

### 3. Пълно описание на предмета на поръчката (чл. 28, ал. 1, т. 3 от ЗОП)

#### 3.1. Предмет на поръчката

Обектът на поръчката е доставка на медицинско оборудване.

Предметът на обществената поръчка включва изпълнението на следните дейности:

- доставка на медицинско оборудване за нуждите на централна стерилизация в МБАЛ Русе АД - гр. Русе и в МБАЛ „Д-р Стамен Илиев” АД - гр. Монтана;
- монтаж, инсталация и пускане в експлоатация на доставеното медицинско оборудване;
- обучение за работа с доставеното медицинско оборудване;
- гаранционно обслужване на доставеното медицинско оборудване;
- следгаранционно сервизно поддръжане на доставеното медицинско оборудване за срок от 1 (една) година след изтичане на гаранционния срок, с опция пълното следгаранционно сервизно обслужване, с оглед потребностите на възложителя, да бъде удължено с още до 4 (четири) години включително.

#### 3.2. Обществената поръчка включва 2 обособени позиции, както следва:

3.2.1. Обособена позиция № 1: „Доставка на системи за централна стерилизация в МБАЛ „Д-р Стамен Илиев” АД – гр. Монтана”;

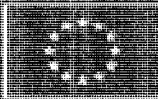
3.2.2. Обособена позиция № 2: „Доставка на системи за централна стерилизация в МБАЛ „Русе” АД – гр. Русе”.

3.3. Във връзка с опцията за удължаване срока на пълното следгаранционно обслужване, прогнозната стойност на възлаганата обществена поръчка възлиза в размер до 4 787 501 лв., от които до 3 191 667 лв. е стойността на доставката по двете обособени позиции, пълното следгаранционно обслужване за срок от 1 година е до 10 % от цената на доставката или сума в размер до 319 167 лв., а опцията за удължаване срока на пълното следгаранционно обслужване с още до 4 години включително е до 10 % от цената на доставката за всяка от 4-те години или сума в размер до 1 276 667 лв. Прогнозните стойности на отделните обособени позиции са, както следва:

---

*Този документ е създаден в рамките на 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 BG161PO001/1.1-08/2010 "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.*

29



Позиция	Вид на актива (доставката)	количество	крайни получатели	Максимално допустима стойност на доставката и гаранционен срок ДО	Прогнозна стойност на следгаранционно обслужване за срок от 1г. ДО	Прогнозна стойност на следгаранционно обслужване с опция за срок до 4г. ДО	прогнозна цена на договора ДО
1	2	4	5	6	7	8	9
1	Система за централна стерилизация	1	МБАЛ "Д-р Стамен Илиев" АД - гр.Монтана	1 525 000	152 500	610 000	2 287 500
2	Апаратура за Централна стерилизационна и операционни зали	1	МБАЛ Русе АД	1 666 667	166 667	666 667	2 500 001
общо:				3 191 667	319 167	1 276 667	4 787 501

## II. Цел на поръчката.

Обществената поръчка се възлага в изпълнение на проект „Ремонт, реконструкция, обновяване и оптимизиране на сградния фонд на МБАЛ „Д-р Стамен Илиев“ АД - гр. Монтана” и проект „Европейско качество на здравеопазването чрез реконструкция и енергийна ефективност в МБАЛ Русе АД”, 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

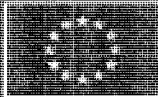
### 1. Цели на обособена позиция № 1

Основната цел на проектно предложение е: *Да се подобри и модернизира здравната инфраструктура на МБАЛ “Д-р Стамен Илиев”, чрез въвеждане в експлоатация на медицинско оборудване за прилагане на високотехнологични болнични дейности по отношение на диагностиката и лечението на злокачествени заболявания. С постигането на тази цел болницата ще се утвърди като водещ лечебен център в област Монтана и СЗПР.*

### Специфичните цели на проекта са:

- Да се създаде подходяща здравна инфраструктура за въвеждане в експлоатация на ново медицинско оборудване за диагностика и лечение на онкологични заболявания.

*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.*



- Да се подобри здравния статус на населението, чрез повишаване качеството на предоставяните медицински услуги в целевия регион.
- Да се подобри инфраструктурата на лечебното заведение, с оглед осигуряване достъпна среда за хората с увреждания.

## 2. Цели на обособена позиция № 2

Основната цел на проектно предложение е: *Да се подобри и модернизира здравната инфраструктура на МБАЛ Русе АД, чрез въвеждане в експлоатация на медицинско оборудване за прилагане на високотехнологични болнични дейности по отношение на диагностиката и лечението на злокачествени заболявания. Повишаване конкурентоспособността на МБАЛ Русе, с оглед утвърждаването ѝ като водещ лечебен център в област Русе и в частност в СЦР.*

### Специфичните цели на проекта са:

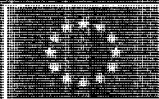
- Да се създади подходяща здравна инфраструктура за въвеждане в експлоатация на ново медицинско оборудване за диагностика и лечение на онкологични заболявания.
- Да се подобри здравния статус на населението, чрез повишаване качеството на предоставяните медицински услуги в целевия регион.
- Да се подобри инфраструктурата на лечебното заведение, с оглед осигуряване достъпна среда за хората с увреждания;
- Да се повиши конкурентоспособността на лечебното заведение, чрез изпълнение на мерки за енергийна ефективност

## 4. ТЕХНИЧЕСКИ СПЕЦИФИКАЦИИ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА (чл. 28, ал. 1, т. 4 от ЗОП)

---

*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.*

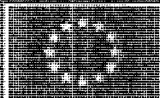
31



Позиция	Вид на актива (доставката)	Технически параметри, характеристики на доставката	количество	крайни получатели
1	2	3	4	5
1	Система за централна стерилизация	<p>Плазмен стерилизатор</p> <p>Минимален обем на камерата 120 литра,проходна с 2автомат.плъзгащи врати</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Температура на цикъла не по-висока от 60° С</li> <li>- Микропроцесорно управление,софтуер за управление потока на инструментите.</li> <li>- Вграден принтер за документиране на процесите</li> <li>- Цветен LCD дисплей за визуализация на процеса, алармата и на причината за алармата.Аларма в случай на малфункция или прекъсване на цикъла.</li> <li>- 6 бр. кошници с капацитет 1/2 DIN.</li> </ul> <p>Парно-вакуумен стерилизатор - 2 броя</p> <p>Ефективен обем на камерата - мин.6 стерилни единици,проходен</p> <p>Микропроцесорно управление,софтуер за управление потока на инструментите, Цветен LCD дисплей за визуализация на процеса, алармата и на причината за алармата.Аларма в случай на малфункция или прекъсване на цикъла.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Работни програми: <ul style="list-style-type: none"> <li>- опаковани инструменти - 134°С</li> <li>- текстил - 134°С</li> <li>- гумени пособия - 121°С</li> <li>- бърза програма - 134°С</li> </ul> </li> <li>- Тестови програми: Вакуум тест; Bowie&amp;Dick тест</li> <li>12 бр. стерилизационни кошници ;</li> <li>- 2 бр. касети за зареждане;</li> <li>- 4 бр. транспортно - зареждащи тролей за ръчно зареждане;</li> </ul>	1	МБАЛ "Д-р Стамен Илиев" АД- гр.Монтана

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.

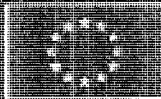
32



		<p>Автоматична миялна, дезинфекционна и изсушаваща машина - 2 броя Капацитет на миялната камера непо- малко от 12 DIN кошници с размери 240 x 480 x 50 мм. Проходна камера с две автоматично плъзгащи врати, изработени от темперирано стъкло. Микропроцесорно управление с непрекъснат запис и контрол на процеса. Цветен "touch screen" дисплей за визуализация на процеса, алармата и на причината за алармата. Аларма в случай на малфункция или прекъсване на цикъла. Комуникационна карта за връзка със софтуер за управление потока на инструментите. Вграден принтер за разпечатване на параметрите на процеса. Програми за термична и химична дезинфекция с изсушаване.- Две касети за инструментариум с капацитет не по- малко от 12 DIN кошници- Една касета за анестезиологични материали- Една касета за ригидни ендоскопи- 30 бр. кошници за инструменти сприблизителни размери - 240 x 480 x 50 мм;- Четири броя зареждащи колички за ръчно зареждане</p>		
		<p>Система за цялостна обработка и съхранение на гъвкави ендоскопи 1. Апарат за цялостна обработка и стерилизация, извършващ следното: - първоначално тестване за запушване и течове на всички канали на ендоскопа; - цялостно измиване на ендоскопа, включително на всеки един от каналите; - цялостно дезинфектиране на ендоскопа, включително на всички канали; - цялостна стерилизация на ендоскопа, включително на всички канали; - вътрешна самодезинфекция, подходящ за всички видове ендоскопи, звуков и светлинен индикатор при аларма. 2. Апарат за поддържане в готовност на стерилизирани ендоскопи. Капацитет – да съхранява минимум 3 стерилни контейнера с гъвкъви ендоскопи.</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 Договаряния орган.

33

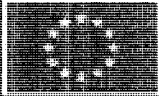


	<p>Изсушаване на едноскопите посредством стерилен въздух. Електронен контрол на управление. Апаратът да е цялостно изработка от неръждаема стомана.</p>	
	<p>Ротационна машина за опаковане на инструменти - 2 броя Електронен контрол с отчитане на дата, час и оператор. Да отпечатва зададените параметри – дата, час и оператор върху опаковката. Контрол на температурата и времето на залепване Защитна функция с цел избягване прегряването на машината. Да е изработена от висококачествена неръждаема стомана. Спомагателен ролков конвейер за бърза работа Поставка за опаковъчното фолио с режеш механизъм</p>	
	<p>Система за водоподготовка с обратна осмоза електронно управление с дисплей, на който да се отчитат основните параметри на произвежданата вода; да има помпа за осигуряване на вода с необходимото налягане към оборудването; да има автоматичен контрол за начало и спиране на работа; да има резервоар с капацитет достатъчен за едновременно захранване на системата за централна стерилизация, да е изработен от материал не позволяващ проникването на слънчеви лъчи и развитие на микроорганизми във вътрешността му; да има система за следене нивото на водата в резервоара; да има автоматичен омекотител на входящата вода; система за предварително филтриране на водата, състояща се от комбиниран филтър за частици и активен въглен и механичен филтър за частици.</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 Договаряния орган

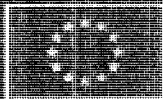
34





		Ултразвукова вана с подгряване за ръчно поичестване и дезинфекция на сложни и канюлирани инструменти, размери не по-малко от /Д/ш/в/ 400/200/300		
		<p>Информационна компютърна система за контрол и управление потока на инструментите</p> <p>Отчитане и съхраняване на данните за стерилизираните инструменти, дата, час, идентификационен номер на стерилизатора и оператора. Всеки инструмент и/или комплекс от инструменти да се идентифицира с персонален код °</p> <p>Сървър с конфигурация, отговаряща на изискванията на информац. система – 1 бр</p> <p>Локална станция-3 бр.</p> <p>Лазерен принтер формат А4 – 2 бр.</p> <p>Принтер за отпечатване на бар-код етикети – 1 бр.</p> <p>Бар-код сканиращи устройства – 3 бр.</p> <p>UPS устройство - с мощност отговаряща на компютъра - сървър – 1 бр</p>		
		<p>Транспортни тролеи за стерилни материали - 2 броя</p> <p>Капацитет 6 стерилни единици</p> <p>Да са изработени от висококачествена неръждаема стомана.</p> <p>Да имат ергономичен дизайн.</p> <p>Укрепена конструкция на ходовата част.</p> <p>Прахозащитни врати със заключване.</p>		
		<p>Автоматичен дизелов агрегат за осигуряване на аварийно ел. хранване</p> <p>Автомат. Агрегат-225kVA, шумоизолиран, 9. Клас защита - IP44</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.



2	Апаратура за Централна стерилизационна и операционни зали	<p>Миячно-дезинфекционна машина- 2бр.: Миячно-дезинфекционна машина, проходна монтирана между две стени, с вграден сушилен агрегат и вграден принтер. Машината е оборудвана с 3 помпи за детергент (възможно е да се добави още една като опция). Микропроцесорна система за управление, с възможност за включване в централизирана система за управление, контрол и следене на процесите. Вертикални плазгачи се надолу врати. Ергономична височина на зареждане. Обем на камерата - не по-малък от 15 DIN кошници. Неръждаема стомана. (включени опции: автоматични врати, танк за предварително загряване на водата, контрол на дозирането на детергента, принтер, звукова аларма, автоматично разпознаване на касетите напр. с баркод-четец, автоматично избиране и стартиране на програмата). Машината е оборудвана фабрично за евентуално бъдещо монтиране на станции за автоматично товарене и разтоварване на касетите и конвейър за тяхното връщане в зоната за прием на замърсени материали. Рамка на машината изработена от неръждаема стомана .Отделен вход за дестилирана вода и охлаждане на отходната вода. Клапани за студена, топла, и дестилирана вода Датчик за изсушаване. Циркулационна помпа. Регулатор на ниво в камерата. Вграден принтер. Контрол на дозирането на детергентите съгласно ISO 15883. Контрол на качеството на водата при измиването. Интерфейс за автоматично товарене и разтоварване</p> <p><b>Акcesoари към машината:</b></p> <p>Касета за инструменти 5 нива (с опция за автоматично избиране на програма)-2бр.</p> <p>Касета за миене на DIN контейнери (с опция за автоматично избиране на програма)-1бр.</p>	1	МБАЛ Русе АД
---	---	--	---	--------------

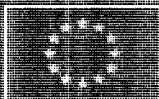
Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване 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.





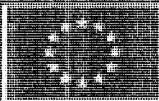
		Касета за микро инвазивни инструменти (с опция заавтоматично избиране на програма)-2бр	
		Касета за тръбовидни инструменти на 5 нива (с опция за автоматично избиране на програма)-2бр	
		Касета за анестезиологични инструменти (с опция заавтоматично избиране на програма)-2бр	
		Стойка за 8 маски-2бр	
		Транспортна количка за зареждане и разтоварване на миячно-дезинфекционна машина с дренаж-2бр.	
		Парен стерилизатор-3бр.Стерилизатор, проходен монтиран между две стени. Вграден парогенератор. Камерата на стерилизатора с капацитет не по-малко от 10 STE (600x300x300 mm). Вградена еко система за икономия на вода, без допълнителни външни устройства. Микропроцесорна система за управление, с възможност за включване в централизирана система за управление, контрол и следене на процесите. Независимо документиране с вграден принтер за следене и контрол на процесите с независими от системата за управление датчици. Автоматичен дренаж на парогенератора. Отделно хранване с вода за парогенератора. Вертикални плазгачи се надолу врати. Ергономична височина на зареждане.Цветен LCD дисплей за визуализация на процеса, алармата и на причината за алармата.Аларма в случай на малфункция или прекъсване на цикъла.Програми:- Текстил и инструменти (134 0C) – програма за стерилизация на текстил и инструменти;- Текстил и инструменти (121 0C) – програма за стерилизация на текстил и инструменти- Бърза програма – с операторска парола – бърз процес - Тест Bowie&Dick -- с операторска парола – тестов цикъл (съгласно EN 554) за контрол на извличането на въздуха и	

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.



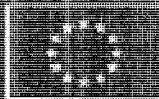
	<p>проникването на пара при цикъл на стерилизация.- Вакуум тест/тест за теч на камерата – с операторска парола, тестов цикъл- Цикъл за приони</p>	
	<p><b>Окомплектовка за стерилизатора</b></p>	
	<p>Касета за камерата за тежък товар с колела</p>	
	<p>Количка за зареждане</p>	
	<p>Комбиниран стерилизатор на пара и формалин:-1бр. Стерилизатор, проходен монтиран между две стени. Програма за нискотемпературна стерилизация с формалдехид. Вграден парогенератор.Капацитет не по-малък от 8 STE (600x300x300 mm) . Микропроцесорна система за управление, с възможност за включване в централизирана система за управление, контрол и следене на процесите. Независимо документиране с вграден принтер за следене и контрол на процесите с независими от системата за управление датчици. Автомагичен дренаж на парогенератора. Отделно захранване с вода за парогенератора. Вертикални плазгащи се надолу врати. Ергономична височина на зареждане.Цветен LCD дисплей за визуализация на процеса, алармата и на причината за алармата.Аларма в случай на малфункция или прекъсване на цикъла.Програми:- Текстил и инструменти (134 0C) – програма за стерилизация на тестил и инструменти;- Текстил и инструменти (121 0C) – програма за стерилизация на тестил и инструменти- Бърза програма – с операторска парола – бърз процес - Тест Bowie&amp;Dick – с операторска парола – тестов цикъл (съгласно EN 554) за контрол на извличането на въздуха и проникването на пара при цикъл на стерилизация.- Вакуум тест/тест за теч на камерата – с операторска парола, тестов цикъл- Стерилизация с</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.



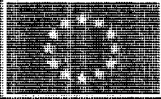
	формалдехид 65 0С- Стерилизация с формалдефид 55 0С	
	Окомплектовка за стерилизатора	
	Касета за тежък товар за камерата с колела-1бр.	
	Количка за зареждане-2бр.	
	Допълнително оборудване и обзавеждане за централната стерилизационна	
	Компресор за сгъстен въздух - Дебит достатъчен за работата на всички машини -1бр.	
	Резачка за опаковки за минимум пет ролки-2бр	
	Залепваща машина с вграден принтер-2бр	
	Струен пистолет с аксесоари за миене с вода и продухване с въздух-2бр	
	Базова транспортна количка, комплект с необходимите полици, подходяща за транспорт на контейнери и барабани и кошници с меки опаковки -10бр.	
	Покривало за базова количка -10бр.	
	Транспортна количка за два бр. базови колички -2бр	
	Количка за кошници, комплект с дръжка-2бр.	
	Стерилизационна модулна кошница - плитка-30бр.	
	Стерилизационна модулна кошница - дълбока-40бр.	
	Работни маси от неръждаема стомана - дължина - 2700мм (допуска се отклонение на размерите 10%)-2бр.	
	Стелажи - дължина - 1830мм (допуска се отклонение на размерите 10%)-6бр.	
	Контролна, увеличителна лампа-2бр.	
	Маса с осветление за инспекция, сгъване и подготовка на текстил, размер на прозрачната осветена част 1000x600 mm, ергономична работна височина 900 mm +/-25 mm - размери - 2000X1400X900мм (допуска се отклонение на размерите 10%)-1бр.	

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.



Маса за контрол и пакетиране с малък горен рафт с две работни места, работна повърхност 2000x1400 mm, ергономична работна височина 900 mm +/-25 mm, долен рафт 1870x700 mm, горен рафт 2000x600 mm - размери - 2000X1400X900мм (допуска се отклонение на размерите 10%)-2бр.
Стенен рафт 2400x300 две лавици, неръждаема стомана (AISI 304) (допуска се отклонение на размерите 10%)-1бр.
Работен неръждаем плот 1600x650x900, с долен рафт, неръждаема стомана (AISI 304) (допуска се отклонение на размерите 10%)-1бр.
Работен стол висок-4бр
Бюро ръководител отделение -1бр.
Работен стол нормален-1бр.
Мивка обикновена-2бр
Полици над мивката, комплект два плота неръждаема стомана - 2800 мм (допуска се отклонение на размерите 10%)-1бр
Мултифункционална количка 9 STU, 3 нива, отваряне на вратите 270 градуса, гумени предпазители (буфери). -2бр.
Транспортна количка за хартия-2бр
Стойка за лепенки за опаковане (за две ролки)-2бр.
Пистолет за миене на колички -1бр
Бактерицидни лампи, монтират се в шлюзовете, зоната за приемане и миячно и дезинфекция, зоната за опаковане и стерилния склад-4бр.
Ултразвукова вана, цифров контрол на температурата, минимум 30 литра-1бр.
Ултразвукова вана, цифров контрол и микропроцесорно управление, с иригационни джетове за тръбни инструменти.-1бр.
Проходно гише за предаване на касети за миячно-дезинфекционните машини и други материали -1бр

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.



		Система за водоподготовка осигуряваща работата на инсталираните машини-1бр.		
		Контейнери за стерилизация спостоянен филтър или винтил, неизискващи консумативе възможност за цветно кодиране и поставяне на етикети.		
		Контейнер за стерилизация с обем 1 стерилна единица (приблизителни размери 30 / 60 / 30 см) -100бр.		
		Контейнер за стерилизация с обем 1/2 стерилна единица - разделена по височина (приблизителни размери 30 / 60 / 15 см) -50бр.		
		Кошница за инструменти подходяща за горните контейнери (приблизителни размери 30 / 60 / 15 см) -150бр.		
		Контейнер за стерилизация с обем 1/2 стерилна единица - разделена по дължина (приблизителни размери 30 / 30 / 30 см) -50бр.		
		Контейнер за стерилизация с обем 1/4 стерилна единица - разделена по дължина и височина (приблизителни размери 30 / 30 / 15 см) -50бр.		
		Кошница за инструменти подходяща за горните контейнери (приблизителни размери 30 / 30 / 15 см) 100бр.		
		Машина за миене и дезинфекция на гъвкави ендоскопи -1бр.- предварителен цикъл за дезинфекция на цялата система; предварителен тест за цялостност и състояние на ендоскопа; за всички видове ендоскопи - чрез конкретна програма ; осигурява автоматичен цикъл на работа и контрол на персонала; пълна проследяемост и контрол на цикъла; Сет за обработка на ендоскопи STORZ Сет за обработка на ендоскопи PENTAX Сет за обработка на ендоскопи OLYMPUS Кошничка за дребни части		

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.



#### 4.1. Технически изисквания към предлаганата апаратура:

4.1.1. Технически изисквания към качеството по обособена позиция № 1 „Доставка на системи за централна стерилизация в МБАЛ „Д-р Стамен Илиев“ АД – гр. Монтана”

4.1.1.1. Парно-вакуумен стерилизатор

- Фирмата-производител да притежава сертификат за качество ISO 9001:2008 или еквивалент и ISO 13485 или еквивалент за производство на парно-вакуумни стерилизатори
- Да имат знак CE
- Да отговаря на EN 285 и EN 554 (ISO 17665) или еквивалент
- Да е с валидируеми процеси съгласно EN 554 или еквивалент

4.1.1.2. Автоматичната миялна машина

- Фирмата-производител да притежава сертификат за качество ISO 9001:2008 или еквивалент и ISO 13485 или еквивалент за производство на автоматични миялни машини;
- Да имат знак CE;
- Да отговарят на ISO 15883 или еквивалент

4.1.1.3. Плазмен стерилизатор

- Фирмата-производител да притежава сертификат за качество ISO 9001:2008 или еквивалент и ISO 13485 или еквивалент за производство на плазмени стерилизатори;
- Да има знак CE;
- Да е с валидируеми процеси съгласно ISO 14937 или еквивалент;
- Да отговаря на EN 61010-1, EN 61010-2-042 и EN 60601-1-2 или еквивалент

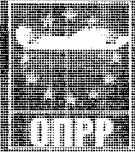
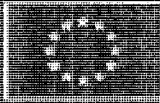
4.1.1.4. Автоматична залепваща машина

- Фирмата-производител да притежава сертификат за качество ISO 9001:2008 или еквивалент и ISO 13485 или еквивалент за производство на автоматични залепващи машини;
- Да има знак CE;
- Да е с валидируеми процеси съгласно ISO 11607 или еквивалент

4.1.1.5. Апарат за съхранение на ендоскопи:

---

*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.*



- Фирмата-производител да притежава сертификат за качество ISO 9001:2008 или еквивалент и ISO 13485 или еквивалент за производство на апарати за съхранение на ендоскопи
- Да има знак CE

#### 4.1.1.6. Автоматична миялно-дезинфекционна и изсушаваща машина за гъвкави ендоскопи

- Фирмата-производител да притежава сертификат за качество ISO 9001:2008 или еквивалент и ISO 13485 или еквивалент за производство на автоматични миялни машини
- Да имат знак CE
- Да отговаря на ISO 15883-1 и 15883-4 или еквивалент

По-горе цитираните изисквания следва да бъдат доказани с официални, оригинални или заверени от участника документи, или да бъдат декларирани от фирмата-производител.

#### 4.1.2. Технически изисквания към качеството по обособена позиция № 2 „Доставка на системи за централна стерилизация в МБАЛ „Русе“ АД – гр. Русе”

##### 4.1.2.1. Автоматична миялна машина

- Фирмата производител да притежава сертификат за качество ISO 9001:2008 или еквивалент и ISO 13485 или еквивалент за производство на автоматични миялни машини
- Да има знак CE
- Да отговаря на ISO 15883 или еквивалент

##### 4.1.2.2. Парно-вакуумен стерилизатор

- Фирмата производител да притежава сертификат за качество ISO 9001: 2008 или еквивалент и ISO 13485 или еквивалент за производство на стерилизатори
- Да има знак CE
- Да отговаря на EN 285 и EN 554 / ISO 17665/ или еквивалент
- Да е с валидируеми процеси съгласно EN 554 или еквивалент

##### 4.1.2.3. Комбиниран стерилизатор на пара и формалин

- Фирмата производител да притежава сертификат за качество ISO 9001:2008 или еквивалент и ISO 13485 или еквивалент за производство на стерилизатори
- Да има знак CE

---

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.





- Да отговаря на EN 285 EN 554 /ISO 17665/ и EN 14180 или еквивалент
- Да е с валидируеми процеси съгласно EN 554 или еквивалент

#### 4.1.2.4. Автоматична залепваща машина

- Фирмата производител да притежава сертификат за качество ISO 9001:2008 или еквивалент и ISO 13485 или еквивалент за производство на автоматични залепващи машини
- Да има знак CE
- Да е с валидируеми процеси съгласно ISO 11607 или еквивалент

#### 4.1.2.5. Контейнери за стерилизация

- Да отговарят на EN 861-1, EN 868-8 или еквивалент

Горещитираните изисквания следва да бъдат доказани по отношение на ISO с официални, оригинални или заверени от участника сертификати, и по отношение на останалите изисквания с декларация от фирмата-производител.

### 4.2. Изисквания към техническата оферта

- 4.2.1. Участниците трябва да представят комплексна оферта за цялото оборудване, предмет на обособената позиция.
- 4.2.2. Предлаганото оборудване трябва да отговаря на задължителните технически изисквания, посочени в документацията.
- 4.2.3. 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.
- 4.2.4. Офертата трябва да включва инсталация, монтаж, пробно изпитване, пускане в действие и всички материали необходими за пускане в експлоатация на съоръжението.
- 4.2.5. Предложените апарати да бъдат фабрично нови, произведени не по-рано от 2011 г., да не са били демонстрационни, да не са рециклирани.
- 4.2.6. Гаранционен срок – минимум 30 /тридесет/ месеца от датата на въвеждане в експлоатация. Гаранционният срок включва труд, резервни части, консумативи, транспорт на специалистите, профилактика и всички разходи по гаранционното обслужване.
- 4.2.7. Осигуряване на гаранционно обслужване на оборудването при максимално време на реакция/отстраняване на повредата в рамките на 24-72 ч.
- 4.2.8. Участникът следва да осигури оригинални резервни части за апаратурата в срок не по-малко от 10 години след изтичане на гаранционния срок. Доказва

---

*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.*



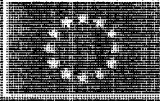
- се с декларация, издадена от участника и/или производителя за наличност на резервни части за поне 10 години след изтичане на гаранционния срок.
- 4.2.9. Участникът, се задължава да осигурява оторизиран сервиз и следгаранционно обслужване в срок от 1 г. след изтичане на гаранционния срок, като този срок може да бъде удължен, с оглед нуждите на възложителя, с още до 4 г. включително, при офериранията цена.
- 4.2.10. Участникът изрично представя декларация, че по време на гаранционния срок или договорения срок за следгаранционно 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, доставчикът приема удължение на гаранционния срок или договорения срок за следгаранционно обслужване за толкова часа, колкото оборудването не е работело над определените 240 часа.
- 4.2.11. Участникът трябва да представи декларация, попълнена и подписана от производителя на предлаганата апаратура, с която последният декларира, че в случай на невъзможност да изпълнява задълженията по предходната т. 4.2.10., производителят автоматично поема отговорност за покриването им при спазване на офериранията от участника цена.
- 4.2.12. Предложенията трябва да са придружени с пълна и изчерпателна техническа документация, вкл. и доказателства за съответствие на български или европейски стандарт или по-добри. Пълен набор брошури с технически данни представени в оригинал и официален превод на български език.
- 4.2.13. Задължително провеждане на обучение на персонала.

#### 4.3. Срок на изпълнение на поръчката.

**4.3.1.** Сроковете на доставка на системите за централна стерилизация следва да бъдат съобразени с изпълнението на инвестиционния проект и одобрен линеен график, при условие, че строителството протича в договорените срокове, както следва:

№	ЛЕЧЕБНО ЗАВЕДЕНИЕ	СРОК НА ИЗПЪЛНЕНИЕ ДО:
1	МБАЛ Русе АД - гр. Русе	5 месеца
2	МБАЛ „Д-р Стамен Илиев“ АД - гр. Монтана	3 месеца

*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.*



4.3.2. Участникът следва да има в наличност съответната апаратура по обособените позиции, не по-късно от края на срока, посочен в таблицата по т. 4.3.1. за отделните лечебни заведения.

4.3.3. Изпълнителят се задължава в едномесечен срок преди изтичане на сроковете посочени в таблицата по т. 4.3.1. да уведоми писмено възложителя за готовността за доставка съгласно определените срокове.

4.3.4. Доставката на съответната апаратура по обособените позиции в конкретните лечебни заведения се извършва до един месец от изпращане на заявка от страна на възложителя. Като заявената дата на доставка няма да бъде преди изтичане на сроковете, посочени в таблицата по т. 4.3.1.

4.3.5. Сроковете за монтаж, пусково наладъчни работи, обучение и въвеждане в експлоатация са до 2 /два/ месеца след доставка.

#### 4.4. 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, монтаж, обучение и въвеждане в експлоатация е до 5 месеца от сключването на договора.

Срокът за цялостното изпълнение на дейностите по договора е до 50 месеца.

Опцията за удължаване срока на пълното следгаранционно обслужване е до 4 години включително.

#### 4.5. Място на доставка и монтаж.

4.5.1. За обособена позиция № 1 мястото на доставка и монтаж е:

МБАЛ Русе АД - гр. Русе-7002

ул. „Независимост”, № 2

4.5.2. За обособена позиция № 2 мястото на доставка и монтаж е:

МБАЛ „Д-р Стамен Илиев” АД

гр. Монтана

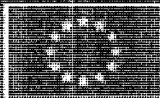
ул. „Сирма войвода” № 2

#### 4.6. Начин на образуване на цената

4.6.1. Единичната крайна цена по всяка отделна обособена позиция следва да бъде в български лева без и с включен ДДС и да включва всички разходи, свързани с доставката до мястото на изпълнение: опаковка, транспорт, застраховки, митни сборове, такси, монтаж, инсталация, пускане в експлоатация, обучение за работа и гаранционна поддръжка, като стойността им се посочва поотделно;

---

*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.*



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

4.6.3. В ценовото предложение са медико-технологични проекти:

- за разполагане на апаратурата;
- адаптация на помещенията към електрозахранване, вентилация и климатизация, В и К, инсталация за медицински газове, по съществуващите проекти.

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

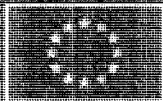
Конкретният Изпълнител е длъжен да прилага изискванията за публичност и визуализация. Всяко едно средство за визуализация на проекта (анализи и списък с мерки и годишните им актуализации) трябва да съдържа логото на ЕС, номера и наименованието на проекта, и да посочва, че проектът е получил финансиране от Европейския фонд за регионално развитие чрез Оперативна програма "Развитие на конкурентоспособността на българската икономика" 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](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 „Развитие на конкурентоспособността на българската икономика“ 2007-2013.

---

*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.*



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

---

*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.*



5. Критерии за оценка на офертите – показатели, относителната им тежест и методика за определяне на комплексната оценка на офертите (чл. 28, ал. 1, т. 7 от ЗОП).

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“, за всяка обособена позиция, 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 за съответната обособена позиция. Останалите оферти се класират по низходящ ред.

В случай, че двама и повече участници получат равен брой точки при определяне на комплексната оценка по обособена позиция, 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 жребей.

**Точни указания за определяне на комплексната оценка на офертата**

Оценката се извършва по посочените показатели и съответните им относителни тежести и съгласно комплексна оценка по следната формула:

$$КОФ = П1+П2+П3$$

Където: КОФ – комплексна оценка на офертата

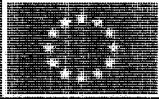
П1 – технически показатели

П2, П3 – икономически показател.

Максималният брой точки, които участник може да получи по всяка от обособените позиции е 100.

Показателите и относителната им тежест за определяне на комплексната оценка са:

*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.*



За обособена позиция № 1 „Доставка на системи за централна стерилизация в МБАЛ „Д-р Стамен Илиев“ АД – гр. Монтана“

ПОКАЗАТЕЛИ	ТОЧКИ
Техническа оценка	10
П1. „Гаранционен срок“	10
Финансова оценка	90
П2 „Предлагана цена“	60
П3 „Цена на пълно следгаранционно сервизно обслужване“	30

Участникът следва да посочи гаранционен срок за всяка от апаратурите, включени в тази обособена позиция – парно-вакуумен стерилизатор (ПВС), автоматична миялна машина (АММ), плазмен стерилизатор (ПС), автоматична залеиваща машина (АЗМ), апарат за съхранение на ендоскопи (АСЕ) и автоматична миялно-дезинфекционна и изсушаваща машина за гъвкави ендоскопи (АМДИМГЕ). При този показател се съпоставя сбора от гаранционните срокове предложени за всяка от апаратурата, предмет на настоящата обществена поръчка. 10 точки получава участникът, чийто сбор от предложените гаранционни срокове за апаратурата по тази обособена позиция е най-дълъг ( $K1_{max} = K1(ПВС) + K1(АММ) + K1(ПС) + K1(АЗМ) + K1(АСЕ) + K1(АМДИМГЕ)$ ). За останалите участници, оценката по този показател се изчислява по следната формула:

$$P_1 = \frac{K1_i}{K1_{max}} \times 10, \text{ където}$$

$P_1$  е оценката на конкретния/оценявания участник,

$K1_i$  е сбора от гаранционните срокове предложени от конкретния/оценявания участник за всяка от апаратурата, предмет на настоящата обществена поръчка,

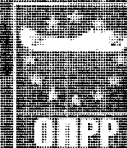
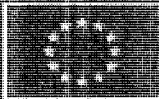
$K1_{max}$  е участникът, чийто сбор от предложените гаранционни срокове за апаратурата по тази обособена позиция е най-дълъг

$$P_2 = \frac{\text{Ц мин. (най-ниска предложена цена)}}{\text{Ц предл. (цената, предложена от конкретния/оценявания участник)}} \times 60$$

$$P_3 = \frac{\text{Ц мин. (най-ниска предложена цена)}}{\text{Ц предл. (цената, предложена от конкретния /оценявания участник)}} \times 30$$

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.





С показателя „Цена на пълно следгаранционно обслужване за срок от 1 г. след изтичане на гаранционния срок“ се оценява ценовата оферта на участника, касаеща следгаранционното обслужване на апаратурата. По този подпоказател, участникът следва да посочи цена за 1-вата година след изтичането на гаранционния срок, която включва поддръжка на оборудването, резервните части, труд, транспорт на техници и всички други разходи, свързани с оборудването. Посочената цена следва да е съобразена и с всички възможни външни променливи като инфлация, валутни колебания и др.

За обособена позиция № 2 „Доставка на системи за централна стерилизация в МБАЛ „Русе“ АД – гр. Русе“

ПОКАЗАТЕЛИ	ТОЧКИ
Техническа оценка	10
П1 „Гаранционен срок“	10
Финансова оценка	90
П2 „Предлагана цена“	60
П3 „Цена на пълно следгаранционно сервизно обслужване“	30

Участникът следва да посочи гаранционен срок за всяка от апаратурите, включени в тази обособена позиция – автоматична миялна машина (АММ), парно-вакуумен стерилизатор (ПВС), комбиниран стерилизатор на пара и формалин (КСПФ), автоматична залепваща машина (АЗМ) и контейнер за стерилизация (КС). При този показател се съпоставя сбора от гаранционните срокове предложени за всяка от апаратурата, предмет на настоящата обществена поръчка. 10 точки получава участникът, чийто сбор от предложените гаранционни срокове за апаратурата по тази обособена позиция е най-дълъг ( $K1_{max} = K1(АММ) + K1(ПВС) + K1(КСПФ) + K1(АЗМ) + K1(КС)$ ). За останалите участници, оценката по този показател се изчислява по следната формула:

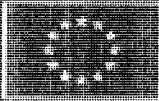
$$П_1 = \frac{K1_i}{K1_{max}} \times 10, \text{ където}$$

$П_1$  е оценката на конкретния/оценявания участник,

$K1_i$  е сбора от гаранционните срокове предложени от конкретния/оценявания участник за всяка от апаратурата, предмет на настоящата обществена поръчка,

$K1_{max}$  е участникът, чийто сбор от предложените гаранционни срокове за апаратурата по тази обособена позиция е най-дълъг

*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 BG161PO001/1.1-08/2010 "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.*



$$П_2 = \frac{\text{Ц мин. (най-ниска предложена цена)}}{\text{Ц предл. (цената, предложена от конкретния/оценявания участник)}} \times 60$$

$$П_3 = \frac{\text{Ц мин. (най-ниска предложена цена)}}{\text{Ц предл. (цената, предложена от конкретния /оценявания участник)}} \times 30$$

С показателя „Цена на пълно следгаранционно обслужване за срок от 1 г. след изтичане на гаранционния срок“ се оценява ценовата оферта на участника, касаеща следгаранционното обслужване на апаратурата. По този подпоказател, участникът следва да посочи цена за 1-вата година след изтичането на гаранционния срок, която включва поддръжка на оборудването, резервните части, труд, транспорт на техници и всички други разходи, свързани с оборудването. Посочената цена следва да е съобразена и с всички възможни външни променливи като инфлация, валутни колебания 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 Министерството на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.



б. Указания за подготовка на оферта и условия за участие в откритата процедура (чл. 28, ал. 1, т. 8 от ЗОП)

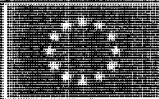
I. Документация за участие

1. Документацията за участие се закупува до 10 (десет) дни преди изтичане на срока за подаване на офертите. Лицата имат право да разгледат документацията преди да я закупят. Предварителният преглед на документацията се извършва на мястото на закупуването ѝ.
2. Цената на документацията за участие е в размер на 10 (десет) лева с ДДС и може да бъде заплатена в касата на Министерство на здравеопазването, пл.»Света Неделя» №5 срещу редовно издаден платежен документ, и по банков път по сметката на Министерството на здравеопазването – БНБ Централно управление, IBAN: BG83 BNBG 9661 3000 1293 01, BIC: BNBG BGSD
3. Документацията за участие се получава в сградата на Министерството на здравеопазването – гр. София – 1000, пл. „Света Неделя” № 5, стая „211”, всеки работен ден от 9:00 до 17:00 часа, срещу представен документ за платената цена.
4. 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 настоящата документация за участие в процедурата на официалната интернет страница на Министерството на здравеопазването <http://www.mh.government.bg>.

II. Общи изисквания към участниците

1. В процедурата за възлагане на обществената поръчка може да участва всяко българско или чуждестранно физическо или юридическо лице, както и техни обединения, което отговаря на условията, посочени в Закона за обществени поръчки (ЗОП), Правилника за прилагане на Закона за обществените поръчки (ППЗОП) и изискванията на Възложителя, посочени в настоящата документация за участие.
2. Когато участникът е обединение /консорциум, участниците в обединението следва да представят сключен договор /споразумение помежду си.
3. Споразумението трябва да съдържа клаузи, които гарантират, че:
  - всички членове на обединението /консорциума са отговорни, заедно и поотделно за изпълнението на договора;
  - е определен представляващ член на обединението /консорциума, който е упълномощен да задължава, да получава указания за и от името на всеки член на обединението /консорциума;

*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.*



- всички членове на обединението /консорциума са задължени да останат в него за целия период на изпълнение на договора. Не се допускат промени в състава и наименованието на обединението след подаването на офертата;
- участниците в обединението/консорциума трябва да определят едно лице, което да представлява обединението/консорциума за целите на поръчката.

В случай, че определеният за изпълнител участник е обединение на физически и/или юридически лица, преди подписване на договора за изпълнение същият следва да учреди юридическо лице, с наименование, каквото е имало обединението и същите участници в него.

4. Участникът може да използва ресурсите на други физически или юридически лица при изпълнение на поръчката, при условие, че докаже, че ще има на свое разположение тези ресурси за периода на изпълнение на поръчката.

5. Не може да участва в настоящата процедура за възлагане на обществената поръчка участник:

5.1. който е 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;

5.2. който е обявен в несъстоятелност;

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

5.4. който 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 кандидатът или участникът е чуждестранно лице - се намира в подобна процедура съгласно националните закони и подзаконови актове, включително когато неговата дейност е под разпореждане на съда, или кандидатът или участникът е преустановил дейността си;

5.5. който е лишен от правото да упражнява определена професия или дейност съгласно законодателството на държавата, в която е извършено нарушението;

5.6. който има парични задължения към държавата или към общината по седалището си по смисъла на чл. 162, ал. 2 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс, установени с влязъл в сила акт на компетентен орган, освен ако е допуснато разсрочване или отсрочване на задълженията, или парични задължения, свързани с

---

*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.*



- плащането на вноски за социалното осигуряване или на данъци съгласно правните норми на държавата, в която кандидатът или участникът е установен;
- 5.7. който има наложено административно наказание за наемане на работа на незаконно пребиваващи чужденци през последните до 5 години;
- 5.8. на когото лицата по чл. 47, ал. 4 от ЗОП<sup>1</sup> са свързани лица по смисъла на § 1, т. 1 от допълнителната разпоредба на Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси (ЗПУКИ<sup>2</sup>) с Възложителя или със служители на ръководна длъжност в неговата организация;
- 5.9. който е сключил договор с лице по чл. 21 или 22 от ЗПУКИ<sup>3</sup>;
- 5.10. който е декларирал съгласие да участва като подизпълнител в офертата на друг участник.
6. Всеки участник в процедурата удостоверява отсъствието на посочените обстоятелства в т. 5. от този раздел с декларация в съответствие с правилата, предвидени

<sup>1</sup> Виж - чл. 47, ал. 4 от ЗОП „ Когато кандидатите или участниците са юридически лица, изискванията по ал. 1, т. 1 и ал. 2, т. 2, когато е посочено от възложителя в обявлението, се прилагат, както следва: 1. при събирателно дружество – за лицата по чл. 84, ал. 1 и чл. 89, ал. 1 от Търговския закон (ТЗ); 2. при командитно дружество - за лицата по чл. 105 от ТЗ, без ограничено отговорните съдружници; 3. при дружество с ограничена отговорност – за лицата по чл. 141, ал. 2 от ТЗ, а при еднолично дружество с ограничена отговорност – за лицата по чл. 147, ал. 1 от ТЗ; 4. при акционерно дружество – за овластените лица по чл. 235, ал. 2 от ТЗ, а при липса на овластяване – за лицата по чл. 235, ал. 1 от ТЗ; 5. при командитно дружество с акции – за лицата по чл. 244, ал. 4 от ТЗ; 6. във всички останали случаи, включително за чуждестранните лица – за лицата, които представляват кандидата или участника; 7. в случаите по т. 1 – 6 – и за прокуристите, когато има такива; когато чуждестранно лице има повече от един прокурист, декларацията се подава само от прокуриста, в чиято представителна власт е включена територията на Република България”

<sup>2</sup> Виж - § 1, т.1 от ЗПУКИ „ По смисъла на този закон: 1. (изм. - ДВ, бр. 26 от 2009 г., в сила от 31.03.2009 г.) "Свързани лица" са съпрузите или лицата, които се намират във фактическо съжителство, роднините по права линия, по съребрена линия - до четвърта степен включително, и роднините по сватовство - до втора степен включително, както и физически и юридически лица, с които лицето, заемащо публична длъжност, се намира в икономически или политически зависимости, които пораждаат основателни съмнения в неговата безпристрастност и обективност.”

<sup>3</sup> Виж - Чл. 21 и чл.22 от ЗПУКИ „чл. 21, (1) (Доп. - ДВ, бр. 26 от 2009 г., в сила от 31.03.2009 г.) Лице, заемащо публична длъжност, с изключение на лице по чл. 3, т. 1, 2, 3, 6, 11, 12 и 20, няма право в продължение на една година от освобождаването му от длъжност да сключва трудови или други договори за изпълнение на ръководни или контролни функции с търговските дружества или кооперации, по отношение на които в последната година от изпълнението на правомощията или задълженията си по служба е осъществявало действия по разпореждане, регулиране или контрол или е сключвало договори с тях, както и да е съдружник, да притежава дялове или акции, да е управител или член на органи на управление или контрол на такива търговски дружества или кооперации.

(2) Ограниченията се прилагат и за търговските дружества, свързани с дружествата по ал. 1.

Чл. 22. (1) Лице, заемащо публична длъжност, което в последната година от изпълнението на правомощията или задълженията си по служба е участвало в провеждането на процедури за обществени поръчки или в процедури, свързани с предоставяне на средства от фондове, принадлежащи на Европейския съюз или предоставени от Европейския съюз на българската държава, няма право в продължение на една година от освобождаването му от длъжност да участва или да представлява физическо или юридическо лице в такива процедури пред институцията, в която е заемало длъжността.

(2) Забраната за участие в процедури за обществени поръчки или в процедури, свързани с предоставяне на средства от фондове, принадлежащи на Европейския съюз или предоставени от Европейския съюз на българската държава, се прилага и за юридическо лице, в което лицето по ал. 1 е станало съдружник, притежава дялове или е управител или член на орган на управление или контрол след освобождаването му от длъжност.”

*Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO601-1.1.08-0001-1 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 Договорящия орган.*