***ОБРАЗЕЦ***

**ПРЕДСТАВЯНЕ НА УЧАСТНИКА**

**В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:**

***„Доставка на реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“* *по 337 обособени позиции***

***І. ИДЕНТИФИКАЦИЯ НА УЧАСТНИКА***

Настоящата оферта e подадена от:……………………………….………*/наименование на участника/*

и подписана от:*……………………………………………………………………………………/три имена/*

в качеството му/им на………………………………………………………………………..….*/длъжност/*

***II. АДМИНИСТРАТИВНИ СВЕДЕНИЯ***

1. ЕИК/БУЛСТАТ/ или друга идентифицираща информация съгласно регистрацията на участника, в съответствие със законодателството на държавата, в която е установен:

..........................................................................................................................................................

2. Адрес...............................................................................................................................

 /пощенски код, град, община, кв., ул., бл., ап./

Телефон №: .....................................................

факс №:............................................................

e-mail: .

3. Лице за контакти.................................................

Длъжност:…………………………………………………..

телефон / факс: ………………………

4. Обслужваща банка:……………………………………

Сметката, по която ще бъде възстановена гаранцията за участие:

IBAN……………………………………………BIC…………………………………………Титуляр на сметката……………………………………………………………………………………..

Сметката, по която ще бъдат извършвани разплащанията по договора, ако участникът бъде определен за изпълнител на поръчката:

IBAN……………………………………………BIC……………………………………………

Титуляр на сметката………………………………………………………………………….…

 **УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА*,***

1. Заявяваме, че желаем да участваме и представяме оферта за участие в обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: ***„Доставка на реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ по обособена/и позиция/и…………………***

2. Задължаваме се да спазваме всички условия на възложителя, посочени в документацията за участие, които се отнасят до изпълнението на поръчката, в случай, че същата ни бъде възложена.

3. Задължаваме се да не разпространяваме по никакъв повод и под никакъв предлог данните, свързани с поръчката, станали ни известни във връзка с участието.

4. Съгласни сме валидността на нашето предложение да бъде ………………. календарни дни, но не по-малко от 120 календарни дни от крайната дата за получаване на офертите и то ще остане обвързващо за нас, като може да бъде прието по всяко време преди изтичане на този срок.

5. До подготвянето на договор, това предложение заедно с писменото приемане от Ваша страна и известие за сключване на договор ще формират обвързващо споразумение между двете страни.

6. Подаването на настоящата оферта удостоверява безусловното приемане на всички изисквания и задължения, поставени от Възложителя в провежданата процедура.

7.Списък на всички документи (съответно копия на документи), в подписан и подпечатан вид.

Дата: ........................ г.

 (Подпис и печат)

*\*\*\* Когато Участник в процедурата е обединение, настоящия образец на оферта се представя за обединението участник, като се попълва и подписва от лицето, което е упълномощено от членовете на обединението, съгласно договорът за създаване на обединение /документът за упълномощаване на представляващ от участниците.*

***ОБРАЗЕЦ***

**Д Е К Л А Р А Ц И Я**

**по чл. 47, ал. 9 от Закона за обществените поръчки**

Подписаният: ……………………………………………………....................................

*(три имена)*

в качеството си на …………………………………………………………………………

*(длъжност)*

на Участник: …………………………………………..………………………………………, в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет ***„………………………..”,***

**Д Е К Л А Р И Р А М:**

**1.** Не съм осъждан(а) с влязла в сила присъда /Реабилитиран съм */ненужното се зачертава/* за:

а) престъпление против финансовата, данъчната или осигурителната система, включително изпиране на пари, по чл. 253 - 260 от Наказателния кодекс;

б) подкуп по чл. 301 - 307 от Наказателния кодекс;

в) участие в организирана престъпна група по чл. 321 и 321а от Наказателния кодекс;

г) престъпление против собствеността по чл. 194 - 217 от Наказателния кодекс;

д) престъпление против стопанството по чл. 219 - 252 от Наказателния кодекс.

**2.** Представляваният от мен участник не е обявен в несъстоятелност.

**3.** Представляваният от мен участник не се намира в производство по ликвидация, нито в подобна процедура, съгласно националните ми закони и подзаконови актове;

**4.** 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 задълженията[[1]](#footnote-1) или парични задължения, свързани с плащането на вноски за социалното осигуряване или на данъци съгласно правните норми на държавата, в която участникът е установен.

**5.** 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; или ако е чуждестранно лице: - не се намира в подобна процедура съгласно националните си закони и подзаконови актове; - неговата дейност не е под разпореждане на съда и не е преустановил дейността си.

1. Не съм осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 313 от Наказателния кодекс във връзка с провеждане на процедури за възлагане на обществени поръчки.
2. Не съм свързано лице по смисъла на § 1, т. 23а от допълнителните разпоредби на Закона за обществените поръчки с възложителя или със служители на ръководна длъжност в неговата организация.

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

**9.**  Горепосочените обстоятелства могат да бъдат потвърдени от информацията в следния публичен регистър ..................................................................................... /*посочва се от декларатора*/ или от следния орган ............................................... /*посочва се от декларатора*/, който е компетентен да предоставя информация за тях служебно на Възложителя.

Известна ми е отговорността по чл.313 от НК за неверни данни.

Задължавам се при промени на горепосочените обстоятелства да уведомя Възложителя в седемдневен срок от настъпването им.

 Дата: ............................. ДЕКЛАРАТОР:

 (подпис, печат)

***ПОЯСНЕНИЕ****: В случай, че участникът е юридическо лице, декларацията се подписва задължително от лицата, посочени в чл. 47, ал. 4 от ЗОП.*

*В случай, че участникът е обединение, декларация се представя за всяко физическо или юридическо лице, включено в обединението, съобразно чл. 56, ал. 3, т. 1 от ЗОП.*

*Когато участникът е чуждестранно лице, декларацията се представя в официален превод съгласно чл. 56, ал. 4 от ЗОП във връзка с чл.56, ал.1, т.1 от ЗОП.*

**ОБРАЗЕЦ**

**Д Е К Л А Р А Ц И Я [[2]](#footnote-2)\***

**за участието или неучастието на подизпълнители**

**по чл. 56, ал. 1, т. 8 от Закона за обществените поръчки**

Долуподписаният /-ната/..............................................................., в качеството ми на ........................................................ на ............................................................................... -  *(посочете длъжността) (посочете името/фирмата на участника)*

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: ...................................,

**Д Е К Л А Р И Р А М:**

Участникът ........................................................................................................

*(посочете името/фирмата на участника)*,

когото представлявам:

1. При изпълнението на горе цитираната обществена поръчка няма да използва/ще използва подизпълнители /*подчертава се вярното*/;

2. Подизпълнител/и ще бъде/бъдат:....................................................................................................

*(изписват се имената/фирмите на подизпълнителите),*

които са запознати с предмета на поръчката и са дали съгласие за участие в процедурата;

3. Видът на работите, които ще извършва подизпълнителя са следните: …….………………...

……………………………………………………………………………………………..…….…

4. Делът на участие на подизпълнителите при изпълнение на поръчката ще бъде .........% от общата стойност на поръчката.

 Известна ми е отговорността по чл. 313 от Наказателния кодекс за посочване на неверни данни.

Дата: ДЕКЛАРАТОР:

 (подпис, печат)

***ОБРАЗЕЦ***

**Д Е К Л А Р А Ц И Я**

**за съгласие за участие като подизпълнител**

Подписаният: ………………………………………………………………...................

*(три имена)*

в качеството си на …………………………………………………………………………

*(длъжност)*

на …………………………………………..………………………………………………… ,

*(име/фирма на лицето-подизпълнител)*

регистрирано съгласно законодателството на ................................................, данни по регистрация: ................................................................................................................................... *(ЕИК/Булстат или друга идентификация съобразно приложимото законодателство; седалище и адрес на управление и др. такива*),

във връзка с процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: ..................................

**Д Е К Л А Р И Р А М:**

**1.** От името на представляваното от мен лице: …………………………………………

*(посочете името/фирмата на лицето, което представлявате)*

**изразявам съгласието да участваме като подизпълнител на .................................................**

*(посочете участника, на който сте подизпълнител)*

при изпълнение на горепосочената поръчка.

**2.** Дейностите, които ще изпълняваме като подизпълнител са:

........................................................................................................................................................

 *(избройте конкретните части от обекта на обществената поръчка, които ще бъдат изпълнени от Вас като подизпълнител)*

**3.** Запознати сме с разпоредбата на чл. 55, ал. 5 от Закона за обществените поръчки, че заявявайки желанието си да бъдем подизпълнител в офертата на посочения по-горе участник, нямаме право да се явим като участник в горепосочената процедура и да представим самостоятелна оферта.

**4.** Други документи, по преценка на декларатора: .....................................……………………

Задължавам се да уведомя Възложителя за всички настъпили промени в декларираните по-горе обстоятелства в 7-дневен срок от настъпването им.

Дата: ДЕКЛАРАТОР:

 (подпис, печат)

***ОБРАЗЕЦ***

**ДЕКЛАРАЦИЯ**

**по чл. 56, ал. 1, т. 12 от Закона за обществените поръчки**

**за приемане на условията в проекта на договора**

Подписаният: ……………………………………………………………......................

*(три имена)*

в качеството си на …………………………………………………………………………

*(длъжност)*

на …………………………………………………………………………………………… -

*(наименование на участника)*

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: ***„Доставка на реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ по обособена/и позиция/и…………………***

**Д Е К Л А Р И Р А М:**

**Запознат съм със съдържанието на проекта на договора и приемамусловията в него.**

Дата: ДЕКЛАРАТОР:

 (подпис, печат)

 **ОБРАЗЕЦ**

|  |
| --- |
| **ДЕКЛАРАЦИЯза липса на свързаност с друг участник по** **чл. 55, ал. 7 ЗОП****, както и за липса на обстоятелство по** **чл. 8, ал. 8, т. 2** **ЗОП** |
| Подписаният/ата .......................................................................................... *(трите имена)* |
| данни по документ за самоличност .......................................................................................... |
| *(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)* |
| в качеството си на .......................................................................................... *(длъжност)* |
| на ................................................................................................................................................... |
| *(наименование на участника)* |
| ЕИК/БУЛСТАТ  ..........................................................– участник в процедура за възлагане на  |
| обществена поръчка с предмет „..........................................................................................“ |
| ДЕКЛАРИРАМ: |
| 1. Представляваният от мен участник не е свързано лице по смисъла на § 1, т. 23а от допълнителните разпоредби на ЗОП или свързано предприятие по смисъла на § 1, т. 24 от допълнителните разпоредби на ЗОП с друг участник в настоящата процедура. |
| 2. За представлявания от мен участник не са налице обстоятелствата по чл. 8, ал. 8, т. 2 ЗОП по отношение на настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка.  |
| Известна ми е отговорността по чл. 313 НК за неверни данни. |

Дата: ............ ДЕКЛАРАТОР: ……………………..

 (подпис, печат)

*ПОЯСНЕНИЯ*

*по декларацията:*

**\*Дефиниции:**

Съгласно §1, т.23а от допълнителните разпоредби на Закона за обществените поръчки „*Свързани лица*“ са:

а) роднини по права линия без ограничение;

б) роднини по съребрена линия до четвърта степен включително;

в) роднини по сватовство - до втора степен включително;

г) съпрузи или лица, които се намират във фактическо съжителство;

д) съдружници;

е) лицата, едното от които участва в управлението на дружеството на другото;

ж) дружество и лице, което притежава повече от 5 на сто от дяловете или акциите, издадени с право на глас в дружеството.

Не са свързани лица дружество, чийто капитал е 100 на сто държавна или общинска собственост, и лице, което упражнява правата на държавата, съответно на общината в това дружество.

Съгласно §1, т.24 от допълнителните разпоредби на Закона за обществените поръчки „*Свързано предприятие*“ е предприятие:

а) което съставя консолидиран финансов отчет с възложител, или

б) върху което възложителят може да упражнява пряко или непряко доминиращо влияние, или

в) което може да упражнява доминиращо влияние върху възложител по чл. 7, т. 5 или 6 от ЗОП, или

г) което заедно с възложител по чл. 7 от ЗОП е обект на доминиращото влияние на друго предприятие.

 ***ОБРАЗЕЦ***

**ДЕКЛАРАЦИЯ**

по чл. 3, т. 8 от

Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици

Подписаният: ………………………………………………………………..(*трите имена)*

в качеството си на ………………………………………………………………*(длъжност)*

На участник: ..………………………..…………………………………………………………, в

процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: ***„Доставка на реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ по обособена/и позиция/и………………….***,

**ДЕКЛАРИРАМ:**

1. Представляваното от мен дружество\* не е регистрирано в юрисдикции с преференциален данъчен режим.
2. Не съм свързано лице с дружество, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим.

Дата: ............ ДЕКЛАРАТОР: ……….

 (подпис, печат)

*ПОЯСНЕНИЯ*

*по декларацията:*

**\*Дефиниции:** Съгласно § 1 от допълнителните разпоредби на Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, посочените в настоящата декларация изрази имат следното значение:

1. "Дружество" е всяко юридическо лице, неперсонифицирано дружество и друга структура, получаваща статута си от законодателството на държавата, в която е регистрирано, без оглед на формата на сдружаване, учредяване, регистрация или друг подобен критерий.

2. "Юрисдикции с преференциален данъчен режим" са юрисдикциите по смисъла на [§ 1, т. 64 от допълнителните разпоредби на Закона за корпоративното подоходно облагане](http://web.apis.bg/p.php?i=245399#p14104854).

3. "Свързани лица" са лицата по смисъла на [§ 1 от допълнителните разпоредби на Търговския закон](http://web.apis.bg/p.php?i=301352#p3709455).

**Забележка:**Съгласно чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, забраната по чл. 3, т. 8 от закона не се прилага в случаите, когато:

1. акциите на дружеството, в което пряко или косвено участва дружество, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, се търгуват на регулиран пазар в държава – членка на Европейския съюз, или в друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на пазар, включен в списъка по [Кодекса за социално осигуряване](http://web.apis.bg/p.php?i=464674), [Закона за публичното предлагане на ценни книжа](http://web.apis.bg/p.php?i=11243) или [Закона за дейността на колективните инвестиционни схеми и на други предприятия за колективно инвестиране](http://web.apis.bg/p.php?i=500237), и действителните собственици – физически лица, са обявени по реда на съответния специален закон;

2. дружеството, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, е част от икономическа група, чието дружество майка е местно лице за данъчни цели на държава, с която Република България има влязла в сила спогодба за избягване на двойното данъчно облагане или влязло в сила споразумение за обмен на информация;

3. дружеството, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, е част от икономическа група, чието дружество майка или дъщерно дружество е българско местно лице и неговите действителни собственици – физически лица, са известни или се търгува на регулиран пазар в държава – членка на Европейския съюз, или в друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство;

4. дружеството, в което пряко или косвено участва дружество, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, е издател на периодични печатни произведения и е представило информация за действителните собственици – физически лица, по реда на [Закона за задължителното депозиране на печатни и други произведения](http://web.apis.bg/p.php?i=8747).

*Когато е налице някое от горепосочените обстоятелства по чл.4 от закона, участникът задължително го посочва с настоящата декларация.*

\*\* *Декларация се подписва задължително от управляващия участника по регистрация.*

 *Когато участникът е обединение от лица, декларацията се попълва от всяко лице, участващо в обединението.*

 *Когато деклараторът е чуждестранен гражданин, декларацията, която е на чужд език се представя и в превод.*

***ОБРАЗЕЦ***

**ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ**

**ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:**

***„Доставка на реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ по обособена/и позиция/и…………………***,

ДО:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(*наименование и адрес на възложителя)*

От:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(наименование на участника)*

с адрес: гр. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ул.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_№ \_\_\_,

тел.: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, факс: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, e-mail: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Булстат / ЕИК: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

**УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,**

 С настоящото, Ви представяме нашето техническо предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: ***„Доставка на реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ по обособена/и позиция/и…………………***,

 Срокът за изпълнение на предмета на поръчката е …………..(не по-късно от десет работни дни) след получаване на писмена заявка от Възложителя.

 За изпълнение на поръчката предлагаме следната разработка на техническо предложение:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование на медицинските изделия, лични предпазни средства и консумативи и минимални изисквания на възложителя** | **Mярка** | **Kоличество до:** | **Предложение на участника, включващо: характеристики, марка, модел и кат. №, производител** |
|  | **Диагностични набори (китове)** |  |  |  |
| 1 | Кит за количествено флуоресцентно определяне на **фенилаланин** от кръв върху **филтърна бланка** - (реактиви, стандарти, контроли, консумативи ) за НАЛИЧЕН АПАРАТ Victor 2 D И ВАЛИДИРАН МЕТОД С НИНХИДРИН И ПРЕДВАРИТЕЛНА ЕКСТРАКЦИЯ С ЕТАНОЛ-ЦИНКОВ СУЛФАТ и отчитане в бели плаки - **4800 теста** в кит - масов скрининг за ФКУ | кит | **16** |  |
| 2 | Кит **с дериватизация** за MS/MS анализ на аминокиселини, ацилкарнитини и сукцинилацетон от **филтърна бланка** (реактиви, стандарти със стабилни изотопи, контроли, консумативи и СМЕС ЗА КАЛИБРИРАНЕ НА СУКЦИНИЛАЦЕТОН) - минимум 960 анализа - селективен скрининг за 30 ВГО едновременно | кит | **4** |  |
| 3 | Кит за **изолиране на ДНК** от кръв **до 200 мкл** кръв със силициева мембрана (мануално), за **250** проби | кит | **2** |  |
| 4 | Кит за бързо (до 30 минути) **изолиране на ДНК** от цяла кръв, серум, плазма, телесни течности, амниоцити, хорион, букална лигавица и вирусна ДНК - за проби в обем **до 200 ul**, работещ с колонка. В комплект с всички реагенти и консумативи. Опаковка **250** проби. | кит | **9** |  |
| 5 | Кит за **изолиране на ДНК** от кръв до **5 милилтра** със силициева мембрана (мануално), за **250** проби. | кит | **3** |  |
| 6 | Кит за **ензимно пречистване на PCR** продукт за секвениране, съдържащ екзонуклеаза I и скаридена алкална фосфатаза, за **500** проби  | кит | **10** |  |
| 7 | Кит за автоматично ДНК **секвениране** с четири флуорохромни багрила едновременно, с термостабилна полимераза за капилярен секвенатор ABI3130, за **100** проби  | кит | **8** |  |
| 8 | Кит за диагностика на **анеуплоидии** с STR маркери, съдържащ не по- малко от 29 маркера за **21, 18, 13 и половите хромозоми** с възможност за анализ с ABI 3130, комплект за **50** проби | кит | **23** |  |
| 9 | Кит за диагностика на **анеуплоидии** с STR маркери, съдържащ не по- малко от 13 маркера за **15, 16, 22 хромозоми** с възможност за анализ с ABI 3130, комплект за **25** проби | кит | **3** |  |
| 10 | Кит за изследване на молекулни дефекти при **мускулна дистрофия Дюшен/Бекер** с **MLPA** метод. С възможност за определяне на дупликации и делеции в целият дистрофинов ген, както и хетерозиготно носителство при жени – за пълен анализ на **50** проби | кит | **1** |  |
| 11 | Кит за определяне на носителство за брой генни копия и единични нуклеотидни замени в **SMN1 и SMN2** гена, с **MLPA** метод, за **50** проби | кит | **1** |  |
| 12 | Кит за определяне на носителство, брой генни копия в хромозомни райони с картирани **микроделеционни** / микродупликационни синдроми с **MLPA** метод, за **100** проби | кит | **3** |  |
| 13 | Кит за определяне на носителство, брой генни копия в **субтеломерни** хромозомни райони с **MLPA** метод за **100** проби | кит | **3** |  |
| 14 | Кит за и определяне на делеции дупликации в гените **PMP22, GJB1** и **MPZ** с **MLPA** метод, за **50** проби  | кит | **1** |  |
| 15 | Кит за определяне на големи делеции в **CYP21A2**. Допълнително определяне на мутации в CYP21A2Р, TNXB и ATF6B гени на пациенти с вродена надбъбречнокорова хиперплазия с **MLPA** метод.- за **100** проби  | кит | **1** |  |
| 16 | Кит **fhCGb**, флуориметрично определяне в серум за 96 проби (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат **DelfiaXpress**; **96** проби/опаковка в комплект с връхчета за реактиви | кит | **240** |  |
| 17 | Кит **РАРР-А,** флуориметрично определяне в серум за 96 проби (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат **DelfiaXpress;** **96** проби/опаковка в комплект с връхчета за реактиви | кит | **155** |  |
| 18 | Кит **uE3,** флуориметрично определяне в серум за 96 проби, II триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат **DelfiaXpress;** 96 проби/опаковка в комплект с връхчета за реактиви | кит | **85** |  |
| 19 | Кит за флуориметрично определяне на **hAFP/hCG** за серумен скрининг, **96** проби/опаковка, за наличен апарат **Delfia** | кит | **63** |  |
| 20 | Кит **AFP**, флуориметрично определяне в серум за 96 проби, II триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат **DelfiaXpress;** **96** проби/опаковка в комплект с връхчета за реактиви | кит | **85** |  |
| 21 | Кит **FhCG**, флуориметрично определяне чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция в серум за 96 проби, I триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат **Delfia-Wallac 1232.** | кит | **85** |  |
| 22 | Кит **PAPP-A**, флуориметрично определяне чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция в серум за 96 проби, I триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат **Delfia-Wallac 1232.** | кит | **85** |  |
| 23 | Кит **uE3**, флуориметрично определяне чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция в серум, II триместър, за 96 проби/опаковка,за наличен апарат **Delfia-Wallac 1234**  | кит | **51** |  |
| 24 | Кит за проверка на точността на апарат **DelfiaXpress** (DelfiaXpress Precision Test -1 com. Run) кит за 1 тест | кит | **4** |  |
| 25 | Кит за проверка на прецизността на пипетора на апарат **DelfiaXpress** (DelfiaXpressCarry-Over Test -1 com. Run) кит за 1 тест  | брой | **2** |  |
| 26 | Китове за количествено определяне на **17-алфа-хидроксипрогестерон** от кръв върху филтърна бланка (**Neonatal 17-α-OHP**, реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати **Wallac 1232** и **Victor2,** **960** теста в кит. | кит | **80** |  |
| 27 | Китове за количествено определяне на ТСХ от кръв върху филтърна бланка. (**Neonatal TSH**), реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, **960** теста в кит | кит | **80** |  |
| 28 | Китове за количествено определяне на **NТ4** от кръв върху филтърна бланка (**Neonatal T4**), реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати Wallac 1232 и Victor2, 960 теста в кит | кит | **2** |  |
| 29 | Китове за количествено определяне на **17-алфа-хидроксипрогестерон** в кръвен серум , (17-α-OHP) за **96** проби, **Елайза** | кит | **2** |  |
| 30 | Китове за количествено определяне на Дехидроепиандростерон сулфат (**ДХАЕ-С**) в кръвен серум, за **96** проби, **Елайза** | кит | **2** |  |
| 31 | Китове за количествено определяне на **Тестостерон** (Testosteron) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати **Wallac 1232** и **Victor2,** **96** теста в кит | кит | **2** |  |
| 32 | Китове за количествено определяне на **Кортизол** (Cortisol) в кръвен серум, за 96 проби, **ЕЛАЙЗА,** **96** в опаковка | кит | **2** |  |
| 33 | Китове за количествено определяне на **андростендион** (androstendion) в кръвен серум, за **96** проби, **Елайза** | кит | **1** |  |
| 34 | Китове за количествено определяне на **алдостерон** (aldosterone) в кръвен серум, за **96** проби, **Елайза**  | кит | **1** |  |
| 35 | Китове за количествено определяне на **ТСХ** (TSH) в кръвен серум, реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати **Wallac 1232** и **Victor2**, **96** теста в кит | кит | **10** |  |
| 36 | Китове за количествено определяне на **Т4** в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати **Wallac 1232** и **Victor2**, **96** теста в кит | кит | **6** |  |
| 37 | Китове за количествено определяне на **свободен Т4** (FT4) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати **Wallac 1232** и **Victor2,** **96** теста в кит | кит | **6** |  |
| 38 | Китове за количествено определяне на тиреоглобулин (**TG**) в кръвен серум, 96 анализа, ЕЛАЙЗА, с обхват 1 - 1000 ng/ml | кит | **3** |  |
| 39 | Китове за количествено определяне на трийодтиронин (**Т3**) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати **Wallac 1232** и **Victor2,** **96** теста в кит | кит | **2** |  |
| 40 | Китове за количествено определяне на свободен трийодтиронин (**FT3**) в кръвен серум, 96 анализа, ЕЛАЙЗА (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати **Wallac 1232** и **Victor2** | кит | **2** |  |
| 41 | Китове за количествено определяне на **ТАТ** (anti-TG) в кръвен серум, 96 анализа, ЕЛАЙЗА | кит | **2** |  |
| 42 | Китове за количествено определяне на **МАТ** (anti TPO) в кръвен серум, **96** анализа, ЕЛАЙЗА | кит | **2** |  |
| 43 | Китове за количествено определяне на **ТСХ рецепторни антитела** (TSH Receptor Autoantibody), **96** анализа, ЕЛАЙЗА | кит | **2** |  |
| 44 | Китове за количествено определяне на инсулиноподобен растежен фактор - 1 (**IGF1**) в серум, индиректна Елайза, стандартна крива 2-15-50 ng/ml, IGFBP blocked, аналитична чувствителност 0.09 ng/ml, калибрирана срещу WHO NIBSC 02/254, опаковка **96** проби | кит | **3** |  |
| 45 | Китове за количествено определяне на свързващ протеин -3 на инсулиноподобен растежен фактор - 1 (**IGF-BP3**) в серум, стандартна крива 0.4-6-30 ng/ml, без предварителна екстракция, чувствителност 0.1 ng/ml, опаковка **96** проби | кит | **3** |  |
| 46 | Кит за FISH, **CEP X/Y**, 20 проби /кит | кит | **1** |  |
| 47 | LSI **DiGeorge/VCFS** Region двуцетна проба (SpectrumOrange TUPLE и SpectrumGreen LSI ARSA (Arylsulfatase A) за 20 проби | кит | **1** |  |
| 48 | Кит за 10 проби – LSI **Prader – Willi/Angelman** Region Probe (D15S10)(LSI D15S10 Spectrum Orange/CEP 15 D15Z1 Spectrum Green/ PML Spectrum Orange) | кит | **1** |  |
| 49 | Кит – LSI **Williams Syndrome** LSI ELN SpectrumOrange/LSI D7S486, D7S522 SpectrumGreen, 20 µl | кит | **1** |  |
| 50 | Кит за **калибриране** на **Тандем Масспектрометър** Waters Acquity TQD (E.S.I. Probe assembly spares kit (z-spray)) | кит | **1** |  |
| 51 | Кит със стандартни разтвори (PPG1000, reserpine, sodium iodide, secium iodide) за калибрация на **Тандем Масспектрометър** Waters Acquity TQD - (Waters SQD Standards kit (Rev C) | кит | **1** |  |
| 52 | **Буфер 1** за промиване на олигонуклеотидни чипове, опаковка, 2х4 литра, **Буфер 2** за промиване на олигонуклеотидни чипове, опаковка, 4 литра, съвместим с позиция "Кит за ДНК микроарей за детекция на промени в броя копия (copy number changes) включващ", съвместим с позиция 53 и 57 | кит | **2** |  |
| 53 | Кит за ДНК микроарей за детекция на промени в броя копия (copy number changes) включващ: 1) **микрочипове** с 4 полета за хибридизация, съдържащи олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота **4х44К,** ISCA дизайн, с включени покривни стъкла за хибридизация, **4 броя в опаковка**, за наличен апарат микрочипове скенер GenePix 4100А и съвместими с наличен софтуер Bluefuse, 2) **набор за ензимно флуоресцентн**о белязване на геномна ДНК - съдържащ **Cyanine 3-dUTP и Cyanine 5-dUTP** за белязване на геномна ДНК за **32 реакции** и 3) набор **за хибридизация**, включващ 2X Hi-RPM буфер и 10X блокиращ агент | кит | **4** |  |
| 54 | Кит за годишна профилактика на LC микропомпа Waters 1525 | брой | **1** |  |
| 55 | Кит (консумативи) за профилактика на Waters 777C Sample manager към LC-MS/MS система | брой | **1** |  |
| 56 | Кит за ДНК микроарей за детекция на промени в броя копия (copy number changes) включващ: 1) **микрочипов**е с 4 полета за хибридизация, съдържащи 60-мерни олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота **4х180К**, ISCA дизайн с включени покривни стъкла за хибридизация, **3 броя** в опаковка, съвместим с наличен софтуер за анализ **CytoSure Interpret,** 2) **набор за хибридизация**, включващ 2X Hi-RPM буфер и 10X блокиращ агент, 3) **миещ буфер** 1 и миещ буфер 2 за aCGH/ChiP-on-ChiP; | брой | **5** |  |
| 57 | Кит за ензимно флуоресцентно белязана на геномна ДНК - съдържащ Cyanine 3-dUTP и Cyanine 5-dUTP за белязване на геномна ДНК за 32 реакции, съвместим с позиция "Кит за микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота 4х180К...", включващ 2x Hi-RPM хибридизационен буфер и 10x aCGH блокиращ агент, съвместим с 52 и 53 | брой | **5** |  |
| 58 | Кит за изследване на вродени заболявания чрез масово-паралелно секвениране на 16 проби (4 х 4 проби), съдържащ: олигонуклеотиди за извличане на таргетни региони от не по-малко от 550 гена едновременно, свързани с наследствени заболявания; реактиви за обогатяване и приготвяне на библиотеки за Масивно Паралелно Секвениране чрез синтеза на не по-малко от 550 гена едновременно свързани с наследствени заболявания, съдържащ 4 индекса, необходими за на 4 по 4 проби и всички необходими реактиви за приготвяне на библиотеки на общо 16 проби; реактиви за Масивно Паралелно Секвениране на не по-малко от 550 гена едновременно, съдържащ всички необходими реактиви за секвениране ( касета с реактиви, бутилка с инкорпориращ буфер, секвенционна клетка). Секвениране от двата края на фрагмента към средата. | кит | **1** |  |
| 59 | Кит за секвениране на около 62 000 екзона в над 4800 гена свързани в клинични заболявания с масово-паралелно секвениране за 9 проби, включващ всички реактиви за обогатяване и приготвяне на библиотеки от не повече от 50 нанограма стартово количество ДНК и всички реактиви за секвениране чрез синтеза с флуоресцентно белязани нуклеотиди, осигуряващ данни за не по-малко от 7,5 гига бази на експеримент и възможност за еквениране от двата края на фрагмента към средата  | кит | **5** |  |
|   | **Реактиви** |   | **0** |  |
| 60 | Мастер микс за PCR - включва Taq DNA, Polymerase, PCR буфер, MgCl2, dNTP, 80 реакции в опаковка | опаковка | **7** |  |
| 61 | Молекулен маркер на ДНК фрагменти с големина от 50 до 1000 бази (от 50 до 300 бази през 50 бази и от 300 до 1000 през 100 бази) концентрация (0.1 µg/µl) 100 теста | опаковка | **13** |  |
| 62 | 1Кб молекулен маркер на ДНК фрагменти с големина от 0.5 до 10.0 kb (десет фрагмента равномерно разположени от 0.5 до 10 кб и фрагмент от 3.0 кб с по-силен интензитет. Концентрация (500 µg/ml) 200 теста с включен Gel Loading Dye, Purple (6X), без SDS | опаковка | **1** |  |
| 63 | Нетоксично багрило за нуклеинови киселини за агарозен или полиакрил амиден гел на водна основа (10,000X в H2O), ml | милилитър | **9** |  |
| 64 | Нуклеотиди 100 mM всеки (dATP, dCTP, dGTP, dTTP) опаковка 250 микролитра за всеки нуклеотид | опаковка | **3** |  |
| 65 | Нуклеотиди 100 mM всеки (dATP, dCTP, dGTP, dTTP) опаковка от 1000 микролитра за всеки нуклеотид | опаковка | **1** |  |
| 66 | 10 x буфер с EDTA за ABI 3130 / ABI3130xl, 25 ml | опаковка | **8** |  |
| 67 | Gene Scan Size Standart **Liz 500** за ABI 3130/3130xl; 800 реакции, 2х200ul | опаковка | **5** |  |
| 68 | Gene Scan Size Standart **Rox 500** за ABI 3130/3130xl; 800 реакции, 2х200ul | опаковка | **1** |  |
| 69 | Дейонизиран формамид (**Hi-Di**) за секвениране с капилярен секвенатор ABI 3130/3130xl | милилитър | **600** |  |
| 70 | Бетаин безводен, MW 117.15, за молекулярна биология | грам | **200** |  |
| 71 | Полимер **POP7** за фрагментен анализ за капилярен секвенатор **ABI 3130/3130xl** | милилитър | **70** |  |
| 72 | Праймери 200 nmol scale (дължина 25 бази) | брой | **400** |  |
| 73 | Праймери 200 nmol scale (дължина 25 бази), 5’ флуоресцентно белязани за ABI 3130  | брой | **10** |  |
| 74 | Праймери с PTO linkage модификация, с HPLC и SEC Cartridge пречистване, 200 nmol scale, средно по 25 бази дължина на праймера | брой | **6** |  |
| 75 | Протеиназа К от Tritirachium album, лиофилизирана за екстракция на ДНК  | грам | **14** |  |
| 76 | Рестриктазa Ban I | единица | **5000** |  |
| 77 | Рестриктазa Bcr I | единица | **2000** |  |
| 78 | Рестриктазa Bcg I | единица | **5000** |  |
| 79 | Рестриктазa Dde I | единица | **5000** |  |
| 80 | Рестриктазa Dra I | единица | **4000** |  |
| 81 | Рестриктазa Hha I | единица | **4000** |  |
| 82 | Рестриктазa Hinc II | единица | **1000** |  |
| 83 | Рестриктазa Hind III | единица | **10000** |  |
| 84 | Рестриктазa Hinf I | единица | **6000** |  |
| 85 | Рестриктазa Mbo I | единица | **1000** |  |
| 86 | Рестриктаза Mbo II | единица | **1500** |  |
| 87 | Рестриктазa Mnl I | единица | **10000** |  |
| 88 | Рестриктазa Msp I | единица | **10000** |  |
| 89 | Рестриктазa Nco I | единица | **2000** |  |
| 90 | Рестриктазa Nla III | единица | **2500** |  |
| 91 | Рестриктазa Nla IV | единица | **1000** |  |
| 92 | Рестриктазa Rsa I | единица | **5000** |  |
| 93 | Рестриктазa Тaq I  | единица | **4000** |  |
| 94 | Рестриктазa Xag I | единица | **5000** |  |
| 95 | Рестриктазa Xba I | единица | **3000** |  |
| 96 | Референтна геномна ДНК, женска 263 µg/ ml, 100µg опаковка  | опаковка | **5** |  |
| 97 | Референтна геномна ДНК, мъжка, 224 µg/ml, 100µg опаковка | опаковка | **5** |  |
| 98 | Човешка Cot-1 ДНК, 1мг/мл, 500 µg опаковка | опаковка | **8** |  |
| 99 | Термостабилна **ДНК полимераза** (рекомбинантна). Определена чистота над 90%. Без ендонуклеазна, екзонуклеазна, ДНК-азна, РНК-азна и протеазна активност в комплект с буфери- 250 U / опаковка | опаковка | **116** |  |
| 100 | Термостабилна **ДНК полимераза** (рекомбинантна). В комплект с **антитяло** за активиране при висока температура (**Hot start**) Определена чистота над 90%. Без ендонуклеазна, екзонуклеазна, ДНК-азна, РНК-азна и протеазна активност в комплект с буфери- 250 U / опаковка | опаковка | **8** |  |
| 101 | 2-N- Hexadecanoylamino-4-nitrophenylphosphorylcholine | милиграм | **5** |  |
| 102 |  4-Methylumbelliferyl N,N’,N”-triacetyl-beta-D-chitotrioside | милиграм | **1** |  |
| 103 | 4-Methylumbelliferyl alpha-L-iduronide | милиграм | **2** |  |
| 104 | 5-fluoro-2-deoxyuridine, опаковка 100 мг | опаковка | **2** |  |
| 105 | АgNO3, опаковка 100 грама | опаковка | **5** |  |
| 106 | B-galactose dehydrogenage | милилитър | **1** |  |
| 107 | Giemsa, буферирана в метанол pH 6,8. | литър | **6** |  |
| 108 | Heptacosanoic acid, > 98% | милиграм | **250** |  |
| 109 | Hank's Balanced Salt Solution | милилитър | **500** |  |
| 110 | L-глутамин, 200mM, за клетъчно култивиране, в опаковка от 20 милилитра | опаковка | **19** |  |
| 111 | Methanol, за MS/MS | литър | **15** |  |
| 112 | Methanol, HPLC grade  | литър | **20** |  |
| 113 | N,О-Bis(trimethylsilyl)trifluoroacedamide with 1% trimethylchlorosilane, в опаковка от 10 ампули по 1 мл | опаковка | **3** |  |
| 114 | Na2EDTA X 2H2O, extra pure | грам | **2000** |  |
| 115 | N-methyl-N-(tert-butyldimethyl)trifluoroacetamide (MTBSTFA), with 1% tert-Butyldimethylchlorosilane, purum в опаковка от 10 х 1 мл | опаковка | **1** |  |
| 116 | N-methyl-N-(tert-butyldimethyl)trifluoroacetamide (MTBSTFA), purum, >97.0% | милилитър | **5** |  |
| 117 | Pyridine, puriss p.a. >99.8% | милилитър | **100** |  |
| 118 | Toluene, HPLC grade | литър | **1** |  |
| 119 | Абсолютен метанол ч.з.а., в опаковка от 2,5 литра | опаковка | **74** |  |
| 120 | Агароза, NA за електрофореза на ДНК/РНК | грам | **8500** |  |
| 121 | Акриламид за молекулярна биология 2Х пречистен | грам | **1000** |  |
| 122 | Алкохол етилов абсолютен 100%, HPLC grade | литър | **13** |  |
| 123 | Алкохол етилов, абсолютен , чза 99,99. | литър | **44** |  |
| 124 | Aмониев ацетат, extra pure | килограм | **1** |  |
| 125 | Амониев хлорид, extra pure | килограм | **2** |  |
| 126 | Бариев ацетат >99% | грам | **500** |  |
| 127 | Бариева основа, Ba(OH)2, опаковка 100 грама | опаковка | **3** |  |
| 128 | Бидестилирана вода, стерилна, ампули от 10 мл | ампула | **670** |  |
| 129 | Бисакриламид за молекулярна биология | грам | **150** |  |
| 130 | Борна киселина, extra pure | килограм | **11** |  |
| 131 | Боя Giemsa, на прах | грам | **50** |  |
| 132 | Вода дейонизирана, HPLC grade | литър | **22** |  |
| 133 | Вода дейонизирана, LC/MS grade | литър | **5** |  |
| 134 | Вода за молекулярна биология, третирана с DEPC, автоклавирана | литър | **2** |  |
| 135 | Глицерин, ч.з.а. | литър | **3** |  |
| 136 | Дезинфектант за повърхности с широк спектър, да не оказва корозивен ефект върху метали | литър | **18** |  |
| 137 | Дезинфектант за почистване на ръце, с широк спектър, на спиртна основа | литър | **25** |  |
| 138 | Диетилов етер, HPLC grade | литър | **6** |  |
| 139 | Диметилхидроксисилан 2% разтвор в 1,1,1,- трихлор етан | литър | **2** |  |
| 140 | Динатриев хидрогенфосфат, анхидриран, Na2HPO4, ч,з,а, | грам | **2000** |  |
| 141 | Диметил сулфоксид DMSO MW 78.13, чистота 99%.  | милилитър | **310** |  |
| 142 | Етидиев бромид, ултрачист | грам | **2** |  |
| 143 | Етилацетат ( C4H8O2), HPLC grade | литър | **5** |  |
| 144 | Изоамилов алкохол > 98.5% | литър | **1** |  |
| 145 | Изопропилов алкохол, 99% | литър | **1** |  |
| 146 | Имерсионно масло | милилитър | **5500** |  |
| 147 | Калиев дихидрогенфосфат, анхидриран, KH2PO4, ч,з,а, | килограм | **5** |  |
| 148 | Калиев хидроген карбонат p.a (KHCO3) | килограм | **3** |  |
| 149 | Калиев хлорид, анхидриран  | килограм | **5** |  |
| 150 | Колцемид с концентрация 10µg/ml, стерилен, разтворен в PBS, в опаковка от 10 милилитра | опаковка | **28** |  |
| 151 | Колхицин, сух за клетъчни култури,  | грам | **2** |  |
| 152 | Комбиниран антибиотик / антимикотик (Пеницилин/ Стрептомицин/ Амфотерицин Б), 100Х, за клетъчно култивиране, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | **8** |  |
| 153 | Контролни серуми за флуориметрично определяне на **AFP/ bHCG** – ниска, средна и висока, по две в опаковка | опаковка | **15** |  |
| 154 | Контролни серуми за флуориметрично определяне на **PAPР-A/ bHCG** – ниска, средна и висока – по две в опаковка | опаковка | **15** |  |
| 155 | Ксилол, ч.з.а. | литър | **17** |  |
| 156 | Магнезиев хлорид, >98%, MgCl2 | грам | **225** |  |
| 157 | Мравчена киселина LC/MS grade, опаковка от 10 ампули по 1 мл | опаковка | **1** |  |
| 158 | Натриев ацетат, extra pure | килограм | **2** |  |
| 159 | Натриев дихидрогенфосфат, NaH2PO4,H2O | грам | **2500** |  |
| 160 | Натриев додецилсулфат, ultra pure | грам | **700** |  |
| 161 | Натриев карбонат за молекулярна биология, extra pure | килограм | **11** |  |
| 162 | Натриев хлорид анхидриран чза | килограм | **6** |  |
| 163 | Оцетна к-на – ледена, 100 %, ч.з.а., в опаковка от 2,5 литра | опаковка | **36** |  |
| 164 | Перхидрол ,Водороден перооксид (hydrogen peroxide), Н2О2, 30%, puris. stabilizer: dipicolinic acid, | литър | **12** |  |
| 165 | Солна киселина, ч.з.а. | литър | **2** |  |
| 166 | **Среда** готова, комплексна хранителна - за култивиране на **костно мозъчни клетки**, с L-glutamine, Gentamycin, с 20% фетален телешки серум; HEPES буфер, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | **38** |  |
| 167 | **Среда** готова, комплексна хранителна - за култивиране на **лимфоцити** с Phyto P, L-glutamine, Gentamycin, без телешки серум; HEPES буфер, IL-4, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | **54** |  |
| 168 | **Среда** готова, комплексна хранителна - за култивиране на **лимфоцити** с Phyto P, L-glutamine, Gentamycin, с 10% фетален телешки серум; HEPES буфер, IL-4, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | **93** |  |
| 169 | **Среда** 199, 10Х, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | **1** |  |
| 170 | **Среда** 199, стерилна, филтрувана, с HEPES-буфер, в опаковка от 500 милилитра  | опаковка | **3** |  |
| 171 | **Среда** за култивиране на **човешки амниотични клетки** и хорионни въси, двойно буферирана базална среда в опаковка от 100 милилитра със суплемент – в опаковка от 7 милилтра, с 30-дневен срок на годност след разтварянето  | опаковка | **357** |  |
| 172 | **Среда х**ранителна HAM F10 с L-глутамин, стерилна за клетъчно култивиране, в опаковка от 500 милилитра | опаковка | **18** |  |
| 173 | **Среда** хранителна RPMI 1640 с 25 mM HEPES, L -глутамин, за клетъчно култивиране, стерилна, филтрувана, в опаковка от 500 милилитра | опаковка | **29** |  |
| 174 | Стабилни изотопи на аргининосукцинова киселина за вътрешен стандарт за MS/MS анализ, чистота над 98 % | милиграм | **50** |  |
| 175 | Стандартна смес ( tuning mix - аминокиселини и ацилкарнитини) за калибриране на Chromsystems LC-MS/MS метад за неонатален скрининг от филтърна бланка, **опаковка от 2 ml.** | опаковка | **1** |  |
| 176 | TBE буфер, за молекулярна биология, 10х. | литър | **7** |  |
| 177 | ТЕ буфер, рН8, 10mM Tris-HCl, 1 mM EDTA, опаковка от 25 ml | опаковка | **2** |  |
| 178 | Течен парафин, ч.з.а. | литър | **4** |  |
| 179 | Тринатриев цитрат, ч.з.а. Na2C6 H5 O7.51 / 2H 2O | килограм | **1** |  |
| 180 | Тринатриев цитрат, ч.з.а., Na3C6H5O7, безводен, ч.з.а. | килограм | **1** |  |
| 181 | Трипсин 1:250, сух, лиофилизиран | грам | **200** |  |
| 182 | Трипсин- EDTA, 0,25% трипсин, 1mM EDTA, в HBSS, без Ca++ и Mg++, стерилен за клетъчни култури, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | **13** |  |
| 183 | Трис база, 99.5% за молекулярна биология | килограм | **9** |  |
| 184 | Фенилпропионилглицин, 98% | милиграм | **50** |  |
| 185 | Фенол, >99% ч.з.а | килограм | **1** |  |
| 186 | Фетален телешки серум, за клетъчно култивиране, стерилно филтруван, тестуван за микоплазма и ендотоксин, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | **43** |  |
| 187 | Физиологичен разтвор опаковка от 10 милилитра | опаковка | **150** |  |
| 188 | Фитохемаглутинин М форма, разтвор, 10 мл опаковка  | опаковка | **18** |  |
| 189 | Фитохемаглутинин от Phaseoulus Vulgaris Red Kidney Bean (Phytohemagglutinin PHA-P), без соли, лиофилизиран, за диагностика, в опаковка от 5 милиграма | опаковка | **25** |  |
| 190 | Хексан, HPLC grade | литър | **4** |  |
| 191 | Хептаноилглицин, 98% | милиграм | **50** |  |
| 192 | Хидроксиламин хидрохлорид (NH2OH-HCl), puriss. P.a. | грам | **250** |  |
| 193 | Хлороформ, HPLC grade | литър | **3** |  |
|  | **Консумативи** |  |  |  |
| 194 | Стрипове **0,2 ml х 8 бр** с прикачени плоски капачки, молекулярна биология, за PCR 125 бр./оп.  | опаковка | **12** |  |
| 195 |  Епруветки **0,2 ml**, молекулярна биология, nuclease free, **тъмно** оцветени, 1000 броя / опаковка | опаковка | **1** |  |
| 196 | Епруветки **0.2 ml** за PCR, молекулярна биология, стерилни, ДНК/РНК чисти, с плосък капак , силиконизирани опаковка 1000 бр. | опаковка | **61** |  |
| 197 |  Епруветки **0,5 ml**, молекулярна биология, ДНК/РНК чисти, **тъмно** оцветени, с вдлъбнат капак 1000 броя опаковка | опаковка | **2** |  |
| 198 | Епруветки **0.5 ml** за PCR с **плосък** капак без вдлъбнатина, ДНК/РНК чисти, силиконизирани опаковка 1000 бр | опаковка | **53** |  |
| 199 | Епруветки **1.5 ml** молекулярна биология, ДНК/РНК чисти, с прозорец за надписване, плосък капак, устойчиви на 95°C Опаковка от 1000 бр.  | опаковка | **68** |  |
| 200 | Епруветки с капачка, **на винт и гумено** уплътнение **2 ml**, автоклавируеми, устойчиви **до -80ОС**,  | брой | **600** |  |
| 201 | Кутии за епруветки пластмасови **1,5-2 ml** за 100 проби, съхранение **– 20oC** | брой | **95** |  |
| 202 | Кутии за епруветки пластмасови **1,5-2 ml** за 100 проби, **тъмно** оцветени, съхранение **– 70oC** | брой | **20** |  |
| 203 | Статив с капак за епруветки **1,5 мл** конични, 100 гнезда, подходящ за съхранение при **-20ºС** | брой | **4** |  |
| 204 | Стативи за епруветки с обем **от 5 до 15 мл**. за 20 до 30 броя епруветки | брой | **4** |  |
| 205 | Стативи за епруветки пластмасови конични, **50 мл**., за 24 до 32 броя епруветки | брой | **9** |  |
| 206 | Епруветки-центрофужни с обем **до 10 мл**, **пластмасови**, прозрачни | брой | **100** |  |
| 207 | Епруветки центрофужни с **обем до 10 мл**, **стъклени** | брой | **100** |  |
| 208 | Епруветки **облодънни,** **стерилни,** от **полистирен,** за клетъчно култивиране с капак **на винт**, **12 ml** | брой | **4900** |  |
| 209 | Епруветки центрофужни **12 ml** конични, **градуирани,** дължина **до 10 см** - прозрачни, полистирен или полипропилен | брой | **600** |  |
| 210 | Епруветки центрофужни **15 мл** **стъклени**, градуирани | брой | **200** |  |
| 211 | Епруветки **конични,** от **полипропилен,** стерилни, с винтов капак, градуирани, **15 ml** | брой | **9900** |  |
| 212 | Епруветки **конични,** от **полипропилен**, стерилни, с винтов капак, градуирани, **50 ml**, 100 броя, опаковка  | опаковка | **45** |  |
| 213 | Епруветки **стоящи,** от **полипропилен,** градуирани **50 ml**, с капачки на винт | брой | **1500** |  |
| 214 | Стъклени борсиликатни епруветки с обем **до 15 мл**, с височина не по-голяма от **12 см**, на винт, в комплект с капачки с тефлоново уплътниние | брой | **100** |  |
| 215 | Водачи за игли за затворена система, 100 бр/оп | опаковка | **6** |  |
| 216 | Игли тип **бътерфлай,** за вземане на кръв, затворена система | брой | **800** |  |
| 217 | Епруветка с **Heparine,** затворена система, в комплект с игла 21G за вземане на кръв, стерилна, **4ml**, за еднократна употреба | брой | **2100** |  |
| 218 | Епруветка с **K3 ЕDTA** **3 ml** , затворена система в комплект с игла 21G | брой | **1100** |  |
| 219 | Епруветка с **K3 ЕDTA 5ml**, затворена система, в комплект с игла, с пластмасова капачка в комплект с игла 21G | брой | **700** |  |
| 220 | Епруветка с **K3 ЕDTA, 9ml** , затворена система, в комплект с игла 21G | брой | **1500** |  |
| 221 | Епруветка с **гел за серум**, **2.5ml**, затворена система, в комплект с игла G21, с пластмасова капачка | брой | **23800** |  |
| 222 | Микрокапилярни връхчета, плоски, за обеми до **200 микролитра**, 200 броя кутия за пипети тип **Eppendorf** | кутия | **2** |  |
| 223 | Микрокапилярни връхчета, **плоски,** за обеми до **200 микролитра**, 200 броя кутия за пипети тип **Gilson** | кутия | **2** |  |
| 224 | Връхчета за обеми до **20 μl, градуирани,** за пипети тип **Gilson** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | **19** |  |
| 225 | Връхчета за обеми **до 200 μl** за пипети тип **Gilson** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | **154** |  |
| 226 | Връхчета за обеми **до 1000 μl** за пипети тип **Gilson** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | **25** |  |
| 227 | Връхчета за обеми **до 20 μl** за пипети тип **Gilson** - **кутия** 96 броя | кутия | **12** |  |
| 228 | Връхчета за обеми **до 200 μl** за пипети тип **Gilson** - **кутия** 96 броя | кутия | **23** |  |
| 229 | Връхчета за обеми **до 20 μl** с **филтър** за пипети тип **Gilson** - кутия 96 броя | кутия | **4** |  |
| 230 | Връхчета за обеми **до 200 μl** с **филтър** за пипети тип **Gilson** - кутия 96 броя | кутия | **2** |  |
| 231 | Връхчета за обеми **до 1000 μl** за пипети тип **Gilson** - **кутия** 96 броя | кутия | **12** |  |
| 232 | Връхчета за обем от (**1000 - 5000 µl**) тип Gilson, опаковка от 500 броя  | опаковка | **1** |  |
| 233 | Връхчета за обеми **до 20 μl** за пипети тип **Socorex** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | **11** |  |
| 234 | Връхчета за обеми **до 200 μl** за пипети тип **Socorex** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | **91** |  |
| 235 | Връхчета за обеми **до 1000 μl** за пипети тип **Socorex** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | **6** |  |
| 236 | Връхчета за обеми **до 20 μl** за пипети тип **Socorex** - **кутия** 96 броя | кутия | **30** |  |
| 237 | Връхчета за обеми **до 200 μl** за пипети тип **Socorex** - **кутия** 96 броя | кутия | **40** |  |
| 238 | Връхчета за обеми **до 1000 μl** за пипети тип **Socorex** - **кутия** 96 броя | кутия | **40** |  |
| 239 | Връхчета за обеми **до 200 μl с филтър** за пипети тип **Socorex** - кутия 96 броя | кутия | **5** |  |
| 240 | Връхчета за обеми **до 20 μl** за пипети тип **Eppendorf** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | **10** |  |
| 241 | Връхчета за обеми **до 200 μl** за пипети тип **Eppendorf** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | **43** |  |
| 242 | Връхчета за обеми **до 1000 μl** за пипети тип **Eppendorf** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | **12** |  |
| 243 | Връхчета за обеми **до 200 μl** за пипети тип **Eppendorf** - **кутия** 96 броя | кутия | **2** |  |
| 244 | Връхчета за обеми **до 1000 μl** за пипети тип **Eppendorf** - **кутия** 96 броя | кутия | **5** |  |
| 245 | Връхчета за обеми **до 200 μl** с филтър за пипети тип **Eppendorf** - **кутия** 96 броя | кутия | **2** |  |
| 246 | Връхчета за обеми **до 1000 μl** с филтър за пипети тип **Eppendorf** - **кутия** 96 броя | кутия | **7** |  |
| 247 | Мерителни връхчета за пипета Ependorf до **100** µl в кутия по 96 броя | кутия | **10** |  |
| 248 | Връхчета за обеми от **2 до 100/200 ul**, в **кутии** по 96 броя, за **многоканална** пипета **Biohit m100** | кутия | **1210** |  |
| 249 | Връхчета за обеми **до 200 µl** за пипети, **Biohit** 96 броя в кутия  | кутия | **101** |  |
| 250 | Връхчета за обеми **до 1000 µl** за пипети, **Biohit** опаковка 1000 броя  | опаковка | **3** |  |
| 251 | Връхчета за автоматична пирета **Proline+**, за обеми от **0.5 до 300 ul**, в кутия по 96 броя или ракове | кутия | **10** |  |
| 252 | Връхчета за микропипета с обем **0.5-10 μl - с филтър**, ДНК/РНК свободни, в кутии по 96 броя | кутия | **8** |  |
| 253 | Връхчета за обем от (**1000 - 5000 µl**) опаковка по 500 броя | опаковка | **2** |  |
| 254 | Автоматични вариабилна пипета с обем от **20- 200** мкл.-стъпка на регулиране 0,20 мкл.-регулируем цветово кодиран обем- заключващ механизъм предпазващ промяната на обема по време на работа -напълно автоклавируеми , при 121 C-дисплей с голями цифри- сила на натиск на бутона не повече от 12 N-изключителна здравина-добра UV и химическа устойчивост-топлоизолация на вътрешните компоненти- филтър за предотвратяване от замърсяване- автоматично изхвърляне на филтрите- индивидуален сертификат за калибрация -CE /IVD маркирани | брой | **2** |  |
| 255 | Автоматични вариабилни пипети с обем от **100- 1000** мкл.-стъпка на регулиране 1,00 мкл.-регулируем цветово кодиран обем- заключващ механизъм предпазващ промяната на обема по време на работа -напълно автоклавируеми , при 121 C-дисплей с голями цифри- сила на натиск на бутона не повече от 12 N-изключителна здравина-добра UV и химическа устойчивост-топлоизолация на вътрешните компоненти- филтър за предотвратяване от замърсяване- автоматично изхвърляне на филтрите- индивидуален сертификат за калибрация -CE /IVD маркирани | брой | **2** |  |
| 256 | Едноканална автоматична пипета (**0.5-10 µl**), тефлоново бутало, автоклавируема накапваща част, точност при 2μl ±5%, възпроизводимост <1.5%; точност при 20μl ±1%, възпроизводимост <0.3%, индивидуален калибрационен сертификат | брой | **4** |  |
| 257 | Едноканална автоматична пипета (**2-20 µl**), тефлоново бутало, автоклавируема накапваща част, точност при 2μl ±5%, възпроизводимост <1.5%; точност при 20μl ±1%, възпроизводимост <0.3%, индивидуален калибрационен сертификат | брой | **3** |  |
| 258 | Едноканална автоматична пипета (**20-200 µl**), тефлоново бутало, автоклавируема накапваща част, точност при 20μl ±2.5%, възпроизводимост <0.7%; точност при 200μl ±0.6%, възпроизводимост <0.2%, индивидуален калибрационен сертификат | брой | **4** |  |
| 259 | Едноканална автоматична пипета (**100-1000 µl**), тефлоново бутало, автоклавируема накапваща част, точност при 100μl ±3%, възпроизводимост <0.6%; точност при 1000μl ±0.6%, възпроизводимост <0.2%, индивидуален калибрационен сертификат | брой | **2** |  |
| 260 | Едноканална автоматична пипета с фиксиран обем -**200** мкл-филтър против замърсяване-напълно автоклавируеми-възможност за работа с лява и дясна ръка- сила на натиск на бутона не повече от 15 N-изключителна здравина-добра UV и химическа устойчивост-сертификат за калибрация- CE /IVD маркирани | брой | **1** |  |
| 261 | **Еднократни** пипети, стерилни, единично опаковани (комбинирана опаковка хартия/РР), полистирен, с **остър** връх, **10мл**, в опаковки по 250 броя | опаковка | **19** |  |
| 262 | **Еднократни** пипети, стерилни, единично опаковани, полистирен, с **остър** връх, **1мл** | брой | **500** |  |
| 263 | **Еднократни** пипети, стерилни, единично опаковани, полистирен, с **остър** връх, **2мл** | брой | **1000** |  |
| 264 | **Еднократни** пипети, стерилни, единично опаковани (комбинирана опаковка хартия/РР), полистирен, с **остър** връх, **5мл**, в опаковки по 250 броя | опаковка | **36** |  |
| 265 | Микропипета **0,5 – 10 μl** | брой | **3** |  |
| 266 | Микропипета **20 – 200 μl** | брой | **4** |  |
| 267 | Микропипета **200 – 1000 μl** | брой | **4** |  |
| 268 | Резил-пипети, стъклени, градуирани, крайни, **10-15 мл** | брой | **10** |  |
| 269 | Статив за 5 или повече автоматични едноканални или многоканални вариабилни пипети универсален | брой | **9** |  |
| 270 | Готови гелове за електрофореза с концентрация на агарозата 2% опаковка от 20 гела, брой стартове 8, размери на гела 6х9,5 см, с концентрация на етидиев бромид 0,5 мг/мл, с ТВЕ буфер, обхват на разделяне 8 до 1000 бази | опаковка | **1** |  |
| 271 | Бехерови чаши, **100 мл** стъклени термоустойчиви | брой | **28** |  |
| 272 | Бехерови чаши **250 мл** стъклени термоустойчиви  | брой | **37** |  |
| 273 | Бехерови чаши, **500 мл** стъклени термоустойчиви  | брой | **14** |  |
| 274 | Бехерови чаши **1000 мл** стъклени, термоустойчиви | брой | **10** |  |
| 275 | Мерителна колба, стъклена, обем от 50 мл | брой | **6** |  |
| 276 | Колби 100 мл, стъклени, с капачки на шлифт | брой | **5** |  |
| 277 | Цилиндър мерителен **50 мл** - **стъклен** с поставка | брой | **7** |  |
| 278 | Цилиндър мерителен **100 мл** - **стъклен** с поставка | брой | **1** |  |
| 279 | Цилиндър мерителен **250 мл** - **стъклен** с поставка | брой | **12** |  |
| 280 | Цилиндър мерителен **500 мл** - **стъклен** с поставка  | брой | **8** |  |
| 281 | Цилиндър мерителен, релефно градуиран с поставка , **100 мл** полипропилен | брой | **2** |  |
| 282 | Цилиндър мерителен, релефно градуиран с поставка , **250 мл** полипропилен | брой | **2** |  |
| 283 | **25cm2**фласки за клетъчно култивиране, стерилни от **полистирен,** **затворена** капачка, **наклонено** гърло, градуирани 20бр в плик, 500 броя в опаковка | опаковка | **10** |  |
| 284 | **25cm2**, фласки за клетъчно култивиране, от **полистирен,** **вентилирана** капачка с филтър-големина на порите **0,22 микрометър** 500 броя в опаковка | опаковка | **8** |  |
| 285 | Ламели, **кръгли,** **25 mm**, полистирен, стерилни, за пренатална диагностика, в опаковки по 500 броя | опаковка | **8** |  |
| 286 | Малки петрита диаметър **35 mm**, височина **12 mm**, полистирен, стерилни, за клетъчно култивиране | брой | **4200** |  |
| 287 | Петрита диаметър **100 mm**, височина **15 mm**, полистирен, стерилни, за клетъчно култивиране, единично опаковани | брой | **100** |  |
| 288 | Стъклени петрита **120 х 20 mm** | брой | **10** |  |
| 289 | Кювети за оцветяване, стъклени,**120ммХ120мм Х75 мм**, в комплект с държатели за стъкла, метални, неръждаеми | брой | **6** |  |
| 290 | Кювети тип Хелендал, високи, **50ml**, стъклени | брой | **14** |  |
| 291 | Кювети тип Хелендал, високи, **100ml**, стъклени | брой | **10** |  |
| 292 | Кутии за предметни стъкла - за 100 броя стъкла | брой | **120** |  |
| 293 | Пастьорки, пластмасови, стерилни, градуирани **1ml** | брой | **700** |  |
| 294 | Пастьорки, пластмасови, стерилни, градуирани **3 ml** | брой | **8500** |  |
| 295 | Пастьорки, стъклени, дължина **150 мм**, 500 бр/опаковка | опаковка | **5** |  |
| 296 | Предметни стъкла, с двустранно шлифован край **76х26 mm**, дебелина 1mm, в опаковки по 50 броя | опаковка | **680** |  |
| 297 | HEPA -филтър за термостат Steri-Cult, Termoforma | брой | **1** |  |
| 298 | Изходящ филтър за наличен ламинарен бокс HB2448-Heraeus | брой | **2** |  |
| 299 | Капилярки 8-10 см дължина, обикновено стъкло | брой | **500** |  |
| 300 | **96 гнездна плака** за секвенатор ABI 3130 - semi-skirted | брой | **120** |  |
| 301 | 96 гнездна **плака** за real time PCR ABI 7500, 500 броя в опаковка | брой | **1** |  |
| 302 | Оптично **залепващо покривно фолио**, съвместимо с горната позиция, 100 броя в опаковка | брой | **5** |  |
| 303 | Апликатор за залепващо покривно фолио за PCR плаки | брой | **1** |  |
| 304 | Стандартни **ELISA плаки** - 96 ямкови, прозрачни, V- образни, индивидуално опаковани | брой | **1200** |  |
| 305 | Залепваща се лента, полиестерна, нестерилна,с дебелина 50 µm, на листа за стандартни ELISA плаки, 96 гнезда, 80x140mm, термостабилна от -40 до 120С | брой | **1200** |  |
| 306 | Помпа за пипетиране с два бутона и зареждаща се батерия | брой | **3** |  |
| 307 | Разливна тефлонова ваничка за автоматична 12-канална пипета | брой | **11** |  |
| 308 | Сноп от **4 капиляри** за капилярен секвенатор **ABI 3130 с работна дължина 36 см** | опаковка | **4** |  |
| 309 | Сноп от **16 капиляри** за капилярен секвенатор **ABI 3130xl с работна дължина 36 см** | опаковка | **4** |  |
| 310 | **Нитрилни** ръкавици без талк размер S, 100 в кутия | кутия | **63** |  |
| 311 | **Нитрилни** ръкавици, без талк, размер М, кутия, 100 броя | кутия | **73** |  |
| 312 | Ръкавици **латексови,** размер S, без талк, 100 броя в кутия | кутия | **32** |  |
| 313 | Ръкавици **латексови,** размер М, кутия, 100 броя | кутия | **28** |  |
| 314 | Ръкавици **латексови,** размер L, без талк, 100 броя в кутия | кутия | **19** |  |
| 315 | Пинсети, очни, с извит връх | брой | **7** |  |
| 316 | Пинсети очни хирургични, с дължина до 12 см | брой | **7** |  |
| 317 | Пинсети хирургични | брой | **4** |  |
| 318 | Ножички, хирургични очни, с извит връх | брой | **6** |  |
| 319 | Комплект хирургически инструменти, съдържащи пинсети, ножици, скалпел | брой | **2** |  |
| 320 | Лабораторни **живачни** термометри до **100oC** | брой | **5** |  |
| 321 | Лабораторни **спиртни** термометри до **100oC** | брой | **9** |  |
| 322 | **Дигитален** термометър със сонда, обхват **-50/ + 300** градуса | брой | **1** |  |
| 323 | Лабораторни термометри, **спиртна** скала, обхват -30/+50 градуса C | брой | **5** |  |
| 324 | Таймер, електронен, триканален, с възможност за отброяване на 99 часа, 99 минути и 99 секунди | брой | **9** |  |
| 325 | Колонки за пречистване и концентрация на ДНК, с **целулозна мембрана**, с обем на стартовия материал 500 µl, диаметър на порите 30 кDa, 96 броя в опаковка | опаковка | **3** |  |
| 326 | Парафилм 4 in, x 125 ft, Ролка | брой | **7** |  |
| 327 | Филтри за стерилизация syringe **0,22 микрометра**, диаметър 25 mm, в опаковка по 50 броя | опаковка | **5** |  |
| 328 | Филтърна хартия, **50Х50 см**, 5 kg в опаковка гладка | опаковка | **13** |  |
| 329 | Филтърна хартия, **диаметър 10 см** опаковка 100 листа | опаковка | **1** |  |
| 330 | Пипетор за проби за апарат Delfiaxpress | брой | **4** |  |
| 331 | Спринцовка за DelfiaXpress апарат **250** микролитра | брой | **2** |  |
| 332 | Спринцовка за DelfiaXpress апарат **500** микролитра | брой | **2** |  |
| 333 | Филтър - предпазен за апарат Delfia Washer | брой | **4** |  |
| 334 | Филтър за тандем мас спектрометър - PEEK prefilter, 5 um, 5 бр/опаковка | брой | **1** |  |
| 335 | Копмлект: MS сертифицирани шишета с обем **2 мл**, капачки с тефлонова септа ( Clear PTFE/Clear Silicone Septum) и стъклени вложки за обем от 100- 350 ul за autosapmler Agilent 7683B -100 бр.комплект | комплект | **5** |  |
| 336 | Спинцовка за GC Injector Agilent 7683B с обем **10ul**, точност ±1%; възпроизводимост -±1%, дължина (от края на иглата до върха) 126.5mm±0.5mm; дължина на скалата 54.1 mm ±0.1 mm | брой | **1** |  |
| 337 | **Филтърни бланки** за масов скрининг по образец с филтърна хартия S/S 903 | брой | **70000** |  |

*\*Ненужните редове от таблицата се изтриват!*

 Декларираме, че медицинските изделия отговарят на Закона за медицинските изделия (ЗМИ).

Декларираме, че предлаганите изделия са последно поколение по отношение на показателите за чувствителност, специфичност, надеждност и възпроизводимост към датата на направеното ценово предложение.

Декларираме, че срокът на годност на предлаганите изделия, към датата на доставка ще бъдат с остатъчен срок на годност не по-малък от 75% от обявения от производителя.

Декларираме, че към момента на доставка ще представяме сертификат за качество на медицинските изделия за всяка отделна партида, издаден от производителя.

Декларираме, че към момента на доставка ще предоставим сертификат за анализ издаден от производителя, удостоверяващ датата на производство и срока на годност.

Дата: …………… г. Подпис и печат: ....................................

***Този документ задължително се поставя от участника в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис ПЛИК № 2.***

***ОБРАЗЕЦ***

**ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ**

**ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:**

***„Доставка на реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ по обособена/и позиция/и…………………***

ДО:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(наименование и адрес на възложителя)*

От:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(наименование на участника)*

с адрес: гр. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ул.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, № \_\_\_\_\_\_\_,

тел.: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ , факс: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, e-mail: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

ЕИК / Булстат: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

Разплащателна сметка:

банков код:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

банкова сметка:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ;

банка: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ;

град/клон/офис: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

 **УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,**

 След запознаване с условията на поръчката, заявяваме, че желаем да участваме в обявената от Вас открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: ***„Доставка на реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“ по обособена/и позиция/и………………….***

във връзка с което Ви представяме нашата оферта, както следва:

Единична цена по обособена позиция ………. в размер :

 ……………………. лв. (словом…………………………………………лв.) без ДДС

и………………………. лв. (словом ………………………………лв.) с начислен ДДС.

*За комплексно оферираните позиции, информацията за единичната цена се повтаря толкова пъти, колкото са комплексно оферираните позиции.*

Общата цена за изпълнение на всички дейности от предмета на обособената позиция/комплескно обособените позиции е:

 ……………………. лв. (словом…………………………………………лв.) без ДДС

и………………………. лв. (словом ………………………………лв.) с начислен ДДС.

Така предложената цена включва всички разходи за изпълнение предмета на поръчката.

Посочената обща цена **не подлежи на промяна** през целия срок на действие на договора за изпълнение на поръчката.

 Предложените цени са определени при пълно съответствие с условията от документацията по процедурата.

 При несъответствие между предложените единична и обща цена, валидна ще бъде единичната цена на офертата. В случай, че бъде открито такова несъответствие, ще бъдем задължени да приведем общата цена в съответствие с единичната цена на офертата.

 При несъответствие между предложената цена, изписана словом и цената, посочена с цифри, валидна ще бъде цената, посочена словом.

Задължаваме се, ако нашата оферта бъде приета, да изпълним и предадем договорените работи, съгласно сроковете и условията, залегнали в договора.

При условие, че бъдем избрани за изпълнител на обществената поръчка, ние сме съгласни да подпишем и представим парична/банкова гаранция за изпълнение на задълженията по договора в размер на 3 % от стойността му, без ДДС.

**Дата: ............**

 **(подпис, печат)**

Забележка 1: Участниците, регистрирани по ДДС, отбелязват наличието на такава регистрация.

Забележка 2: Общата цена за изпълнение на всички дейности от предмета на обособената позиция се изчислява като произведение на единичната цена и количеството.

***Този документ задължително се поставя от участника в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис ПЛИК № 3.***

*ОБРАЗЕЦ*

**ПРОЕКТ НА ДОГОВОР**

**№РД-11-........../.....................2015 г.**

Днес, ........................... 2015 г., в гр. София, между:

**МИНИСТЕРСТВОТО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО**, с адрес: гр. София 1000, пл. „Света Неделя” № 5, БУЛСТАТ 000695317 и ДДС идeнт. № BG000695317, представлявано от д-р Петър Москов, министър на здравеопазването и Марин Налбански, директор на дирекция „ФСДУС”, наричано по-долу за краткост **“ВЪЗЛОЖИТЕЛ”** от една страна

и

**„..............................................................”**, със седалище и адрес на управление: гр......................................................................, ЕИК ...................................., представлявано от ................................................................, наричано по-долу за краткост **“ИЗПЪЛНИТЕЛ”**

на основание чл. 41 от Закона за обществените поръчки и Решение № ............................... на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за определяне на класирането по обособена позиция №……………………по обществена поръчка с предмет: ***„Доставка на реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“,***се сключи настоящият договор за следното:

**I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА**

1.ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ възлага, а ИЗПЪЛНИТЕЛЯТсе задължава да извърши доставка на реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени, наричани по-долу “стоки”, както следва:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Поз. №** | **НАИМЕНОВАНИЕ НА МЕДИЦИНСКОТО ИЗДЕЛИЕ/РЕАКТИВ/ КОНСУМАТИВ** | **MЯРКА** | **KОЛИЧЕСТВО ДО:** | **ПРЕДЛОЖЕНИЕ НА УЧАСТНИКА****МАРКА, МОДЕЛ и КАТ. №,**  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

**II. ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА**

**ДОСТАВКИТЕ ПО ДОГОВОРА**

2.1. **Цената** на стоките по чл.1., съгласно представено ценово предложение, неразделна част от договора е както следва:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Поз.№** | **НАИМЕНОВАНИЕ НА МЕДИЦИНСКОТО ИЗДЕЛИЕ/РЕАКТИВ/ КОНСУМАТИВ** | **Количество до:** | **Ед. цена без ДДС** | **Обща ст-т в лева без ДДС** |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
| **ОБЩА СТОЙНОСТ БЕЗ ДДС:** |  |
| **ДДС 20%:** |  |
| **ОБЩА СТОЙНОСТ С ДДС:** |  |

* 1. Цената включва стойността на стоката, опаковка, застраховка и транспорт до крайните получатели /съответните лечебни заведения/ при минимален срок на годност не по-кратък от 75 /седемдесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

2.3. Общата стойност на договора е до .......... (....................................) лева без включен ДДС, до .......... (....................................) лева, с включен ДДС.

2.4. Цената по договора е фиксирана, не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл. 43, ал. 2 от ЗОП.

**ІII. УСЛОВИЯ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ**

3.1. Заплащането на стоките по сключения договор за доставка се извършва в български лева, по банков път, в срок до 30 дни след представяне на следните документи:

3.1.1. доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС (оригинал и два броя заверени копия);

3.1.2 приемателно-предавателни протоколи, подписани от крайните получатели и директора на лечебното заведение/ректорa на медицинския университет съгласувани от, дирекция „Медицински дейности“;

3.1.3. писмени заявки-разпределения, съгласувани от Министерство на здравеопазването, дирекция „Медицински дейности“;

3.1.4. обобщен опис на приемателно-предавателните протоколи;

3.1.5. декларация за съответствие от производителя или негов упълномощен представител и/или Сертификат за качество – „СЕ” маркировка.

3.1.6. сертификат за качество на медицинските изделия за всяка отделна партида, издаден от производителя.

3.1.7. сертификат за анализ издаден от производителя, удостоверяващ датата на производство и срока на годност.

3.2. В случай, че посочените по-горе документи са нередовни или не са комплектовани, същите се връщат на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ с приемно-предавателен протокол за отстраняване на нередностите.

3.3. Срокът за плащане започва да тече от датата на представянето на последния изискуем документ.

**IV. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ**

4.1. Всяка доставка следва да бъде изпълнена в срок до 10 (десет) работни дни след получаване на писмена заявка от Възложителя.

4.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава, в срок до два дни преди всяка доставка да уведоми писмено или по факс ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за извършване на доставките на стоките, предмет на настоящия договор. При невъзможност за извършване на доставките на стоките предмет на настоящия договор да уведоми писмено или по факс ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

4.3. За количества доставени извън заявката – разпределение по т. 4.1, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ няма задължение за плащане.

4.4. Доставянето на стоки без заявки – разпределения е допустимо само в изключителни случаи, застрашаващи живота и здравето на гражданите и след изрично писмено потвърждение от страна на министъра или съответния ресорен заместник – министър.

4.5. В случаите по т. 10.3 от договора, срокът по т. 4.1 започва да тече от датата на писменото съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

**V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ**

5.1. За място на доставяне на стоките по този договор се определят крайните получатели на територията на цялата страната съгласно конкретните Заявки на Възложителя.

5.2. Рискът от случайното погиване или повреждане на стоките преминава върху ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ от момента на приемането им на мястото на доставяне с приемателно-предавателен протокол.

**VI. ДАТА НА ДОСТАВЯНЕ НА СТОКИТЕ**

6. За дата на доставяне се счита датата, на която стоките са доставени до крайните получатели, при условията на т. 9.2.

**VII . ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**

7. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава:

7.1. Да достави стоките в договорения срок и да ги предаде на крайните получатели.

7.2. Да предаде стоките, пакетирани и маркирани в съответния вид, количество и качество на мястото на доставяне.

7.3. При подписването на договора да представи:

а) документи по чл. 47, ал. 10 от ЗОП издадени от компетентните органи;

б) гаранция за изпълнение, в една от формите, определени в чл. 60 от ЗОП, която се освобождава 60 дни след приключване изпълнението на договора. Гаранцията е в размер на 3 % от стойността на договора без ДДС и възлиза на .................... лева.

7.4. Да доставя изделия, които имат „СЕ” маркировка, съгласно изискванията на действащото законодателство.

7.5. Да доставя стоките със сертификат за качество от производителя, издаден за всяка отделна партида.

7.6. Да доставя стоките със сертификат за анализ издаден от производителя, удостоверяващ датата на производство и срока на годност.

**VIII. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**

8. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава:

8.1. Да приеме доставените в срок и на място стоки, съответстващи по вид, количество и качество на описаното в настоящия договор.

8.2. Да заплати доставените стоки по реда на т. 3 от настоящия договор.

8.3. След приключване изпълнението на договора да освободи гаранцията за изпълнение, без да дължи лихви за срока, през който средствата законно са престояли у него.

**IX. ПРИЕМАНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА СТОКИТЕ**

9.1. Приемането на стоките се извършва на мястото на доставяне от представител на крайните получатели.

9.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ и представител на крайните получатели подписват приемателно-предавателен протокол, удостоверяващ получаването на стоките.

**Х. КАЧЕСТВО, ГАРАНЦИИ И СРОК НА ГОДНОСТ**

10.1. Качеството на стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговаря на техническите стандарти на производителя, което се удостоверява със сертификат за качество, издаден от компетентен орган в страната на производителя.

10.2. Към датата на доставката, остатъчният срок на годност на стоките предмет на настоящия договор, следва да бъде не по–малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя.

10.3. Доставка с остатъчен срок на годност по-малък от 75 на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, като при липса на такова, възложителят не дължи плащане.

10.4. При доставка на медицински изделия с остатъчен срок на годност по-малък от 75 на сто обявения от производителя, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка, както следва:

10.4.1. 74,99 % - 60 % - 20 % върху стойността на доставката;

10.4.2. 59,99 % - 50 % - 30 % върху стойността на доставката;

10.4.3. 49,99 % - 40 % - 60 % върху стойността на доставката;

10.4.4. 39,99 % - 30 % - 75 % върху стойността на доставката;

10.5. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното пристигане или приемане остатъчният срок на годност е по – малък от определения в т. 10.2. минимален срок на годност.

10.6. В случай на безплатно доставяне на някои от стоките по договора, съгласно договореното с ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, същите следва да отговарят на посочените от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ изисквания относно срок на годност и срок на доставка, в съответствие с точки 10.2. и 4.1.

**ХІ. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ**

11.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за:

а) количество и некомплектност на стоките или техническата документация (явни недостатъци);

б) качество (скрити недостатъци):

- при доставяне на стоки не от договорения вид, посочен в т. 1;

- при констатиране на дефекти при употреба на стоките.

11.2. Рекламации за явни недостатъци на стоките се правят от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, чрез крайните получатели на стоките, в момента на предаването им, за което се съставя протокол, подписан и от двете страни.

11.3. Рекламации за скрити недостатъци се правят през целия срок на годност на доставените стоки, като рекламацията се придружава задължително от констативен протокол, издаден от Изпълнителната агенция за лекарствата.

11.4. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ е длъжен да уведоми писмено ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за установените дефекти в 15 (петнадесет) дневен срок от констатирането им.

11.5. В рекламациите се посочва номерът на договора, точното количество на получените стоки с техния партиден номер, основанието за рекламация и конкретното искане на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

11.6. В 10 (десет) дневен срок от получаване на рекламацията, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ следва да отговори на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ писмено и конкретно дали приема рекламацията или я отхвърля.

11.7. При рекламация за явни недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в едномесечен срок от получаване на рекламацията за своя сметка и риск да достави на мястото на доставяне количеството липсващи в доставката / некомплектни договорени стоки.

11.8. При рекламация за скрити недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в едномесечен срок от получаването й да замени доставените недоговорени по вид / дефектни стоки за своя сметка и риск или по преценка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ да върне съответната част от заплатената цена, ведно с дължимите лихви.

11.9. Изборът на посочените по-горе възможности да се върне съответната част от платеното или да се доставят нови стоки принадлежи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и се упражнява от него под формата на писмено уведомление до ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, като разходите и рисковете по новото доставяне са за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

11.10. Рекламираните стоки се съхраняват от съответния краен получател до уреждане на рекламациите.

**ХІІ. ОТГОВОРНОСТ ПРИ НЕИЗПЪЛНЕНИЕ**

12.1. За неизпълнение на задълженията си по настоящия договор с изключение на тези по т. 10.2 и т. 10.3, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 0.1 % на ден върху стойността на неизпълненото в договорените срокове задължение, но не повече от 10 % (десет процента) от стойността на неизпълнението, както и обезщетение за претърпените действителни вреди в случаите, когато те надхвърлят договорената неустойка.

12.2. Когато при наличие на рекламации, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не изпълни задълженията си по раздел ХІ от настоящия договор в срок, същият дължи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ неустойка в размер на 2 % от цената на стоките, за които са направени рекламациите.

12.3. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ удовлетворява претенциите си относно неизпълнението на договора, както и за заплащане на неустойките от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ като задържа гаранцията за изпълнение по т. 7.3, бук. “б” от договора.

12.4. При виновна забава на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, продължила с повече от половината от срока за изпълнение на съответното задължение, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да развали договора едностранно с 30-дневно предизвестие.

12.5. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати едностранно и без предизвестие настоящия договор в случай на системно неточно изпълнение на задълженията от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и предявени повече от три рекламации от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по гл. ХІ.

12.6. В случай, че по отношение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ настъпят обстоятелствата по чл. 47 от Закона за обществените поръчки, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати едностранно настоящия договор, без писмено предизвестие и без да дължи неустойки.

**XIII. ФОРСМАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА**

13.1. Страните по настоящия договор не дължат обезщетение за понесени вреди и загуби, ако последните са причинени в резултат на непреодолима сила.

13.2. Ако страната, която е следвало да изпълни свое задължение по договора е била в забава, тя не може да се позовава на непреодолима сила.

13.3. “Непреодолима сила” по смисъла на този договор е непредвидено и/или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на договора.

13.4. Страната, засегната от непреодолима сила, е длъжна да предприеме всички действия с грижата на добър стопанин, за да намали до минимум понесените вреди и загуби, както и да уведоми писмено другата страна в 7-дневен срок от настъпването на непреодолимата сила. При неуведомяване се дължи обезщетение за настъпилите от това вреди. Непреодолимата сила се доказва от засегнатата страна със сертификат за форсмажор, издаден по съответния ред от компетентния орган в държавата, в която са настъпили форсмажорните обстоятелства.

13.5. Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задълженията и свързаните с тях насрещни задължения се спира.

13.6. Не представлява “непреодолима сила” събитие, причинено по небрежност или чрез умишлено действие на някоя от страните или техни представители и/или служители, както и недостига на парични средства на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

**ХІV. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ**

14.1. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ сключва договор за подизпълнение с подизпълнителите, посочени в офертата. Сключването на договор за подизпълнение не освобождава изпълнителя от отговорността му за изпълнение на договора за обществена поръчка.

14.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ няма право да:

1. сключва договор за подизпълнение с лице, за което е налице обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП;

2. възлага изпълнението на една или повече от дейностите, включени в предмета на обществената поръчка, на лица, които не са подизпълнители;

3. заменя посочен в офертата подизпълнител, освен когато:

а) за предложения подизпълнител е налице или възникне обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП;

б) предложеният подизпълнител престане да отговаря на нормативно изискване за изпълнение на една или повече от дейностите, включени в предмета на договора за подизпълнение;

в) договорът за подизпълнение е прекратен по вина на подизпълнителя, включително в случаите по 14.6.

14.3. В срок до три дни от сключването на договор за подизпълнение или на допълнително споразумение към него, или на договор, с който се заменя посочен в офертата подизпълнител, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ изпраща оригинален екземпляр от договора или допълнителното споразумение на възложителя заедно с доказателства, че не е нарушена забраната по 14.2.

14.4. Подизпълнителите нямат право да превъзлагат една или повече от дейностите, които са включени в предмета на договора за подизпълнение.

14.5. Не е нарушение на забраната по 14.2., т. 2 и по 14.4. доставката на стоки, материали или оборудване, необходими за изпълнението на обществената поръчка, когато такава доставка не включва монтаж, както и сключването на договори за услуги, които не са част от договора за обществената поръчка, съответно – от договора за подизпълнение.

14.6. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да прекрати договор за подизпълнение, ако по време на изпълнението му възникне обстоятелство по чл. 47, ал. 1 или 5 от ЗОП, както и при нарушаване на забраната по 14.4. в 14-дневен срок от узнаването. В тези случаи изпълнителят сключва нов договор за подизпълнение при спазване на условията и изискванията на 14.1. – 14.5.

14.7. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ приема изпълнението на дейност по договора, за която ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е сключил договор за подизпълнение, в присъствието на изпълнителя и на подизпълнителя.

14.8. При приемането на работата ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ може да представи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ доказателства, че договорът за подизпълнение е прекратен, или работата или част от нея не е извършена от подизпълнителя.

14.9. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ извършва окончателното плащане по договора, за който има сключени договори за подизпълнение, след като получи от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ доказателства, че е заплатил на подизпълнителите всички работи, приети по реда на 14.7.

14.10. Алинея 14.9. не се прилага в случаите по 14.8.

**ХV. СПОРОВЕ**

15.1. Възникналите през времетраенето на договора спорове и разногласия между страните се решават чрез преговори между тях. Постигнатите договорености се оформят в писмена форма и се превръщат в неразделна част от договора.

15.2. В случай на непостигане на договореност по предходния член, всички спорове, породени от този договор или отнасящи се до него, включително споровете, породени от или отнасящи се до неговото тълкуване, недействителност, неизпълнение или прекратяване ще бъдат разрешавани според българските материални и процесуални закони от компетентния съд по реда на ГПК.

**ХVІ. СЪОБЩЕНИЯ**

16.1. Всички съобщения между страните, свързани с изпълнението на този договор са валидни, ако са направени в писмена форма и са подписани от упълномощените представители на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ или ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

16.2. За дата на съобщението се смята:

* + 1. датата на предаването – при ръчно предаване на съобщението;
		2. датата на пощенското клеймо на обратната разписка – при изпращане по пощата;
		3. датата на приемането – при изпращане по факс или e-mail.

16.3. За валидни адреси за приемане на съобщения и банкови сметки, свързани с настоящия договор се смятат:

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ: ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

“...........................” Министерство на здравеопазването

гр. София гр. София 1000

ул.”..” № .. пл. “Света Неделя” № 5

тел тел. 02 9301306

факс факс...........

е-mail е-mail…………..

Банкова сметка Банкова сметка

ТБ БНБ Централно управление

IBAN IBAN: BG21 BNBG 9661 3300 1293 01- депозити,

BIC код BIC код на БНБ – BNBG BGSD

16.4. При промяна на посочения по т. 16.3 адрес съответната страна е длъжна да уведоми другата в тридневен срок от промяната.

**XVІІ. ДРУГИ УСЛОВИЯ**

17.1. Правата и задълженията по настоящия договор не могат да се прехвърлят едностранно на трети лица и подобни актове не пораждат правно действие без писменото съгласие на другата страна, освен в случаите на обезпечаване (гарантиране) на задължения по банкови кредити.

17.2. За неуредените въпроси в настоящия договор се прилага действащото българско законодателство.

**XVІІІ. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ**

18.1. Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок една година от датата на подписването му. По отношение на “Условия, начин на плащане и срок на плащане” срокът на действие е съгласно договореното в Раздел ІІІ от настоящия договор.

18.2. При съставянето на настоящия договор се представиха следните документи:

18.2.1. Документи по чл.47, ал.10 от ЗОП;

18.2.2. Техническо предложение, неразделна част от договора;

18.2.3. Ценово предложение, неразделна част от договора;

 18.3. Настоящият договор се състави в три еднообразни екземпляра на български език – един за ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и два за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

**ВЪЗЛОЖИТЕЛ ИЗПЪЛНИТЕЛ:**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

1. *При наличие на допуснато разсрочване или отсрочване на задълженията се прилага копие на съответния документ към настоящата декларация.* [↑](#footnote-ref-1)
2. \* *Декларация се подписва задължително от управляващия участника по регистрация.*  [↑](#footnote-ref-2)