



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Пл. "Света Неделя" № 5, гр. София тел. 9301 466, факс 9301 451

Изх. № 26.00-286/М.02 2013 г.

ДО
ВСИЧКИ ПОТЕНЦИАЛНИ УЧАСТНИЦИ

Относно: Разяснения по открита процедура за обществена поръчка с предмет: „Доставка на диагностикуми и консумативи за СПИН, вирусни хепатити В и С, сифилис и други сексуално предавани инфекции по Националната програма за превенция и контрол на ХИВ и сексуално предавани инфекции в Република България 2008-2015 г. за нуждите на страната през 2013 г.“, включваща 38 самостоятелно обособени позиции.

Въпрос 1. Моля да уточните каква е наличната апаратура (модел и производство) за работа със следните тестове от Техническата спецификация, част от документацията за участие:

№ по ред	НАИМЕНОВАНИЕ	Количество до	Мярка
5	Taq Real Time HCV RNA	144	Брой
8	Taq Real Time HBV RNA	144	Брой
14	Тестове за определяне на ДНК при гонококови и хламидийни полово предавани инфекции	96	Брой
30	Тестове за определяне на вирусен товар на HIV *	2 160	Брой
31	Консумативи за работа по позиция 30.	2 160	Брой
37	Тестове за HIV генотипиране за определяне на резистентост към антиретровирусни препарати	240	Брой

Отговор 1: Наличната апаратура е:

Real-time PCR включваща два апарата – AmpliPrep - в отлично състояние и е поддържана от инженер от фирмата, сертифициран да обслужва тези апарати;

и Taq Man 48 - отлично състояние и е поддържана от инженер от фирмата, сертифициран да обслужва тези апарати;

Апарат за Branch DNA (Siemens) - в отлично състояние и е поддържана от инженер от фирмата, сертифициран да обслужва тези апарати;

MagCore HF 16 - в отлично състояние и е поддържана от инженер от фирмата, сертифициран да обслужва тези апарати;

TrueGene DNA Sequencing system, Open Gene (Siemens) - в отлично състояние и е поддържана от инженер от фирмата, сертифициран да обслужва тези апарати.

Въпрос 2. В точка 3.1.2.3 е записано изискване участникът да декларира, че ще поддържа за своя сметка наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се изработват неговите

тестове. Във връзка с горното, Ви моля да ни представите информация за производител или марка, точен тип и година на производство за наличната апаратура, с която се работи в съответните лаборатории и експертната оценка за техническото ѝ състояние към датата на Ваше Решение № РД-17-88/2013 г. дали е „задоволително, „добро“ или „много добро“?

Отговор 2: Наличната апаратура е:

ELISA reader – PR 2100 Sanofi Pasteur – 1996 г. – поддържа се периодично от инженер;

ELISA reader –PR 2100 „BIO-RAD” – 2004 г. - поддържа се периодично от инженер;

ELISA reader – LKB 5060-006 - 2000 г. - поддържа се периодично от инженер;

ELISA reader – BIOTEC - 2000 г. - поддържа се периодично от инженер

ELISA reader-Sunrise- RC Tecan - 2004 г. - поддържа се периодично от инженер;

Real-time PCR включваща два аппарата – AmpliPrep - в отлично състояние и е поддържана от инженер от фирмата, сертифициран да обслужва тези апарати;

и Taq Man 48 - отлично състояние и е поддържана от инженер от фирмата, сертифициран да обслужва тези апарати;

Апарат за Branch DNA (Siemens) - в отлично състояние и е поддържана от инженер от фирмата, сертифициран да обслужва тези апарати;

MagCore HF 16 - в отлично състояние и е поддържана от инженер от фирмата, сертифициран да обслужва тези апарати;

TrueGene DNA Sequencing system, Open Gene (Siemens) - в отлично състояние и е поддържана от инженер от фирмата, сертифициран да обслужва тези апарати.

Въпрос 3. В точка 3.1.2.6 е записано изискване участникът да осигури необходимия брой връхчета в съответствие с броя на доставяните тестове по поз. № 1;2;4;6;13;15;16;17;18;19 и 20. Трябва ли да се счита, че броя на връхчетата е равен на броя на тестовете? Моля Ви, да посочите брой връхчета, които трябва се доставят за цитираните по-горе позиции?

Отговор 3: Да, броят на връхчетата трябва да е равен на броя на тестовете.

Въпрос 4. В точка 3.1.2.9 е записано изискване участникът да декларира, че предлаганите диагностикуми ще бъдат последно поколение по отношение на показателите: чувствителност, специфичност, надеждност и възпроизводимост към датата на оферирание. Моля Ви, да посочите конкретните изисквания на Възложителят за горните параметри, по които след това Комисията ще оценява офериранияте „Предложения за изпълнение на поръчката“ ?

Отговор 4: В глава II „Техническа спецификация“, т. 3. „Общи изисквания към предлаганите медицински изделия” Възложителят е поставил изискване за чувствителност и специфичност на определени видове диагностикуми. Предлаганите диагностикуми трябва да отговарят на или да имат по-добри показатели от минималните технически изисквания, посочени в документацията.

СТЕФАНА КАРАСЛАВОВА

Главен секретар на

Министерство на здравеопазването

/възложител съгласно заповед РД-15-1122/16.10.2012 г./

