
		8. Видеоендоскопски тролей	
		Оригинален тролей за апаратурата с минимум 4 рафта	
		Рамо за LCD монитора или монитора да се достави със собствена поставка.	
		Поставка за бутилката с газ	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



		9. Универсална енергийна платформа	
		Модул/генератор/ за ултразвукова хирургия - 25 - 55КHz	
		Ножица за ултразвуково рязане за лапароскопска хирургия със собствен трансдюсер; диаметър 5мм; дължина от 350 до 400мм; автоклавируема	
		Свързващ кабел за ултразвукови инструменти	
		Двоен педал за активиране	
		Резервно острие за 5мм ултразвукови инструменти	
		Модул/генератор/ за електрохирургия с моно и биполярни режими и възможност за лигиране на съдове поне 7мм.	
		Работни режими: монополярни, биполярни и система за биполярно лигиране на съдове с диаметър 7мм или повече	
		Управление на настройките с цветен сензорен дисплей (тъчскрийн).	
		Биполярен инструмент за лигиране на съдове с диаметър до 7мм или повече, дължина 23-25см., закривен	
		Биполярен инструмент за лигиране на съдове за лапароскопска хирургия, дължина 33 - 35см.	
		Многократна 2-бутонна ръкохватка с комплект електроди (5бр.)	
		Свързващи кабели за всички инструменти	
		Двоен педал за управление	
		Неутрални електроди, еднократни - 50бр. и кабел за тях	
		10. Фиброендоскоп с вграден светлинен източник	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящата организация.



		Зрително поле: минимум 70°		
		Външен диаметър на дисталния край: най-много 3 мм.		
		Диаметър на работния канал: най-малко 1,2 мм.		
		Флексия: горе- не по-малка от 120°; долу - не по-малка от 120°		
		Работна дължина: най- малко 600 мм		
		Светлинния източник да е външен или вграден		
		Минимална окомплектовка: Тестер за херметичност за флексибилни ендоскопи, Биопсична щипка, Граспинг баскет		
4	Анестезиологичен апарат	1. Подходящ за водене на анестезии при всички видове хирургически интервенции на пациенти от новородени деца до възрастни.	брой	2
		2. Захранване със сгъстени медицински газове: кислород, N2O и въздух.		
		3. Сдвоени ротаметри за всички дихателни газове с минимален обхват на задаване на потока 0 - 10 л/мин.		
		4. Вградена защитна система против подаване на хипоксична смес, осигуряваща мин.25 % FiO2 в пресните газове.		
		5. Изпарител на севофлоран с адаптор за лесно пълнене с анестетик.		
		6. Прозрачна волуметрична система, тип „bag in bottle”, за визуализиране на командно, мануално и спонтанно дишане и нехерметичност на апарата.		



		7. Автоклавируема кръгова пациентна дихателна система без компоненти съдържащи натурален латекс и с общ обем максимум 2,8 литра.		
		8. Допълнителен изход за пресни газове за некръгови системи.		
		9. Система за абсорбция на CO2 с автоклавируем канистер с обем минимум 1500 мл.		
		10. Интегрирана регулируема клапа за лимитиране на свръхналягането при мануално обдишване с тактилна индикация при задаване на налягане от 30 смH2O и по-голямо.		
		11. Кислороден байпас с обхват на дебита минимум 25 до 75 л/мин.		
		12. Микропроцесорен анестезиологичен респиратор със следните минимални параметри:		
		12.1. Цветен дисплей с диагонал на екрана мин. 8” с резолюция 800 x 600 пиксела.		
		12.2. Мануално и спонтанно дишване. Възможност за мануално обдишване на пациента със свежи газове в случай на отпадане на електрическото захранване.		
		12.3. Автоматично обдишване контролирано по обем с автоматична компенсация на дихателния обем.		
		12.4. Автоматично обдишване по налягане.		
		12.5. Синхронизирана интермитентна мандаторна вентилация по обем и по налягане (SIMV-CMV, SIMV-PCV).		

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 “Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящата организация.



		12.6. Вентилация, подпомагана по налягане (PSV) с резервна вентилация при апнеа.		
		12.7. Дихателен обем: 20 – 1500 мл.		
		12.8. Дихателна честота: 4 – 100 диш./мин.		
		12.9. Минутен обем: 0 – 100 л/мин.		
		12.10. I:E: от 4:1 до 1:8.		
		12.11. Инспираторна пауза: 0 - 60 % от T insp.		
		12.12. Инспираторно (PCV) и подпомагащо (PSV) налягане: 5 - 60 cmH ₂ O.		
		12.13. РЕЕР: 4 - 30 cmH ₂ O.		
		12.14. Пиков газов поток: 100 л/мин.		
		12.15. Инспираторно време: 0,5 – 5 сек.		
		12.16. Тригер прозорец: 5 – 90%.		
		12.17. Тригер по поток: 0.5 – 15 l/min.		
		12.18. Тригер по налягане: - 20 до – 1 cmH ₂ O.		
		13. Задължителни мониториращи параметри на дисплея на анестезиологичния апарат: Графики на обем, поток и налягане, Налягания в дихателните пътища (P _{peak} , P _{mean} , P _{plateau} , РЕЕР), Дихателен и минутен обем, Дихателна честота, FiO ₂ чрез парамагнитен сензор или друга безконсумативна технология, СО ₂ с капнограма, анестетични агенти, MAC. Минимум 24 часов цифров и графичен тренд за всички мониториращи параметри.		



		<p>14. Задължителни мониториращи параметри чрез допълнителен модул на пациентен монитор с диагонал на екрана мин. 8”, мин. 8 канален, с резолюция мин. 800 x 600 пиксела и автономно батерийно захранване за мин. 6 часа: 3/5 канално ЕКГ, сърдечна честота, неинвазивно кръвно налягане, пулсова оксиметрия. Памет за мин. 120 часа графичен и цифров тренд на мониторираните параметри, мин. 48 часа запис тип „full disclosure”, мин. 100 алармени събития, мин. 100 аритмични събития и мин. 1000 измервания на кръвно налягане.</p> <p>15. Бронхоаспиратор.</p> <p>16. Вградена система за извеждане на отработените газове.</p> <p>17. Вградени интерфейси: RS-232 и Ethernet.</p> <p>18. Електрическо захранване от централна мрежа и от вградена акумулаторна батерия за минимум 150 минути автономна работа.</p> <p>19. Вграден светлинен източник за осветяване на работното поле.</p> <p>20. Вградени електрически контакти за захранване на допълнителна апаратура.</p> <p>21. Задължителна окомплектовка: севофлуранов изпарител, два комплекта сензори за поток; пациентна система за възрастни за многократна употреба със силиконови шлангове, дихателна маска и дихателен балон; захранващи шлангове за кислород, N₂O и въздух; шланг за извеждане на отработените газове; стартов комплект сензори и тръбички за капнография, стартов комплект аксесоари за хемодинамичен мониторинг.</p>		
--	--	--	--	--

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 “Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



Забележка: Навсякъде, където в техническата спецификация се съдържа посочване на стандарти, същите да се четат и разбират „или еквивалент”.

1. Изисквания към предлаганата апаратура

- 1.1. Предлаганата апаратура трябва да отговаря на изискванията, описани в „Технически параметри, характеристики на доставката” или да притежава по-добри параметри.
- 1.2. Предложенията трябва да са придружени с пълна и изчерпателна техническа документация - пълен набор брошури с технически данни, представени в оригинал и в превод на български език. Участникът следва да представи официални документи от производителя за техническите характеристики на изделията, както и брошури и съпътстващи документи на английски език и в превод на български, подробно описващи спецификата на предлаганата апаратура.
- 1.3. Оферираните апарати трябва да бъдат доставени, монтирани, инсталирани и настроени до готовност за експлоатация.
- 1.4. Офертата трябва да включва доставка, монтаж и инсталация, настройка, пробно изпитване, контрол на качеството, пускане в действие и предаване за експлоатация с всички необходими за експлоатацията принадлежности и консумативи.
- 1.5. Предложените апарати да бъдат фабрично нови, произведени не по-рано от 2013 г., да не са били демонстрационни, да не са рециклирани.
- 1.6. Предлаганата апаратура да притежава CE-mark/ Директива 93/42/ЕЕС с нанесена маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ.
- 1.7. Участникът да е в състояние да осигурява оригинални резервни части за апарата в срок не по-малко от 8 години след изтичане на гаранционния срок. Доказва се с декларация, издадена от участника и/или производителя за наличието на резервни части за поне 8 години след изтичане на гаранционния срок.
- 1.8. Участникът предоставя документите за съответствието на медицинското изделие с изискванията на закона за медицинските изделия, а именно:
 - Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език;
 - ЕС сертификат за оценка на съответствието, издадена от нотифициран орган - в официален превод на български език;
 - Участникът трябва да осигурява и поддържа документирана система, съгласно изискванията на чл. 82, ал. 4 от ЗМИ - декларация свободен текст.
- 1.9. Участникът предоставя декларация, че ще съдейства за съгласуване на необходимите технологични проекти пред НЦРРЗ и АЯР, както и за узаконяване на апаратурата пред институциите НЦРРЗ и АЯР /за обособена позиция №1/
- 1.10. Участникът, определен за изпълнител, трябва да представи технологичен проект в части технологична и електротехнологична за помещенията за монтиране на апаратурата съобразен с работния инвестиционен проект в едномесечен срок след сключване на договора /за Апаратура за магнитно-резонансна образна



- диагностика, 16 срезова Многодетекторен Компютърен томограф, Дигитален скопично- графичен рентгенов апарат/
- 1.11. След монтажа на оборудването ще бъдат проведени приемателни изпитания, за които отговорност ще има доставчикът /за обособена позиция №1/.
 - 1.12. Всички части на устройствата трябва да бъдат нови и без дефекти.

2. Гаранция - сервиз

- 2.1. Участникът предоставя декларация за осигуряване на гаранционно обслужване доставената апаратура от оторизиран сервиз на производителя при максимално време на реакция - до 24 часа, 7 дни в седмицата.
- 2.2. Гаранционният срок е минимум 30 (тридесет) месеца от датата на инсталиране и пускане в действие на оборудването;
Гаранционният срок е максимум 60 (шестдесет) месеца от датата на инсталиране и пускане в действие на оборудването;
- 2.3. Гаранционното обслужване да включва и актуализация на софтуера, включително и необходимите лицензии и софтуерна поддръжка.
- 2.4. По време на гаранционния срок доставчикът е длъжен не само да поправя възможните повреди, но и да извършва профилактика и контрол на качеството съгласно инструкциите на производителя.
- 2.5. Участникът трябва да приеме условието, че по време на гаранционния срок или договора за пълно обслужване максималната продължителност на прекратяване на работа на оборудването поради повреди или профилактика ще бъде по-малко от двеста и четиридесет (240) часа годишно. В случай, че това време превиши 240 часа, участникът приема гаранционния срок (или сервизното обслужване) да бъдат удължени с толкова дни, колкото часа над определените 240 часа оборудването не е работило.

3. Обучение

- 3.1. Участникът трябва да предостави необходимото обучение на потребителите и техническия персонал съгласно препоръките на производителя или спецификациите на тръжната процедура. Освен това участникът трябва да предостави безплатно заедно с офертата си, пълно Ръководство за употреба на производителя на български език на хартиен и електронен носител, в което да има ясни инструкции и подробно описание на съответните протоколи и функции на всички приложения, както и необходимите материали за провеждане на обученията за потребителите. Участникът трябва да извърши обучение на съответните лица от персонала за работа със съответната апаратура и издаде документ за извършеното обучение.



3.2. Участникът трябва да предостави и осигури обучение, както следва:

Обособена позиция №1: Обучение на персонала за срок от минимум 10 работни дни след монтажа и предаването на апаратурата за експлоатация

Обособена позиция №2: Обучение на персонала за срок от минимум 5 работни дни след монтажа и предаването на апаратурата за експлоатация

4. Срок на договора

Договорът влиза в сила от датата на подписването му и приключва с изпълнение на дейностите, включени в предмета на обществената поръчка.

Срокът за доставка не може да бъде по-дълъг от 3 (три) месеца, считано от датата на получаване на възлагателно писмо от Възложителя. Срокът за монтаж, инсталация, предварително изпитване и предаване в готовност за експлоатация на доставеното медицинско оборудване е до 3 (три) месеца след доставка и готовност на помещенията за започване на монтажните работи.

Минималният* гаранционен срок на оборудването е 30 месеца след пускането му в действие и предаване в готовност за експлоатация.

Максималният* гаранционен срок на оборудването е 60 месеца след пускането му в действие и предаване в готовност за експлоатация

В техническата си оферта всеки участник трябва да посочи:

- срок за доставка на апаратурата в месеци, считано от датата, следваща датата на получаване на възлагателно писмо от Възложителя, с посочване на апаратурата, която се възлага да бъде доставена;
- Срок - монтаж, инсталация, предварително изпитване и предаване в готовност за експлоатация на доставеното медицинско оборудване.
- Гаранционен срок след пускане в предаване на апаратурата

***Участник предложил гаранционен срок извън указаните по-горе срокове ще бъде отстранен от участие.**

5. Място на доставка и монтаж

Мястото на доставка и монтаж е:

МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД – гр. Габрово, ул. "Д-р Илиев - Детския" № 1

6. Начин на образуване на цената

- Единичната крайна цена следва да бъде в български лева без и с включен ДДС и да включва всички разходи, свързани с доставката до мястото на изпълнение:

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договаряния орган.



- опаковка, транспорт, застраховки, митни сборове, такси, монтаж, инсталация, пускане в действие, обучение за работа и гаранционна поддръжка
- Предложените цени в български лева трябва да са фиксирани и да не подлежат на промяна за срока на действие на договора.

7. Начин на плащане

7.1. авансово плащане - 30 % /тридесет на сто/ от цената на договора в срок до 30 /тридесет/ дни след представяне на фактура - оригинал за стойността на авансовото плащане, както и на безусловна и неотменяема банкова гаранция за авансово плащане. Гаранцията за авансово плащане следва да е със срок минимум 8 месеца и същата се освобождава от възложителя след доставка на медицинската апаратура. В случай, че гаранцията за авансово плащане изтича преди датата на доставка /когато такава е определена според възлагателно писмо от възложителя/, изпълнителят се задължава да удължи гаранцията със срок минимум 30 дни след определената дата за доставка.

7.2. окончателно плащане - в размер на останалата част от цената за изпълнение на договора, платима в срок до 30 /тридесет/ дни след представяне на приемо-предавателен протокол за доставка, монтаж, инсталация, пускане в действие и проведено обучение за работа и оригинална фактура за дължимата сума.

Дължимите плащания се извършват от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ въз основа на документите, предвидени за съответния вид плащане, издадени от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ. Във всяка фактура ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ трябва да посочи, че плащането се извършва със средства, отпуснати от средносрочна рамкова инвестиционна програма по схема за безвъзмездна финансова помощ BG161PO001/1.1.-08/2010 – „Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавни лечебни и здравни заведения в градските агломерации” по оперативна програма „Регионално развитие” 2007 – 2013 г.”, съгласно договор № BG161PO001/1.1.-08/2010/..... с предмет „.....”, подписан между Министерството на здравеопазването и Министерството на регионалното развитие и благоустройството.

Плащанията се извършват с платежно нареждане по банкова сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

8. Изисквания за публичност

При изпълнение на обществената поръчка, Изпълнителят трябва да предприеме всички необходими мерки, за да осигури публичност на финансирането от страна на Европейския Съюз. Тези мерки трябва да са в съответствие с приложимите правила за

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1.-08/2010 “Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договаряния орган.



информиране и публичност, предвидени в чл. 8 от Регламент на Комисията №1828/2006 и Приложение №1 към него.

Конкретният Изпълнител е длъжен да прилага изискванията за публичност и визуализация. Всяко едно средство за визуализация на проекта (анализи и списък с мерки и годишните им актуализации) трябва да съдържа логото на ЕС, номера и наименованието на проекта, и да посочва, че проектът е получил финансиране от Европейския фонд за регионално развитие чрез Оперативна програма "Регионална развитие" 2007-2013, на английски и български език (съгласно Наръчника за визуализация и комуникация при външни дейности на ЕС на адрес http://ec.europa.eu/europeaid/work/visibility/index_en.htm).

При изпълнение на задълженията си по този договор ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава:

- Да поддържа точно и систематизирано деловодство, архив, счетоводство и отчетност и друга документация във връзка с извършваните услуги по този договор в съответствие с изискванията на европейското и национално законодателство и които да подлежат на точно идентифициране и проверка;
- Да поддържа пълни, точни и систематични записи по отношение на извършваните дейности, които да са достатъчни, за да се установи точно, че действителните разходи, посочени във фактурите на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, са надлежно възникнали при изпълнението на услугите по чл. 1 от договора. Необходимите документи по отношение на тези записи обхващат всички документи, касаещи приходи и разходи, включително графици на работата на експертите, самолетни и други билети, фишове за възнагражденията, изплатени на експертите, фактури, касови бележки и др.
- Да съхранява записите и документите за период от 5 (пет) години от предаването им на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, но не по-малко от 3 (три) години след приключването на Оперативна програма „Регионално развитие” 2007-2013.



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ” 2007-2013 г.



Приложение № 1 - Таблица за съответствие - приложение към техническото предложение на участника

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



Приложение № 1

Попълнена таблица за съответствие с приложен доказателствен материал (технически спецификации, брошури) за обособена позиция №1

Позиция	Вид на актива (доставката)	Технически параметри, характеристики на доставката	Технически параметри, характеристики на апаратурата, предлагана от участника
1			
1	Апаратура за магнитно-резонансна образна диагностика (MRI – equipment)	1. Компактна система за магнитно-резонансна образна диагностика (MRI –equipment) 1,5T	
		2. Висока разделителна способност: Матрица на образа 1024x1024, Мин дебелина на 2D срез < 1 mm Мин дебелина на 3D срез < 0,2 mm	
		3. Максимална амплитуда на градиентите - мин. 30 mT/m;	
		4. Максимална степен на обръщане - мин. 100 T/m/s;	
		5. Максимално поле на изображение по трите оси – мин. 45 cm;	
		6. Минимално поле на изображение по трите оси – макс 10 mm;	
		7. Матрица на образа - не по-малка от 1024x1024;	
		8. Типична хомогенност на полето в сферичен обем (DSV) от 30 см - ≤ 1.2 ppm;	
		9. Радиофреквентна система - мин. 16 канална;	
		10. Минимална консумация на хелий за една година при максимално натоварване на апарата - < 100 л/год или < 0,02 л/час	
		11. Магнит с активна защита и максимална хомогенност на полето - <1.00 V-RMS;	
		12. Дължина на магнита (дължината на магнита (гентрито) в см, включително капаците) – не повече от 175 см	



		13. Възможност за използване на бобините самостоятелно или като комбинация от отделни бобини при провеждане на изследването.	
		14. Възможност за автоматично селектиране на бобини по време на изследване в зависимост от разположението на избраната зона за изследване спрямо изоцентъра на магнита.	
		15. Стандартни техники за акуизиция - неврологични изследвания, Кардио изследвания, Мамологични изследвания, Онкологични изследвания, Ангиографски изследвания, техники за изследване МСК и гръбнак;	
		16. Съвременни техники за МР изследвания и постобработка - Техника за изобразяване на статични структури с висока пространствена резолюция (напр. вътрешно ухо), техника за подобряване на образа при ортопедични образи, 3D VRT Volume Rendering Technique, 3D визуализация на сложни анатомични структури, Софтуерен пакет за постобработка и анализ на кръвоносните съдове – стенози, измерване на аневризми, Bold Imaging & Evaluation, DTI – Evaluation and Tractography, техника за преодоляване на артефактите при получаване на образи на глава , Gradient echo (GRE) и Turbo Spin Echo (TSE) / Fast Spin Echo (FSE), ЕКГ-тригерирана аквизиция и респираторно-тригерирана аквизиция, Дифузно изобразяване, безконтрастно изобразяване на съдове, извличане на данни с корекция на артефактите, причинени от движение на пациента по време на получаване на образи	
		17. Специализирани онкологични техники - мозъчна спектроскопия, спектроскопия на млечна жлеза;	
		18. Окомплектовка бобини - 8 канални бобини за глава и шия, гръбначен стълб, тяло, млечна жлеза, крайници. Многофункционална гъвкава бобина и бобина за малки анатомични райони;	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



		19. Основна работна станция за обработка на образите и архивиране, окомплектована с основен софтуер за преглед и обработка на МР образи, специализиран софтуер за наслагване на образи и специализиран софтуер за сливане и сравнение на мултимодални образи с цел проследяване на онкологични пациенти. DICOM 3 съвместима. Цветен дисплей мин 19”;	
		20. Допълнителна самостоятелна работна станция за обработка на образите и архивиране, окомплектована с основен софтуер за преглед и обработка на МР образи, специализиран софтуер за наслагване на образи и специализиран софтуер за сливане и сравнение на мултимодални образи с цел проследяване на онкологични пациенти. DICOM 3 съвместима. Цветен дисплей мин 19”;	
		21. Пълна DICOM функционалност на системите;	
		22. Инжектор за работа в магнитна среда;	
		23. DICOM двуформатен принтер;	
		24. Допълнителна окомплектовка :Фарадеева клетка, включително интериорни стени, чилър за охлаждане на магнита;	
		25. Видеонаблюдение на пациента в процедурното помещение	
		26. UPS за операторската работна станция на МР	
		27. Пациентна маса с механизми за удобство на пациента и за удобство при манипулиране.	
		28. Пациентна маса с товароносимост – не по-малко от 180 кг.	
		29. Възможност за дистанционно асистиране по време на изследването от отдалечен компютър	



2	16 срезов Многодетекторен Компютърен томограф -	1. Брой срезове при пълно завъртане в аксиален режим – min. 16 среза	
		2. Брой детекторни редици – мин. 24 бр.	
		3. Разстояние фокус – детектор – макс. 110 см	
		4. Топлинен капацитет на анода на рентгеновата тръба ≥ 5 МНУ	
		5. Мощност на генератора – мин. 50 kW	
		6. Обхват на сканиране (аксиално и спирално) на пациентната маса – мин. 150 см	
		7. Минимално време за ротация 360 градуса макс 0,6*	
		8. Операторска конзола с многопотребителска операционна система с потребителски интерфейс-прозорец/меню базиран, с 2 бр. цветни LCD/TFT монитори с висока резолюция и размер-мин. 19";	
		9. Всички DICOM 3.0 функционални възможности на системите	
		10. Стандартни 2D и 3D техники на акуизиция и обработка на конзолата; автоматично оптимизиране и изписване на дозата базирано на обзорния скен; програма за динамично проследяване болуса на контраста за прецизно определяне на времето за сканиране; режим на автоматично филмиране; програми за реконструкция: MPR в реално време, 3D SSD; програма за КТ ангиография; програма за елиминирание на артефакти от движенията на пациента	
		11. Модем за дистанционно сервизно обслужване и поддръжка	



		12. Допълнителна, самостоятелна мултимодална работна станция за напредничава постобработка, архивиране и триизмерна (3D) визуализация на изображения от компютърна томография (СТ), магнитен резонанс (MR), нуклеарна медицина (СПЕКТ-СТ, ПЕТ-СТ), фосфорни плаки (CR), субтракционна ангиография (DSA), цифрова радиография (DR) и PACS системи и др.)	
		12.1. Архитектура на системата клиент - сървър Сървърно базирана работна станция в шкаф с UPS	
		12.2. Отдалечен (интернет) достъп до базата данни и пълната софтуерна функционалност на системата от различни точки по мрежата - мин. два (2) плаващи/конкурентни лиценза.	
		12.3. Оперативна памет - мин. 40 GB; процесор - мин. четириядрен; капацитет за съхранение на образи на твърдия диск на работната станция - мин. 1TB	
		12.4. Графична карта – мин. 1 GB	
		12.5. 2 броя цветни медицински монитори, мин 19”, мин. 2MP (mega Pixel), поддържащи ориентация пейзаж, портрет, широкоекранен, отговарящ на изискванията на глава 14 от DICOM 3.0 стандарт	
		12.6. Възможност за импорт, експорт (архивиране) в DICOM формат (вкл. DICOM Viewer) посредством CD / DVD / HD / USB	



	<p>12.7. Програма/и за обработка на изображения от съдови СТ (компютърно томографски) изследвания - премахване на костните структури, премахване на меки тъкани на пациента, проследяване на съдове, MIP (Maximum Intensity Projection), MPR (Multi Planar Reconstruction); Програма за автоматично отстраняване на костните структури от сложни интракраниални васкуларни структури (DSA); Софтуерът да дава възможност за автоматично номериране и обозначаване на прешлените в латерален и аксиален изглед; Програма/и за обработка на онкологични изображения от PET/CT - RECIST/WHO измервания, Сливане на изображения (fusion), Сравнение на две изследвания от различни точки на времето, MR визуализация, основна PET оценка, PET визуализация;</p> <p>Програми за реконструкция: MPR (Multi Planar Reconstruction) в реално време, CPR (Curved Planar Reconstruction), MIP MInP (Maximum Intensity Projection), VRT (Volume Rendering Technique); Програма/и за СТ колонография с възможност за количествена оценка на полипи/туморни маси и 3D ендолумино наблюдение в реално време на дебелото черво; Програма/и за детекция, сегментация и оценка на лезии и специални приложения за лезии в белия дроб, черен дроб, лимфни възли и др. (автоматична RESIST и WHO оценка)</p>	
	12.8. Възможност за автоматизирано приготвяне на 2D, 3D и 4D образи за количествена оценка на полипи/туморни маси	
	12.9. Софтуерен модул генериращ списък с находки, за автоматично маркиране, запаметяване и автоматично препращане към находката в различни срезове от изследването.	
	12.10. Едновременна работа с 2D данните на пациента от PACS и генериране на 3D и 4D визуализации на мултимодалната станция.	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



		13. Сух медицински лазерен двуформатен DICOM принтер	
		14. Двуглав инжектор за КТ	
		15. Електро разпределително табло	
		16. Разговорна уредба	
		17. UPS за непрекъснато захранване на CPU	
3	Дигитален скопично-графичено рентгенов апарат	1. Пациентна маса с Тренделенбург - мин. +90°/-15°;	
		2. Устройство за прицелни снимки;	
		3. Електронно-оптичен преобразувател с размер - мин. 30 см;	
		4. Конзола с дистанционно управление за контрол на системата;	
		5. Дигитална образна система с матрица - Мин. 1000 x 1000 /10 bit;	
		6. Възможност за пулсова флуороскопия и пълна DICOM 3 функционалност за обработка на данните на пациента;	
		7. Рентгенова тръба с висок топлинен капацитет - мин. 750 KNU и висока скорост на въртене;	
		8. Високо-честотен генератор с мощност - мин. 65 kW;	
		9. Автоматичен контрол на експонацията;	
		10. Монитори с диагонал мин. 18” – по един за контролното и процедурното помещение - 2 бр;	
		11. Софтуерен пакет за обработка на образи;	
		12. Документиране на находките и архивиране;	
		13. Разговорна уредба;	
		14. Електроразпределително табло;	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



		15. DAP метър	
4	Возима дигитална рентгенова система тип С-рамо	1.1. Орбитално движение 130°	
		1.2. Моторизирано вертикално движение - не по-малко от 40 см	
		1.3. Ангулация +/- 190°	
		1.4. Разстояние източник – ЕОП – не по-малко от 95 см	
		1.5. Генератор - мин. 1,2 kW	
		1.6. Дълбочина на С-дъгата - не-по-малка от 70 см	
		1.7. Хоризонтално преместване на С-дъгата – не по-малко от 20 см;	
		2. Образна система:	
		2.1. Дигитална образна система за обработка, съхранение и архивиране на образи в матрица 1К ²	
		2.2. Твърда памет за съхраняване на образи с капацитет не по-малък от 200 2D образа при матрица 1К ²	
		2.3. Възможност за допълнителна обработка на образа като: подсилване на контурите, филтрация, ротация на образа, цифрово уголемяване, превключване позитив/негатив, електронно блендиране на образа, и др.	
		2.4. CD за архивиране на образи в DICOM формат	
		2.5. USB порт за експорт на отделни образи	
		2.6. DICOM функции:	
		2.6.1. Обмяна на образна информация от изследването в DICOM информационната мрежа: изпращане и архивиране на образи	
		2.6.2. Печатане на образи на мрежов DICOM лазерен принтер.	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящата организация.



		2.7. Напълно комплектован хардуерно и софтуерно апарат за работа с инсталираната PACS/RIS система;	
		3. Рентгенова тръба:	
		3.1. Тръба-фокус 0,6	
		3.2. Рентгенова тръба със стационарен анод	
		3.3. Собствена филтрация - > 3 мм Al-еквивалент	
		3.4. Вградена дозиметрична камера за контрол на повърхностната доза и нейното натрупване	
5	Система за архивиране и разпространение на образи (PACS)	1.1. Общи изисквания:	
		1. Системата да осигурява свързаност на всички модалности в болницата (КТ, МРТ, рентгени, Ултразвук, ендоскопи, микроскопи и др.)	
		2. Системата да бъде изградена с архитектура тип клиент-сървър	
		3. Всички работни станции на системата трябва да могат да поддържат конфигурации с повече от един монитор за визуализиране на изображенията	
		4. Всички работни станции на системата трябва да могат да поддържат 5MP монитори в ориентация портрет	
		5. Предложената функционалност трябва да е ясно описана и документирана в брошури, разясняващи тяхната работа	
		6. Ръководство за употреба на български език	
		7. PACS Архива трябва да е унифициран, да съхранява всички пристигащи изображения, независимо от отделението, където са генерирани или модалността. Една единна база данни, трябва да осигурява надеждното функциониране на архива.	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



	8. Системата трябва да включва инструменти за наблюдение на процесите, както и да предвижда софтуер за отдалечено свързване, с цел по-бърз сервис и отстраняване на проблеми.	
	9. Поддръжка на комуникационен стандарт – DICOM 3.0	
	10. Поддръжка на комуникационен стандарт - HL7	
	11. Системата трябва да е лицензирана и лицензионния модел трябва да е ясно описан	
	12. Графичния потребителски интерфейс да поддържа поне три основни европейски езика (Английски, Немски, Френски) и Български език	
	2. Функционалност на софтуера:	
	1. Системата да е базирана на широко разпространена операционна система	
	2. Графичния потребителски интерфейс да е лесен за усвояване и употреба и еднакъв за всички работни места	
	3. Графичния потребителски интерфейс трябва да поддържа стандартни функции за работа и обработка на изображения – измерване на дължини и ъгли, промяна на яркост и контраст, увеличителна лупа, мащабиране/отместване	
	4. Възможност за обработка на 2D изображения, генериране на 3D реконструкции, както и мултипланарни реконструкции с висока и ниска плътност на обема MIP, MPR, и др.	
	5. Възможност за обработка на 2D, 3D и 4 D реконструкции , както напредничава визуализация на едно работно място, без да се рестартира работната станция	



	6. Софтуерен модул генериращ списък с находки, за автоматично маркиране, запаметяване и автоматично препращане към находката в различни срезове от изследването при КТ, МР и ПЕТ/КТ изследвания	
	7. Възможност за разглеждане и автоматично аранжиране на мамографски образи	
	8. Софтуер за автоматично номериране и обозначаване на прешлените в латерален и аксиален изглед	
	9. Софтуерът за DSA (дигитална субтракционна ангиография)	
	10. Съхраняване, показване и архивиране на MPEG-2 видео файлове, TIFF, JPEG, AVI, BMP	
	11. Пълна DICOM 3.0 съвместимост с възможност за приемане, изпращане, архивиране на образи, печат на образи върху DICOM и хартиен принтер и запис на образите върху CD/DVD.	
	12. Автоматично измерване и изчисление на кардио-торакално съотношение	
	13. Да осигурява защита на данните на пациента, като на всяко работно място, достъпа е ограничен с парола и потребителско име	
	14. Системата трябва да показва името на пациента върху изображението и да поддържа пълна информация за това, къде е генерирано изображението, дата/час на изследването, тип модальност и т.н. Възможност за филтриране на списъка на пациентите по тези данни	



	15. Системата да дава възможност за достъп до изображенията от отдалечено работно място – в или извън болницата. Достъпа трябва да осигурява същата функционалност, както на работното място – измерване, промяна на контраст и 3D. Пълна съвместимост на потребителски интерфейс на отдалеченото и на локалното работно място	
	16. Системата да поддържа мин. 5 локални мрежови клиента и 15 web/отдалечени клиента	
	17. Визуализирането на изображението на отдалеченото работно място, трябва да е без загуба в неговото качество и с пълната му диагностична стойност.	
	18. На отдалеченото работно място, трябва да могат да се разглеждат и да се редактират отчети, да се записват дискове с изображенията на пациента с цел осигуряване на телемедицина	
	19. Възможност за интегриране с болничната информационна система. Поддръжка на стандарта HL7, който да осигури обмена на информация между RIS/HIS и PACS	
	3. Конфигурация на системата:	
	1. Работна станция за постобработка и разчитане на образни изследвания – 2бр.	
	Монитори – два броя 2MP, цветни TFT, мин. 19’’; клавиатура, мишка	
	Компютър:	
	Процесор: мин. 1 двуйдрен CPU с тактова честота мин. 2 GHz	
	РАМ памет: мин. 4GB	
	Твърд диск: мин. 300GB	
	Оптично устройство: DVD-RW	



		Графична карта: NVIDIA Quadro NVS 300 или подобна от този клас с поддръжка на два или повече монитора едновременно	
		Мрежова карта: мин. 1Gb	
		2. Сървър за кратковременно съхранение на големи обеми от данни и управление на информацията – 1бр.	
		Процесор: Един четириядрен, 64-битов процесор. Минимална работна честота 2 GHz, възможност за добавяне на втори процесор	
		Памет: Минимум 16 GB (4x4GB) DDR3 1333MHz, разширяема до 96GB. Минимум 12 DIMM слота	
		Твърд диск: Минимум два диска 146GB 15k SAS 6Gb 2.5" hot-plug, минимум четири диска 500GB 7.2k SAS 2.5". Възможност за разширяване до мин. 16бр. вътрешни 2.5" диска	
		Оптично устройство: DVD-RW	
		Мрежов контролер: минимум един Gigabit Ethernet Controller (10/100/1000 NIC)	
		Дискови контролери: един SAS 6Gb RAID контролер, 512MB cache с вкл. батерия	
		Формат на кутията: Tower. Оция за монтаж в шкаф	
		Управление: вграден процесор за отдалечено управление с отделен порт за достъп	
6	Дигитална ехографска система 4D	1. Ултразвукова система от висок клас с широко приложение и възможности за бъдещо надграждане.	
		1.1. Поддържани режими на работа:	
		Работни Режими:	
		2D-режим на изобразяване във фундаментален и хармоничен мод (с инверсия на двете фази и филтриране)	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



	Цветен М-мод	
	М-мод	
	Цветен Doppler за обема на потока	
	Power Doppler мод	
	Пространствен power Doppler	
	Pulsed Wave спектрален Doppler мод (PW)	
	Дуплексен мод	
	Триплексен мод	
	4В мод	
	Виртуален формат	
	Наблюдение в двоен екран от спрян образ	
	Разделяне/Увеличение на образа	
	Софтуерен пакет за автоматични изчисления на фетални параметъри:	
	гестационна възраст: MSD, CRL, BPD, OFD, HC, AC, ATD, ASD, FL, HL, UL, TL, FT, FTA, BN,	
	фетални параметри: BPD, HC, AC, FL и HL.	
	1.2. Окомплектовка:	
	мин.17” монитор	
	4D абдоминален трансдюсер честотен обхват мин. 2 - 6 MHz	
	ендовагинален трансдюсер с честотен обхват мин. 2.5 - 9.5 MHz	
	черно-бял термопринтер.	
	1.3. Възможност за надграждане с кардиологичен, 3D трансезофагеален трансдюсери, както и специализиран софтуери за кардиологични изследвания.	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.

**Попълнена таблица за съответствие с приложен доказателствен материал (технически спецификации, брошури) за обособена позиция №2**

Позиция	Вид на актива (доставката)	Технически параметри, характеристики на доставката	Технически параметри, характеристики на апаратурата, предлагана от участника
2			
1	Ендоскопска апаратура /видеоколоноскопи, видеогастроскопи	1. Видеоколоноскоп HD - дължина 130 мм - 200 мм; външен диаметър до 13,5 мм; работен канал над 3,6 мм; зрителен ъгъл по-голям от 120° 2. Видеогастроскоп HD - външен диаметър до 10 мм; работен канал по-голям от 2,2 мм; зрителен ъгъл над 120° <u>Към всеки един от тези апарати са необходими допълнително:</u> - Видеопроцесор HD - Ксенонов светлинен източник - 150-300 W; - Монитор - над 21``; - Цветен видеопринтер; - Устройство за дигитално архивиране на образа; - Тролей (стойка) - Ендоскопски шкаф за съхранение; - Апарат за дезинфекция и стерилизация на ендоскопите с възможност за тестване на херметичността; - Електрокоагулатор с възможност за аргон-плазмена коагулация; - Ултразвукова вана за почистване на ендоскопите;	

Този документ е създаден в рамките на проекта, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



2	Дигитална ендоскопска видео система за автофлуоресцентни изследвания на белия дроб	1.Видеобронхоскоп външен диаметър до 6 мм; - работен канал 2,0 мм - 2,8 мм; - зрителен ъгъл минимум 100 ° Към него са необходими допълнително: 1. Видеопроцесор HD 2. Ксенонов св. източник - 100-300 W; 3. Монитор - мин.15 "; 4. Цветен видео принтер; 5. Устройство за дигитално архивиране на образа; 6. Тролей (Стойка) 7. Ендоскопски шкаф за съхранение 8. Апарат за дезинфекция с възможност за тестване на херметичността 9. Ултразвукова вана за почистване на ендоскопа	
3	Лапароскопско оборудване за лечение на пациенти с онкологични заболявания	1. Ендоскопска камера: Ендоскопска камера с висока резолюция - HD Видео формати: 1920 x 1080 или 1920 x 1200 Изходи: HD-DVI, HDMI, SDI, BNC, Y/C или еквивалентни Автоматичен бял баланс, автоматичен "шатър" или еквивалентна функция 2. Светлинен източник	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



	Апарат с ксенонова лампа - минимум 300W или апарат работещ със светодиоден източник /лампа/ с висока яркост и дълъг живот на лампата	
	3. Глава за камера	
	Тричипова глава за камера.	
	HD резолюция на образа - поне 1080 хоризонтални линии.	
	Автоклавируема	
	Ендоскопски обектив с ринг за фокусиране и фокусно разстояние подходящо за лапароскопия - 25mm или по-голямо	
	Цифрово или оптично приближение - поне 2 пъти	
	Управление на функции чрез бутони на главата - поне 2, програмируеми.	
	4. Телескоп за лапароскопия	
	Ъгъл на зрение: 30 ₀	
	Диаметър: 10mm.	
	Дължина: Поне 300mm.	
	Автоклавируем	
	5. Светловоден кабел	
	Дължина поне 3m.	
	Автоклавируем	
	6. Инсулфатор на въглероден диоксид /CO₂/	
	Максимален поток поне 40l/min.	
	Дисплей за индикация на всички работни и зададени параметри	
	Интегриран сензор за течности	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



	Интегрирана система за подгриване на газа	
	Възможност за изтегляне на газ от пневмоперитонеума при надналягане.	
	Акcesoари към инсуфлатора: Маркуч за газ с високо налягане - 1бр.; Бутилка за газ CO ₂ - 5-15литра - 1бр.; маркуч за инсуфлация с подгриване - 1бр.; Филтър за инсуфлация - 5бр.	
	7. Ендоскопски медицински монитор:	
	LCD/TFT матрица	
	Формат на екрана 16:10 или 16:9	
	Размер на екрана - минимум 24"	
	Резолюция - поне 1920 x 1200 пиксела	
	Входове: Аналогови - S-video, VGA/BNC; Цифрови - DVI или HDMI	
	Да отговаря на следните стандарти за безопасност на медицинско електрическо оборудване: DIN EN 60601-1:2007 и DIN EN 60601-1-2:2007	
	8. Видеоендоскопски тролей	
	Оригинален тролей за апаратурата с минимум 4 рафта	
	Рамо за LCD монитора или монитора да се достави със собствена поставка.	
	Поставка за бутилката с газ	
	9. Универсална енергийна платформа	
	Модул/генератор/ за ултразвукова хирургия - 25 - 55KHz	



	Ножица за ултразвуково рязане за лапароскопска хирургия със собствен трансдюсер; диаметър 5мм; дължина от 350 до 400мм; автоклавируема	
	Свързващ кабел за ултразвукови инструменти	
	Двоен педал за активиране	
	Резервно острие за 5мм ултразвукови инструменти	
	Модул/генератор/ за електрохирургия с моно и биполярни режими и възможност за лигиране на съдове поне 7мм.	
	Работни режими: монополярни, биполярни и система за биполярно лигиране на съдове с диаметър 7мм или повече	
	Управление на настройките с цветен сензорен дисплей (тъчскрийн).	
	Биполярен инструмент за лигиране на съдове с диаметър до 7мм или повече, дължина 23-25см., закривен	
	Биполярен инструмент за лигиране на съдове за лапароскопска хирургия, дължина 33 - 35см.	
	Многократна 2-бутонна ръкохватка с комплект електроди (5бр.)	
	Свързващи кабели за всички инструменти	
	Двоен педал за управление	
	Неутрални електроди, еднократни - 50бр. и кабел за тях	
	10. Фиброендоскоп с вграден светлинен източник	
	Зрително поле: минимум 70 ⁰	
	Външен диаметър на дисталния край: най-много 3 мм.	
	Диаметър на работния канал: най-малко 1,2 мм.	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



		Флексия: горе- не по-малка от 120°; долу - не по-малка от 120°	
		Работна дължина: най- малко 600 мм	
		Светлинния източник да е външен или вграден	
		Минимална окомплектовка: Тестер за херметичност за флексибилни ендоскопи, Биопсична щипка, Граспинг баскет	
4	Анестезиологичен апарат	1. Подходящ за водене на анестезии при всички видове хирургически интервенции на пациенти от новородени деца до възрастни.	
		2. Захранване със съгъстени медицински газове: кислород, N2O и въздух.	
		3. Сдвоени ротаметри за всички дихателни газове с минимален обхват на задаване на потока 0 - 10 л/мин.	
		4. Вградена защитна система против подаване на хипоксична смес, осигуряваща мин.25 % FiO2 в пресните газове.	
		5. Изпарител на севофлоран с адаптор за лесно пълнене с анестетик.	
		6. Прозрачна волуметрична система, тип „bag in bottle”, за визуализиране на командно, мануално и спонтанно дишане и нехерметичност на апарата.	
		7. Автоклавируема кръгова пациентна дихателна система без компоненти съдържащи натурален латекс и с общ обем максимум 2,8 литра.	
		8. Допълнителен изход за пресни газове за некръгови системи.	



		9. Система за абсорбция на CO ₂ с автоклавируем канистер с обем минимум 1500 мл.	
		10. Интегрирана регулируема клапа за лимитиране на свързването при мануално обдишване с тактилна индикация при задаване на налягане от 30 смH ₂ O и по-голямо.	
		11. Кислороден байпас с обхват на дебита минимум 25 до 75 л/мин.	
		12. Микропроцесорен анестезиологичен респиратор със следните минимални параметри:	
		12.1. Цветен дисплей с диагонал на екрана мин. 8” с резолюция 800 x 600 пиксела.	
		12.2. Мануално и спонтанно дишване. Възможност за мануално обдишване на пациента със свежи газове в случай на отпадане на електрическото захранване.	
		12.3. Автоматично обдишване контролирано по обем с автоматична компенсация на дихателния обем.	
		12.4. Автоматично обдишване по налягане.	
		12.5. Синхронизирана интермитентна мандаторна вентилация по обем и по налягане (SIMV-CMV, SIMV-PCV).	
		12.6. Вентилация, подпомагана по налягане (PSV) с резервна вентилация при апнеа.	
		12.7. Дихателен обем: 20 – 1500 мл.	
		12.8. Дихателна честота: 4 – 100 диш./мин.	
		12.9. Минутен обем: 0 – 100 л/мин.	
		12.10. I:E: от 4:1 до 1:8.	
		12.11. Инспираторна пауза: 0 - 60 % от T insp.	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 “Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договаряния орган.



		12.12. Инспираторно (PCV) и подпомагащо (PSV) налягане: 5 - 60 cmH2O.	
		12.13. РЕЕР: 4 - 30 cmH2O.	
		12.14. Пиков газов поток: 100 л/мин.	
		12.15. Инспираторно време: 0,5 – 5 сек.	
		12.16. Тригер прозорец: 5 – 90%.	
		12.17. Тригер по поток: 0.5 – 15 l/min.	
		12.18. Тригер по налягане: - 20 до – 1 cmH2O.	
		13. Задължителни мониториращи параметри на дисплея на анестезиологичния апарат: Графики на обем, поток и налягане, Налягания в дихателните пътища (Ppeak, Pmean, P plateau, РЕЕР), Дихателен и минутен обем, Дихателна честота, FiO2 чрез парамагнитен сензор или друга безконсумативна технология, CO2 с капнограма, анестетични агенти, MAC. Минимум 24 часа цифров и графичен тренд за всички мониториращи параметри.	
		14. Задължителни мониториращи параметри чрез допълнителен модул пациентен монитор с диагонал на екрана мин. 8”, мин. 8 канален, с резолюция мин. 800 x 600 пиксела и автономно батерийно захранване за мин. 6 часа: 3/5 канално ЕКГ, сърдечна честота, неинвазивно кръвно налягане, пулсова оксиметрия. Памет за мин. 120 часа графичен и цифров тренд на мониторираните параметри, мин. 48 часа запис тип „full disclosure”, мин. 100 алармени събития, мин. 100 аритмични събития и мин. 1000 измервания на кръвно налягане.	
		15. Бронхоаспиратор.	
		16. Вградена система за извеждане на отработените газове.	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 “Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ” 2007-2013 г.



		17. Вградени интерфейси: RS-232 и Ethernet.	
		18. Електрическо захранване от централна мрежа и от вградена акумулаторна батерия за минимум 150 минути автономна работа.	
		19. Вграден светлинен източник за осветяване на работното поле.	
		20. Вградени електрически контакти за захранване на допълнителна апаратура.	
		21. Задължителна окомплектовка: севофлуранов изпарител, два комплекта сензори за поток; пациентна система за възрастни за многократна употреба със силиконови шлангове, дихателна маска и дихателен балон; захранващи шлангове за кислород, N2O и въздух; шланг за извеждане на отработените газове; стартов комплект сензори и тръбички за капнография, стартов комплект аксесоари за хемодинамичен мониторинг.	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



ГЛАВА III

Раздел I

КРИТЕРИЙ ЗА О

ЦЕНКА НА ОФЕРТАТА

За всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на Закона за обществените поръчки и изискванията на Възложителя, посочени в документацията за участие, назначената комисия извършва класация, въз основа на критерия по чл. 37, ал. 1, т. 2 от ЗОП – *„икономически най-изгодна оферта“*.

Критерий за оценка *„икономически най-изгодна оферта“* съгласно посочените по-долу показатели за оценяване и правила за определяне на точките на всеки показател.

На първо място се класира оферта, която има най-голям общ сбор точки по комплексна оценка. Останалите оферти се класират по низходящ ред.

В случай, че двама и повече участници получат равен брой точки при определяне на комплексната оценка, за икономически най-изгодна се приема оферта, в която се предлага най-ниска цена. При условие, че цените са еднакви, се сравняват оценките по показателя с най-висока тежест и се избира офертата с по-благоприятна стойност по този показател. Когато изпълнителят не може да се определи по описания ред, комисията ще се определи класирането им чрез публично теглене на жребий.

I. Оценка по обособена позиция № 1:

Максималният брой точки, които участник може да получи е 100 точки.

ПОКАЗАТЕЛИ	ТОЧКИ
К 1. „Цена“	К1 = 35
К 2. „Гаранционен срок“	К2 = 10
К 3 „Технически характеристики“:	К3 = 55

Показателят К1 - *„Цена на оборудването“* оценява ценовата оферта на участника. Участникът, посочил най-ниска цена получава 35 точки. За всички останали участници, точките се формират по следната формула.

$$K_{1n} = P_{\min} / P_n * 35$$

P_{\min} – най-ниска предложена цена на оборудване;

P_{1n} – предложена цена на n участник;

K_{1n} – оценка на n участник.



Показателят К2 - „Гаранционен срок“ оценява оферта на участника. Участникът посочил най-голям гаранционен срок в месеци получава 10 точки. За всички останали участници точките се формират по следната формула .

$$K_{2n} = P_n / P_{\max} * 10$$

P_{\max} – най-голям гаранционен срок;

P_{2n} – предложен гаранционен срок на n участник;

K_{2n} – оценка на n участник.

Показателят К3 – „Технически характеристики“ оценява техническите характеристики на предложената от участника апаратура. Максимална стойност на параметъра $K2 = 55$ т и се определя, както следва:

$$K3 = K3.1 + K3.2 + K3.3 + K3.4 + K3.5 + K3.6$$

Показателят К 3.1. - Минимална дебелина на среза при 2D (в мм) - до 20 точки.

Предложението за Апаратура за магнитно-резонансна образна диагностика с най-малка дебелина на среза при 2D, получава 20 точки. За останалите участници точките се формират по следната формула:

$$K_{3.1n} = P_{\min} / P_n * 20$$

P_{\min} – най-малка предложена дебелина;

P_{3n} – предложена дебелина на n участник;

$K_{3.1n}$ – оценка на n участник.

Показателят К 3.2. – Дължина на магнита с капаците (дълбочина на гентри) – до 10 точки.

Предложението за Апаратура за магнитно-резонансна образна диагностика с най-малка дължина на магнита с капаците (най-ниска стойност в см) получава 10 т. Второто предложение получава 5 т., третото по сила предложение получава 3 т., а останалите получават по 1 т.

Показателят К 3.3. – Дълбочина на гентрито на компютърния томограф – до 10 точки.

Предложението за 16 срезове Многодетекторен Компютърен томограф с най-тесно гентри (най-ниската стойност в см от предния до задния капак) получава 10 т., следващото по сила предложение – 5 т., следващото – 2 т., а останалите получават по 1 т.

Показателят К 3.4. – Поле на визуализация на компютърния томограф – до 5 точки.



Предложението за 16 срезове Многодетекторен Компютърен томограф с най-голямо поле на визуализация (в см) получава 5 т., следващото по сила предложение – 2 т., а останалите получават по 1 т..

Показателят К 3.5. – Площ на малкия фокус на компютърния томограф – до 5 точки.

Предложението за 16 срезове Многодетекторен Компютърен томограф с най-малка площ на малкия фокус (в кв. мм) получава 5 т., следващото по сила предложение – 2 т., а останалите получават по 1 т.

Показателят К 3.6. – Ширина на пациентната маса на рентгеновия апарат – до 5 точки.

Предложението за Дигитален скопично- графичен рентгенов апарат с най-голяма ширина на пациентната маса (в см) получава 5 т., следващото по сила предложение – 2 т., а останалите получават по 1 т.

Комплексна оценка (КО) за всеки от участниците, се формира по следната формула :

$$КО = К1 + К2 + К3$$

II. Оценка по обособена позиция № 2:

Максималният брой точки, които участник може да получи е 100 точки.

ПОКАЗАТЕЛИ	ТОЧКИ
К 1. „Цена”	К1 = 80
К 2. „Гаранционен срок”	К2 = 20

Показателят К1 – „Цена на оборудването“ оценява ценовата оферта на участника. Участникът, посочил най-ниска цена получава 80 точки. За всички останали участници, точките се формират по следната формула.

$$K_{1n} = P_{\min} / P_n * 80$$

P_{\min} – най-ниска предложена цена на оборудване;

P_n – предложена цена на n участник;

K_{1n} – оценка на n участник.

Показателят К2 - „Гаранционен срок“ оценява оферта на участника. Участникът посочил най-голям гаранционен срок в месеци получава 20 точки. За всички останали участници точките се формират по следната формула .

$$K_{2n} = P_n / P_{\max} * 20$$

P_{\max} – най-голям гаранционен срок;

P_{2n} – предложен гаранционен срок на n участник;

K_{2n} – оценка на n участник.



Комплексна оценка (КО) за всеки от участниците, се формира по следната формула :

$$КО = К1 + К2$$

Комисията прилага настоящата методика по отношение на всички допуснати до оценка оферти, без да я променя.

Всяка оценка се закръглява до втория знак след десетичната запетая.

Комисията класира участниците в низходящ ред на получените комплексни оценки на офертите им (КО) по гореописания ред, като на първо място се класира участника, чиято оферта е получила най-висока комплексна оценка (КО).

В случай че комплексните оценки на две или повече оферти са равни, за икономически най-изгодна се приема тази оферта, в която се предлага най-ниска цена. При условие че и цените са еднакви, се сравняват оценките по показателя с най-висока относителна тежест и се избира офертата с по-благоприятна стойност по този показател.

Комисията провежда публично жребий за определяне на изпълнител между класираните на първо място оферти, ако "икономически най-изгодна оферта" не може да се определи по реда, описан по-горе.



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ” 2007-2013 г.



ГЛАВА IV
ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА



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

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

2. Заявяваме, че представяме оферта за участие в процедурата с предмет: „.....”, **Обособена позиция №** с предмет

3. Запознати сме и се задължаваме да спазвам условията за участие в процедурата.

4. 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.

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

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

7. 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.

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

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

Дата,

Подпис

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

ДЕКЛАРИРАМ:

Представленият 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:

(три 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 „.....”, **Обособена позиция №** с предмет

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 неверни данни.

Задължавам се при промени на горепосочените обстоятелства да уведомя Възложителя в седемдневен срок от настъпването им.

Известна ми е отговорността по чл.313 от НК за неверни данни.

Задължавам се при промени на горепосочените обстоятелства да уведомя Възложителя в седемдневен срок от настъпването им.

Дата:..... г.

Декларатор:

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:

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

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 подзаконови 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 подзаконови актове;
 - неговата дейност не е под разпореждане на съда и не е преустановил дейността си.



4. Представяваният 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. Представяваният от мен участник няма наложено административно наказание за наемане на работа на незаконно пребиваващи чужденци през последните до 5 години.

6. Представяваният 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 неверни данни.

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

Дата:..... г.

Декларатор:

ПОЯСНЕНИЯ

по Декларацията по чл. 47, ал. 1, т. 2 и 3, ал. 2, т. 1, 2а, 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.



ОБРАЗЕЦ

Декларация, съдържаща информация за общия оборот съгласно чл. 50, ал. 1, т. 3 от ЗОП

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

Декларирам, че участникът, когото представлявам, има:

1. Общ оборот от за последните 3 години.

	1-ва	2-ра	3-та	ОБЩО
Общ оборот за последните три години (в лева)				

Забележка: Приложение към настоящата декларация са заверено от участника копие на счетоводен баланс и отчет за приходите и разходите за всяка от последните 3 (три) години, в зависимост от датата, на която участникът е учреден или е започнал дейността си, когато публикуването им се изисква от законодателството на държавата, в която участникът е установен. Прилагането на баланси и отчети за приходите и разходите не се изисква, когато същите са вписани в Търговския регистър.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:

(подпис, печат)

***Когато участникът в процедурата е обединение, настоящият документ се попълва и представя само за участника, чрез когото обединението доказва съответствието си с поставените минимални изисквания за подбор.



ДЕКЛАРАЦИЯ,
съдържаща списък на екипа специалисти, които ще отговарят за извършването на поръчката

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

ДЕКЛАРИРАМ:

1. При изпълнение на дейностите по обществената поръчка ще използвам следните експерти:

Име, презиме, фамилия	Роля при изпълнение на поръчката	Наличие на правоотношение с участника /трудов, граждански договор или друго/	Професионален опит /вид, брой години/

2. През целия период на изпълнение на обществената поръчка ще осигуря активното участие експертите в подготовката на предмета на обществената поръчка



Към списъка прилагам следните документи:

- 1. Професионални автобиографии на предвидените за изпълнението на поръчката специалисти, изготвени по образец;*
- 2. Документи, удостоверяващи тяхното образование, професионалната квалификация и професионален опит (заверени копия от дипломи, удостоверения, сертификати, трудови /служебни/осигурителни книжки, договори, референции от настоящи или предишни работодатели, възложители и други подходящи документи);*

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:

(подпис, печат)



ОБРАЗЕЦ

Професионална автобиография на специалистите*(Всички обяснителни текстове в курсив, включително този, трябва да бъдат премахнати след изготвянето на автобиографиите на експертите.)***Предлагана позиция в проекта:** <вид експерт съгласно техническото задание>

1. **Фамилия:**
2. **Име:**
3. **Дата на раждане:**
4. **Националност:**
5. **Образование:**

Учебно заведение (от дата - до дата)	Получени степен (и) или диплома(и):

6. Езикови умения: посочете степента на владение по скала от 1 до 5 (1 - отлично; 5 - слабо)

Език	Четене	Говоримо	Писмено

7. **Понастоящем заемана длъжност:**
8. **Трудов стаж във фирмата:**
9. **Основни квалификации:** (свързани с проекта)
10. **Професионален опит**

От дата -до дата /ден, месец, година/	Място на извършване на услугата(държава) и наименование на възложителя	Фирма (Работодател)	Заемана длъжност	Описание на извършваната работа по проекти, които отговарят на изискванията към общия и специфичен професионален опит на съответния експерт
				Тази колона трябва да съдържа следната информация: 1.

Декларатор:

(имена и подпис)



ДЕКЛАРАЦИЯ

Подписаният
(трите имена)

.....
(данни по документ за самоличност)

в качеството ми на
(вида експерт, съгласно офертата)

на участник:
(наименование на участника)

ДЕКЛАРИРАМ:

1. На разположение съм да поема работата изключително по тазиобществена поръчка, за времетраенето ѝ, както изискват отговорностите ми;

2. Задължавам се да участвам изключително в изпълнението напоръчката (като предпочитам изпълнението ѝ пред други настоящи и бъдещи проекти и ангажименти) и да бъда на разположение през целия срок на изпълнение на поръчката - до приемането ѝ от Възложителя;

3. Задължавам се да работя в съответствие с предложението на настоящия участник за качествено изпълнение на предмета на поръчката;

4. Заявените от мен данни и посочената информация в автобиографията ми са верни;

5. Разбирам, че всяко фалшиво изявление, описано внастоящата декларация, може да доведе до отстраняването на участника.

6. Задължавам се да не разпространяваме по никакъв повод и под никакъв предлог данните, свързани с поръчката, станали ми известни във връзка с моето участие в процедурата.

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:

Забележка: Декларацията се попълва от всеки експерт поотделно.



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 обществена поръчка с предмет „.....“, **Обособена позиция №**
..... **с предмет**

ДЕКЛАРИРАМ:

Участникът
(посочете фирмата на участника),
когото представлявам:

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.

.....г.

Декларатор:
(дата на подписване)

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

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:



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

ДЕКЛАРИРАМ:

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

Дата:

ДЕКЛАРАТОР:



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

Обособена позиция № с предмет

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

1. Ще изпълним доставката на оборудването, предмет на настоящата обособена позиция в срок от (не повече от 3 месеца) считано от датата, следваща датата на получаване на възлагателно писмо от Възложителя, като за конкретната дата на доставката ще уведомяваме възложителя непосредствено дни преди доставката. Ще изпълним дейностите по монтаж, инсталация и пускане в действие на доставеното медицинско оборудване в срок до(не повече от 3 месеца) след доставка и готовност на помещенията според изискванията за монтаж на производителя.

1.1. При пускането в действие на съответната апаратура ще предоставим **Ръководства за експлоатация** на апаратурата на английски език, придружено от официален превод на български език, на хартиен и електронен носител.

1.2. Приемаме да предоставим документи за съответствие на медицинското изделие с изискванията на Закона за медицинските изделия.



- 1.3. Приемаме да осигуряваме и поддържаме документирана система, съгласно изискванията на чл. 82, ал. 4 от ЗМИ.
- 1.4. Приемаме да предоставим цялата необходима документация и да съдействаме за съгласуване на необходимите технологични проекти пред НЦРРЗ и АЯР, както и за узаконяване на апаратурата пред институциите НЦРРЗ и АЯР /за обособена позиция №1/.

2. Предлаганото от нас оборудване:

- 2.1. Е фабрично ново, неупотребявано и ще бъде произведено не по-рано от 2013 г.;
- 2.2. Не е демоапаратура, не е демонстрационно и не е рециклирано;
- 2.3. Отговаря на минималните задължителни технически изисквания, описани в „Техническите спецификации“ или ще притежава по-добри параметри;
- 2.4. Предлаганата апаратура притежава CE-маркировка/Директива 93/42/ЕЕС с нанесена маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ (декларация за съответствие);
- 2.6. Предлаганите апарати ще бъдат доставени, монтирани, инсталирани, настроени и пуснати в действие и предадени за експлоатация с всички необходими за експлоатацията принадлежности и консумативи
- 2.7. Приемаме да осигурявам оригинални резервни части за предлаганата от мен апаратура за срок от 8 (осем) години след изтичане на гаранционния срок. Това свое съгласие изразявам в приложена към настоящата оферта декларация.
- 2.8. Приемаме, всички доставяни от нас части за апаратурата да бъдат нови, неупотребяване и без дефекти.

Предлаганите от нас апарати са (*име и марка на апарата*).

3. Обучението на служители на болницата, свързано с ползването на предмета на поръчката ще бъде организирано, както следва:

4. Гаранционните срокове на предлаганата от нас апаратура и софтуер в изпълнение на поръчката са: _____ месеца.

5. Гаранционно обслужване.

Ангажираме се да извършваме пълно гаранционно обслужване за наша сметка за период от (минимум 30 /тридесет/ месеца от датата на инсталиране и пускане в действие).

Гаранционният срок включва труд, резервни части, транспорт на специалистите, профилактика, контрол на качеството съгласно инструкциите на производителя и всички разходи по гаранционното обслужване.

Гаранционното обслужване на ще извършваме в оторизиран сервиз на производителя, като максималното време за реакция е (до 24 часа), седем дни в седмицата.

По време на гаранционния срок, максималната продължителност на прекратяване на работа на оборудването, поради повреди или профилактика ще бъде (*по-малко от 240 /двеста и четиридесет/*) часа годишно. В случай, че максималната



продължителност на прекратяване на работа на оборудването, поради повреди или профилактика надвиши посочените в предходното изречение часове, изразяваме съгласие гаранционният срок, респективно срокът на пълно следгаранционно сервизно обслужване да бъдат удължени с толкова дни, колкото часа над определените от нас часове оборудването не е работило.

6. Срокове за отстраняване на дефекти – съгласно Договора за обществена поръчка.

Ангажираме се да отстраняваме за наша сметка всички появили се скрити дефекти в периода на гаранционния срок на извършените от нас монтажни работи и доставено и монтирано оборудване.

Оторизираният сервиз се намира:

Приемаме да се считаме обвързани от задълженията и условията, поети с офертата ни до изтичане на **120** (сто и двадесет) календарни дни, включително от крайния срок за получаване на офертите.

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

Приложения:

1. Попълнена таблица за съответствие с техническите параметри;
2. Пълна и изчерпателна техническа документация - официални документи от производителя относно техническите характеристики на изделията, модела, ясна снимка на изделието, както и брошури и съпътстващи документи на английски език и в превод на български, подробно описващи спецификата на предлаганата апаратура.
3. Декларация, че при доставката на оборудването, участникът определен за изпълнител, ще представи Сертификат (или друг удостоверяващ документ) от производителя, че оборудването не е демооборудване, не е употребявано, не е рециклирано и относно датата, на която същото е напуснало завода на производителя;
4. Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговия упълномощен представител;
5. ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган, за наличието на което участникът трябва да представи копие на оригинала, придружен от официален превод на български език;
6. Декларация, че участникът ще осигурява и поддържа документирана система, съгласно изискванията на чл. 82, ал. 4 от ЗМИ;
7. Декларация, че участникът ще съдейства за съгласуване на необходимите технологични проекти пред НЦРРЗ и АЯР, както и за узаконяване на апаратурата пред институциите НЦРРЗ и АЯР /за обособена позиция №1/.



8. Декларация, съдържаща максималната продължителност на прекратяване на работа на оборудването поради повреди или профилактика и съгласие гаранционният срок да бъде удължен с толкова дни, колкото часа над определените оборудването не е работило;
9. Магнитен носител на техническото предложение.

Правно обвързващ подпис:

Дата _____ / _____ / _____
Име и фамилия _____

Подпис на упълномощеното лице _____
Длъжност _____
Наименование на участника _____



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

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

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,

С настоящото, Ви представяме нашата оферта за участие в обявената от Вас обществена поръчка с горепосочения обект.

Поемаме ангажимент да изпълним обекта на поръчката в съответствие с изискванията Ви, заложиени в части “Пълно описание на обекта на поръчката” и “Техническата спецификация” на настоящата поръчка.

За изпълнение обекта на поръчката в съответствие с условията на настоящата процедура, цената на нашето предложение възлиза на:



1. Обща цена на оборудването:

_____ лева без ДДС

Словом:

посочва се цифром и словом стойността в лева без ДДС

и _____ лева с ДДС

Словом: _____

посочва се цифром и словом стойността в лева с ДДС

Която е формирана по следния начин (*посочва се цифром и словом стойността на отделните апарати от обособената позиция без и с включено ДДС*)

.....
.....
.....

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

(Крайната цена следва да бъде в български лева и да включва всички разходи по доставката до мястото на доставка без ДДС и с включено ДДС: доставката до мястото на изпълнение, опаковка, транспорт, застраховки, митни сборове, такси, монтаж, инсталация, настройка, пробно изпитване, контрол на качеството, пускане в действие с всички необходими за експлоатацията принадлежности и консумативи, обучение за работа и гаранционна поддръжка, в която се включва труд, резервни части, транспорт на специалистите, профилактика и всички разходи по гаранционното обслужване,;

В предложените цени трябва да бъдат включени и всички разходи и такси по издаване на разрешение за внос и износ на източници на йонизиращи лъчения или на части от тях, където е приложимо;

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

Предложената цена са определени при пълно съответствие с условията от документацията по процедурата.

При несъответствие между предложените единична и обща цена, валидна ще бъде единичната цена на офертата. В случай, че бъде открито такова несъответствие, ще бъдем задължени да приведем общата цена в съответствие с единичната цена на офертата.

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.

Приемаме да се считаме обвързани от задълженията и условията, поети с офертата ни до изтичане на **120** (сто и двадесет) календарни дни включително от крайния срок за получаване на офертите.

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

Правно обвързващ подпис:

Дата _____ / _____ / _____
Име и фамилия _____
Подпис на упълномощеното лице _____
Длъжност _____
Наименование на участника _____

Забележка: Участниците, регистрирани по ДДС, отбелязват наличието на такава регистрация.

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



ПРОЕКТ НА ДОГОВОР

№ BG161PO001..... D-.....

Днес, г., в гр. София между:

МИНИСТЕРСТВОТО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО, с адрес: София 1000, пл. „Света Неделя“ № 5, ЕИК 00695317, представлявано от, наричано по - долу за краткост **“ВЪЗЛОЖИТЕЛ”** от една страна

и

„.....”, със седалище и адрес на управление:, Район „.....”, ж.к. „.....”, ул. „.....” №....., БУЛСТАТ/ЕИК, представлявано от - Управител/Изпълнителен директор, от друга страна, наричана по – долу за краткост **“ИЗПЪЛНИТЕЛ”**

на основание чл. 41 от Закона за обществените поръчки и Решение №/..... г. на за класиране на участниците и избор на изпълнител на обществена поръчка, възлагана чрез открита процедура с предмет:, открита с Решение №/..... г. на, в изпълнение на Договор за предоставяне на безвъзмездна помощ №, проект неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 „Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации”, които се осъществяват с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., се сключи настоящият договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

Чл. 1. (1). ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ възлага, а ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ приема срещу заплащане на възнаграждение **да достави** (описва се предмета на съответната особена позиция), за нуждите на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - гр. Габрово, описан подробно в техническото предложение Приложение №2, наричано по-долу за краткост „оборудването” или „вещта”.

(2) Изпълнението на предмета по предходната алинея включва изпълнението на следните дейности:

1. доставка на медицинското оборудване;
2. монтаж, инсталация, предварително изпитване и предаване в готовност за експлоатация на доставеното медицинско оборудване;



3. обучение за работа с доставеното медицинско оборудване;
4. гаранционно обслужване на доставеното медицинско оборудване и доставка на резервни части;

(3) ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ следва да изпълни дейностите по ал. 2 в съответствие с изискванията на Техническата спецификация на Възложителя – Приложение № 1, Техническото и Ценовото предложение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ – Приложения № 2 и 3, които са неразделна част от настоящия договор и в сроковете по раздел II от настоящия договор.

(4) Мястото на доставка и монтаж е:

МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД
гр. Габрово
ул. "Д-р Илиев - Детския" № 1

(5) С пускането в действие на оборудването ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ прехвърля на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ правото на собственост върху нея

II. СРОКОВЕ ПО ДОГОВОРА

Чл. 2. (1) Срокът за изпълнение на договора започва да тече от датата на подписването му.

(2) ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ трябва да достави медицинското оборудване в срок до (не повече от 3 /три/ месеца) месеца, считано от датата, следваща датата на получаване на писмена заявка от страна на възложителя.

(3) Сроковете за монтаж, инсталация и пускане в действие са (но не повече от 3 /три/) месеца след доставка и готовност на помещенията за започване на монтажните работи.

(4) Срокът и мястото на обучение за работа с доставеното медицинско оборудване *(съгласно техническо предложение на Изпълнителя)*;

(5) Срокът за гаранционна поддръжка на доставеното медицинско оборудване *(посочва се съгласно Техническата оферта на изпълнителя)*.

(6) Общият срок за доставка, монтаж, обучение и пускане в действие по ал. 2, 3 и 4, е до месеца от сключването на договора, като срокът за цялостното изпълнение на дейностите по договора (доставка, монтаж, обучение, пускане в действие и гаранционно обслужване) е до (посочва се сборът от сроковете по ал. 2, 3, 4 и 5 съобразно Техническото предложение на участника, определен за Изпълнител) месеца.

(7) Сроковете по ал. 5 и 6 се удължават с толкова дни колкото часа над посочената в чл. 15, ал. 4 от настоящия договор оборудването не е работило поради повреда или профилактика.

(8) Сроковете по предходните алинеи се удължават при условията на Раздел XV „Спиране изпълнението на договора поради форсмажорни или непредвидени обстоятелства. Изменения и допълнения на договора” с подписването на двустранен констативен протокол, с толкова дни, колкото е било налице съответното събитие, като към протокола се прилагат доказателства за наличието на форсмажорно или непредвидено обстоятелство.



III. ЦЕНИ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

Чл. 3. (1) Цената за изпълнение на настоящия договор, съгласно предложено от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** и прието от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** Ценовото предложение е (с думи) лв. без ДДС или (с думи) лв. с ДДС, където стойността на ДДС е (с думи) лв.

(2) Цената по ал. 1 съставлява цялостно възнаграждение, дължимо от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** за изпълнение на услугите по този договор и включва:

1. лв. – цена за доставка на оборудването, в която се включва доставка до съответното лечебно заведение (опаковка, транспорт, застраховки, митни сборове), монтаж, инсталация, пускане в действие, обучение за работа, разходи и такси по издаване на разрешение за внос и износ на източници на йонизиращи лъчения или на части от тях, където е приложимо и гаранционно обслужване (поправка на повреди, профилактика и контрол на качеството съгласно инструкциите на производителя;

(3) Цената по ал. 2 е окончателна и не подлежат на промяна за срока на действие на договора.

(4) ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ потвърждава, че цената за изпълнение на договора е единственото възнаграждение за изпълнение на дейностите по договора.

Чл. 4. (1) Цената по договора се заплаща както следва:

- **авансово плащане** - 30 % /тридесет на сто/ от цената на договора в срок до 30 /тридесет/ дни след представяне на фактура - оригинал за стойността на авансовото плащане, както и на безусловна и неотменяема банкова гаранция за авансово плащане. Гаранцията за авансово плащане следва да е със срок минимум 8 месеца и същата се освобождава от възложителя след доставка на медицинската апаратура. В случай, че гаранцията за авансово плащане изтича преди датата на доставка /когато такава е определена според възлагателно писмо от възложителя/, изпълнителят се задължава да удължи гаранцията със срок минимум 30 дни след определената дата за доставка.

- **окончателно плащане** - в размер на останалата част от цената за изпълнение на договора, платима в срок до 30 /тридесет/ дни след представяне на приемо-предавателен протокол за доставка, монтаж, инсталация, пускане в действие и проведено обучение за работа и оригинална фактура за дължимата сума.

(2) Дължимите по този договор плащания се извършват от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** въз основа на документите, предвидени за съответния вид плащане, издадени от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**. Във всяка фактура **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** трябва да посочи, че плащането се извършва със средства, отпуснати от средносрочна рамкова инвестиционна програма по схема за безвъзмездна финансова помощ BG161PO001/1.1.-08/2010 – „Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавни лечебни и здравни заведения в градските агломерации” по оперативна програма „Регионално развитие” 2007 – 2013 г.”, съгласно договор № BG161PO001/1.1.-08/2010/..... с предмет „.....”, подписан между Министерството на здравеопазването и Министерството на регионалното развитие и благоустройството.

(3) Плащанията се извършват с платежно нареждане по банкова сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** при:

Банка:



IBAN:

BIC:

(4) **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** дължи на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** сумата, която не е призната за плащане от Договарящия орган по вина на Изпълнителя.

IV. ФИНАНСИРАНЕ

Чл. 5. (1) Финансирането по чл. 3, ал. 2, т. 1 от настоящия договор се извършва със средства, отпуснати от средносрочна рамкова инвестиционна програма по схема за безвъзмездна финансова помощ BG 161PO001/1.1-08/2010 – „Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавни лечебни заведения в градските агломерации” по Оперативна програма „Регионално развитие” 2007 – 2013 г., съгласно договор № BG161PO001/1.1-08/2010/..... с предмет „.....”, подписан между Министерството на здравеопазването и Министерството на регионалното развитие и благоустройството.

V. ЕКИП НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

Чл. 6. За изпълнение на задълженията си по този договор **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен да поддържа екипа от специалисти със съответната квалификация.

Чл. 7. **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен да определи Ръководител на екипа, който да организира извършването на дейностите от страна на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** и да бъде в пряка връзка с **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** по всички въпроси, касаещи задълженията и отговорностите на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** по този договор.

VI. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

Чл. 8. (1) За извършване на дейностите по договора **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** има право да наема само подизпълнителите, посочени от него в офертата, въз основа на която е избран за **ИЗПЪЛНИТЕЛ**.

(2) Процентното участие на подизпълнителите в цената за изпълнение на договора не може да бъде различно от посоченото в офертата на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

(3) **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** не може да извършва промяна на посочените подизпълнители за изпълнение на договора, както и да привлича нови подизпълнители.

(4) **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** отговаря за действията на подизпълнителите като за свои действия.

(5) В случай че **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** установи, че подизпълнител не изпълнява възложените му дейности, съгласно настоящия договор, той има право да изиска от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** последният незабавно сам да извърши тези работи.

(6) Сключването на договор с подизпълнител, който не е обявен в офертата на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** или изпълнението на дейностите по договора от лице, което не е подизпълнител, обявено в офертата на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, се счита за неизпълнение на договора и е основание за едностранно прекратяване на договора от страна на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

Чл. 9. (1) При сключването на договорите с подизпълнителите, оферирани в офертата на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, последният е длъжен да създаде условия и гаранции, че:



1. приложимите клаузи на договора са задължителни за изпълнение от подизпълнителите;
2. действията на подизпълнителите няма да доведат пряко или косвено до неизпълнение на договора;
3. при осъществяване на контролните си функции по договора **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** ще може безпрепятствено да извършва проверка на дейността и документацията на подизпълнителите.

VII. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

Чл. 10. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава:

1. да заплати на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** уговорената цена в сроковете и при условията на настоящия договор;
2. да получи вещта в срока и на мястото, посочено в чл. 1, ал. 4 ;
3. след инсталацията и пускането в действие, упълномощеното от възложителя лице да приеме доставеното оборудването.
4. да предостави на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** необходимите и налични документи и данни, намиращи се при **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, необходими за изпълнението на договора;
5. в срок от 10 (десет) работни дни да реагира на писмено поставени от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** въпроси, искани документи, срещи и др.;
6. да окаже на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** необходимото съдействие и достъп до обекта и съответните документи за изпълнение на дейностите по договора;
7. да заплати доставеното оборудване и извършените услуги по реда и при условията, уговорени с настоящия договор;
8. да изпрати на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** заявка за доставка на оборудването, предмет на договора, от който започва да тече срока за доставка по чл. 2, ал. 2.

Чл. 11. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право, когато **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** се е отклонил от изискванията, на които трябва да отговаря оборудването, посочени в чл. 1, ал. 3 от договора или не представи изискуемите документи относно оборудването, да откаже приемането на оборудването, както и да откаже да заплати съответното възнаграждение, докато **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** не изпълни своите задължения съгласно договора.

VIII. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

Чл. 12. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ има право да получи цената на доставеното оборудване и заплащане на услугите по този договор в размер и срокове, съгласно чл. 3 и чл. 4 от Договора.

Чл. 13. (1) ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава:

1. да изпълни предмета по чл. 1 от настоящия договор, в сроковете по чл. 2;
2. да прехвърли на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** собствеността върху оборудването след инсталацията и пускането в действие;
3. да декларира, че е единствен собственик на оборудването, предмет на договора;
4. да осигури за своя сметка транспорта по доставката на оборудването до



- местоизпълнението по договора;
5. след монтажа на оборудването, да проведе приемателни изпитания на доставената апаратура;
 6. да осигури гаранционно обслужване на оборудването;
 7. да проведе обучение на персонала на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД- гр Габрово Лицата, които са обучени се посочват в списък, предоставен от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**;
 8. да действа с грижата на добрия търговец, с необходимото старание и експедитивност и незабавно да информира в писмен вид **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** за възникнали обстоятелства, които изискват решение от негова страна;
 9. при доставяне на оборудването да представи Сертификат (или друг удостоверяващ документ) от производителя, че оборудването е фабрично ново, не е демооборудване, не е демонстрационно оборудване, не е рециклирано и съдържаща информация относно датата, на която същото е произведено от производителя;
 10. да информира **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** за проблеми, възникнали при изпълнението на договора и за мерките, предприети за тяхното решаване;
 11. да обезпечи оригинални резервни части за оборудването за период от 8 години от въвеждането му в експлоатация;
 12. да осигури подходяща опаковка на оборудването, каквато е необходима за предотвратяване на повреждането или развалянето му по време на превоза натоварване, разтоварване и съхранение. Опаковката, маркировката и документацията трябва да отговаря на договорените стандарти, на EN-BDS и другите нормативи в тази област, както и на естеството на оборудването;
 13. да определи длъжностно техническо лице, което ще упражнява контрол по изпълнение предмета на поръчката и да го съобщи на Възложителя.

(2) В случай, че по каквато и да е причина **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** не може да изпълни произтичащите от настоящия договор задължения за гаранционно на доставеното от него оборудване, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен да осигури изпълнението на тези негови задължения от производителя на апаратурата.

Чл. 14. (1) **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да предаде на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** следните документи: гаранционна карта, инструкция за експлоатация, ръководство за ползване, техническо описание и всички други документи, съгласно Техническата спецификация и Техническото предложение на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** на английски език, придружен с превод на български език.

(2) Доставката ще се счита за неизпълнена докато Възложителя не получи всички документи по предходната алинея.

(3) Ако непредставянето на документи води до последващи разходи за Възложителя, тези разходи се покриват от Изпълнителя, като Възложителят ги удържа от следващото дължимо по Договора плащане или от гаранцията за добро изпълнение.

Чл. 15. (1) **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** поема гаранция за качеството на вещта и за годността ѝ за употреба за срока, посочен в чл. 2, ал. 5 от датата по чл. 30, ал. 2.

(2) **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да осигури сервизно обслужване за безвъзмездно отстраняване на всички повреди и отклонения от изискванията за качество, които са възникнали в рамките на посочения в предходната алинея гаранционен срок.



(3) **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава по време на гаранционния срок максималната продължителност на прекратяване работата на доставеното оборудването поради повреди или профилактика да не надвишава (240 /двеста и четиридесет/) часа годишно.

(4) При надвишаване на часовете по предходната алинея, се задейства клаузата на чл. 2, ал. 7 от настоящия договор.

Чл. 16. (1) При проверки на място от страна на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, Управляващия орган на Оперативна програма „Регионално развитие” 2007-2013, Сертифициращия орган, Одитиращия орган и органи и представители на Европейската Комисия, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да осигури присъствието на негов представител, както и да осигурява достъп до помещения, преглед на документи, свързани с изпълнението на възложените дейности.

(2). **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен да съхранява всички документи по изпълнението на настоящия договор, както следва:

1. за период от 3 години след датата на приключване и отчитане на Оперативна програма „Регионално развитие” 2007-2013, т. е. поне до 31 август 2020 г.;

2. за период от 3 години след частичното приключване на настоящия проект съгласно чл. 88 от Регламент 1083/2006 г.

(3). **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен да предприеме всички необходими стъпки за популяризиране на факта, че Европейският фонд за регионално развитие е финансирал или съфинансирал проекта. Такива мерки трябва да са съобразени със съответните правила за информиране и публичност, предвидени в чл.8 и чл.9 от Регламент на Комисията 1828/2006 и приложение 1 към него. В този смисъл **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен да посочва финансовия принос на Европейския фонд за регионално развитие, предоставен чрез Оперативна програма „Регионално развитие” в своите доклади, в каквито и да са документи, свързани с изпълнението на проекта, и при всички контакти с медиите. Той трябва да помества логото на ЕС и логото на Оперативна програма „Регионално развитие 2007-2013” навсякъде, където е уместно. Всяка публикация, в каквата и да било форма и среда, включително Интернет, трябва да съдържа следното изявление: "Този проект е изпълнен с финансовата подкрепа на Оперативна програма "Регионално развитие" 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съдържанието на публикацията се носи от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** и при никакви обстоятелства не може да се счита, че тази публикация отразява официалното становище на Европейския съюз и Управляващия орган". Всяка информация, предоставена от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** на конференция или семинар, трябва да конкретизира, че проектът е получил финансиране от Европейския фонд за регионално развитие, предоставен чрез Оперативна програма "Регионално развитие"2007-2013 г."

(4)Преведените средства от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, но неусвоени от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, както и натрупани лихви, глоби и неустойки в изпълнение на настоящия договор подлежат на възстановяване по следната банкова сметка:

БНБ Централно управление,
IBAN: BG83 BNBG 9661 3000 1293 01,
BIC код на БНБ – BNBG BGSD

(5) **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да следи и докладва за нередностите при изпълнение на договора. В случай на установена нередност, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е



длъжен да възстанови на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** всички неправомерно изплатени суми, заедно с дължимите лихви.

Чл. 17. Всички санкции, наложени на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** във връзка или по повод на дейности, за които отговаря **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, са за сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

VIII. ПРИЕМАНЕ

Чл. 18. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ декларира, че оборудването не е обременено с недостатъци.

Чл. 19. (1) Оборудването следва да се предаде на мястото, посочено в чл. 1, ал. 4 на упълномощено от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** лице. За приемането и предаването се съставя приемно-предавателен протокол, в два екземпляра, който се подписва от упълномощените представители на двете страни.

(2) При предаване на вещта **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен да предаде документите по чл. 14, както и документите, свързани с експлоатация на оборудването, предоставени му от производителя (упътвания, документи за гаранционен срок и др.) и подписан от него списък на същата, с пълно описание на техническите ѝ характеристики и окомплектовка.

(3) Преди предаване на оборудването **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен да извърши всички проверки и изпитвания съгласно Техническите спецификации и Техническото предложение, което се удостоверява с констативни протоколи.

(4) За монтажа и след пускането в действие на оборудването се съставят и подписват двустранни протоколи от упълномощените представители на двете страни.

Чл. 20 (1) При предаването на оборудването **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** осигурява на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** необходимото според обстоятелствата време да го прегледа за недостатъци.

(2) Рекламации по количеството на доставеното оборудване могат да се правят в момента на подписване на приемно-предавателния протокол.

(3) Рекламации относно качеството и скрити дефекти на въведеното в експлоатация оборудване се правят в срок от 10 (десет) работни дни след откриването им.

(4) В случай на рекламация и възникване на спор между страните по договора, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** осигурява проверка на оборудването от контролна организация, в присъствието на представители на двете страни, за което се съставя протокол.

IX. КОНТРОЛ НА ДЕЙНОСТТА НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

Чл. 21. (1) За срока на действие на настоящия договор, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да изисква:

1. писмени и устни обяснения от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** по въпроси, свързани с изпълнение на задълженията му по този договор;
2. представянето на всички данни и документи, както на хартиен, така и на магнитен носител, за целите на упражняването на контрол върху дейността на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** (включително копия на документи, извлечения, справки, доклади и актове по изпълнение на договора и др.).



(2) При упражняване на правата и задълженията си по договора или на приложимите законови разпоредби, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** се представлява от упълномощени от него лица.

Чл. 22. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да формира екип за текущ контрол по изпълнението на този договор.

Х. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ДОГОВОРА

Чл. 23. (1) При подписване на договора, като гаранция за точно изпълнение на задълженията по него, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** представя на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** документ за внесена гаранция за изпълнение на задълженията си по договора на стойност 3 % (три на сто) от цената по чл. 3, ал. 1 без ДДС в една от следните форми:

1. оригинал на платежно нареждане за 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,

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.

(2) Гаранцията за изпълнение на договора се оформя в два отделни документа като гаранция за срочно изпълнение и гаранция за качествено изпълнение. Сумата на гаранцията за срочно изпълнение на договора е в размер на 80% от гаранцията за изпълнение на договора, а гаранцията за качествено изпълнение е в размер на 20% от гаранцията за изпълнение на договора.

(3) Гаранцията за срочно изпълнение се освобождава в срок до 30 (тридесет) дни след инсталация и пускане в действие на доставената апаратура, освен ако **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** е усвоил същата.

(4) Гаранцията за качествено изпълнение се освобождава в срок до 30 (тридесет) дни след изтичането на гаранционният срок на апаратурата, освен ако **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** е усвоил същата.

Чл. 24. Разходите по превода на парична сума или на банковата гаранция са за сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, а разходите по евентуалното им усвояване – за сметка на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

Чл. 26. В случай, че срокът на валидност на банковата гаранция е по-малък от срока определен по чл. 23 ал. 3 и 4, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен един месец преди изтичане срока на валидност на банковата гаранция да удължи нейното действие като представи на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** анекс за удължаването ѝ. В противен случай, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** усвоява сумите по гаранцията и ги задържа като гаранционен депозит за изпълнение на договора, съобразно условията на настоящия договор.

Чл. 27. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да усвои изцяло или отчасти гаранцията за изпълнение на договора при неточно изпълнение на задълженията по договора от страна на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, вкл. при възникване на задължение на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** за плащане на неустойки, както и при прекратяване на договора от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, поради неизпълнение на договорни задължения от страна на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

Чл. 28. В случай, че Банката, издала гаранцията за изпълнение на договора, е обявена в несъстоятелност, или изпадне в неплатежоспособност /свръх задължнялост, или ѝ се



отнеме лиценз, или откаже да заплати предявената от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** сума в 3-дневен срок, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да поиска, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е длъжен да предостави в срок до 5 (пет) работни дни от направеното искане, съответната заместваща гаранция от друга банкова институция, съгласувана с **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

Чл. 29. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не дължи лихви върху сумите по гаранцията за изпълнение на договора.

XI. ГАРАНЦИОННА ОТГОВОРНОСТ И ОБСЛУЖВАНЕ

Чл. 30. (1) ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да осигури гаранционна поддръжка на медицинското борудване за срок от (минимум 30 /тридесет/ месеца).

(2) Гаранционният срок започва да тече от датата на подписване на протокола за инсталиране и пускане в действие на оборудването

Чл. 31. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ гарантира нормалното функциониране на оборудването, указано в Техническата спецификация и Техническото предложение при спазване на условията, описани в гаранционната карта.

Чл. 32. (1) Заявката за отстраняване на възникнала повреда на оборудването се прави по телефон или писмено по факс.

(2) Заявката трябва да съдържа информация за: наличието на повредата, часа и датата, когато е констатирана

Чл. 33. (1) ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да извършва гаранционно обслужване на оборудването на място, както следва:

1. време за констатиране на проблема – до (до двадесет и четири часа, седем дни в седмицата) часа от съобщаването за проблем от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** или определено от него лице;

2. време за отстраняване на проблема – определя се от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** след констатиране на проблема по предходната точка и се посочва в двустранно подписан между странит протокол.

Чл. 34. (1) Когато е необходим ремонт в сервиз на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, транспортът на оборудването до сервиза и обратно е за сметка на същия.

(2) **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** не отговаря в случаите на рекламация, по отношение на дефектирали части, които не са подменени от него, както и за вреди, настъпили в резултат на действията на трети лица, извършили ремонт на вещта.

(3) В случай, че се установят скрити недостатъци, за които **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е бил уведомен в рамките на гаранционния срок, той е длъжен да ги отстрани или да замени некачественото оборудване, устройство или част с ново/и със същите или по-добри характеристики, ако недостатъкът го прави негодно за използване по предназначение. Всички разходи по замяната са за сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

XIII. НЕИЗПЪЛНЕНИЕ. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕИЗПЪЛНЕНИЕ.

Чл. 35. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ носи отговорност за точното изпълнение на дейностите по този договор, съобразно изискванията на Техническите спецификации, Техническата оферта и Ценовата оферта.

Чл. 36. (1) ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ отговаря за недостатъците на доставеното оборудване,



които намаляват съществено неговата цена или неговата годност за употреба и не са били съобщени на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

(2) В случаите по предходната алинея **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** разполага със следните права:

1. да върне оборудването и да иска обратно сумата, която е дал до момента заедно с разноските по договора;
2. да задържи оборудването и да иска намаляване на цената;
3. да отстрани недостатъците за сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**;
4. да иска да му бъде предадено оборудването без недостатъци в замяна на това, което е получил с недостатъци.

(3) Независимо от правомощията си по ал. 2 **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** може да иска и неустойка за претърпените вреди в размер на 10 % (десет на сто) от стойността на оборудването.

Чл. 37. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има правата по предходния член и когато оборудването е погинало или е било повредено, ако това е станало поради неговите недостатъци.

Чл. 38. В случай че бъде съдебно отстранен от закупеното оборудване, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да иска от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** платените до момента суми, съдебните разноски, както и неустойка в размер на 10 % (десет на сто) от стойността на вещта.

Чл. 39. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ има право да развали договора, ако **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** не плати цената на вещта по чл. 3.

Чл. 40. (1) В случай на неточно изпълнението на която и да е от дейностите по настоящия договор, с изключение на задълженията, произтичащи от раздел XI „Гаранционна отговорност и обслужване” и/или неизпълнение на чл. 13, ал. 2, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да заплати на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** неустойка в размер на 0,05% (нула цяло, нула и пет на сто) от общата цена по чл. 3, ал. 1 без ДДС за всеки просрочен ден, но не повече от 25 % (двадесет и пет на сто) от общата цена.

(2) При пълно неизпълнение на задълженията, произтичащи от раздел XI „Гаранционна отговорност и обслужване” и/или неизпълнение на чл. 13, ал. 2, **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** дължи неустойка в размер на 25 % от цената на договора..

Чл. 41. (1) ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ превежда неустойките по настоящия договор, както и подлежащите на възстановяване от него неусвоени средства и натрупани лихви по банкова сметка на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** при:

Банка: БНБ Централно управление,
IBAN: BG83 BNBG 9661 3000 1293 01,
BIC код на БНБ – BNBG BGSD

(2) **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право да удържи начислените неустойки от последващото дължимо по договора плащане или от стойността на гаранцията за добро изпълнение.

Чл. 42. (1) В случай, че на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** бъдат наложени финансови корекции, поради некачествено изпълнение на възложените дейности или друго виновно неизпълнение от страна на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, последният дължи на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** неустойка в размер на наложената финансова корекция. **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да заплати на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** съответните дължими суми в срок от 5 (пет) работни дни след получаване на искане за това.



(2) В случай, че **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** не заплати неустойките в упоменатия срок, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право на обезщетение за забавено плащане в размер на законовата лихва за периода на просрочието.

Чл. 43. Независимо от изплащането на неустойките, страните могат да искат обезщетение по общия ред за причинените им вреди, ако техния размер надвишава уговорената неустойка.

XIV. КОНФИДЕНЦИАЛНОСТ

Чл. 44. (1) Всяка от страните по договора се задължава да не разпространява информация за другата страна, станала ѝ известна при или по повод сключването на договора, включително в хода на обществената поръчка, която страната, за която се отнася информацията, е посочила писмено, че е конфиденциална.

(2) Всички карти, рисунки, скици, фотографии, планове, доклади, препоръки, оценки, записки, документи, договори и други данни, независимо от носителя (хартиен, магнит и друг носител), независимо от формата (текстов, графичен, звуков, визуален, аналог или цифров формат), събрани, получени или създадени от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** във връзка с изпълнението на договора, имат статут на **конфиденциална информация**.

(3) Не е конфиденциална информацията, която **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** следва да представи на Агенцията по обществени поръчки във връзка с изпълнение на Закона за обществени поръчки.

Чл. 46. (1) **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** ще използва предоставената от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** конфиденциална информация, свързана с дейността – предмет на този договор, с изключителната цел да изпълни задълженията си по този договор.

(2) **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** не може да дава конфиденциална информация на трети лица и да участва в медийни изяви във връзка с изпълнението на договора без предварителното писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

(3) **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** няма право да използва, разгласява, предоставя, разпространява всяка непубликувана или конфиденциална информация, получена в хода на одитния процес, освен ако му бъде предварително писмено разрешено от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

(4) Конфиденциалната информация може да бъде предавана само на лица, които са изрично писмено упълномощени да я получат от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

(5) Преди началото на започване на изпълнението на договора **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** ще предаде на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** списък на лицата, ангажирани с изпълнението на договора. Само на посочените в списъка лица ще бъде даван достъп до конфиденциалната информация.

(6) Лицата, включени в списъка по предходната алинея, подписват декларация за конфиденциалност, както и че им е известна съответната юридическа отговорност, в два оригинала, като единият оригинал се предава на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** заедно със списъка по ал. 5.

(7) Всички предоставени материали, независимо от носителя и формата им, не могат да бъдат копирани без предварително изрично писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.

(8) При приключване изпълнението на договора или при искане на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, всички предоставени материали, съдържащи конфиденциална информация, ще бъдат върнати на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**.



(9) Предоставянето на конфиденциална информация на надлежно упълномощени лица от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, на одитните органи на Европейския съюз, съответно на одитните органи на международната финансова институция, няма да се смятат за нарушение на ал. 1-8 включително.

XV. СПИРАНЕ ИЗПЪЛНЕНИЕТО НА ДОГОВОРА ПОРАДИ ФОРСМАЖОРНИ ИЛИ НЕПРЕДВИДЕНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА. ИЗМЕНЕНИЯ И ДОПЪЛНЕНИЯ НА ДОГОВОРА

Чл. 47. (1) Страните по настоящия договор не дължат обезщетение за понесени вреди и загуби, ако последните са причинени в резултат на непреодолима сила.

(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.

(3) „Непреодолима сила” по смисъла на този договор е непредвидено и/или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на договора.

Чл. 48 (1) 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.

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

Чл. 49. Изменения в клаузите на договора са възможни само при условията на Закона за обществените поръчки, с подписването на допълнително споразумение от страните, което става неразделна част от договора.

XVI. ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

Чл. 50. Настоящият договор се прекратява с пълно изпълнение на задълженията на страните по договора.

Чл. 51. (1) **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** може едностранно да прекрати договора с двуседмично писмено предизвестие, когато:

1. при установени от компетентните органи измама или нередности, с които **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** е засегнал интересите на Европейските общности на българската държава и за които **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** отговаря по договора;
2. при започване на процедура по ликвидация на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**;
3. при откриване на производство по обявяване в несъстоятелност на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**;
4. спрямо собственик с доминиращо или мажоритарно участие в капитала на дружеството на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, спрямо член на управителния орган на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, а в случай че член на управителния орган е юридическо лице – спрямо неговия представител в съответния управителен орган е влязла в сила



присъда за престъпления против собствеността, против стопанството, против финансовата, данъчната или осигурителната система (изпиране на пари или измама), за престъпления по служба или за подкуп (корупция), както и за престъпления, свързани с участие в престъпна група;

5. спрямо **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** се установи обстоятелство по чл. 47, ал. 5 от ЗОП;

6. при условията на чл. 43, ал. 4 от ЗОП.

(2) Поради липса на финансов ресурс, **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** има право с отправянето на едномесечно писмено предизвестие да прекрати договора без да дължи на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** заплащане на обезщетение или неустойки.

Чл. 52. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да развали договора, с отправянето на писмено предизвестие до **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, без да предоставя на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** допълнително подходящ срок за изпълнение на съответното договорно задължение, в следните случаи:

1. ако е налице системно неизпълнение от страна на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**;

2. при съществено неизпълнение на което и да е задължение на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** по този договор.

Чл. 53. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ има право, с едномесечно писмено предизвестие, изпратено до **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** да развали договора при условията на чл. 39.

XVII. СПОРОВЕ

Чл. 54. Всички спорове, които могат да възникнат във връзка с настоящия договор, по повод неговото изпълнение или тълкуване, включително споровете, породени или отнасящи се до неговата недействителност или прекратяване, страните ще уреждат доброволно и добронамерено.

Чл. 55. Ако по пътя на преговорите не може да се постигне съгласие, всички спорове ще се решават от компетентния съд, определен по правилата на българското законодателство.

XVIII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

Чл. 56. (1) Когато в договора е предвидено, че страните извършват определено действие „незабавно”, същото следва да бъде извършено непосредствено след пораждање, настъпване или узнаване на събитието или действието, което поражда отговорност, но не по-късно от пет работни дни.

(2) Навсякъде в договора, където е записано „неточно изпълнение” следва да се разбира пълно (в предметно отношение), частично (в количествено отношение), забавено (във времево отношение) и/или лошо (всяко друго изпълнение, което не съответства на дължимото).

Чл. 57. Ако друго не е уговорено, дните в този договор се считат за календарни.

Чл. 58. Сроковете по договора се броят по реда на Закона за задълженията и договорите.

Чл. 59. Когато в хода на изпълнение на работата по договора възникнат обстоятелства, изискващи съставяне на двустранен констативен протокол, заинтересованата страна отправя до другата мотивирана покана, с обозначено място, дата и час на срещата.



Уведомената страна е длъжна да потвърди в тридневен срок от поканата или да предложи на другата страна за подходящо време и място.

Чл. 60. Когато в този договор е предвидено, че определено действие или отговорност е за сметка на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, то разходите за това действие или отговорност не могат да се искат от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** като допълнение към цената за изпълнение на договора.

Чл. 61. Нищожността на някоя от клаузите по договора или на допълнително уговорени условия не води до нищожност на друга клауза или на договора като цяло.

Чл. 62. (1) Всички предизвестия, уведомления, заявка и съобщения, предвидени в този договор, ще се считат за надлежно направени, ако са в писмена форма и са връчени срещу подпис на страната (чрез законния ѝ представител или друго лице за контакти), са връчени чрез куриер, чрез писмо с обратна разписка на лице, намиращо се на долупосочения адрес на страната, или са изпратени по факса на страната, както следва:

На Възложителя: гр. София - 1000, пл. „Света Неделя” № 5, тел./факс:

На Изпълнителя:

(2) Ако някоя от страните промени посочените в предходната алинея адреси, тел./факс, без да уведоми другата страна, последната не отговаря за неполучени съобщения, предизвестия, уведомления, заявки и съобщения и същите се считат за редовно връчени.

(3) Лица отговорни за изпълнение на договора:

За Възложителя:

За Изпълнителя:

Чл. 63. (1) Всяка от страните по договора е длъжна незабавно да уведоми другата страна при промяна на банкова си сметка.

(2) При липса на незабавно уведомяване, плащането по сметката се счита за валидно извършено.

Чл. 64. Настоящият договор, ведно с приложенията, се състави в два еднообразни екземпляра - един за **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** и един за **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**, всеки със силата на оригинал.

Чл. 65. Този договор съдържа следните приложения, които са неразделна част от него:

Приложение № 1 - Техническата спецификация на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**,

Приложение № 2 - Техническо предложение на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**;

Приложение № 3 - Предлагана цена на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**;

Приложение № 4 - Списък на специалисти на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** ;

Приложение № 5 - Гаранция за добро изпълнение.

Приложение № 6 - Документи по чл. 47, ал. 10 от ЗОП.

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

.....

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

.....

.....

Управител/Изпълнителен директор