

## УКАЗАНИЯ ЗА ИЗГОТВЯНЕ НА ОФЕРТАТА

### /ОБРАЗЕЦ/

Всеки участник в процедурата има право да представи само един вариант на оферта, както за целия предмет на поръчката, така и за отделни обособени позиции.

Представената оферта трябва да бъде със срок на валидност не по-малък от 90 /деветдесет/ календарни дни от крайния срок за получаване на офертите.

Офертата за участие в процедурата се изготвя, предава и приема в съответствие с изискванията на Закона за обществените поръчки. Офертата се подписва от законния представител на лицето, което я подава или от изрично упълномощено от него лице.

Офертата за участие в процедурата следва да бъде изготвена на български език.

Всички документи, които придружават офертата се представят в оригинал или като ксерокопия с нотариална заверка или заверка на участника, в зависимост от вида на документа и от указаното по-долу, в превод на български език. Документите и данните се подписват само от законните представители на участника, съгласно съдебната му регистрация или от изрично упълномощени за това лица, като в този случай се представя пълномощно в оригинал или с нотариална заверка. Всички документи трябва да са с дата на издаване, предшестваща подаването на офертата не повече от 6 месеца или да са в срока на тяхната валидност.

Всеки участник в процедурата има право да представи само един вариант на оферта за една, няколко или всичко обособени позиции, в съответствие с указаното в Приложение 2 относно комплексните позиции.

Представената оферта трябва да бъде със срок на валидност не по-малък от 90 /деветдесет/ календарни дни от крайния срок за получаване на офертите.

Офертата за участие в процедурата се изготвя, предава и приема в съответствие с изискванията на Закона за обществените поръчки. Офертата се подписва от законния представител на лицето, което я подава или от изрично упълномощено от него лице.

Офертата за участие в процедурата следва да бъде изготвена на български език.

Всички документи, които придружават офертата се представят в оригинал или като ксерокопия с нотариална заверка или заверка на участника, в зависимост от вида на документа и от указаното по-долу, в превод на български език. Документите и данните се подписват само от законните представители на участника или от изрично упълномощени за това лица, като в този случай се представя пълномощно в оригинал или копие с нотариална заверка. Всички документи трябва да са с дата на издаване, предшестваща подаването на офертата не повече от 6 месеца или да са в срока на тяхната валидност.

Офертата следва да бъде функционално разпределена в **три отделни запечатани, непрозрачни и надписани плика**. Трите плика на офертата се поставят в друг непрозрачен плик, върху който се отбелязва името и адреса на възложителя, предмета на обществената поръчка и името и адреса за кореспонденция, тел., факс и e-mail на оферента и **позициите**, за които подава оферта. Всеки един от пликовете следва да има съдържание, посочено по долу:

#### **Плик № 1 с надпис “ДОКУМЕНТИ ЗА ПОДБОР”**

В плика се поставят следните документи:

##### 1. Документи относно търговско-правния статут на участника:

1.1. Оригинал или заверено копие на удостоверение за актуално състояние, издадено от компетентен орган в страната на участника. Когато участникът е регистриран или пререгистриран в единния електронен търговски регистър към Агенцията по вписванията не се изисква удостоверение за актуално състояние, а се посочва ЕИК.

1.2. Оригинал или нотариално заверено копие на документи, удостоверяващи представителната власт на лицето, от което изхожда предложението, в случай, че това не е законния представител на участника.

1.3. Заверени от участника копия на документи за регистрация – идентификационен код БУЛСТАТ (в случай, че участникът не е вписан в единния електронен търговски регистър към Агенцията по вписванията) и ДДС идентификационен номер (в предвидените от закона случаи).

1.4. Декларация за отсъствието на обстоятелства по чл.47, ал.1 и ал.2 от ЗОП Декларация за отсъствието на обстоятелствата по чл.47, ал.5 от ЗОП (образец №1).

1.4. Заверено от участника копие на валидно разрешение или удостоверение за търговия на едро с медицински изделия.

1.5. Заверено от участника копие на сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен, удостоверяващ наличие на внедрена система за управление

на качеството - за участниците по група V от техническо-количествената спецификация.

## 2. Гаранция за участие в процедурата:

Гаранциите за участие в процедурата са разпределени по позиции както следва:

№	АРТИКУЛ	ГАРАНЦИИ ЗА УЧАСТИЕ
<b>ГРУПА I – ИН ВИТРО ДИАГНОСТИЧНИ МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ (ИЗВЪН СПИСЪК А И Б)</b>		
1.	Специфични тестове за диагностика на Сифилис - ЕЛИЗА IgM/IgG	99 лева
2.	Тест за Syphilis VDRL	41 лева
3.	Тест за Метадон (MTD/MTE)	83 лева
4.	Тест за опиати (OPI)	83 лева
5.	Тест за Амфетамини (AMP)	23 лева
6.	Тест за Марихуана (THC)	23 лева
7.	Тест за Бензодиазепин (BZD)	23 лева
8.	Кит за оцветяване по грам 2.0 л.	40 лева
9.	РН ленти	37 лева
10.	Специфични тестове за диагностика на Сифилис – IgM/IgG	141 лева
11.	Накрайници за пипета с обем 1- 12.5µl	1 лев
12.	Накрайници за пипета с обем 10 - 125µl	1 лев
<b>ГРУПА II – ИН ВИТРО ДИАГНОСТИЧНИ МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ (СПИСЪК А)</b>		
13.	ELISA HBsAg тест	82 лева
14.	ELISA HCV Ат	175 лева
15.	ELISA HIV 1+2 - Ag/Ат тест	146 лева
16.	Бърз ХИВ тест	5300 лева
17.	Тестове за първична диагностика на хепатит В /HBsAg/	126 лева
18.	Тестове за първична диагностика на HCV Ат	357 лева
19.	Тестове за първична диагностика на HCV Ag	1356 лева
20.	Тестове за първична диагностика за СПИН HIV-1+ HIV-2 Ag/Ат	141 лева
21.	Хламидия трахоматис IgM	178 лева
22.	Хламидия трахоматис IgA	113 лева
23.	Хламидия трахоматис IgG	180 лева
24.	Тестове за определяне на ДНК при гонококови и хламидийни полово предавани инфекции	287 лева
25.	Тестове за HIV-1 генотипиране	1526 лева
26.	Тестове за определяне на вирусен товар на HIV – 1	141 лева
<b>ГРУПА III – МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ ЗА САМОТЕСТУВАНЕ</b>		

27.	ТЕСТ ЗА БРЕМЕННОСТ	112 лева
<b>ГРУПА IV - ДРУГИ МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ</b>		
28.	Адаптор за вакутейнер	2 лева
29.	Спринцовка 1 cc	14 лева
30.	Спринцовка 2 cc	100 лева
31.	Спринцовка 5 cc	17 лева
32.	Спринцовка 10 cc	18 лева
33.	Спринцовка 20 cc	5 лева
34.	Инжекционна игла <b>20 G</b> стерилна	8 лева
35.	Инжекционна игла <b>26 G</b> стерилна	10 лева
36.	Инжекционна игла <b>26 1/2 G</b> стерилна	5 лева
37.	Инжекционна игла <b>26 1 1/4 G</b> стерилна	3 лева
38.	Инжекционна игла <b>25 G 1</b> стерилна	25 лева
39.	Инжекционна игла <b>25 G 1/2</b> стерилна	5 лева
40.	Инжекционна игла <b>22 G</b> стерилна	12 лева
41.	Инжекционна игла <b>22 G 1 1/2</b> стерилна	10 лева
42.	Инжекционна игла <b>22 1/4 G</b> стерилна	18 лева
43.	Инжекционна игла <b>23 G</b> стерилна	9 лева
44.	Инжекционна игла <b>23 G 1 1/4</b> стерилна	14 лева
45.	Инжекционна игла <b>27 G</b> стерилна	14 лева
46.	Инжекционна игла <b>27 1/2 G</b> стерилна	35 лева
47.	Инжекционна игла <b>27 3/4 G</b> стерилна	123 лева
48.	Презервативи – орални	292 лева
49.	Презервативи – вагинални	2851 лева
50.	Презерватив за анален секс	2589 лева
51.	Лубрикант - вагинален овлажнител	4456 лева
52.	Лубрикант за анален секс - на водна основа	200 лева
53.	Лубрикант за анален секс - на силиконова основа	200 лева
54.	Контейнер – мин.10 литра	15 лева
55.	Контейнер – мин. 2 литра	404 лева
56.	Контейнер – мин. 10 литра	200 лева
57.	Дезинфектант за ръце	182 лева
58.	Дезинфектант за медицински инструменти	271 лева
59.	Дезинфектант за под и повърхности	124 лева
60.	Винилови ръкавици размер: S, без талк	55 лева
61.	Винилови ръкавици размер: M, без талк	140 лева
62.	Винилови ръкавици размер: L, без талк	85 лева
63.	Ръкавици (найлонови)	9 лева
64.	Турникет	228 лева
65.	Комплект <b>микротейнер + автоматичен ланцет</b>	612 лева
66.	<b>Автоматичен ланцет</b>	199 лева

67.	Комплект ( <b>вакутейнер и игла</b> ) затворена система за взимане на венозна кръв	266 лева
68.	Комплект (вакутейнер и игла) за отделяне на плазма, с дезактиватор на кръвосъсирването хепарин (Lithium Heparin).	26 лева
69.	Спекулум, еднократен, размер S	62 лева
70.	Спекулум, еднократен, размер M	62 лева
71.	Спекулум, еднократен, размер L	24 лева
72.	Стерилни тампони (женски)	29 лева
73.	Стерилни тампони алуминиеви (мъжки)	5 лева
74.	Лепенка с риванол (2х3 см)	239 лева
75.	Медицински памук (100 гр.)	98 лева
76.	Марля (7.5х7.5 cm), (опакровка по 100 бр.)	42 лева
77.	Калцуни, полипропилен	10 лева
78.	Покривни стъкла 24х24	11 лева
79.	Предметни стъкла с нематиран край 76х26	23 лева
<b>ГРУПА V – ДРУГИ КОНСУМАТИВИ</b>		
80.	Лигнин 500 гр. в опаковка	23 лева
81.	Хартиени чаршафи, ролка с размери 10х1м	201 лева
82.	Сламка, без възможност за огъване	2 лева
83.	Мек тампон за секс по време на месечен цикъл. За еднократна употреба, клинично тестван.	884 лева
84.	Метални капачки, без уплътнител	96 лева
85.	Течен сапун за ръце, (разфасовка по 1 л.)	113 лева
86.	Хартиени кърпи за ръце (еднократна), ролка	199 лева
87.	Спирт 70% (разфасовка от 1 л.)	106 лева
88.	Спиртни кърпички	614 лева
89.	Лимонена киселина (10 гр.)	154 лева
90.	Филтър (цигарен)	44 лева
91.	Найлоново пликче с цип (15х10 cm)	60 лева
92.	Имерсия за микроскоп (маслена основа)	26 лева
93.	Дестилирана вода, инжекционна	1219 лева

Възложителят има право да задържи гаранцията за участие в следните случаи:

а) когато участникът оттегли офертата си след изтичане на срока за подаване на оферти;

б) когато участникът обжалва решението за определяне на изпълнител на възложителя – до решаване на спора;

в) когато участникът е определен за изпълнител, но не изпълни задължението си да сключи договор за обществената поръчка

Гаранциите за участие на отстранените участници, както и на класираните извън първо и второ място, в срок 5 работни дни след изтичането на срока за обжалване на решението на Възложителя за определяне на изпълнител. Гаранциите на класираните на първо и второ място участници се освобождават след сключване на договора за обществената поръчка.

При прекратяване на процедурата за възлагане на обществена поръчка, гаранциите на всички участници се освобождават в срок 5 работни дни след изтичане на срока за обжалване на решението за прекратяване.

Възложителят освобождава гаранциите без да дължи лихви за периода, през който средствата законно са престояли при него.

Гаранциите за участие се представят в една от формите, съгласно чл.60 от Закона за обществените поръчки:

- оригинал на безусловна и неотменяема банкова гаранция, издадена от българска или чуждестранна банка, в полза на Министерство на здравеопазването, със срок на валидност 90 /деветдесет/ календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите. Банковите гаранции, издадени от чуждестранни банки, следва да са авизирани чрез българска банка, потвърждаваща автентичността на съобщението.

- парична сума, преведена по банкова сметка на Министерство на здравеопазването – БНБ Централно управление IBAN: BG83 BNBG 9661 3000 1293 01, BIC код на БНБ – BNBG BGSD – платежно нареждане в оригинал или копие.

### **3.Доказателства за икономическото и финансово състояние:**

3.1. Заверено от участника копие на последния му годишен счетоводен баланс и отчета за приходи и разходи, заверени от експерт счетоводител, в случаите предвидени в Закона за счетоводство. В случаите на новорегистрирани търговски дружества и в случаите, когато участникът упражнява свободна професия, такива документи не се изискват.

### **4. Доказателства за техническите възможности за изпълнение на поръчката и друга информация:**

4.1. За всяка една от позициите (с изключение на група V от техническо-количествената спецификация), за които подава оферта, участникът следва да представи заверени копия на документите, доказващи съответствието с приложимите директиви, съгласно Приложение № 3а в превод на български език.

4.2. Декларация от участника, че всички предлагани от него изделия имат „СЕ” маркировка, съгласно изискванията на действащото законодателство в областта - /за всички позиции с изключение на позициите от Група V/.

4.3. Заверено от участника копие на сертификат ISO 9001:2000/2008 или еквивалентен за производителя на всички предлагани изделия и консумативи, като е отбелязано за коя позиция се кандидатства със съответния производител;

5. В случай, че при изпълнението на поръчката ще участва подизпълнител е необходимо да бъде изрично заявено това обстоятелство, както и вида на работите, които ще извършва и делът на неговото участие. За съответния подизпълнител следва да бъдат представени документите по чл. 56, ал. 1, т. 1, 3, 4 и 5 от Закона за обществените поръчки.

6. В случаите, когато участникът е обединение, което не е юридическо лице /гражданско дружество/ за всеки един от участниците в обединението следва да бъдат представени документите чл. 56, ал. 1, т. 1, 3, 4 и 5 от Закона за обществените поръчки.

7. Точен адрес, лице, e-mail и телефон за контакти и банкови реквизити на участника (*образец №2*).

8. Документ, удостоверяващ закупуването на документация за участие в обществената поръчка.

9.Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника (прилага се в началото на офертата, преди всички документи).

10. Попълнен, подписан и подпечатан на последната страница проект на договор (**раздел II. ЕДИНИЧНИ ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА УСЛУГИТЕ ПО ДОГОВОРА не се попълва!**)

**Плик № 2 с надпис „ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА”**

В плика се поставя документите, свързани с изпълнението на поръчката:

1. Техническо предложение на участника относно общите условия за изпълнение на поръчката. Предложението следва да съдържа следната информация:

- срок на валидност на офертата, който не може да бъде по – кратък от 90 календарни дни от крайния срок за получаване на оферти;
- срок за изпълнение на поръчката;
- срок и начин за плащане;
- срок на годност на предлаганите изделия;

- конкретното предложение на участника с посочени видове стоки и количества, производител, модел и/или каталожен номер, както и подробна техническа спецификация, от която да е видно съответствието на предложеното изделия с минималните изисквания на Възложителя;
- каталози, дигитални, брошури и други, издадени от производителя на български език или в превод на български език, от които да е видно пълното съответствие с изискванията на Възложителя, посочени в спецификацията;
- инструкции за употреба за предлаганите медицински изделия на български език или в превод на български език;
- декларация от участника, че е съгласен и приема всички поставени от Възложителя условия и изисквания;
- декларация от участника, че всяка партида ще бъде доставена със сертификат за качество от производителя;

Техническото предложение се подписва от участника или упълномощеното от него лице.

Комисията предлага за отстраняване от по-нататъшно участие в процедурата участник в следните случаи:

- не е представил някои от изброените по-горе документи;
- при наличие на обстоятелства по чл.47, ал.1, ал.2 и ал.5 от ЗОП;
- представената оферта е непълна и не отговаря точно на предварително обявените условия на възложителя.

### **Плик № 3 с надпис “ПРЕДЛАГАНА ЦЕНА”**

Финансовата оферта на участника съдържа:

1. Единичната цена за всяка обособена позиция, съответно общо за позициите които се оферират комплексно, в лева до четвърти знак след десетичната запетая, до краен получател с и без ДДС. Цифрите се изписват и с думи, като при несъответствие се взема предвид изписаната с думи цена.

2. Обща стойност на офертата в лева с и без включен ДДС. При несъответствие между единичната и общата цена се взема предвид единичната.

3. Валидност на ценовата оферта в календарни дни. Оферта с по-малък срок на валидност от обявения в обявлението ще бъде отхвърлена, като несъответстваща на изискванията.

Ценовата оферта се подписва от законния представител на участника, който подава предложение или от изрично упълномощено от него лице.



## ИЗИСКУЕМИ ДОКУМЕНТИ

№	Артикул	ИЗИСКУЕМИ ДОКУМЕНТИ
<b>ГРУПА I – ИН ВИТРО ДИАГНОСТИЧНИ МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ (ИЗВЪН СПИСЪК А И Б)</b>		
1.	Специфични тестове за диагностика на Сифилис - ЕЛИЗА IgM/IgG	Декларация за съответствие
2.	Тест за Syphilis VDRL	Декларация за съответствие
3.	Имунохроматографски едностъпков тест за експресно определяне наличието на Метадон (MTD/МТЕ) в човешката урина	Декларация за съответствие
4.	Имунохроматографски едностъпков тест за експресно определяне наличието на опиати (OPI) в човешката урина	Декларация за съответствие
5.	Имунохроматографски едностъпков тест за експресно определяне наличието на Амфетамини (AMP) в човешката урина	Декларация за съответствие
6.	Имунохроматографски едностъпков тест за експресно определяне наличието на Марихуана (THC) в човешката урина	Декларация за съответствие
7.	Имунохроматографски едностъпков тест за експресно определяне наличието на Бензодиазепин (BZD) в човешката урина	Декларация за съответствие
8.	Кит за оцветяване по грам 2.0 л.	Декларация за съответствие
9.	РН ленти	Декларация за съответствие
10.	Специфични тестове за диагностика на Сифилис – IgM/ IgG	Декларация за съответствие
11.	Micropipettes tips 1- 12.5µl	Декларация за съответствие
12.	Micropipettes tips 10 - 125µl	Декларация за съответствие
<b>ГРУПА II – ИН ВИТРО ДИАГНОСТИЧНИ МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ (СПИСЪК А)</b>		
13.	ELISA HBsAg test	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
14.	ELISA HCV Antibody test	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
15.	ELISA HIV Ag/Ab test	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
16.	Бърз ХИВ тест за откриване на специфични анти-ХИВ антитела в кръвни проби	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
17.	Тестове за първична диагностика на хепатит В /HBsAg/	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
18.	Тестове за първична диагностика на HCV Ат	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
19.	Тестове за първична диагностика на HCV Ag	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
20.	Тестове за първична диагностика за СПИН HIV-1+ HIV-2 Ag/Ат	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
21.	Хламидия трахоматис IgM	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
22.	Хламидия трахоматис IgA	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
23.	Хламидия трахоматис IgG	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
24.	Тестове за определяне на ДНК при	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие

	гонококови и хламидийни полово предавани инфекции	
25.	Тестове за HIV-1 генотипиране	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
26.	Тестове за определяне на вирусен товар на HIV – 1	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
<b>ГРУПА III – МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ ЗА САМОТЕСТУВАНЕ</b>		
27.	ТЕСТ ЗА БРЕМЕННОСТ	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
<b>ГРУПА IV - ДРУГИ МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ</b>		
28.	Адаптор за вакутейнер	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
29.	Спринцовка 1 cc	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
30.	Спринцовка 2 cc	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
31.	Спринцовка 5 cc	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
32.	Спринцовка 10 cc	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
33.	Спринцовка 20 cc	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
34.	Инжекционна игла <b>20 G</b> стерилна	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
35.	Инжекционна игла <b>26 G</b> стерилна	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
36.	Инжекционна игла <b>26 1/2 G</b> стерилна	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
37.	Инжекционна игла <b>26 1 1/4 G</b> стерилна	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
38.	Инжекционна игла <b>25 G 1</b> стерилна	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
39.	Инжекционна игла <b>25 G ½</b> стерилна	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
40.	Инжекционна игла <b>22 G</b> стерилна	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
41.	Инжекционна игла <b>22 G 1 ½</b> стерилна	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
42.	Инжекционна игла <b>22 1/4 G</b> стерилна	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
43.	Инжекционна игла <b>23 G</b> стерилна	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
44.	Инжекционна игла <b>23 G 1 1/4</b> стерилна	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
45.	Инжекционна игла <b>27 G</b> стерилна	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
46.	Инжекционна игла <b>27 1/2 G</b> стерилна	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
47.	Инжекционна игла <b>27 3/4 G</b> стерилна	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
48.	Презервативи – орални	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
49.	Презервативи – вагинални	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
50.	Презерватив за анален секс	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
51.	Лубрикант - вагинален овлажнител	Декларация за съответствие
52.	Лубрикант за анален секс - на водна основа	Декларация за съответствие
53.	Лубрикант за анален секс - на силиконова основа	Декларация за съответствие
54.	Контейнер – мин.10 литра	Декларация за съответствие
55.	Контейнер – мин. 2 литра	Декларация за съответствие
56.	Контейнер – мин. 10 литра	Декларация за съответствие
57.	Дезинфектант за ръце	Разрешение за пускане на пазара на биоцидния препарат, съгласно Наредба № 44 от 09.12.2004 г., изм. и доп. 15.01.2008 г.
58.	Дезинфектант за медицински инструменти	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
59.	Дезинфектант за под и повърхности	Разрешение за пускане на пазара на биоцидния препарат, съгласно Наредба № 44 от 09.12.2004 г., изм. и доп. 15.01.2008 г.

60.	Винилови ръкавици размер: S, без талк	Декларация за съответствие
61.	Винилови ръкавици размер: M, без талк	Декларация за съответствие
62.	Винилови ръкавици размер: L, без талк	Декларация за съответствие
63.	Ръкавици (найлонови)	Декларация за съответствие
64.	Турникет	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
65.	Комплект <b>микротейнер + автоматичен ланцет</b>	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
66.	<b>Автоматичен ланцет</b>	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
67.	Комплект ( <b>вакутейнер и игла</b> ) затворена система за взимане на венозна кръв	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
68.	Комплект (вакутейнер и игла) за отделяне на плазма, с дезактиватор на кръвосъсирването хепарин (Lithium Heparin).	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
69.	Спекулум, еднократен, размер S	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
70.	Спекулум, еднократен, размер M	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
71.	Спекулум, еднократен, размер L	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
72.	Стерилни тампони (женски)	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
73.	Стерилни тампони алуминиеви (мъжки)	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
74.	Лепенка с риванол (2x3 cm)	ЕС Сертификат и Декларация за съответствие
75.	Медицински памук (100 гр.)	Декларация за съответствие
76.	Марля (7.5x7.5 cm), (опакровка по 100 бр.)	Декларация за съответствие
77.	Калцуни, полипропилен	Декларация за съответствие
78.	Покривни стъкла 24x24	Декларация за съответствие
79.	Предметни стъкла с нематиран край 76x26	Декларация за съответствие
<b>ГРУПА V – ДРУГИ КОНСУМАТИВИ</b>		
80.	Лигнин 500 гр. в опаковка	Сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен на производителя
81.	Хартиени чаршафи, ролка с размери 10x1м	Сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен на производителя
82.	Сламка, без възможност за огъване	Сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен на производителя
83.	Мек тампон за секс по време на месечен цикъл. За еднократна употреба, клинично тестван.	Сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен на производителя
84.	Метални капачки, без уплътнител	Сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен на производителя
85.	Течен сапун за ръце, (разфасовка по 1 л.)	Сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен на производителя
86.	Хартиени кърпи за ръце (еднократна), ролка	Сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен на производителя
87.	Спирт 70% (разфасовка от 1 л.)	Сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен на производителя
88.	Спиртни кърпички (70% спиртно съдържание), индивидуална опаковка	Сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен на производителя
89.	Лимонена киселина (10 гр.)	Сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен на производителя
90.	Филтър (цигарен)	Сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен на

		производителя
91.	Найлоново пликче с цип (15x10 cm)	Сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен на производителя
92.	Имерсия за микроскоп (маслена основа)	Сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен на производителя
93.	Дестилирана вода, инжекционна	Сертификат ISO 9001:2000 или еквивалентен на производителя

**Забележка:**

- За ин-витро медицинските изделия следва да бъде представена Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, а за медицинските изделия за диагностика на СПИН, хепатит В, хепатит С, хламидия и токсоплазмоза следва да бъде представен и ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ;
- За другите медицински изделия следва да бъде представена Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС за медицинските изделия. За позициите, срещу които е отбелязано освен декларация да се представи и ЕС сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ;
- За Група V – Други консумативи – да се представи Сертификат за въведена система за управление на качеството ISO 9001:2000 или еквивалентен на производителя с обхват съгласно предмета на поръчката.