



Образец № 9

ДЕКЛАРАЦИЯ *

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

Долуподписаният /-ната/ _____
с лична карта № _____, издаден на _____ от _____
, с ЕГН _____, в качеството ми на _____
(посочете длъжността) на _____ (посочете
фирмата на участника) - участник в открита процедура за възлагане на обществена
поръчка с предмет: – **обособена позиция № с предмет**
„.....” (посочете наименованието на обособената позиция)

ДЕКЛАРИРАМ, че:

1. Представляваният от мен участник _____
(посочете фирмата на участника) :
- не е обявен в несъстоятелност;
- не е в производство по ликвидация и не се намира в подобна на
горепосочените процедури съгласно националните му закони и подзаконови актове.

2. 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;

* Декларация се подписва от лицето/лицата, което/които управлява(т) и представлява(т) 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.



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

3. 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 задълженията⁴ или парични задължения, свързани с плащането на вноски за социалното осигуряване или на данъци съгласно правните норми на държавата, в която участникът е установен.

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

Известна ми е отговорността по чл. 313 от Наказателния кодекс за деклариране на неверни обстоятелства.

_____.г.
(дата на подписване)

Декларатор: _____
(подпис и печат)

⁴ При наличие на допуснато разсрочване или отсрочване на задълженията се прилага копие на съответния документ към настоящата декларация.



Образец № 10

ДЕКЛАРАЦИЯ *
по чл. 47, ал. 5 от Закона за обществените поръчки

Долуподписаният /-ната/ _____
с лична карта № _____, издадена на _____ от _____
с ЕГН _____, в _____ качеството _____ ми _____ на _____
(посочете длъжността, която заемате в управителен или контролен орган на участника, както и точното наименование на съответния орган) на _____ (посочете фирмата на участника), ЕИК _____, със седалище и адрес на управление _____ - участник в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: _____ – обособена позиция № _____ с предмет „.....“ (посочете наименованието на обособената позиция)”

ДЕКЛАРИРАМ, че:

1. В качеството си на лице по чл. 47, ал. 4* от ЗОП при _____ (посочете фирмата на участника) не съм свързано лице по смисъла на § 1, т. 1 от допълнителната разпоредба на Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси с _____ (посочете наименованието на Възложителя) или със служители на ръководна длъжност в организацията на Възложителя.

Декларация се подписва задължително от посочените по-долу лица.

* Лицата по чл. 47, ал. 4 от ЗОП са:

1. при събирателно дружество - лицата по чл. 84, ал. 1 и чл. 89, ал. 1 от Търговския закон;
2. при командитно дружество - лицата по чл. 105 от Търговския закон, без ограничено отговорните съдружници;
3. при дружество с ограничена отговорност - лицата по чл. 141, ал. 2 от Търговския закон, а при еднолично дружество с ограничена отговорност - лицата по чл. 147, ал. 1 от Търговския закон;
4. при акционерно дружество - овластените лица по чл. 235, ал. 2 от Търговския закон, а при липса на овластяване - лицата по чл. 235, ал. 1 от Търговския закон;
5. при командитно дружество с акции - лицата по чл. 244, ал. 4 от Търговския закон;
6. във всички останали случаи, включително за чуждестранните лица - за лицата, които представляват качидата или участника.

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.

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. Представявания от мен участник не е сключил договор с лице по чл. 21 или 22 от Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси.

Известна ми е отговорността по чл. 313 от Наказателния кодекс за деклариране на неверни обстоятелства.

_____.г.
(дата на подписване)

Декларатор: _____
(подпис и печат)

УТОЧНЕНИЯ

„Свързани лица“ съгласно § 1, т. 1 от допълнителната разпоредба на Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси 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.

Ръководните длъжности в администрацията са посочен в Единния класификатор на длъжностите в администрацията, раздел "А".

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 Договаряния орган.



Образец № 11

ДЕКЛАРАЦИЯ

по чл. 56, ал. 1, т. 7 от ЗОП

от _____, ЕГН _____,
 л. к. № _____, издадена на _____ от _____ живущ гр.
 _____ община _____
 ул. _____
 управител (член на управителния съвет, член на Съвета на директорите) на _____ (ЕТ,
 ООД, ЕООД, АД и др.)

ДЕКЛАРИРАМ, че

при изпълнението на обществената поръчка, с предмет: – **обособена позиция № с предмет „.....“** (посочете наименованието на обособената позиция) няма да ползвам/ ще ползвам услугите на подизпълнители.

Подизпълнител избройте имената и адресите на подизпълнителите	Видове работи, които ще изпълнява посочете видове работи или съпътстващи дейности	Дял в проценти (%) от общата стойност на обекта на поръчка, който ще бъде изпълнен от подизпълнителя

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.



Във връзка с това прилагаме писмено съгласие - декларация от посочените подизпълнители за участието им в настоящата обществена поръчка.

Известна ми е отговорността по чл. 313 от Наказателния кодекс за деклариране на неверни обстоятелства.

Дата: 20... г.

ДЕКЛАРАТОР: _____
(подпис и печат)

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 зазеждения 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.



Образец № 12

ДЕКЛАРАЦИЯ

От _____, ЕГН _____,
л. к. № _____ издадена на _____ от _____
живущ гр. _____ община _____
ул. _____
управител (член на управителния съвет, член на Съвета на директорите) на _____
_____ (ЕТ, ООД,
ЕООД, АД и др.)

ДЕКЛАРИРАМ, че

съм съгласен да бъда подизпълнител на участника при
участието му по обществена поръчка, възлагана чрез открита процедура с предмет:
..... – **обособена позиция № с предмет**
„.....“ (посочете наименованието на обособената позиция).

Известно ми е, че като подизпълнител на участника в горепосочената
обществена поръчка, съгласно чл. 55, ал. 4 от ЗОП, нямам право да представят
самостоятелна оферта.

Известно ми е, че при деклариране на неверни данни в настоящата декларация
подлежи на наказателна отговорност по чл. 313 от НК.

Дата: 20.... г.

ДЕКЛАРАТОР: _____
(подпис и печат)

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.



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ“ 2007-2013 г.



Образец № 13

Наименование на участника:

Правно-организационна форма на участника: (търговското дружество или обединения или друга правна форма)

Седалище по регистрация:

ЕИК / Булстат:

Точен адрес за

кореспонденция: (държава, град, пощенски код, улица, №)

Телефонен номер:

Факс номер:

Електронен адрес:

Лице за контакти:

До

Министерство на здравеопазването

гр. София – 1000

пл. „Света Неделя“ № 5

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Наименование на поръчката:

„Доставка на медицинско оборудване за образна диагностика по проекти, част от СРИП на МЗ”

Обособена позиция №

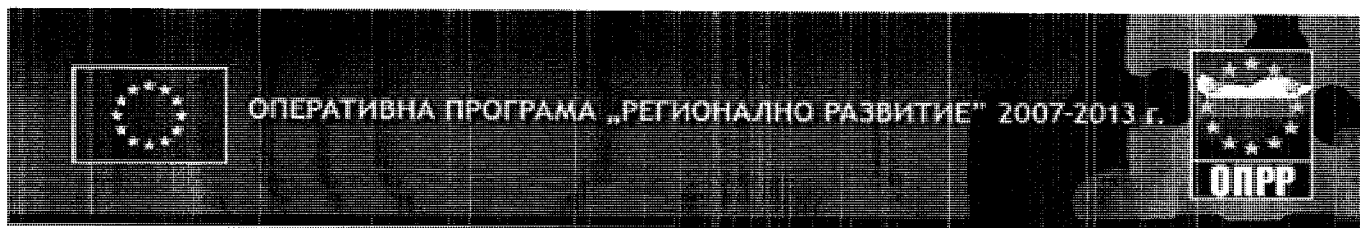
.....

(посочете номера и наименованието на обособената позиция за която подавате оферта)

С настоящото представяме нашето техническо предложение за изпълнение на обществената поръчка по обявената от Вас процедура с горепосочения обект.

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

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.



1. Ще изпълним доставката на оборудването, предмет на настоящата обособена позиция в сроковете, определени в Техническата спецификация.

- 1.1. При въвеждане в експлоатация 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 и представяме към настоящото предложение пълна и изчерпателна техническа документация - официални документи от производителя относно техническите характеристики на изделията, модела и датата на производство, ясна снимка на изделието, както и брошури и съпътстващи документи на английски език, подробно описващи спецификата на предлаганата апаратура.
- 1.3. Приемаме да предоставим документи за съответствие на медицинското изделие с изискванията на Закона за медицинските изделия.
- 1.4. Приемаме да осигуряваме и поддържаме документирана система, съгласно изискванията на чл. 82, ал. 4 от ЗМИ.
- 1.5. Приемаме да предоставим цялата необходима документация и да съдействаме за съгласуване с отговорните институции НЦРРЗ и АЯР на необходимите технологични проекти, свързани с въвеждане в експлоатация на новодоставената апаратура, както и узаконяване на апаратурата пред институциите НЦРРЗ и АЯР.

2. Предлаганото от нас оборудване:

- 2.1. Е фабрично ново, неупотребявано и ще бъде произведено не по-рано от 2011 г.;
- 2.2. Не е демоапаратура, не е демонстрационно и не е рециклирано;
- 2.3. Отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в техническата спецификация;
- 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);
- 2.5. Предлаганият модел апаратура е произведен за първи път от съответния производител и въведен в експлоатация през последните 5 години.
- 2.6. Предлаганите апарати ще бъдат доставени, монтирани, настроени и въведени в експлоатация;

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.



2.7. Приемаме да осигурявам оригинални резервни части за предлаганата от мен апаратура за срок от 10 (десет) години след изтичане на гаранционния срок. Това свое съгласие изразявам в приложена към настоящата оферта декларация.

Предлаганият от нас апарат е(име, марка на апарата и производител). Същият има следните технически характеристики: и отговаря на следните изисквания на Възложителя:

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

Забележка: Обучение на съответните лица от персонала за работа със съответната апаратура трябва да бъде с обща продължителност от мин. 5 дни след въвеждане в експлоатацията.

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

- Фирмена гаранция за доставеното оборудване _____ месеци
(Доказва се със гаранция от производителя на оборудването)

5. Гаранционно обслужване.

Ангажираме се да извършваме пълно гаранционно обслужване за наша сметка за период от (минимум 30 /тридесет/ месеца). Гаранционният срок включва труд, резервни части, консумативи, транспорт на специалистите, профилактика и всички разходи по гаранционното обслужване. За позиция 6 гаранционният срок включва и ъпгрейд, и подновяване на лиценза.

Гаранционното обслужване на рентгеновата апаратура ще извършваме в оторизиран сервиз на производителя, като максималното време за реакция е (не повече от 24 часа в работните дни и не повече от 72 часа в извън работни дни), седем дни в седмицата.

По време на гаранционния срок, както и по време на пълното следгаранционно сервизно обслужване, 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

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.



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.

За гарантиране на поетите от нас ангажименти по време на гаранционния и следгаранционния срок, представяме декларация, попълнена и подписана от производителя на предлаганата апаратура, с която той се ангажира да изпълни поетите от нас задължения за гаранционно и следгаранционно обслужване, в случай че ние по каквато и да е причина не можем да ги изпълним.

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.

7. Следгаранционно обслужване

Ангажираме се да осигурим оторизиран сервиз и следгаранционно обслужване за срок от 1 година след изтичане на гаранционния срок, като с оглед нуждите на възложителя, изразяваме съгласие следгаранционното сервизно обслужване да бъде удължено с още до 4 години включително при спазване на оферирания от нас цена.

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, с приложен доказателствен материал за всяка отделна позиция от таблицата (технически спецификации, брошури)⁵;
2. Гаранция от производителя за оборудването;

⁵ Комисията може да изисква допълнителна конкретна информация за доказване посоченото съответствие.



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 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 ще предостави цялата необходима документация и ще съдейства за съгласуване с отговорните институции НЦРРЗ и АЯР на необходимите технологични проекти, свързани с въвеждане в експлоатация на новодоставената апаратура, както и узаконяване на апаратурата пред институциите НЦРРЗ и АЯР.
8. Декларация, съдържаща максималната продължителност на прекратяване на работа на оборудването поради повреди или профилактика и съгласие гаранционният срок, съответно срокът на пълно следгаранционно сервизно обслужване да бъдат удължени с толкова дни, колкото часа над определените оборудването не е работило;
9. Заверено копие на сертификат, доказващ че мониторите са калибрирани за медицински цели (приложимо за обособена позиция № 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8) Заверено копие на сертификатите за калибриране на измервателните уреди, ползвани при сервизна поддръжка на апаратурата (приложимо за всички обособени позиции)
10. Магнитен носител на техническото предложение.

Правно обвързващ подпис:

Дата

_____/_____/_____

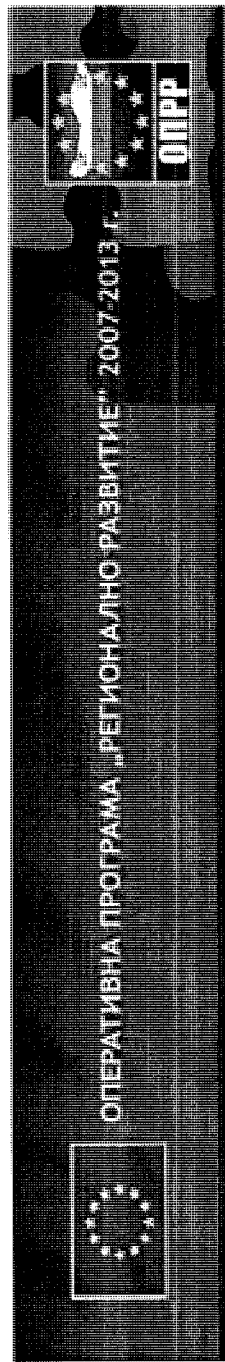
Име и фамилия

Подпис на упълномощеното лице

Длъжност

Наименование 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 Таблица за съответствие с техническите параметри, с приложен доказателствен материал за всяка отделна позиция от таблицата (технически спецификации, брошури)

Позиция	Вид на акция (доставката)	Технически параметри, характеристики на медицинското оборудване, определени от Възложителя	количес- тво брой	Технически параметри, характеристики на медицинското оборудване, предлагана от Участника	количес- тво брой
1	2	3	4	5	6
1 МЕДИЦИНСКА АПАРАТУРА					
1	Апаратура за магнитно-резонансна образна диагностика (MRI – equipment)	<p>1. Компактна система за магнитно-резонансна образна диагностика (MRI –equipment) 1,5T</p> <p>2. Висока разделителна способност: Матрица на образа 1024x1024, Мин дебелина на 2D срез < 1mm Мин дебелина на 3D срез <0,2mm</p> <p>3. Максимална амплитуда на градиентите - мин. 30 mT/m;</p> <p>4. Максимална степен на обръщане - мин. 100 T/m/s;</p> <p>5. Максимално поле на изображение по трите оси - мин. 48 cm;</p> <p>6. Минимално поле на изображение по трите оси - мин. 10 cm</p> <p>7. Матрица на образа - не по-малка от 1024x1024;</p> <p>8. Типична хомогенност на полето в периферията - DSV 30 cm - <= 0.4 ppm;</p>		наименование, модел, производител, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудване	

Този документ е създаден в рамките на проектите 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.



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ” 2007-2013 Г.

9. Радиофреквентна система - мин. 16 канала;	
10. Минимална консумация на хелий за период от три години при максимално натоварване на апарата - < 500 л/год или < 0,08 л/час;	
11. Магнит с активна защита и максимална хомогенност на полето - < 1.00 V-RMS;	
12. Стандартни техники за акузизия - неврологични изследвания, Кардио изследвания, Мамологични изследвания, Онкологични изследвания, Ангиографски изследвания, техники за изследване МСК и гръбнак;	
13. 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), EKG-тригерирана аквизия и респираторно-тригерирана аквизия, Дифузно изобразяване, безконтрастно изобразяване на съдове,	

Този документ е създаден в рамките на проект, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG16PO001-1.1.08-0001-1 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.



	<p>извличане на данни с корекция на артефактите, причинени от движение на пациента по време на получаване на образи</p>	
	<p>14. Специализирани онкологични техники - мозъчна спектроскопия, спектроскопия на млечна жлеза; 15. Окомплектовка бобини - 8 канални бобини за глава и шия, гръбначен стълб, тяло, млечна жлеза, крайници. Многофункционална гъвкава бобина и бобина за малки анатомични райони; 16. 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”;</p>	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-I.1.08-0001-I по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/I.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.



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ“ 2007-2013 г.



	<p>17. . Допълнителна самостоятелна работна станция за обработка на образите и архивиране, комплектувана 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. Цвятен дисплей мин 19”;</p>		
	<p>18. Пълна DICOM функционалност на системите;</p> <p>19. Инжектор за работа в магнитна среда;</p> <p>20. DICOM двуформатен принтер;</p> <p>21. Допълнителна комплектровка :Фарадеева клетка, включително интериорни стени, чилър за охлаждане на магнита;</p> <p>22. Видеонаблюдение на пациента в процедурното помещение</p> <p>23. UPS за операторската работна станция на МР</p> <p>24. Пациентна маса с механизми за удобство на пациента и за удобство при манипулиране.</p> <p>Пациентна маса с товароносимост</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 Договаряния орган.



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ“ 2007-2013 г.



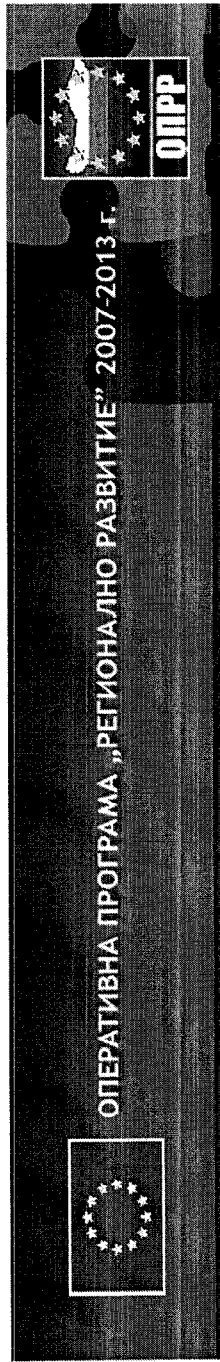
	1.1.Радиочестотна клетка за MRI 1.5T	в пълна комплектровка, според новозакупената апаратура			
	1.2.Климатична система за MRI 1.5T	Климатична система за МРТ 1.5 T; Охладителна система - 15 Kwa - охл. Мощност; Охладително тяло - 15 Kwa -командна зала; Система въздуховоди			
2	64 срезова многодетекторен компютърен томограф - (64slices MDC1)	1. Брой срезове при пълно завъртане в аксиален режим - мин. 64 среза; 2. Брой детекторни редици - мин. 64 среза; 3. Разстояние фокус – детектор - максимум 110 см; 4. Отвор на гентрито ≥ 70 см; 5. Оптимален топлинен капацитет на анода на рентгеновата тръба - мин 7,5 MNU 6. Мощност на генератора - минимум 60 kW;* Минимално време за ротация на 360 градуса - макс 0,4 * 7. Разделителна способност на образа: ≥ 12 lp/cm при MFT ₁₀ ; 8. Многопотребителска операциона система с потребителски интерфейс-прозорци/мню базиран, с 2 бр. цветни LCD/TFT монитори с висока резолюция и размер - мин. 19";	наименование, модел, производител, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудване		

Този документ е създаден в рамките на проектите, 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.



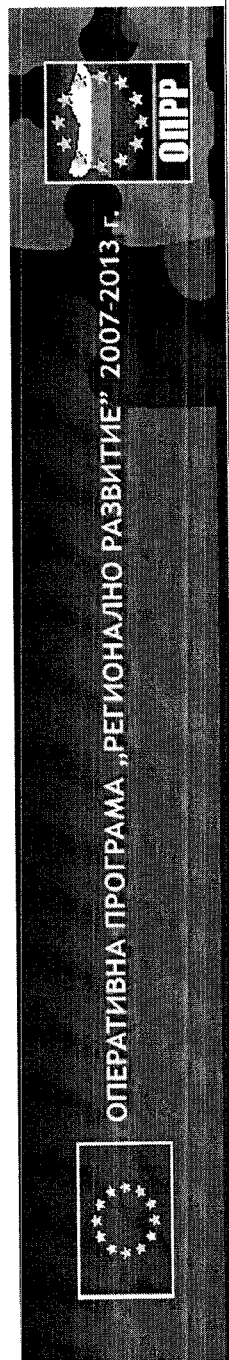
	<p>9. Всички DICOM функционални възможности на системите;</p> <p>10. Стандартни 2D и 3D техники на акуизация и обработка на конзолата;</p> <p>11. Автоматично оптимизиране и изписване на дозата базирано на обзорния скен;</p> <p>12. Допълнителна, самостоятелна мултимодална работна станция за постобработка и архивиране</p> <p>окомплектована със следните специализирани софтуери: Софтуер за автоматично премахване на костни структури, за анализ и оценка на периферни ангиографски образи, софтуер за анализ и оценка са сърдечни образи, виртуална колонография с 360 градусова дисекция и автоматична детекция на тумори, софтуер за детекция, оценка и проследяване на суспектни белодробни формации;</p> <p>13. Медицински DICOM двуформатен принтер;</p> <p>14. Двуглав инжектор за КТ;</p> <p>15. Електро разпределително табло;</p> <p>16. Разговорна уредба;</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 PO001/1.1.1-08/2010 “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.



	<p>16 срезов Многодетекторен Компютърен томограф</p>	<p>17. UPS за цялата система</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Брой срезове при пълно завъртане в аксиален режим – min. с16 реза 2. Брой детекторни релиси – мин. 16 бр. 3. Разстояние фокус – детектор – макс. 100 см 4. Оптимален топлинен капацитет на анода на рентеновата тръба $\geq 5\text{MHU}$ 5. Мощност на генератора – мин. 50 kW <p>Минимално време за ротация 360 градуса макс 0,6*</p> <ol style="list-style-type: none"> 6. Многопотребителска операционална система с потребителски интерфейс-прозорци/меню базиран, с 2 бр. цветни LCD/TFT монитори с висока резолюция и размер – min. 19" 7. Всички DICOM функционални възможности на системите 8. Стандартни 2D и 3D техники на акуизация и обработка на конзолата 9. Автоматично оптимизиране и изписване на дозата базирано на обзорния скен 	<p>наименование, модел, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудване</p>	
3				

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.



		<p>10. Допълнителна, самостоятелна мултимедиялна работна станция за постобработка и архивиране окомплектована със следните специализирани софтуери: Софтуер за автоматично премахване на костни структури, за анализ и оценка на периферни ангиографски образи, софтуер за анализ и оценка на сърдечни образи, * виртуална колонография с 360 градусова дисекция и автоматична детекция на тумори, софтуер за детекция, оценка и проследяване на суспектни белодробни формации</p> <p>11. Медицински DICOM двуформатен принтер</p> <p>12. Двуглав инжектор за КТ</p> <p>13. Електро разпределително табло</p> <p>14.Разговорна уредба</p> <p>15.UPS за цялата система;</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 гридските 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.



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ“ 2007-2013 г.



4

Дигитален сканично-
графичен рентгенов
апарат

1. Пациентна маса с Гренделенбург - мин. $\pm 30^\circ$;
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. 1.5MNU 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;
15. DAP метър

наименование, модел, производител, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудване

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.



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ“ 2007-2013 г.



5

<p>Стационарен дигитален графичен рентгенов апарат</p>	<p>Гръден статив с интегриран детектор тип плосък панел Моторизирано движение на гръдния статив Таванно окачване на тръбата с интегрирано табло за управление Рентгенова тръба с високоскоростна ротация на анода Автоматичен колиматор с моторизирани медни филтри Високо честотен генератор с мощност- мин. 50 кваг Плосък дигитален детектор с размер (два – 2) - мин. 40x40 см или 35x43 см Детекторна образна матрица - мин. 2048x2048x14 бита Конзола за дигитална постобработка на образите - мин. 65% Детекторна образна матрица - мин. 2048x2048x14 бита DQE на детектора мин. 60% Конзола за дигитална постобработка на образите не по-малък от 19“ LCD монитор с размер Възможност за съхранение на образи на твърд диск - не по-малко от 3 000 образа DICOM 3 функционалност на системата Повдигаща се маса с "плаваща" повърхност Вградено устройство за изчисляване и изобразяване на дозата Електронно разпределително табло Разговорна уредба</p>	<p>наименование, модел, производител, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудване</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 Договаряния орган.



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ“ 2007-2013 г.

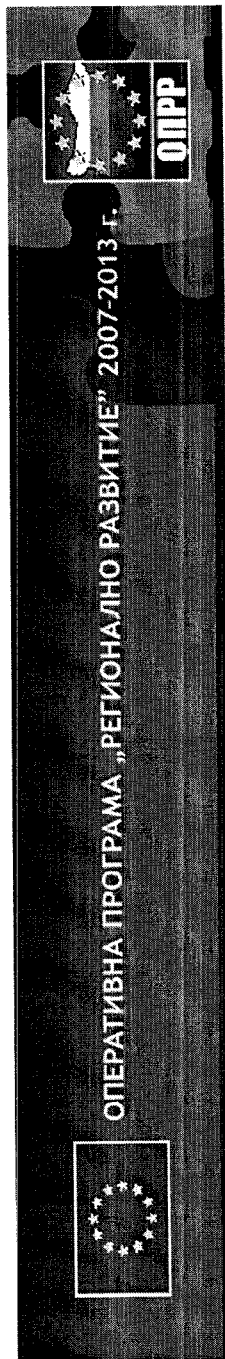


Система за архивирание и разпространение на образи (PACS)

Осигуряваща поне 50 лиценза за достъп
Мошен сървър с двуядрен процесор
Памет поне 6TB
Медицински дисплей – цветен, 2бр. 5MP за всяка станция за постпроцесинг
Съхраняване на образите от всички образни методи в DICOM (рентгенови, CT, MRI, US и др.)
Плаващи лицензи - 10 станции с едновременно достъп
Графичен интуитивен потребителски интерфейс, с малко на брой процедурни стъпки
софтуер за маркиране и запазване на находките.
Комбайн за архивирание на CD/DVD
Пълна гама на постобработка на 2D изображения, генериране на 3D и 4D обемни реконструкции, както и мултипланарни реконструкции с висока и ниска плътност на обема MPR, MPR, VRT и др.
Системата да доставя въвеждане демографски данни за пациента от съответните модальности / апарати – DICOM Worklist Provider, да поддържа HL7 интерфейс, RIS интерфейс, HIS интерфейс
Системата да бъде WEB и Ethernet базирана.
UPS захранване

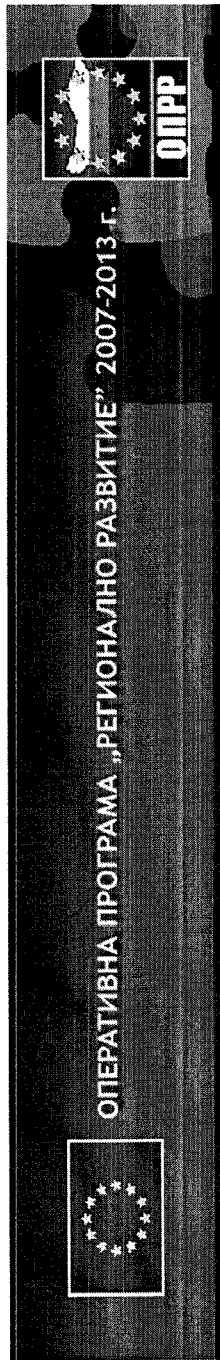
наименование, модел, производител, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудване

Този документ е създаден в рамките на проектите на проекти, нерезидентна 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.



7	<p>Дигитална ехографска система</p>	<p>1. Платформа – дигитална;</p> <p>2. Режими на изобразяване - Цветен доплер (C), Цветен M-режим, Мощен (Power) доплер, Дирекционален мощен доплер, PW доплер с HPRF (D), 3D;</p> <p>3. Възможност за надграждане;</p> <p>4. Възможности за изобразяване - В, В/В, 4D, В/М, В/С/D триплекс в реално време;</p> <p>дуплекс в реално време: В/В, В/С и опционално В/TDI и контраст/тъкан;</p> <p>5. LCD монитор с висока разделителна способност- Минимум 19”;</p> <p>6. Автоматична настройка на изобразението;</p> <p>7. Активни входове - Съобразно изискване на ЛЗ;</p> <p>8. Тъканно хармонично изобразяване;</p> <p>9. Мултичестотни трансдюсери - диапазон поне 1,5 - 16 MHz;</p> <p>10. Архивиращо устройство;</p>	<p>наименование, модел, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудване</p>	
---	-------------------------------------	---	---	--

Този документ е създаден в рамките на проекти, нерезидентна 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.



	<p>11. Устройство за запис на пациентни данни и образи - CD/DVD;</p> <p>12. Изходи за връзка с външни устройства;</p> <p>13. Възможност за надграждане с DICOM 3.0;</p> <p>14. Увеличаване на образа;</p> <p>15. Директен печат на образи;</p> <p>16. Универсален програмен пакет за измервания и изчисления;</p> <p>17. Комплектация :</p> <p>- 2 бр. 1.5 – 5.0 MHz конвексен трансдюсер за абдоминални изследвания ;</p> <p>- 1 бр. 6.0-15.0 MHz линейен трансдюсер за мамологични и съдови изследвания</p> <p>18. Приспособления за биопсия</p> <p>19. Принтер – черно-бял, термо видео -принтер</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-I по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/I.1.08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавни 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.



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ“ 2007-2013 г.




8	Дигитален маммограф	<p>1. Високо честотен генератор с мощност - Мин. 4 kW</p> <p>2. Рентгенова тръба с би-метален двуфокусен анод;</p> <p>3. Изокентрично гентри с моторизирана ротация и моторизирано вертикално движение;</p> <p>4. Моторизирана и ръчна компресия;</p> <p>5. Плюсък дигитален детектор с размер - Мин. 24x30 см</p> <p>6. Детекторна образна матрица - Мин. 2300x3000;</p> <p>7. Автоматичен и ръчен контрол на експозицията;</p> <p>8. Възможност за увеличаване на образа - Мин. 1,5 пъти;</p> <p>9. Основна конзола с LCD монитор и възможности за постобработка на дигитални рентгенови образи;</p> <p>10. Диагностична станция със следните монитори:</p> <p>- LCD монитор за описание и документооборот с матрица - Мин. 1MP;</p> <p>- двоен LCD монитор за преглед и разчитане на маммографски образи, с матрица - Мин. 5MP</p> <p>11. DICOM 3 функционалност на системата;</p> <p>12. Лъчезащитен екран</p>	наименование, модел, производител, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудване	
9	Ендоскопска апаратура /видео колоноскопи, видеогастрокопи	<p>1.Видео колоноскоп</p> <p>- дължина 130 мм - 200 мм; външен диаметър до 13,5 мм; работен канал над 3,6 мм; зрителен ъгъл по-голям от 120°</p> <p>2.Видеогастрокоп</p>	наименование, модел, производител, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудване	

Този документ е създаден в рамките на проектите, 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.





ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ“ 2007-2013 г.



	<ul style="list-style-type: none">- външен диаметър до 10 мм; работен канал по-голям от 2,2 мм; зрителен ъгъл над 120° <p>Към всеки един от тези апарати са необходими допълнително:</p> <ul style="list-style-type: none">- 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 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.

  <p>ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ“ 2007-2013 г.</p>	<div> <p>Дигитална ендоскопска видео система за автофлуоресцентни изследвания на белия дроб</p> </div> <div> <p>1. Видеобронхоскоп външен диаметър до 6 мм; - работен канал 2,1 мм - 2,8 мм; - зрителен ъгъл минимум 100о;</p> </div> <div> <p>Към него са необходими допълнително:</p> </div> <div> <ol style="list-style-type: none"> 1. Видеопроцесор HD 2. Ксенонов светлинен източник 100-180W 3. Монитор - мин. 15" 4. Цветен видеопринтер 5. Устройство за дигитално архивиране на образа 6. Тролей (стойка) 7. Ендоскопски шкаф за съхранение 8. Апарат за дезинфекция и стерилизация на ендоскопа с възможност за тестване на херметичността 9. Ултразвукова вана за почистване на ендоскопа </div> <div> <p>наименование, модел, производител, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудване</p> </div>
---	---

***Забележка:** Попълва се само тази част от таблицата, която се отнася до обособената позиция, за която участникът представя предложение.

Този документ е създаден в рамките на проектите на програмта, 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 градовете 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.



Образец № 14

**ПРОЕКТ НА ДОГОВОР
№ BG161PO001-1.1-08-0001-1-D-.....**

Днес, г., в гр. София между:

МИНИСТЕРСТВОТО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО, с адрес: София 1040, пл. „Света Неделя“ № 5, БУЛСТАТ 00695317Ю, Дан. № 122 202 705 1, представлявано Десислава Димитрова – заместник-министър на здравеопазването /Възложител съгласно Заповед № РД-27-31/22.06.2011 г./ и Зоя Вълева – Директор на Дирекция „БФ“, 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 Десислава Димитрова – заместник-министър на здравеопазването /Възложител съгласно Заповед № РД-27-31/22.06.2011 г./ за класиране на участниците и избор на изпълнител на обществена поръчка, възлагана чрез открита процедура с предмет:, открита с Решение №/..... г. на на Десислава Димитрова – заместник-министър на здравеопазването /Възложител съгласно Заповед № РД-27-31/22.06.2011 г./, 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:

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.