



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 склучил 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.



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

3. Представляваният от мен участник няма парични задължения към държавата или към община по смисъла на чл. 162, ал. 2 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс, които са установени с влязъл в сила акт на компетентен орган и за които не е допуснато разсрочване или отсрочване на задълженията⁴ или парични задължения, свързани с плащането на вноски за социалното осигуряване или на данъци съгласно правните норми на държавата, в която участникът е установлен.

4. Представляваният 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.

(дата на подписване)

Декларатор: _____
(подпись и печать)

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

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.



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 _____
заемате в управителен или контролен орган на участника, както и точното
наименование на съответния орган) на _____ (посочете длъжността, която
 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 команитично 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 кандидата или участника.

В случаите по т. 1 - 6 - и за прокурорите, когато има такива; когато чуждестранно лице има повече от един прокурор, декларацията се подава само от прокурора, 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. Представлявания от мен участник не е склучил 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.

(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 сребрена 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 пораждат 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-I.1.08-0001-1 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 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 № 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.

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: _____
(подпись и печать)

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.



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: _____
(подпись и печать)

*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.*



Образец № 13

Наименование на частника:

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

Седалище по регистрация:

ЕИК / Булестат:

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, заложени 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 брошюри 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/EEC 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 експлатация 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 Договарящия 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 апарат 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)

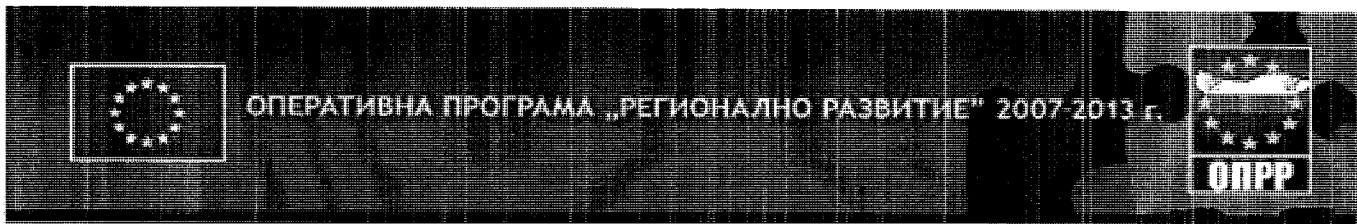
5. Гаранционно обслужване.

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 сервисно 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-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 Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразява официалното становище на Европейския съюз и Договарящия 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 сервис 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 оферти.

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 изиска допълнителна конкретна информация за доказване посоченото съответствие.



3. Декларация, че при доставката на оборудването, участникът определен за изпълнител, ще представи Сертификат (или друг удостоверителен 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 НЦПРЗ и АЯР на необходимите технологични проекти, свързани с въвеждане в експлоатация на новодоставената апаратура, както и узаконяване на апаратурата пред институциите НЦПРЗ 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 подpis:

Дата

/ /

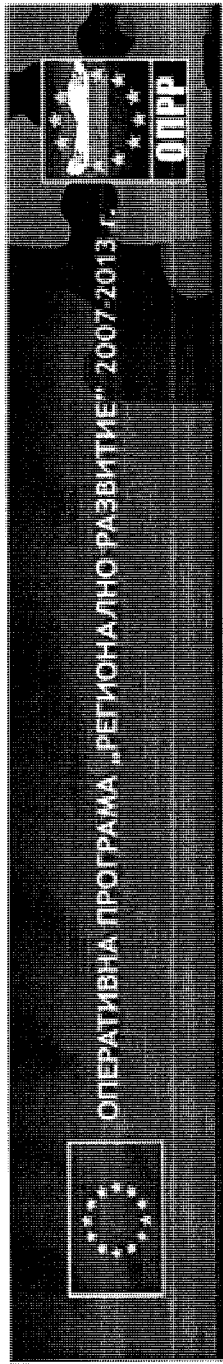
Име и фамилия

Подпис на упълномощеното лице

Дължност

Наименование на участника

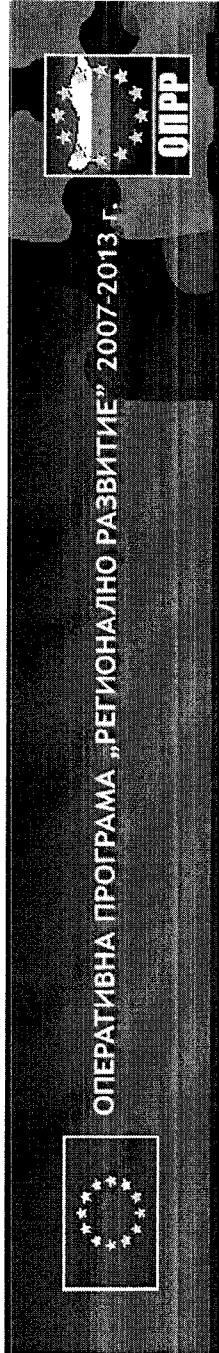
Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване 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 таблициата (технически спецификации, брошури)

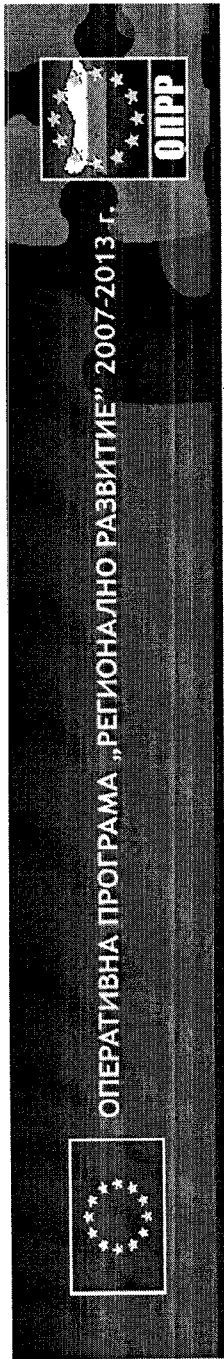
Позиция	Вид на активна (доставката)	Технически параметри, характеристики на медицинското оборудване определени от Възложителя	КоличествоТВО брой	Технически параметри, характеристики на медицинското оборудване, представяна от Участника	КоличествоТВО брой
1	2	3	4	5	6
1	ИМЕДИЦИНСКА АПАРАТУРА	1. Компактна система за магнитно-резонансна обrazна диагностика (MRI –equipment) 1,5T 2. Висока разделителна способност: Матрица на образа 1024x1024, Мин лебелина на 2D срез < 1mm Мин лебелина на 3D срез <0,2mm 3. Максимална амплитуда на градиентите - мин. 30 mT/m; 4. Максимална степен на сбръшване - мин. 100 T/m/s; 5. Максимално поле на изображение по трите оси - мин. 48 cm; 6. Минимално поле на изображение по трите оси. - мин. 10 mm 7. Матрица на образа - не по-малка от 1024x1024; 8. Типична хомогенност на полето в периферията - DSV 30 см - $\Delta = 0.4$ ppm;			

Този документ е създаден в рамките на проект, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG/61/Р001-1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG/61/Р001/1-108/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на сърдечните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансова подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейският 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 Договорящия орган.



9. Радиофrekvenтна система - мин. 16 канална;	
10. Минимална консумация на хелт за период от три години при максимално натоварване на апарат - < 500 лгод или < 0,08 л/час;	
11. Магнит с активна защита и максимална хомогенност на полето - <1.00 V-RMS;	
12. Стандартни техники за акузия - неврологични изследвания, Кардио изследвания, Мамологични изследвания, Онкологични изследвания, Ангиографски изследвания, телхник 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 VRГ Volume Rendering Technique, 3D визуализация на сложни анатомични структури, Софтуерен пакет за постобработка и анализ на кръвоносните съдове – стенози, измерване на ансвирози, Bold Imaging & Evaluation, DTI – Evaluation and Tractography, техника за преодоляване на артефактите при получаване на образ на глава, Gradient echo (GRE) и Turbo Spin Echo (TSE) / Fast Spin Echo (FSE), ЕКГ-тригерирана аквизиция и респираторно-тригерирана аквизиция, Дифузно изобразяване, безконтрастно изобразяване на съдове,	

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161РО001-1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 РО001/1.1-08/2010 "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. Цялото 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 Договорния орган.



изличане на данни с корекция на артефактите, причинени от движение на пациента по време на получаване на образи

14. Специализирани онкологични техники - мозъчна спектроскопия, спектроскопия на млечна жлеза;

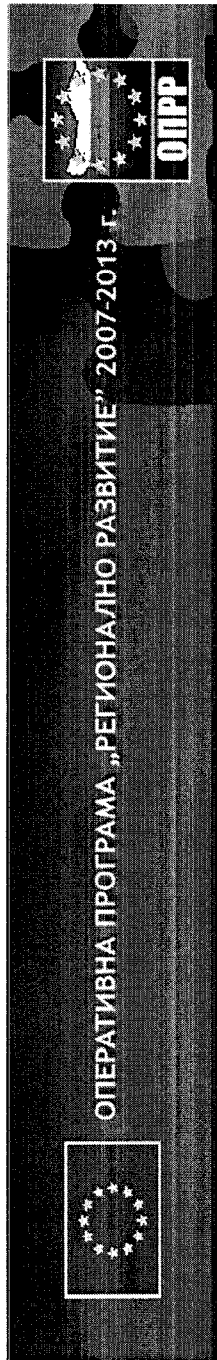
15. Окомплектовка бобини - 8 канадни бобини за глава и шия, гръбначен стълб, гъло, млечна жлеза, крайници.

Многофункционална гъвкава бобина и бобина за

малки анатомични райони;

16. Основна работна станция за обработка на образите и архивиране, окомплектована с основен софтуер за пренос и обработка на МР образи, специализиран софтуер за настлагване на образи и специализиран софтуер за сливане и сравнение на мултимодални образи с цел проследяване на онкологични пациенти. DICOM 3 съвместима. Цветен дисплей Main 19",

Този документ е създаден в рамките на проект, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161РОБ01-1.08-0001-1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на оборудваните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансова 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 Договорящия орган.



17. Допълнителна самостоятелна работна станция за обработка на образите и архивиране, окомплектована с основен софтуер за преглед и обработка на МР образи, специализиран софтуер за наслаждаване на образи и специализиран софтуер за сливане и сравнение на мултимодални образи с цел проследяване на онкологични патологии. DICOM 3 съвместима. Цветен дисплей мин 19";

18. Гълна DICOM функционалност на системите;

19. Инжектор за работа в магнитна среда;

20. DICOM двуформатен принтер;

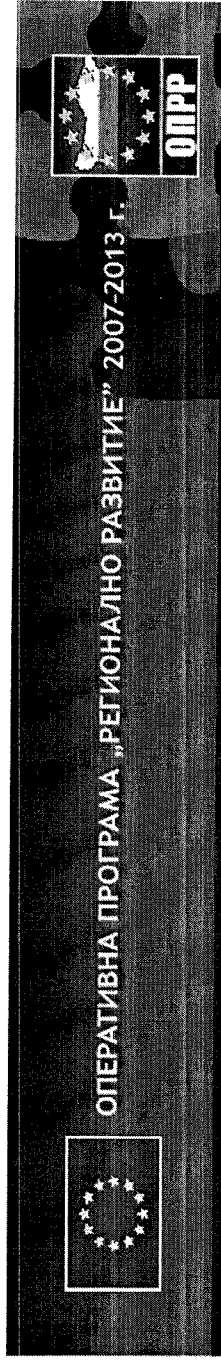
21. Допълнителна окомплектовка :Фарадесева клетка, всъюзително интериорни стени, чилтер за охлаждане на магнита;

22. Видеонаблюдение на пациента в процедурного помещение

23. UPS за операторската работна станция на МР

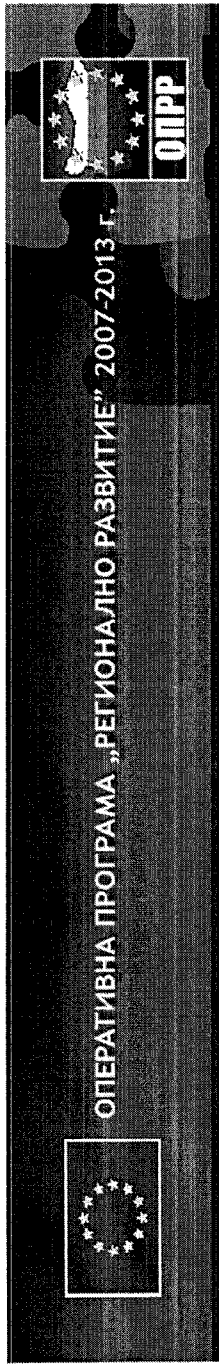
24. Пациентна маса с механизми за удобство на пациента и за удобство при манипулиране.
Пациентна маса с товароносимост

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Средногодишната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161РО001-1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 RO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансирането подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялото 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.



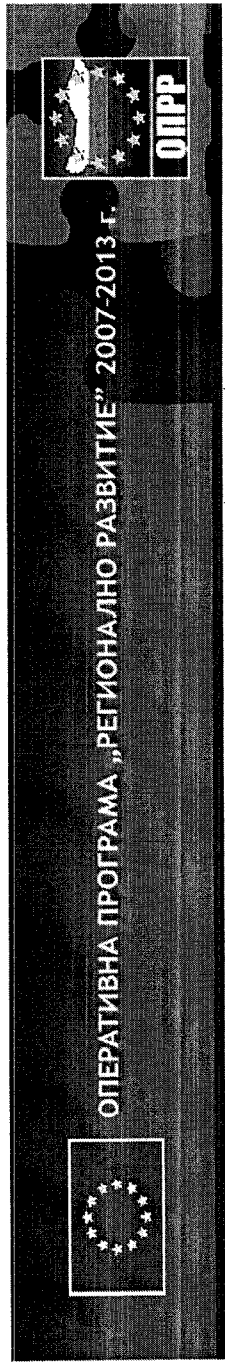
	1.1 Радиочестотна кастка за MRI 1.5T	В пълна окомплектовка, според новозакупената апаратура		
	1.2 Климатична система за MRI 1.5T	Климатична система за МРТ 1.5 T; Охладителна система - 15 Kwa - охл. Мощност; Охладително тяло - 15 Kwa -командна зала; Система въздушоводи		
	64 срезов многодетекторен компютърен томограф - (64slices MDCT)	<p>1. Брой срезове при пълно завъртане в аксиален режим - мин. 64 среза;</p> <p>2. Брой детекторни редици - мин. 64 среза;</p> <p>3. Разстояние фокус - детектор - максимум 110 см;</p> <p>4. Отвор на гентрито \geq70cm;</p> <p>5. Оптимален толщинен капацитет на анода на рентгеновата тръба - мин 7,5 MHU</p> <p>6. Мощност на генератора - минимум 60 kW;*</p> <p>Минимално време за ротация на 360 градуса - макс 0,4 *</p> <p>7. Разделителна способност на образа: \geq12 lp/cm при MFT₁₀;</p> <p>8. Многопотребителска операционна система с потребителски интерфейс-прозорец/меню базиран, с 2 бр. цветни LCD/TFT монитора с висока резолюция и размер - мин. 19";</p>	наименование, модел, производител, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудване	
2				

Този документ е създаден в рамките на проекти, неразделна част от Среднострочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG/16/PO001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG/16/PO001-1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкции, обновяване и обновяване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансирана подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейският съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за съформуланието на публикациите 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 Договорния орган.



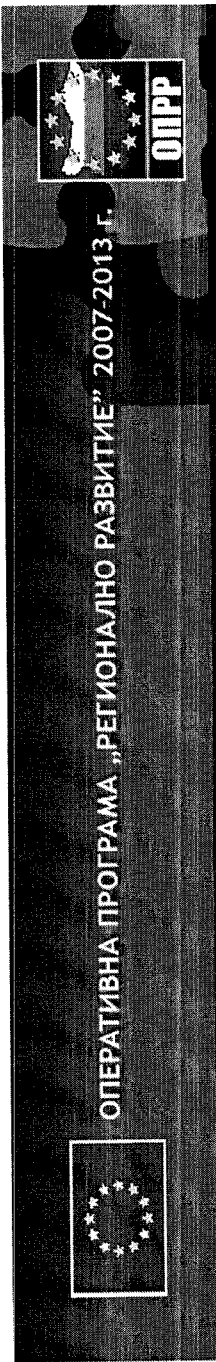
9.	Всички DICOM функционални възможности на системите;		
10.	Стандартни 2D и 3D техники на акузиция и обработка на конзолата;		
11.	Автоматично оптимизиране и изтичване на дозата базирано на оборния скен;		
12.	Допълнителна, самостоятелна мултимодална работна станция за постобработка и архивиране окомпликтована със спелните 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 супистки белодробни формации;		
13.	Медицински DICOM двуформатен принтер;		
14.	Двуглав инжектор за КТ;		
15.	Електро разпределително табло;		
16.	Разговорна уредба;		

Този документ е създаден в рамките на проект, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.08-0001-1 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 Европейският съюз 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 Договорният орган.



3	17. UPS за цялата система	Изместване, модел, производител, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудване
		<p>1. Брой срезове при пълно завъртане в аксиален режим – min. с 16 реза</p> <p>2. Брой детекторни редици – мин. 16 бр.</p> <p>3. Разстояние фокус – детектор – макс. 100 см</p> <p>4. Оптимален топлинен капацитет на анода на рентгеновата тръба $\geq 5\text{MHU}$</p> <p>5. Мощност на генератора – мин. 50 kW</p> <p>Минимално време за ротация 360 градуса макс 0,6*</p> <p>6. Многолюбителска операционна система с потребителски интерфейс-прозорец/меню базиран, с 2 бр. цветни LCD/TFT монитори с висока резолюция и размер – min. 19”;</p> <p>7. Всички DICOM функционали възможности на системите;</p> <p>8. Стандартни 2D и 3D техники на акуизиция и обработка на конзолата</p> <p>9. Автоматично оптимизиране и изчисление на дозага базирано на обзорния скен</p>

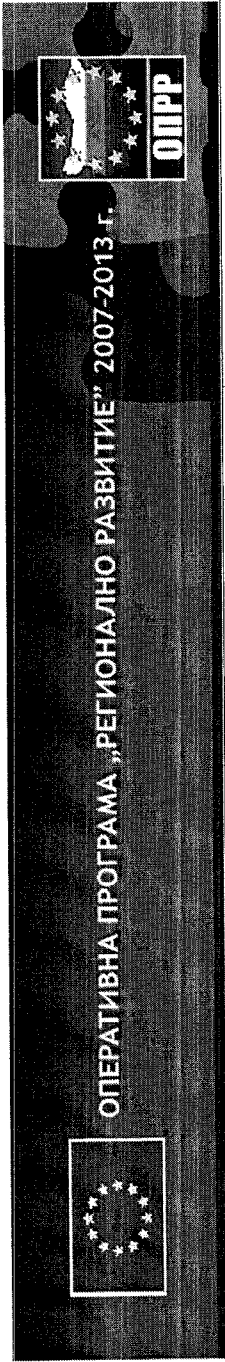
Този документ е създаден в рамките на проект, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161РО001-1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 РО001/1.1-08/2010 „Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на здравните лечебни и здравни заведения в градските агломерации“, която се осъществява с финансова поддръжка 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 Договорящия орган.



10. Допълнителна, самостоятелна мултимодална работна станица 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 сърдечни образи, * виртуална колонография с 360 градусова дисекция и автоматична десекция на тумори, софтуер за детекция, оценка и проследяване на супекстни белодробни формации	11. Медицински DICOM двуформатен принтер	

12. Двуглав инжектор за КТ
13. Електро разпределително табло
14. Разговорна уредба
15. UPS за цялата система;

Този документ е създаден в рамките на проект, неразделна част от Средностраницата рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PQ001-1-1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 P001/1-1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", която се осъществяват с финансирането 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.



1. Пациентна маса с Тренделенбург - мин. +/-30°;

2. Устройство за пристенни 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 пациентта;

7. Рентгенова тръба с висок топлинен капацитет - мин. 1.5MHU и висока скорост на въртене;

8. Високо-честотен генератор с мощност - мин. 65 kW;

9. Автоматичен контрол на експонирането;

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. Електроизределително табло;

15. DAP метър

Дигитален сканиращ апарат

1. Пациентна маса с Тренделенбург - мин. +/-30°;

2. Устройство за пристенни 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 пациентта;

7. Рентгенова тръба с висок топлинен капацитет - мин. 1.5MHU и висока скорост на въртене;

8. Високо-честотен генератор с мощност - мин. 65 kW;

9. Автоматичен контрол на експонирането;

10. Монитори с диагонал мин. 18" – по един за контролното и процедурното помещение – 2 бр;

11. Софтуерен пакет за обработка на образи;

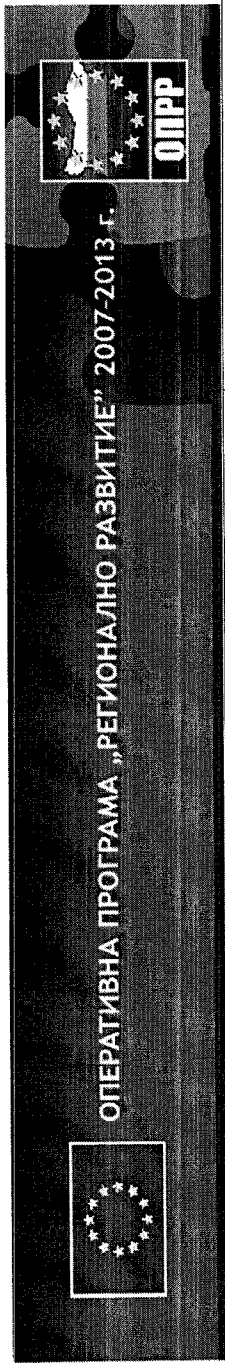
12. Документиране на находките и архивиране;

13. Разговорна уредба;

14. Електроизределително табло;

15. DAP метър

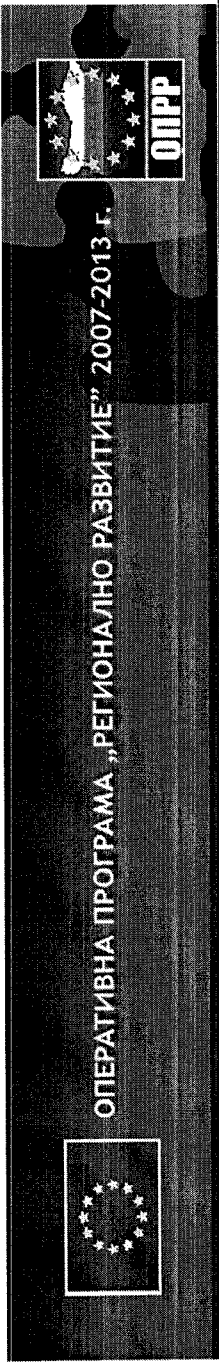
Този документ е създаден в рамките на проект, неразделна част от Среднострочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG/61/Р0001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвземездна финансова помощ BG/61/Р0001/1.1-08/2010 „Подкрепа за реконструкция, обновяване и издржаване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации“, които се осъществяват с финансова 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 Договорящия орган.



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ“ 2007-2013 г.

Стационарен дигитален графичен рентгенов апарат	Гърден стапив с интегриран детектор тип плосък панел Моторизирано движение на тръбата и статив Таванно очакване на тръбата с интегрирано табло за управление Рентгенова тръба с високоскоростна ротация на анода Автоматичен колиматор с моторизирани медни филтри Високочестотен генератор с мощност- мин. 50 кват 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 Повдигане се маса с “плувача” повърхност Вградено устройство за изчисляване и изобразяване на дозата Електроизпределително табло Разговорна уредба
--	--

Този документ е свидетелство в рамките на проекта, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG/161/PQ001-1.1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвземездна финансова помощ BG/161 RO001/1.1-08/2010 „Поддръжка за реконструкция, обновяване и обогрупване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации“, които се осъществяват с финансова 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.

Система за архивиране и разпространение на образази (PACS)

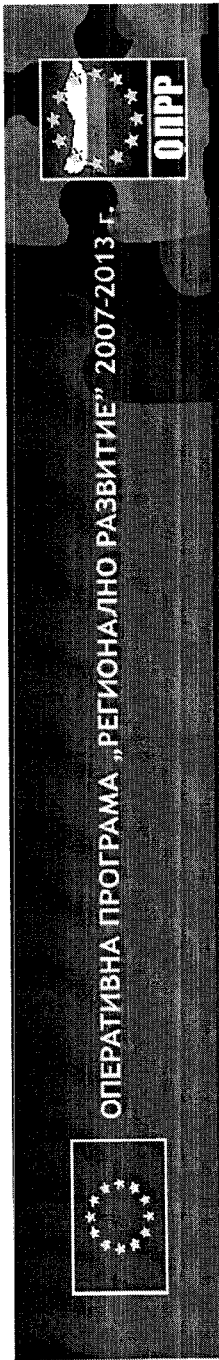
6

Осигуряваша поне 50 лиценза за достъп
Мощен сървър с двуядрен процесор
Памет поне 6ГВ
Медицински дисплей – цветен, 2бр. 5MP за всяка
станица за постпроцесинг
Съхраняване на образите от всички образни методи в
DICOM (Френтенови, CT, MRI, US и др.)
Плававши лицензи - 10 станици с енновременен
достъп
Графичен интуитивен потребителски интерфейс, с
малко на брой процедури и запаметяване на находките.
Софтуер за маркиране и запаметяване на находките.
Комбайн за архивиране на CD/DVD

Цялна гама на постобработка на 2D изображения,
генериране на 3D и 4D обемни реконструкции, както
и мултипланарни реконструкции с висока и ниска
шъгътност на обема MIP, MPR, VRT и др.
Системата да доставя въведените демографски данни
за пациентта от съответните модулности / апарати –
DICOM Worklist Provider, да поддържа HL7
интерфейс, RIS интерфейс, HIS интерфейс
Системата да бъде WEB и Ethernet базирана.
UPS захранване

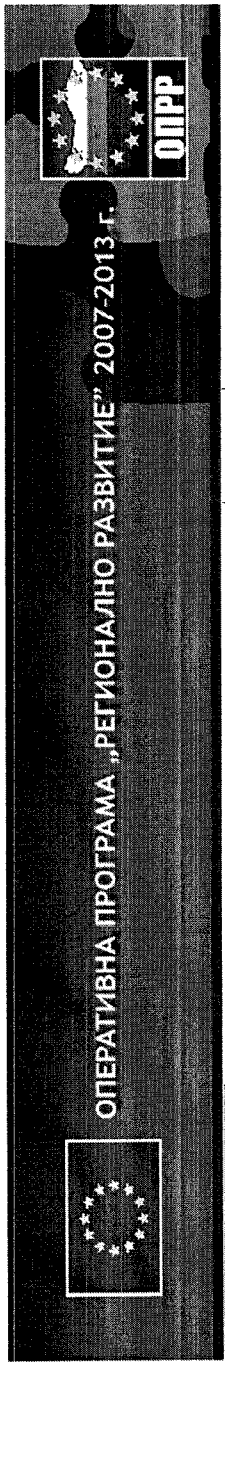
наименование, модел, производител, технически
параметри и характеристики
на предлаганото техническо оборудване

Този документ е създаден в рамките на проект, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на
Рамково споразумение BG161 Р0001-1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 Р0001/1.1-08/2010
„Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации“, която се
осъществява с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейския съюз
чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялото 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.



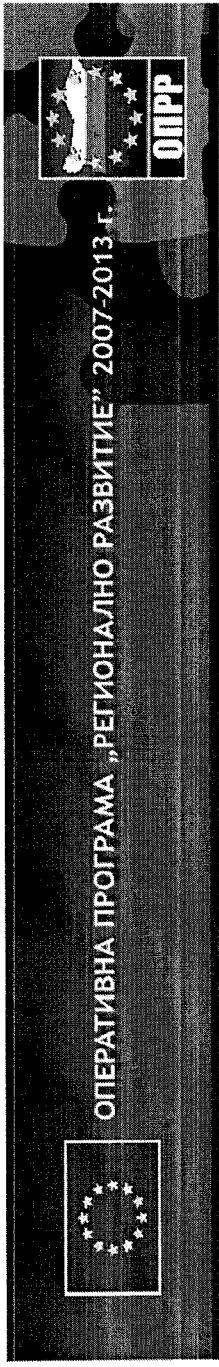
		<p>1. Платформа – дигитална;</p> <p>2. Режими на изобразяване - Цветен доплер (C), Цветен М-режим, Монтен (Power) доплер, Диракционен доплер, PW доплер с HPRF (D), 3D;</p> <p>3. Възможност за надграждане;</p> <p>4. Възможности за изобразяване - B, B/B, 4D, BM, B/C/D триплекс в реално време;</p> <p>Дигитална ехографска система</p> <p>5. LCD монитор с висока разделителна способност и контраст/тъкан;</p> <p>6. Автоматична настройка на изображението;</p> <p>7. Активни входове - Съобразно изискване на ЛЗ;</p> <p>8. Тъкано хармонично изображение;</p> <p>9. Мултичестотни трансдесери - диапазон поне 1,5 - 16 MHz;</p> <p>10. Архивиращо устройство;</p>	<p>наименование, модел, производител, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудване</p>

Този документ е създаден в рамките на проект, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PQ001-1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 РО001/1.1-08/2010 "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.



11. Устройство за запис на пациентни данни и образи - CD/DVD;	
12. Изходи за връзка с външни устройства;	
13. Възможност за надраждане с DICOM 3.0;	
14. Увеличаване на образ;	
15. Директен печат на образ;	
16. Универсален програмен пакет за измервания и изчисления;	
17. Комплектация :	
- 2 бр. 1.5 – 5.0 MHz конвексен трансдюсер за абдоминални изследвания ;	
- 1 бр. 6.0-15.0 MHz линеен трансдюсер за мамологични и съдови изследвания	
18. Приспособление за биопсия	
19..Принтер – черно-бял, термо видео -принтер	

Този документ е създаден в рамките на проект, неразделна част от Среднострочната рамкова инвеститицна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161P0001-1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 P0001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансова подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейският 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 Договорящия орган.

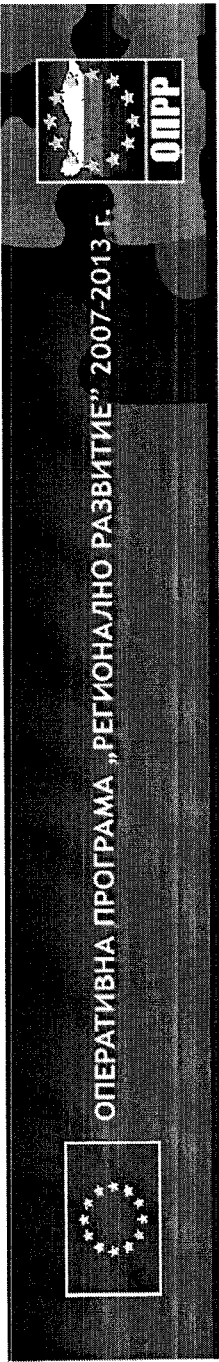


ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РЕГИОНАЛНО РАЗВИТИЕ“ 2007-2013 г.

8

	<p>1. Високочестотен генератор с мощност - Мин. 4 kW 2. Рентгенова тръба с би-метален двуфокусен анод; 3. Изолентрично гентри с моторизирана ротация и моторизирано вертикално движение; 4. Моторизирана и ръчна компресия; 5. Плюсък дигитален детектор с размер - Мин. 24x30 см 6. Дискекторна образна матрица - Мин. 2300x3000; 7. Автоматични и ръчен контрол на експозицията; 8. Възможност за увеличаване на образа - Мин. 1,5 пъти; 9. Основна конзола с LCD монитор и възможности за постобработка на дигитални рентгенови образи; 10. Диагностична станция със следните монитори: - LCD монитор за описание и документооборот с матрица - Мин. 1MP; - двоен LCD монитор за преглед и разчитане на мамографски образи, с матрица - Мин. 5MP 11. DICOM 3 функционалност на системата; 12. Лъчезащитен еcran</p> <p>Дигитален мамограф</p>	<p>1. Видеоколоноскоп</p> <p>Ендоскопска апаратура /видеоколоноскопи, видеогастроскопи</p> <p>- Дължина 130 mm - 200 mm; външен диаметър до 13,5 mm; работен канал над 3,6 mm; зрителен ъгъл по-голям от 120°</p> <p>2. Видеогастроскоп</p>	<p>наименование, модел, производител, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудуване</p> <p>наименование, модел, производител, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудуване</p>
9			

Този документ е създаден в рамките на проект, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161РО001-1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG161 РО001/1-1-08/2010 „Подкрепа за реконструкция, обновяване и обогрупване на сърдъсвателечебни и зърновни заведения в градските агломерации“, която се осъществява с финансова подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейският съюз чрез Европейския фонд за регионално развитие. Цялата отговорност за тържестването на публикацията се носи от Министерство на здравеопазването и при никакви обстоятелства не може да се счита, че този документ отразава официалното становище на Европейския съюз и Договарящия орган.

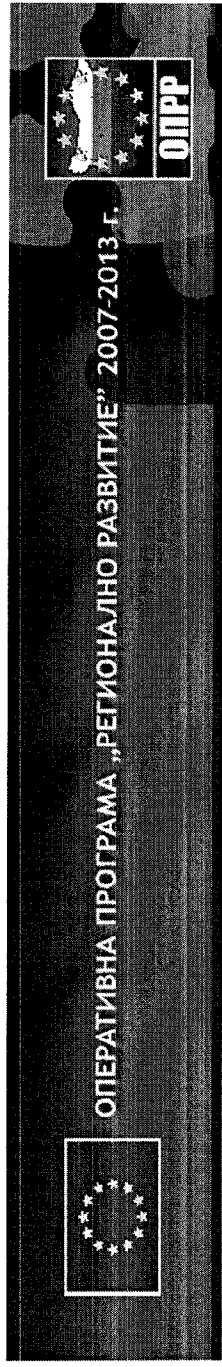


- външен диаметър до 10 mm; работен канал по-толям от 2,2 mm; зрителен ъгъл над 120°

Към всеки един от тези апарати са необходими допълнително:

- Видеопроцесор HD
- Ксенонов светлинен източник - 150-300 W;
- Монитор - над 21";
- Цветен видеопринтер;
- Устройство за лигитално 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;
- Упътствателна вана за почистване на ендоскопите;

Този документ е създаден в рамките на проект, неразделна част от Средносрочната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG161PO001-1.08-0001-1 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 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 Договорящия орган.



10	Дигитална ендоскопска видео система за автофуоресцентни изследвания на белия дроб	<p>1. Видеобронхоскоп външен диаметър до 6 mm; - работен канал 2,1 mm - 2,8 mm; - зрителен ъгъл минимум 100°;</p> <p>Към него са необходими допълнително:</p> <ol style="list-style-type: none">1. Видеопроцесор HD2. Ксенонов светлинен източник 100-180W3. Монитор - мин. 15''4. Цветен видеопринтер5. Устройство за лигитално архивиране на образа6. Тролей (стойка)7. Ендоскопски шкаф за съхранение8. Апарат за дезинфекция и стерилизация на ендоскопа с възможност за тестване на херметичността9. Упратзвукова вана за почистване на ендоскопа	<p>наименование, модел, производител, технически параметри и характеристики на предлаганото техническо оборудване</p>
----	--	--	---

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

Този документ е създаден в рамките на проекта, неразделна част от Средногодишната рамкова инвестиционна програма в изпълнение на Рамково споразумение BG/16/PO001-1.08-0001-1 по схема за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ BG/61 PO001/1.1-08/2010 "Подкрепа за реконструкции, обновяване и обновяване на държавните лечебни и здравни заведения в градските агломерации", които се осъществяват с финансова подкрепа на Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г., съфинансирана от Европейският 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 Дълговрътния 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-министр 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-министр 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-министр 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 склучи 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.