**ЧАСТ ІІ**

**ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА**

**ЗАЯВЛЕНИЕ ЗА УЧАСТИЕ ПО ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:**

***„Доставка на китове, 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“,* включваща 251 обособени позиции.**

Настоящeто заявление e подадено от:………………………………………………........................

*/наименование на участника/*

и подписано от: ………………………………………………………………………………………

*/три имена/*

в качеството му/им на: ……………………………………………………………………………...

 */длъжност/*

**Съдържание:**

**1.** ЕЕДОП за участника в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя, а когато е приложимо – ЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката.

**2.** Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност, когато е приложимо;

**3.** Копие от документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението.

**4.** Списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат (в свободен текст).

ДАТА: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ г. ПОДПИС и ПЕЧАТ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Стандартен образец за единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП)**

**Част І: Информация за процедурата за възлагане на обществена поръчка и за възлагащия орган или възложителя**

 ***При процедурите за възлагане на обществени поръчки, за които в Официален вестник на Европейския съюз се публикува покана за участие в състезателна процедура, информацията, изисквана съгласно част I, ще бъде извлечена автоматично, при условие че ЕЕДОП е създаден и попълнен чрез електронната система за ЕЕДОП[[1]](#footnote-1)***. **Позоваване на *съответното обявление[[2]](#footnote-2)*, публикувано в Официален вестник на Европейския съюз:**
**OВEС S брой[], дата [], стр.[],**
**Номер на обявлението в ОВ S: [ ][ ][ ][ ]/S [ ][ ][ ]–[ ][ ][ ][ ][ ][ ][ ]**

***Когато поканата за участие в състезателна процедура не се публикува в Официален вестник на Европейския съюз, възлагащият орган или възложителят трябва да включи информация, която позволява процедурата за възлагане на обществена поръчка да бъде недвусмислено идентифицирана.***

**В случай, че не се изисква публикуването на обявление в Официален вестник на Европейския съюз, моля, посочете друга информация, която позволява процедурата за възлагане на обществена поръчка да бъде недвусмислено идентифицирана (напр. препратка към публикация на национално равнище): [……]**

**Информация за процедурата за възлагане на обществена поръчка**

***Информацията, изисквана съгласно част I, ще бъде извлечена автоматично, при условие че ЕЕДОП е създаден и попълнен чрез посочената по-горе електронна система за ЕЕДОП.* *В противен случай тази информация трябва да бъде попълнена от* икономическия оператор*.***

|  |  |
| --- | --- |
| ***Идентифициране на възложителя[[3]](#footnote-3)*** | ***Отговор:*** |
| Име:  | Министерството на здравеопазването |
| ***За коя обществена поръчки се отнася?*** | ***Отговор:*** |
| Название или кратко описание на поръчката[[4]](#footnote-4): | ***„Доставка на китове, 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“,* включваща 251 обособени позиции.** |
| Референтен номер на досието, определен от възлагащия орган или възложителя (*ако е приложимо*)[[5]](#footnote-5): | [ 00080-2016-00\_\_] |

***Останалата информация във всички раздели на ЕЕДОП следва да бъде попълнена от икономическия оператор***

**Част II: Информация за икономическия оператор**

**А: Информация за икономическия оператор**

|  |  |
| --- | --- |
| ***Идентификация:*** | ***Отговор:*** |
| Име: | [ ] |
| Идентификационен номер по ДДС, ако е приложимо:Ако не е приложимо, моля посочете друг национален идентификационен номер, ако е необходимо и приложимо | [ ][ ] |
| Пощенски адрес:  | [……] |
| Лице или лица за контакт[[6]](#footnote-6):Телефон:Ел. поща:Интернет адрес (уеб адрес) (*ако е приложимо*): | [……][……][……][……] |
| ***Обща информация:*** | ***Отговор:*** |
| Икономическият оператор микро-, малко или средно предприятие ли е[[7]](#footnote-7)? | [] Да [] Не |
| **Само в случай че поръчката е запазена[[8]](#footnote-8):** икономическият оператор защитено предприятие ли е или социално предприятие[[9]](#footnote-9), или ще осигури изпълнението на поръчката в контекста на програми за създаване на защитени работни места?**Ако „да“,** какъв е съответният процент работници с увреждания или в неравностойно положение?Ако се изисква, моля, посочете въпросните служители към коя категория или категории работници с увреждания или в неравностойно положение принадлежат. | [] Да [] Не[…][….] |
| Ако е приложимо, посочете дали икономическият оператор е регистриран в официалния списък на одобрените икономически оператори или дали има еквивалентен сертификат (напр. съгласно национална квалификационна система (система за предварително класиране)? | [] Да [] Не [] Не се прилага |
| **Ако „да“**:**Моля, отговорете на въпросите в останалите части от този раздел, раздел Б и, когато е целесъобразно, раздел В от тази част, попълнете част V, когато е приложимо, и при всички случаи попълнете и подпишете част VI.** а) Моля посочете наименованието на списъка или сертификата и съответния регистрационен или сертификационен номер, ако е приложимо:*б) Ако сертификатът за регистрацията или за сертифицирането е наличен в електронен формат, моля, посочете:*в) Моля, посочете препратки към документите, от които става ясно на какво се основава регистрацията или сертифицирането и, ако е приложимо, класификацията в официалния списък[[10]](#footnote-10):г) Регистрацията или сертифицирането обхваща ли всички задължителни критерии за подбор?**Ако „не“:****В допълнение моля, попълнете липсващата информация в част ІV, раздели А, Б, В или Г според случая** ***САМО ако това се изисква съгласно съответното обявление или документацията за обществената поръчка:***д) Икономическият оператор може ли да представи **удостоверение** за плащането на социалноосигурителни вноски и данъци или информация, която ще позволи на възлагащия орган или възложителя да получи удостоверението чрез пряк безплатен достъп до национална база данни във всяка държава членка?*Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:*  | a) [……]*б) (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа):**[……][……][……][……]*в) [……]г) [] Да [] Нед) [] Да [] Не*(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа):**[……][……][……][……]* |
| ***Форма на участие:*** | ***Отговор:*** |
| Икономическият оператор участва ли в процедурата за възлагане на обществена поръчка заедно с други икономически оператори[[11]](#footnote-11)? | [] Да [] Не |
| ***Ако „да“****, моля, уверете се, че останалите участващи оператори представят отделен ЕЕДОП*. |
| **Ако „да“**:а) моля, посочете ролята на икономическия оператор в групата (ръководител на групата, отговорник за конкретни задачи...):б) моля, посочете другите икономически оператори, които участват заедно в процедурата за възлагане на обществена поръчка:в) когато е приложимо, посочете името на участващата група: | а): [……]б): [……]в): [……] |
| ***Обособени позиции*** | ***Отговор:*** |
| Когато е приложимо, означение на обособената/ите позиция/и, за които икономическият оператор желае да направи оферта: | [ ] |

**Б: Информация за представителите на икономическия оператор**

*Ако е приложимо, моля, посочете името/ната и адреса/ите на лицето/ата, упълномощено/и да представляват икономическия оператор за целите на настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка:*

|  |  |
| --- | --- |
| ***Представителство, ако има такива:*** | ***Отговор:*** |
| Пълното име заедно с датата и мястото на раждане, ако е необходимо:  | [……];[……] |
| Длъжност/Действащ в качеството си на: | [……] |
| Пощенски адрес: | [……] |
| Телефон: | [……] |
| Ел. поща: | [……] |
| Ако е необходимо, моля да предоставите подробна информация за представителството (форми, обхват, цел...): | [……] |

**В: Информация относно използването на капацитета на други субекти**

|  |  |
| --- | --- |
| ***Използване на чужд капацитет:*** | ***Отговор:*** |
| Икономическият оператор ще използва ли капацитета на други субекти, за да изпълни критериите за подбор, посочени в част IV, и критериите и правилата (ако има такива), посочени в част V по-долу?  | []Да []Не |

***Ако „да“****, моля, представете отделно за* ***всеки*** *от съответните субекти надлежно попълнен и подписан от тях ЕЕДОП, в който се посочва информацията, изисквана съгласно* ***раздели******А и Б от настоящата част и от част III****.*
*Обръщаме Ви внимание, че следва да бъдат включени и техническите лица или органи, които не са свързани пряко с предприятието на икономическия оператор, и особено тези, които отговарят за контрола на качеството, а при обществените поръчки за строителство — тези, които предприемачът може да използва за извършване на строителството.*
*Посочете информацията съгласно части IV и V за всеки от съответните субекти[[12]](#footnote-12), доколкото тя има отношение към специфичния капацитет, който икономическият оператор ще използва.*

**Г: Информация за подизпълнители, чийто капацитет икономическият оператор няма да използва**

**(разделът се попълва само ако тази информация се изисква изрично от възлагащия орган или възложителя)**

|  |  |
| --- | --- |
| ***Възлагане на подизпълнители:*** | ***Отговор:*** |
| Икономическият оператор възнамерява ли да възложи на трети страни изпълнението на част от поръчката? | []Да []Не **Ако да и доколкото е известно**, моля, приложете списък на предлаганите подизпълнители: [……] |

***Ако възлагащият орган или възложителят изрично изисква тази информация в допълнение към информацията съгласно* *настоящия раздел, моля да предоставите информацията, изисквана съгласно раздели А и Б от настоящата част и част ІІІ за всяка (категория) съответни подизпълнители.***

**Част III: Основания за изключване**

**А: Основания, свързани с наказателни присъди**

*Член 57, параграф 1 от Директива 2014/24/ЕС съдържа следните основания за изключване:*

1. *Участие в* ***престъпна организация[[13]](#footnote-13)***:
2. ***Корупция[[14]](#footnote-14)***:
3. ***Измама[[15]](#footnote-15)***:
4. ***Терористични престъпления или престъпления, които са свързани с терористични дейности[[16]](#footnote-16)***:
5. ***Изпиране на пари или финансиране на тероризъм[[17]](#footnote-17)***
6. ***Детски труд*** *и други форми на* ***трафик на хора[[18]](#footnote-18)***

|  |  |
| --- | --- |
| ***Основания, свързани с наказателни присъди съгласно националните разпоредби за прилагане на основанията, посочени в член 57, параграф 1 от Директивата:*** | ***Отговор:*** |
| Издадена ли е по отношение на **икономическия оператор** или на **лице**, което е член на неговия административен, управителен или надзорен орган или което има правомощия да го представлява, да взема решения или да упражнява контрол в рамките на тези органи, **окончателна присъда** във връзка с едно от изброените по-горе основания, която е произнесена най-много преди пет години, или съгласно която продължава да се прилага период на изключване, пряко определен в присъдата?  | [] Да [] Не*Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете: (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа):**[……][……][……][……][[19]](#footnote-19)* |
| **Ако „да“,** моля посочете[[20]](#footnote-20):а) дата на присъдата, посочете за коя от точки 1 — 6 се отнася и основанието(ята) за нея; б) посочете лицето, което е осъдено [ ];**в) доколкото е пряко указано в присъдата:** | a) дата:[ ], буква(и): [ ], причина(а):[ ]б) [……]в) продължителността на срока на изключване [……] и съответната(ите) точка(и) [ ]*Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете: (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [……][……][……][……][[21]](#footnote-21)* |
| В случай на присъда, икономическият оператор взел ли е мерки, с които да докаже своята надеждност въпреки наличието на съответните основания за изключване[[22]](#footnote-22) („реабилитиране по своя инициатива“)? | [] Да [] Не  |
| **Ако „да“**, моля опишете предприетите мерки[[23]](#footnote-23): | [……] |

**Б: Основания, свързани с плащането на данъци или социалноосигурителни вноски**

|  |  |
| --- | --- |
| ***Плащане на данъци или социалноосигурителни вноски:*** | ***Отговор:*** |
| Икономическият оператор изпълнил ли е всички **свои** **задължения, свързани с плащането на данъци или социалноосигурителни вноски**, както в страната, в която той е установен, така и в държавата членка на възлагащия орган или възложителя, ако е различна от страната на установяване? | [] Да [] Не |
| **Ако „не“**, моля посочете:а) съответната страна или държава членка;б) размера на съответната сума;в) как е установено нарушението на задълженията:1) чрез съдебно **решение** или административен **акт**:* Решението или актът с окончателен и обвързващ характер ли е?
* Моля, посочете датата на присъдата или решението/акта.
* В случай на присъда — срокът на изключване, **ако е определен пряко в присъдата:**

2) по **друг начин**? Моля, уточнете:г) Икономическият оператор изпълнил ли е задълженията си, като изплати или поеме обвързващ ангажимент да изплати дължимите данъци или социалноосигурителни вноски, включително, когато е приложимо, всички начислени лихви или глоби? | **Данъци** | **Социалноосигурителни вноски** |
| a) [……]б) [……]в1) [] Да [] Не* [] Да [] Не
* [……]
* [……]

в2) [ …]г) [] Да [] Не**Ако „да“**, моля, опишете подробно: [……] | a) [……]б) [……]в1) [] Да [] Не* [] Да [] Не
* [……]

* [……]

в2) [ …]г) [] Да [] Не**Ако „да“**, моля, опишете подробно: [……] |
| *Ако съответните документи по отношение на плащането на данъци или социалноосигурителни вноски е на разположение в електронен формат, моля, посочете:* | *(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [[24]](#footnote-24)**[……][……][……][……]* |

**В: Основания, свързани с несъстоятелност, конфликти на интереси или професионално нарушение[[25]](#footnote-25)**

***Моля, имайте предвид, че за целите на настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка някои от следните основания за изключване може да са формулирани по-точно в националното право, в обявлението или в документацията за поръчката. Така например в националното право може да е предвидено понятието „сериозно професионално нарушение“ да обхваща няколко различни форми на поведение.***

|  |  |
| --- | --- |
| ***Информация относно евентуална несъстоятелност, конфликт на интереси или професионално нарушение*** | ***Отговор:*** |
| Икономическият оператор нарушил ли е, **доколкото му е известно**, **задълженията** си в областта на **екологичното, социалното или трудовото право[[26]](#footnote-26)**? | [] Да [] Не |
| **Ако „да“**, икономическият оператор взел ли е мерки, с които да докаже своята надеждност въпреки наличието на основанието за изключване („реабилитиране по своя инициатива“)?[] Да [] Не**Ако да“**, моля опишете предприетите мерки: [……] |
| Икономическият оператор в една от следните ситуации ли е:а) **обявен в несъстоятелност**, или б) **предмет на производство по несъстоятелност** или ликвидация, илив) **споразумение с кредиторите**, илиг) всякаква аналогична ситуация, възникваща от сходна процедура съгласно националните законови и подзаконови актове[[27]](#footnote-27), илид) неговите активи се администрират от ликвидатор или от съда, илие) стопанската му дейност е прекратена?**Ако „да“:*** Моля представете подробности:
* Моля, посочете причините, поради които икономическият оператор ще бъде в състояние да изпълни поръчката, като се вземат предвид приложимите национални норми и мерки за продължаване на стопанската дейност при тези обстоятелства[[28]](#footnote-28)?

*Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:* | [] Да [] Не* [……]
* [……]

*(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [……][……][……][……]* |
| Икономическият оператор извършил ли е **тежко професионално нарушение[[29]](#footnote-29)**? **Ако „да“**, моля, опишете подробно: | [] Да [] Не, [……] |
| **Ако „да“**, икономическият оператор предприел ли е мерки за реабилитиране по своя инициатива? [] Да [] Не**Ако „да“**, моля опишете предприетите мерки: [……] |
| Икономическият оператор сключил ли е **споразумения** с други икономически оператори, насочени към **нарушаване на конкуренцията**?**Ако „да“**, моля, опишете подробно: | [] Да [] Не[…] |
| **Ако „да“**, икономическият оператор предприел ли е мерки за реабилитиране по своя инициатива? [] Да [] Не**Ако „да“**, моля опишете предприетите мерки: [……] |
| Икономическият оператор има ли информация за **конфликт на интереси[[30]](#footnote-30)**, свързан с участието му в процедурата за възлагане на обществена поръчка?**Ако „да“**, моля, опишете подробно: | [] Да [] Не[…] |
| **Икономическият оператор или свързано** с него предприятие, предоставял ли е **консултантски** услуги на възлагащия орган или на възложителя или **участвал ли е по друг начин в подготовката** на процедурата за възлагане на обществена поръчка?**Ако „да“**, моля, опишете подробно: | [] Да [] Не[…] |
| Случвало ли се е в миналото договор за обществена поръчка, договор за поръчка с възложител или договор за концесия на икономическия оператор да е бил **предсрочно прекратен** или да са му били налагани обезщетения или други подобни санкции във връзка с такава поръчка в миналото?**Ако „да“**, моля, опишете подробно: | [] Да [] Не[…] |
| **Ако „да“**, икономическият оператор предприел ли е мерки за реабилитиране по своя инициатива? [] Да [] Не **Ако „да“**, моля опишете предприетите мерки: [……] |
| Може ли икономическият оператор да потвърди, че:а) не е виновен за подаване на **неверни данни** при предоставянето на информацията, необходима за проверката за липса на основания за изключване или за изпълнението на критериите за подбор;б) **не е укрил такава** информация;в) може без забавяне да предостави придружаващите документи, изисквани от възлагащия орган или възложителя; иг) не се е опитал да упражни непозволено влияние върху процеса на вземане на решения от възлагащия орган или възложителя, да получи поверителна информация, която може да му даде неоправдани предимства в процедурата за възлагане на обществена поръчка, или да предостави поради небрежност подвеждаща информация, която може да окаже съществено влияние върху решенията по отношение на изключването, подбора или възлагането? | [] Да [] Не |

**Г: Други основания за изключване, които може да бъдат предвидени в националното законодателство на възлагащия орган или възложителя на държава членка**

|  |  |
| --- | --- |
| ***Специфични национални основания за изключване*** | ***Отговор:*** |
| Прилагат ли се **специфичните национални основания за изключване**, които са посочени в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка?*Ако документацията, изисквана в съответното обявление или в документацията за поръчката са достъпни по електронен път, моля, посочете:* | […] [] Да [] Не (*уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа*):*[……][……][……][……][[31]](#footnote-31)* |
| **В случай че се прилага някое специфично национално основание за изключване**, икономическият оператор предприел ли е мерки за реабилитиране по своя инициатива? **Ако „да“**, моля опишете предприетите мерки:  | [] Да [] Не[…] |

**Част IV: Критерии за подбор**

***Относно критериите за подбор (разделα илираздели А—Г от настоящата част) икономическият оператор заявява, че***

**α: Общо указание за всички критерии за подбор**

***Икономическият оператор следва да попълни тази информация само ако възлагащият орган или възложителят е посочил в съответното обявление или в документацията за поръчката, посочена в обявлението, че икономическият оператор може да се ограничи до попълването й в раздел α от част ІV, без да трябва да я попълва в друг раздел на част ІV:***

|  |  |
| --- | --- |
| ***Спазване на всички изисквани критерии за подбор*** | ***Отговор:*** |
| Той отговаря на изискваните критерии за подбор: | [] Да [] Не |

**А: Годност**

***Икономическият оператор следва да предостави информация само когато критериите за подбор са били изисквани от възлагащия орган или възложителя в обявлението или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.***

|  |  |
| --- | --- |
| ***Годност*** | ***Отговор:*** |
| 1) **Той е вписан в съответния професионален или търговски регистър** в държавата членка, в която е установен[[32]](#footnote-32):*Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:* | […] (*уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа*): *[……][……][……][……]* |
| **2) При поръчки за услуги:**Необходимо ли е специално **разрешение** или **членство** в определена организация, за да може икономическият оператор да изпълни съответната услуга в държавата на установяване? *Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:* | [] Да [] НеАко да, моля посочете какво и дали икономическият оператор го притежава: […] [] Да [] Не (*уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа*): *[……][……][……][……]* |

**Б: икономическо и финансово състояние**

***Икономическият оператор следва да предостави информация само когато критериите за подбор са били изисквани от възлагащия орган или възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.***

|  |  |
| --- | --- |
| ***Икономическо и финансово състояние*** | ***Отговор:*** |
| 1а) Неговият („общ“) **годишен оборот** за броя финансови години, изисквани в съответното обявление или в документацията за поръчката, е както следва:**и/или** 1б) Неговият **среден** годишен **оборот за броя години, изисквани в съответното обявление или в документацията за поръчката, е както следва[[33]](#footnote-33)(**)**:***Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:* | година: [……] оборот:[……][…]валутагодина: [……] оборот:[……][…]валута година: [……] оборот:[……][…]валута(брой години, среден оборот)**:** [……],[……][…]валута*(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [……][……][……][……]* |
| 2а) Неговият („конкретен“) годишен **оборот в стопанската област, обхваната от поръчката** и посочена в съответното обявление, или в документацията за поръчката, за изисквания брой финансови години, е както следва:***и/или***2б) Неговият **среден** годишен **оборот в областта и за броя години, изисквани в съответното обявление или документацията за поръчката, е както следва[[34]](#footnote-34)**:*Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:* | година: [……] оборот:[……][…]валутагодина: [……] оборот:[……][…]валутагодина: [……] оборот:[……][…]валута(брой години, среден оборот): [……],[……][…]валута*(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документацията): [……][……][……][……]* |
| 3) В случай че липсва информация относно оборота (общия или конкретния) за целия изискуем период, моля, посочете датата, на която икономическият оператор е учреден или е започнал дейността си: | [……] |
| 4) Що се отнася до **финансовите съотношения[[35]](#footnote-35)**, посочени в съответното обявление, или в документацията за обществената поръчка, икономическият оператор заявява, че реалната им стойност е, както следва:*Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:* | (посочване на изискваното съотношение — съотношение между х и у[[36]](#footnote-36) — и стойността):[…], [……][[37]](#footnote-37) (*уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа*): *[……][……][……][……]* |
| 5) Застрахователната сума по неговата **застрахователна полица за риска „професионална отговорност“** възлиза на:*Ако съответната информация е на разположение в електронен формат, моля, посочете:* | [……],[……][…]валута*(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [……][……][……][……]* |
| 6) Що се отнася до **другите икономически или финансови изисквания**, **ако има такива**, които може да са посочени в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка, икономическият оператор заявява, че:*Ако съответната документация, която* ***може*** *да е била посочена в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка, е достъпна по електронен път, моля, посочете:* | […] (*уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документацията)*: *[……][……][……][……]* |

**В: Технически и професионални способности**

***Икономическият оператор следва да предостави информация само когато критериите за подбор са били изисквани от възлагащия орган или възложителя в обявлението,*** ***или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.***

|  |  |
| --- | --- |
| ***Технически и професионални способности*** | ***Отговор:*** |
| 1а) Само за ***обществените поръчки за*** ***строителство***:През референтния период[[38]](#footnote-38) икономическият оператор е **извършил следните строителни дейности от конкретния вид**: *Ако съответните документи относно доброто изпълнение и резултат от най-важните строителни работи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:* | Брой години (този период е определен в обявлението или документацията за обществената поръчка): [……]Строителни работи: [……]*(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [……][……][……][……]* |
| 1б) Само за ***обществени поръчки за доставки и обществени поръчки за услуги***:През референтния период[[39]](#footnote-39) икономическият оператор е извършил **следните основни доставки или е предоставил следните основни услуги от посочения вид**:При изготвяне на списъка, моля, посочете сумите, датите и получателите, независимо дали са публични или частни субекти[[40]](#footnote-40): | Брой години (този период е определен в обявлението или документацията за обществената поръчка): [……]

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Описание | Суми | Дати | Получатели |
|  |  |  |  |

 |
| 2) Той може да използва следните **технически лица или органи[[41]](#footnote-41)**, особено тези, отговарящи за контрола на качеството:При обществените поръчки за строителство икономическият оператор ще може да използва технически лица или органи при извършване на строителството: | [……][……] |
| 3) Той използва следните **технически съоръжения и мерки за гарантиране на качество**, а **съоръженията за проучване и изследване** са както следва:  | [……] |
| 4) При изпълнение на поръчката той ще бъде в състояние да прилага следните **системи за управление и за проследяване на веригата на доставка**: | [……] |
| ***5) За комплексни стоки или услуги или, по изключение, за стоки или услуги, които са със специално предназначение:***Икономическият оператор **ще** позволи ли извършването на **проверки[[42]](#footnote-42)** на неговия **производствен или технически капацитет** и, когато е необходимо, на **средствата за проучване и изследване**, с които разполага, както и на **мерките за контрол на качеството**? | [] Да [] Не |
| 6) Следната **образователна и професионална квалификация** се притежава от:а) доставчика на услуга или самия изпълнител, ***и/или*** (в зависимост от изискванията, посочени в обявлението, или в документацията за обществената поръчка)б) неговия ръководен състав: | a) [……]б) [……] |
| 7) При изпълнение на поръчката икономическият оператор ще може да приложи следните **мерки за управление на околната среда**: | [……] |
| 8) **Средната годишна численост на състава** на икономическия оператор и броят на ръководния персонал през последните три години са, както следва: | Година, средна годишна численост на състава:[……],[……],[……],[……],[……],[……],Година, брой на ръководните кадри:[……],[……],[……],[……],[……],[……] |
| 9) Следните **инструменти, съоръжения или техническо оборудване** ще бъдат на негово разположение за изпълнение на договора: | [……] |
| 10) Икономическият оператор **възнамерява евентуално да възложи на подизпълнител[[43]](#footnote-43)** изпълнението на **следната част (процентно изражение)** от поръчката: | [……] |
| 11) За ***обществени поръчки за доставки***:Икономическият оператор ще достави изискваните мостри, описания или снимки на продуктите, които не трябва да са придружени от сертификати за автентичност.Ако е приложимо, икономическият оператор декларира, че ще осигури изискваните сертификати за автентичност.*Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:* | […] [] Да [] Не [] Да[] Не (*уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа*): *[……][……][……][……]* |
| 12) За ***обществени поръчки за доставки***:Икономическият оператор може ли да представи изискваните **сертификати**, изготвени от официално признати **институции или агенции по контрол на качеството**, доказващи съответствието на продуктите, които могат да бъдат ясно идентифицирани чрез позоваване на технически спецификации или стандарти, посочени в обявлението или в документацията за поръчката?**Ако „не“**, моля, обяснете защо и посочете какви други доказателства могат да бъдат представени:*Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:* | [] Да [] Не[…]*(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [……][……][……][……]* |

**Г: Стандарти за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление**

***Икономическият оператор следва да предостави информация само когато стандартите за осигуряване на качеството и/или стандартите за екологично управление са били изискани от възлагащия орган или възложителя в обявлението или в документацията за обществената поръчка, посочена в обявлението.***

|  |  |
| --- | --- |
| ***Стандарти за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление*** | ***Отговор:*** |
| Икономическият оператор ще може ли да представи **сертификати**, изготвени от независими органи и доказващи, че икономическият оператор отговаря на **стандартите за осигуряване на качеството**, включително тези за достъпност за хора с увреждания.**Ако „не“**, моля, обяснете защо и посочете какви други доказателства относно схемата за гарантиране на качеството могат да бъдат представени:*Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:* | [] Да [] Не[……] [……]*(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [……][……][……][……]* |
| Икономическият оператор ще може ли да представи **сертификати**, изготвени от независими органи, доказващи, че икономическият оператор отговаря на задължителните **стандарти или системи за екологично управление**?**Ако „не“**, моля, обяснете защо и посочете какви други доказателства относно **стандартите или системите за екологично управление** могат да бъдат представени:*Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:* | [] Да [] Не[……] [……]*(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [……][……][……][……]* |

**Част V: Намаляване на броя на квалифицираните кандидати**

***Икономическият оператор следва да предостави информация само когато възлагащият орган или възложителят е посочил обективните и недискриминационни критерии или правила, които трябва да бъдат приложени с цел ограничаване броя на кандидатите, които ще бъдат поканени за представяне на оферти или за провеждане на диалог. Тази информация, която може да бъде съпроводена от изисквания относно видовете сертификати или форми на документални доказателства,* ако има такива*, които трябва да бъдат представени, се съдържа в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка, посочена в обявлението.***
***Само при ограничени процедури, състезателни процедури с договаряне, процедури за състезателен диалог и партньорства за иновации:***

**Икономическият оператор декларира, че:**

|  |  |
| --- | --- |
| ***Намаляване на броя*** | ***Отговор:*** |
| Той **изпълнява** целите и недискриминационните критерии или правила, които трябва да бъдат приложени, за да се ограничи броят на кандидатите по следния начин:В случай, че се изискват някои сертификати или други форми на документални доказателства, моля, посочете за всеки от тях, дали икономическият оператор разполага с изискваните документи:*Ако някои от тези сертификати или форми на документални доказателства са на разположение в електронен формат[[44]](#footnote-44), моля, посочете за* ***всички*** *от тях:*  | [……][…] [] Да [] Не[[45]](#footnote-45)(*уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документацията*): *[……][……][……][……][[46]](#footnote-46)* |

**Част VI: Заключителни положения**

*Долуподписаният декларира, че информацията, посочена в части II – V по-горе, е вярна и точна, и че е представена с ясното разбиране на последствията при представяне на неверни данни.*

*Долуподписаният официално декларира, че е в състояние при поискване и без забава да представи указаните сертификати и други форми на документални доказателства, освен в случаите, когато:*

*а) възлагащият орган или възложителят може да получи придружаващите документи чрез пряк достъп до съответната национална база данни във всяка държава членка, която е достъпна безплатно[[47]](#footnote-47); или*

*б) считано от 18 октомври 2018 г. най-късно[[48]](#footnote-48), възлагащият орган или възложителят вече притежава съответната документация*.

*Долуподписаният дава официално съгласие [посочете възлагащия орган или възложителя съгласно част I, раздел A] да получи достъп до документите, подкрепящи информацията, която е предоставена в [посочете съответната част, раздел/ точка/и] от настоящия Единен европейски документ за обществени поръчки за целите на* [посочете процедурата за възлагане на обществена поръчка: (кратко описание, препратка към публикацията в *Официален вестник на Европейския съюз*, референтен номер)].

Дата, място и, когато се изисква или е необходимо, подпис(и): [……]

***ОБРАЗЕЦ***

***ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ***

**по обществена поръчка с предмет:**

***„Доставка на китове, 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“,* *включваща 251 обособени позиции.***

***Обособена позиция № ............. с предмет ..................,***

Настоящето техническо предложение e подадено от: ……………………………………………….........................................................................................

*/наименование на участника/*

и подписана от: ………………………………………………………………………………………

*/три имена/*

в качеството му/им на: ……………………………………………………………………………...

*/длъжност/*

***Съдържание:***

1. Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника.

2. Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя.

3. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор.

4. Декларация за срока на валидност на офертата.

5. За медицинските изделия по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 67, 68, 69, 70, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 77, 78, 79, 80, 81, 115, 116, 119, 120, 124, 126, 127, 128, 129, 130, 131, 132, 133, 134, 135, 136, 137, 138, 139, 140, 141, 142, 143, 144, 145, 146, 147, 148, 149, 150, 151, 152, 153, 154, 155, 156, 157, 158, 159, 160, 161, 168, 172, 175, 176, 177, 188, 189, 199, 200, 201, 202, 203, 205, 222, 223, 224, 225, 226, 227, 228, 229, 230, 231, 232, 238, 242, 243 и 251, декларация\* от участника, че **медицинските изделия** са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на §1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с §1, т. 4 от ДР на Наредбата, за всяка позиция, за която участникът подава оферта;

6. Официален документ\*, издаден от ИАЛ, от който да е видно, че за съответното **медицинско изделие**, за което се участва няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партиди от същото медицинско изделие през последните 2 години(заверено копие);

7. Декларация\* от участника, в която се посочва **медицинското изделие**, за което се участва и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща;

8. Декларация от участника, че предлаганите медицински изделия притежават СЕ-mark (свободен текст), ***в приложимите случай;***

**Забележка\*:** Участниците по обособени позиции №№№ 4, 5, 6, 7, 8, 9, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 64, 65, 66, 78, 79, 80, 119, 120, 124, 126, 127, 128, 129, 130, 131, 132, 133, 134, 135, 136, 137, 138, 139, 140, 141, 142, 143, 144, 145, 146, 147, 148, 149, 150, 151, 160, 161, 172 могат и да не отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ и да не представят цитираните по-горе документи\*, ако изделията, които предлагат по съответните позиции са за научно изследовотелски цели и за тях е представена декларация, издадена от производителя, че съответното изделие е за научно-изследователски цели.

9. За изделията за диагностика ин витро по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 10, 11, 12, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 67, 68, 69, 70, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 77, 81, 115, 116, 152, 153, 154, 155, 156, 157, 158, 159, 168, 175, 176, 177, 188, 189, 199, 200, 201, 202, 203, 222, 223, 224, 225, 226, 227, 228, 229, 230, 231, 232, 238, 242, 243 и 251, придружено с превод на български език и заверено от участника копие на декларацията за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя.

За изделията по обособени позиции №№ 1, 10, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 и 41 се представя и заверено копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ;

10. За медицинското изделие по обособена позиция №205, придружено с превод на български език и заверено от участника копие на декларацията за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС, издадена от производителя. За изделието по обособена позиция №205 се представя и заверено от участника копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС, издадена от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ.

11. За изделията по позиции №№ 4, 5, 6, 7, 8, 9, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 64, 65, 66, 78, 79, 80, 119, 120, 124, 126, 127, 128, 129, 130, 131, 132, 133, 134, 135, 136, 137, 138, 139, 140, 141, 142, 143, 144, 145, 146, 147, 148, 149, 150, 151, 160, 161 и 172, заверено копие от декларация, издадена от производителя, че съответното изделие е за научно-изследователски цели.

12. Мостра на изделието по обособена позиция №251, обозначена по начин от който да е видно на кое предложение отговаря;

13. Брошури, каталози и/или фотографски снимки на стоките, от които ясно да се вижда каталожният номер на изделията, които се оферират и които ще се доставят, чиято автентичност Възложителят си запазва правото да проверява;

14. Декларация, в която е посочено, че изделията по обособени позиции №72, 73 и 74 ще бъдат оферирани комплексно;

ДАТА: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ г. ПОДПИС и ПЕЧАТ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

***ОБРАЗЕЦ***

**ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА**

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 предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: ***„Доставка на китове, 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“, включваща 251 обособени позиции.***

***Обособена позиция №……… с предмет………………***

 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:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|   | **В И Д О В Е** | Мярка | Общо количество до... | Предложение на участника, включващо: характеристики, марка, модел и кат. №, производител |
| А. | **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 | 14 |  |
| 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 | 2 |  |
| 3 | Кит за **изолиране** на геномна, митохондриална, бактериална, паразитна и вирусна ДНК. Китът да включва следните минимални компоненти: 50 бр. центрофужни колонки; Протеиназа К; Събирателни епруветки от по 2 мл-150 бр.; Два лизиращи буфера; Два промиващи буфера; Елуиращ буфер.Изолирането на ДНК да бъде на базата на технологията със силициева мембрана. Да позволява ръчна обработка на пробите чрез центрофугиране или вакуум; времето за изолиране да бъде не повече от 20 мин. Без фенол-хлороформна екстракция. Да осигурява ензимно лизиране на тъканите. Да бъде съвместим със следните изходен материали: тъкани (вкл. мускулна, чернодробна, сърдечна, мозъчна, костен мозък и др.), памучни тампони, цереброспинална течност, цяла кръв, телесни течности, отмити от урина клетки, семенна течност, нокти и коса. Стартово количество на пробния материал: кръв-200 µl/ ; тъкани-25 mg; клетки – 5х106. Изолираната ДНК да бъде подходяща за последващи приложения като end-point PCR, количествен PCR в реално време, SNP и STR генотипиране, Southern blotting. Елуационният обем да бъде в рамките на 50–200 µl; Очакван добив: 4–12 µg. Получената ДНК да бъде с размер до 50 kb. 50 реакции/опаковка | кит | 2 |  |
| 4 | Кит за бърза (до 30 минути) **екстракция 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 | 8 |  |
| 5 | Кит за изолиране на ДНК от кръв **до 200 мкл** кръв със силициева мембрана (мануално), за **250** проби | кит | 1 |  |
| 6 | Кит за изолиране на ДНК от кръв до **5 милилтра** със силициева мембрана (мануално), за **250** проби. | кит | 1 |  |
| 7 | Кит за **изолиране на ДНК** от човешка кръв с обем до 10 мл., подходящ за Chemagic MSM I -12 Rod Head, време за изолиране до 60мин., добив 150 - 300 µg ДНК, за 250 проби | кит | 1 |  |
| 8 | Кит за **ензимно пречистване** на PCR продукт за секвениране, съдържащ екзонуклеаза I и скаридена алкална фосфатаза, за **500** проби  | кит | 10 |  |
| 9 | Кит за автоматично ДНК **секвениране** с четири флуорохромни багрила едновременно, с термостабилна полимераза за капилярен секвенатор ABI 3130/3130xl, за **100** проби  | кит | 12 |  |
| 10 | 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 3130/3130xl, комплект за **50** проби | кит | 20 |  |
| 11 | 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 3130/3130xl, комплект за **25** проби | кит | 4 |  |
| 12 | 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 |  |
| 13 | 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 | 2 |  |
| 14 | Кит за определяне на носителство, брой генни копия в хромозомни райони с картирани **микроделеционни** **/ микродупликационни** синдроми с **MLPA** метод, за **100** проби | кит | 3 |  |
| 15 | Кит за определяне на носителство, брой генни копия в **субтеломерни** хромозомни райони с **MLPA** метод за **100** проби | кит | 3 |  |
| 16 | Кит за определяне на делеции и дупликации в **CFTR** гена на пациенти с муковисцидоза с **MLPA** метод, за **50** проби | брой | 1 |  |
| 17 | Кит за определяне на делеции и дупликации в **ATP7B** гена на пациенти с болест на Уилсън с **MLPA** метод, за **50** проби | брой | 1 |  |
| 18 | Кит за определяне на делеции и дупликации в гените **PMP22, GJB1** и **MPZ** с **MLPA** метод, за **50** проби  | брой | 1 |  |
| 19 | Кит за определяне с **MLPA** метод на делеции и дупликации в гени **NR0B1 (DAX1), SOX9, SRY, ZFY, WNT4, NR5A1,** с включени специфични сонди за хромозоми **Х и У**, за пациенти с междинно-полови **(интерсекс)** състояния, за **25** проби | кит | 1 |  |
| 20 | Кит за определяне с **MLPA** метод на делеции и дупликации в гените **DMRT1, CYP17A1, SRD5A2 and HSD17B3** на пациенти с **нарушение в гонадното развитие**, за **25** проби | кит | 1 |  |
| 21 | 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 |  |
| 22 | Кит за определяне на делеции и дупликации в **NF1** гена на 17q11.2 при пациенти с неврофиброматоза тип 1 с MLPA метод, за **25** проби | кит | 1 |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 23 | Кит за определяне на делеции и дупликации в **NF2** гена на 22q12.2 при пациенти с неврофиброматоза тип 2 с MLPA метод, за **25** проби | кит | 1 |  |
| 24 | Кит за откриване на делеции и дупликации в хромозомни региони **1p36, 3p22/3p21.3 и 11q23** при деца с невробластома с MLPA метод, за **25** реакции | кит | 1 |  |
| 25 | Кит за откриване на делеции и дупликации в хромозомни региони **2p24.1/MYCN, 2q33 и 17p13/TP53 и 17q** при деца с невробластома с MLPA метод, за **50** реакции | кит | 1 |  |
| 26 | Кит за откриване на делеции и дупликации в хромозоми **4, 7, 9, 12 и 14** при деца с невробластома с MLPA метод, за **25** реакции | кит | 1 |  |
| 27 | Кит за детекция на загуба на хромозомни рамена **1p и 19q** в ДНК проби на пациенти с глиоми и по специално олигодендриоглиоми, както и варианти с промяна в броя на копията в гените CDKN2A и CDKN2B чрез MLPA метод. В допълнение този кит съдържа специфични проби за откриване на най-честите мутации в гена IDH1 като R132C и R132H, и в IDH2 гена като R172K and R172M; за **50** проби | кит | 1 |  |
| 28 | Кит за откриване на делеции и дупликации в EGFR (7p11.2), PTEN (10q23.31), CDKN2A (9p21.3), TP53 (17p13.1), PDGFRA (4q12), NFKBIA (14q13.2) и CDK4-MIR26A2-MDM2 (12q14-q15) гените в пациенти с глиоми, чрез MLPA метод, за 25 реакции | кит | 1 |  |
| 29 | Кит за откриване на делеции и дупликации в IGF1R, IGFBP3, IGFALS, IGFBP3, IGFALS с MLPA метод за 25 реакции | кит | 1 |  |
| 30 | Кит, CE-IVD за откриване на делеции и дупликации на специфични региони на гените MLH1, MSH2 и EPCAM, както и октриване на 10 Mb инверсия на хромозомно рамо 2p, засягаща MSH2 гена чрез MLPA метод, за 25 реакции | кит | 1 |  |
| 31 | Кит със стандартни разтвори (PEG 400, PPG1000, reserpine, sodium iodide, secium iodide) за калибрация на Неонатална система Тандем Масспектрометър Waters Acquity TQD - (Waters SQD Standards kit (Rev C) | кит | 2 |  |
| 32 | Кит за калибриране на Тандем Масспектрометър Waters Acquity TQD (E.S.I. Probe assembly spares kit (z-spray)) | брой | 1 |  |
| 33 | Кит за проверка на точността на апарат DelfiaXpress (DelfiaXpress Precision Test -1 com. Run) кит за 1 тест | кит | 2 |  |
| 34 | 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 | 60 |  |
| 35 | Кит **uE3**, флуориметрично определяне в серум, II триместър, за 96 проби/опаковка, за наличен апарат **Delfia** | кит | 53 |  |
| 36 | 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 | 215 |  |
| 37 | Кит **FhCG,** флуориметрично определяне в серум за **96** проби, (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат **Delfia;**  | кит | 99 |  |
| 38 | 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 |  |
| 39 | Кит **PAPP-A**, флуориметрично определяне в серум за 96 проби, I триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат **Delfia;** | кит | 89 |  |
| 40 | Кит за флуориметрично определяне на **hAFP/hCG** за серумен скрининг, **96** проби/опаковка, за наличен апарат **Delfia** | кит | 53 |  |
| 41 | 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 | 60 |  |
| 42 | 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 | 70 |  |
| 43 | Китове за количествено определяне на **17-алфа-хидроксипрогестерон** в кръвен серум , (17-α-OHP) за **96** проби, **Елайза** | кит | 2 |  |
| 44 | Китове за количествено определяне на Дехидроепиандростерон сулфат (**ДХАЕ-С**) в кръвен серум, за **96** проби, **Елайза** | кит | 1 |  |
| 45 | 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 |  |
| 46 | Китове за количествено определяне на **Кортизол** (Cortisol) в кръвен серум, за 96 проби, **ЕЛАЙЗА,** **96** в опаковка | кит | 1 |  |
| 47 | Китове за количествено определяне на **Кортизол** в слюнка (Cortisol), за 96 проби, **Елайза,** **96** в опаковка | кит | 1 |  |
| 48 | Китове за количествено определяне на **андростендион** (androstendion) в кръвен серум, за **96** проби, **Елайза** | кит | 1 |  |
| 49 | Китове за количествено определяне на дехидроепиандростерон (**DHEA**) в кръвен серум, за 96 проби, **Елайза,** **96** в опаковка | кит | 1 |  |
| 50 | Китове за количествено определяне на **алдостерон** (aldosterone) в кръвен серум, за **96** проби, **Елайза**  | кит | 1 |  |
| 51 | Китове за количествено определяне на инсулиноподобен растежен фактор - 1 (**ИГФ1**) в серум, индиректна Елайза, обхват на кривата 2-50 нг/мл, IGFBP blocked, аналитична чувствителност 0.09 ng/ml, калибрирана срещу WHO NIBSC 02/254, опаковка **96** проби | кит | 1 |  |
| 52 | Китове за количествено определяне на свързващ протеин -3 на инсулиноподобен растежен фактор - 1 (**ИГФ1-БП3**) в серум, стандартна крива 0.4-6-30 нг/мл без предварителна екстракция, чувствителност 0.1 нг/мл, Елайза, опаковка **96** проби | кит | 1 |  |
| 53 | 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 | 70 |  |
| 54 | Китове за количествено определяне на НТ4 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 |  |
| 55 | 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 |  |
| 56 | 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 | 8 |  |
| 57 | 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 | 8 |  |
| 58 | Китове за количествено определяне на тиреоглобулин (**TG**) в кръвен серум, 96 анализа, ЕЛАЙЗА, с обхват 1 - 1000 ng/ml | кит | 2 |  |
| 59 | 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 |  |
| 60 | Китове за количествено определяне на свободен трийодтиронин (**FT3**) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), обхват на кривата 1.5-18 пг/мл, количество използван серум за лунка 50 мкл, чувствителност 0.05 пг/мл, чрез Елайза метод**,** **96** теста в кит | кит | 3 |  |
| 61 | Китове за количествено определяне на **ТАТ** (anti-TG) в кръвен серум, обхват на кривата 0-9000 IU/ml, количество използван серум за лунка 20 мкл /лунка, 96 анализа, ЕЛАЙЗА | кит | 2 |  |
| 62 | Китове за количествено определяне на **МАТ** (anti TPO) в кръвен серум, обхват на кривата 0-3000 IU/ml, количество използван серум за лунка 20 мкл, **96** анализа, ЕЛАЙЗА | кит | 2 |  |
| 63 | Китове за количествено определяне на **ТСХ рецепторни антитела** (TSH Receptor Autoantibody), обхват на кривата 0-40 IU/ml, количество използван серум за лунка 100 мкл, **96** анализа, ЕЛАЙЗА | кит | 2 |  |
| 64 | Кит за **Multicolor DNA Probe** за 13,18, 21, X и Y анеуплоидии за **30 проби** | кит | 1 |  |
| 65 | Кит за FISH, CEP X/Y, 20 проби /кит | кит | 1 |  |
| 66 | LSI DiGeorge/VCFS Region двуцетна проба (SpectrumOrange TUPLE и SpectrumGreen LSI ARSA (Arylsulfatase A) за 20 проби | кит | 2 |  |
| 67 | Кит за 10 проби – LSI Prader – Willi/Angelman Region Probe (D15S10)(LSI D15S10 Spectrum Orange/CEP 15 D15Z1 Spectrum Green/ PML Spectrum Orange) | кит | 2 |  |
| 68 | Кит – LSI Williams Syndrome LSI ELN SpectrumOrange/LSI D7S486, D7S522 SpectrumGreen, 20 µl | кит | 1 |  |
| 69 | Кит за диагностициране на експанзия на **CGG повтори в рамките на FMR1** гена. Да използва dTP-PCR технология. Да класифицира пациентите спрямо гранични стойности от 30, 41 или 53 CGG повтора. Да бъде валидиран за най-често употребяваните real-time PCR апарати позволяващи топене с висока разделителна способност (HRM = High Resolution Melting): LightCycler® 480 (Roche Applied Science), ABI 7500 Fast Real-Time PCR System (Life Technologies) и Rotor-Gene Q HRM system (QIAGEN). Технически характеристики (спрямо прагова стойност от 53 повтора): Клинична чувствителност – мин. 99,99%; Клинична специфичност: мин. 99,55%; Позитивна предиктивна стойност – мин. 95%; Негативна предиктивна стойност – мин. 99,99%). Клинично валидиран и CE-IVD сертифициран, което се доказва с CE-сертификат или декларация за съответствие от производителя. Офертата да включва и допълнителни контроли за 30, 41 и 53 CGG повтора. Достатъчен за 100 реакции.  | кит | 2 |  |
| 70 | Кит за определяне броя **CGG повтори в 5‘-нестанслиращия участък на човешкия FMR1** ген.Китът трябва да може да доказва:експанзии над 200 CGG повтора, експанзии до 200 CGG повтора, като в този диапазон трябва да определя точния брой CGG повтори, позицията на AGG прекъсвания в рамките на CGG участъка при проби от мъже и жени, хетеро- и монозиготност при проби от жени.Използване на технология: намножаване на геномна ДНК, последвано от фрагментен анализ на капилярен секвенатор. PCR намножаването трябва да използва праймери, полепващи в CGG участъка. Китът да е съвместим с капилярни секвенатори, използващи 36- или 50-сантиметрови капиляри.Времето за ръчна обработка на пробите да бъде не повече от 1 час. Клинична чувствителност: 100%. Клинична специфичност 100%. За 50 реакции. | кит | 2 |  |
| 71 | Набор за **ДНК микроарей** за детекция на промени в броя копия (copy number changes), и 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 микрочипов скенер GenePix 4100А и включен безплатен, специфичен софтуер за анализ **2) набор за ензимно флуоресцентн**о белязане на геномна ДНК - съдържащ **Cyanine 3-dUTP и Cyanine 5-dUTP** за белязане на геномна ДНК за **32 реакции** и колонки за пречистване**3)** **набор за хибридизация**, включващ 2X Hi-RPM буфер и 10X блокиращ агент, **4) буфер** **1** за промиване на олигонуклеотидни чипове, опаковка, 2х4 литра, **буфер 2** за промиване на олигонуклеотидни чипове, опаковка от 4 литра | брой/набор/ | 3 |  |
| 72 | Набор за **ДНК микроарей** за детекция на промени в броя копия (copy number changes), съвместим с позиция 74 и включващ: 1) микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи 60-мерни олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота **4х44К**, ISCA дизайн с включени покривни стъкла за хибридизация, **1 брой 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/набор/ | 10 |  |
| 73 | Набор за **ДНК микроарей** за детекция на промени в броя копия (copy number changes), съвместим с позиция 74 и включващ: 1) микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи 60-мерни олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота **4х180К**, ISCA дизайн с включени покривни стъкла за хибридизация, 1 брой 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/набор/ | 10 |  |
| 74 | Кит за **ензимно флуоресцентно белязане** на геномна ДНК, съвместим с позиция 72 и позиция 73 и съдържащ Cyanine 3-dUTP и Cyanine 5-dUTP за белязане на геномна ДНК, рестриктазни ензими Rsa-I и Alu-I , колонки за пречистване и мъжка и женска референтна ДНК контрола за 50 реакции,  | кит | 3 |  |
| 75 | 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 заболявание; 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 |  |
| 76 | 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 | 6 |  |
| 77 | Кит за масово паралелно секвениране на около 1700 таргетни екзона в **94 гена** в общ таргетен регион от 255 кб, свързани с предразположеност към **ракови заболявания** в **48 проби**, включващ всички реактиви за обогатяване и приготвяне на библиотеки от не повече от 50 нанограма стартово количество ДНК (праймери за подготовка и индексиране на библиотеки на около 1700 екзона в 94 гена за 4 обогатявания всяко по 12 проби, общо за 48 проби) и всички реактиви за секвениране чрез синтеза с флуоресцентно белязани нуклеотиди ( касета с аликвотирани реактиви, бутилка с инкорпориращ буфер, секвенционна/флоу клетка). Секвениране от двата края на фрагмента към средата. | кит | 1 |  |
| 78 | Кит за количествено определяне на библиотеки, подготвени за секвениране Illumina NGS секвенатори, съдържащ 4 стандарта с концентрация от 0.01 до 10 pM ( 24 ul всеки), специфични праймери комплементарни на адапторната секвенция на готовите библиотеки за секвениране на Иллумина секвенатори (100 ul), мастър микс със SYBR green (1.5 мл), епруветка ROX -low (20 ul), епруветка ROX - high (20 ul) и 10Х буфер за разреждане на библиотеките (2 мл)-100 реакции/oпаковка | кит | 2 |  |
| 79 | Кит за годишна профилактика на LC микропомпа Waters 1525 | брой | 1 |  |
| 80 | Кит (консумативи) за профилактика на Waters 777C Sample manager към LC-MS/MS система | брой | 1 |  |
|   | **Реактиви** |  |  |   |
| 81 | 2х Мастер микс за PCR готов за директна употреба с необходимост за добавяне само на праймери, матрица и вода, включващ NH4+ буферна система с MgCl2 и dNTPs, термостабилна рекомбинантна ДНК полимераза и червено багрило за директна идентификация на реакциите, към които е добавен ензима и възможност за директно тестване на PCR продуктите на агарозен гел без необходимост от добавяне на буфер за нанасяне, за 2500 реакции | кит | 1 |  |
| 82 | 5-fluoro-2-deoxyuridine, опаковка 100 мг | опаковка  | 1 |  |
| 83 | 5 x Seq buffer за ABI 3130/3130 xl | милилитър | 10 |  |
| 84 | 10 x буфер с EDTA за ABI 3130/ABI3130xl, 25 ml | опаковка | 12 |  |
| 85 | АgNO3, опаковка 100 грама | опаковка | 6 |  |
| 86 | B-galactose dehydrogenase | милилитър | 1 |  |
| 87 | Ficoll 400 лиофилизиран  | Грам | 500 |  |
| 88 | Gene Scan Size Standart **Liz 500** за ABI 3130/3130xl; 800 реакции, 2х200ul / опаковка | опаковка | 6 |  |
| 89 | Gene Scan Size Standart **Rox 500** за ABI 3130/3130xl; 800 реакции, 2х200ul / опаковка | опаковка | 2 |  |
| 90 | Giemsa, буферирана в метанол pH 6,8. | литър | 7 |  |
| 91 | L-глутамин, 200mM, за клетъчно култивиране, в опаковка от 20 милилитра | опаковка | 24 |  |
| 92 | Methanol, за MS/MS | литър | 38 |  |
| 93 | 2-(N-Hexadecanoylamino)-4-nitrophenylphosphocholine Hydroxide (C27H50N3O8P), опаковка от 10 mg | опаковка | 1 |  |
| 94 | N,О-Bis(trimethylsilyl)trifluoroacedamide with 1% trimethylchlorosilane, в опаковка от 10 ампули по 1 мл | опаковка | 3 |  |
| 95 | Абсолютен метанол ч.з.а., в опаковка от 2,5 литра | опаковка | 75 |  |
| 96 | Агароза, NA за електрофореза на ДНК/РНК | грам | 8000 |  |
| 97 | Акриламид за молекулярна биология 2Х пречистен | грам | 3000 |  |
| 98 | Алкохол етилов абсолютен 100%, HPLC grade | литър | 16 |  |
| 99 | Алкохол етилов, абсолютен , чза 99,99. | литър | 53 |  |
| 100 | Бариева основа, Ba(OH)2, опаковка 100 грама | опаковка | 5 |  |
| 101 | Бисакриламид за молекулярна биология | грам | 300 |  |
| 102 | Боя Giemsa, на прах | грам | 150 |  |
| 103 | Вода дейонизирана, LC/MS grade | литър | 23 |  |
| 104 | Вода за молекулярна биология, третирана с DEPC, автоклавирана | литър | 3 |  |
| 105 | Вода HPLC grade plus, получена след филтриране през 0.2 μm филтър, подходяща за UHPLC (Ultra-High Pressure Liquid Chromatography) градиентни елуирания и HPLC, ≤0.0003% нелетливи вещества, ≤1 ppb флуоресценция (quinine) на 254 nm и 365 nm, рефракционен индекс: n20/D 1.34(lit.), плътност 1.000 g/mL при 3.98 °C(lit.), следи от аниони: хлорид (Cl-): ≤0.1 mg/kg, флуорид (F-): ≤0.1 mg/kg, нитрат (NO3-): ≤0.1 mg/kg, сулфат (SO42-): ≤0.1 mg/kg. 2.5 литра/ бутилка | брой | 20 |  |
| 106 | Дейонизиран формамид (**Hi-Di**) за секвениране с капилярен секвенатор ABI 3130/3130xl | милилитър | 550 |  |
| 107 | Диетилов етер, HPLC grade | литър | 6 |  |
| 108 | Диметил сулфоксид DMSO MW 78.13, чистота 99%. | милилитър | 1210 |  |
| 109 | Етилацетат ( C4H8O2), HPLC grade | литър | 5 |  |
| 110 | Имерсионно масло | милилитър | 5500 |  |
| 111 | Йонообменна смола за пречистване на акриламид от акрилова киселина и дейонизиране на формамид | грам | 250 |  |
| 112 | Калибрационна смес (tuning mix) от дериватизирани аминокиселини и ацилкарнитини за MS/MS анализ опаковка 2 милилитра | опаковка | 3 |  |
| 113 | Колцемид с концентрация 10µg/ml, стерилен, разтворен в PBS, в опаковка от 10 милилитра | опаковка | 17 |  |
| 114 | Комбиниран антибиотик / антимикотик (Пеницилин/ Стрептомицин/ Амфотерицин Б), 100Х, за клетъчно култивиране, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | 9 |  |
| 115 | Контролни серуми за флуориметрично определяне на AFP/ bHCG и uE3– ниска, средна и висока, по две в опаковка | опаковка | 10 |  |
| 116 | Контролни серуми за флуориметрично определяне на PAPР-A/ bHCG – ниска, средна и висока – по две в опаковка | опаковка | 12 |  |
| 117 | Ксилол, ч.з.а. | литър | 22 |  |
| 118 | Магнезиев хлорид, >98%, MgCl2 | грам | 500 |  |
| 119 | Мастер микс за PCR - включва Taq DNA, Polymerase, PCR буфер, MgCl2, dNTP, 80 реакции в опаковка | опаковка | 4 |  |
| 120 | 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 | 8 |  |
| 121 | Мравчена киселина LC/MS grade, опаковка от 10 ампули по 1 мл | опаковка  | 1 |  |
| 122 | Натриев карбонат за молекулярна биология, extra pure | килограм | 11 |  |
| 123 | Нетоксично багрило за нуклеинови киселини за агарозен или полиакрил амиден гел на водна основа (10,000X в H2O), ml | милилитър | 12 |  |
| 124 | Нуклеотиди 100 mM всеки (dATP, dCTP, dGTP, dTTP) опаковка 250 микролитра за всеки нуклеотид | опаковка | 8 |  |
| 125 | Оцетна к-на – ледена, 100 %, ч.з.а., в опаковка от 2,5 литра | опаковка | 42 |  |
| 126 | Полимер **POP7** за фрагментен анализ за капилярен секвенатор ABI 3130/3130xl | милилитри | 77 |  |
| 127 | Праймери 200 nmol scale (дължина 25 бази) | брой | 280 |  |
| 128 | Праймери 200 nmol scale (дължина 25 бази), 5’ флуоресцентно белязани за ABI 3130/3130xl | брой | 20 |  |
| 129 | Протеиназа К от Tritirachium album, лиофилизирана за екстракция на ДНК  | грам | 15 |  |
| 130 | Рестриктазa Ban I | единица | 5000 |  |
| 131 | Рестриктазa Bcg I | единица | 4000 |  |
| 132 | Рестриктазa Dde I | единица | 5000 |  |
| 133 | Рестриктазa Dra I | единица | 4000 |  |
| 134 | Рестриктазa Hha I | единица | 6000 |  |
| 135 | Рестриктазa Hinc II | единица | 1000 |  |
| 136 | Рестриктазa Hind III | единица | 12000 |  |
| 137 | Рестриктазa Hinf I | единица | 8000 |  |
| 138 | Рестриктазa Hph I | единица | 2000 |  |
| 139 | Рестриктазa Mbo I | единица | 4000 |  |
| 140 | Рестриктаза Mbo II | единица | 3000 |  |
| 141 | Рестриктазa Mnl I | единица | 12000 |  |
| 142 | Рестриктазa Msp I | единица | 10000 |  |
| 143 | Рестриктазa Nco I | единица | 2000 |  |
| 144 | Рестриктазa Nla III | единица | 2500 |  |
| 145 | Рестриктазa Nla IV | единица | 1000 |  |
| 146 | Рестриктазa Rsa I | единица | 5000 |  |
| 147 | Рестриктазa Тaq I  | единица | 4000 |  |
| 148 | Рестриктазa Xag I | единица | 5000 |  |
| 149 | Рестриктазa Xba I | единица | 3000 |  |
| 150 | Референтна геномна ДНК, женска 263 µg/ ml, 100µg опаковка  | опаковка | 1 |  |
| 151 | Референтна геномна ДНК, мъжка, 224 µg/ml, 100µg опаковка | опаковка  | 1 |  |
| 152 | Среда 199, стерилна, филтрувана, с HEPES-буфер, в опаковка от 500 милилитра  | опаковка | 5 |  |
| 153 | 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 | 362 |  |
| 154 | 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 | 51 |  |
| 155 | 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 | 159 |  |
| 156 | Среда хранителна HAM F10 с L-глутамин, стерилна за клетъчно култивиране, в опаковка от 500 милилитра | опаковка | 18 |  |
| 157 | Среда хранителна RPMI 1640 с 25 mM HEPES, L -глутамин, за клетъчно култивиране, стерилна, филтрувана, в опаковка от 500 милилитра | опаковка | 37 |  |
| 158 | Стандартна смес ( tuning mix - аминокиселини и ацилкарнитини) за калибриране на Chromsystems LC-MS/MS метад за неонатален скрининг от филтърна бланка - 2мл / опаковка | опаковка | 1 |  |
| 159 | Сухи тест - ленти за изследване на урина за мин. 10 показателя, набор за 100 проби | опаковка | 12 |  |
| 160 | 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  | 133 |  |
| 161 | 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 | 9 |  |
| 162 | Тринатриев цитрат, ч.з.а., Na3C6H5O7, безводен, ч.з.а. | килограм | 4 |  |
| 163 | Трипсин 1:250, сух, лиофилизиран | грам | 350 |  |
| 164 | Трипсин- EDTA, 0,25% трипсин, 1mM EDTA, в HBSS, без Ca++ и Mg++, стерилен за клетъчни култури, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | 14 |  |
| 165 | Трис база, 99.5% за молекулярна биология | килограм | 11 |  |
| 166 | Урея за молекулярна биология | килограм | 10 |  |
| 167 | Фенилпропионилглицин, 98% | милиграма | 50 |  |
| 168 | Фетален телешки серум, за клетъчно култивиране, стерилно филтруван, тестуван за микоплазма и ендотоксин, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | 51 |  |
| 169 | Фитохемаглутинин М форма, разтвор, 10 мл опаковка  | опаковка | 24 |  |
| 170 | Хексан, HPLC grade | литър | 4 |  |
| 171 | Хлороформ, HPLC grade | литър | 3 |  |
| 172 | Човешка Cot-1 ДНК, 1мг/мл, 500 µg опаковка | опаковка  | 8 |  |
|   | **Консумативи** |  |  |
| 173 | **25cm2**фласки за клетъчно култивиране, стерилни от **полистирен,** **затворена** капачка, **наклонено** гърло, градуирани 20бр в плик, 500 броя в опаковка | опаковка | 5 |  |
| 174 | **25cm2**, фласки за клетъчно култивиране, от **полистирен,** **вентилирана** капачка с филтър-големина на порите **0,22 микрометър** 500 броя в опаковка | опаковка | 20 |  |
| 175 | **96 гнездна плака** за секвенатор ABI 3130/3130 xl (semi-scirted) | брой | 310 |  |
| 176 | 96 гнездна плака за real time PCR QuantStudio Dx, комплектован с Fast блок, 0.1 mL | брой | 200 |  |
| 177 | 96 ямкови стандартни **ELISA плаки** - прозрачни, V- образни, индивидуално опаковани | брой | 1200 |  |
| 178 | HEPA -филтър за термостат Steri-Cult, Termoforma | брой | 1 |  |
| 179 | Връхчета за обеми до **20 μl** за пипети тип **Gilson** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | 23 |  |
| 180 | Връхчета за обеми **до 200 μl** за пипети тип **Gilson** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | 170 |  |
| 181 | Връхчета за обеми **до 1000 μl** за пипети тип **Gilson** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | 31 |  |
| 182 | Връхчета за обеми **до 20 μl** за пипети тип **Socorex** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | 13 |  |
| 183 | Връхчета за обеми **до 200 μl** за пипети тип **Socorex** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | 95 |  |
| 184 | Връхчета за обеми **до 200 μl** за пипети тип **Eppendorf** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | 90 |  |
| 185 | Връхчета, обем 0.5 - 10мкл, прозрачни, полипропиленови, градуирани, с остър връх, термоустойчиви при темп. до 121˚C, Metal free, съвместими с пипети тип Eppendorf и тип Biohit, 1000бр./ опаковка | опаковка | 50 |  |
| 186 | Връхчета за обеми от **2 до 100/200 ul**, в **кутии** по 96 броя, за **многоканална** пипета **Biohit m100** | кутия | 1560 |  |
| 187 | Връхчета за обеми **до 200 µl** за пипети, **Biohit** 96 броя в кутия  | кутия | 143 |  |
| 188 | Епруветки **0.2 ml** за PCR, молекулярна биология, стерилни, ДНК/РНК чисти, с плосък капак , силиконизирани опаковка 1000бр. | опаковка | 51 |  |
| 189 | Епруветки **0.5 ml** за PCR с **плосък** капак без вдлъбнатина, силиконизирани, опак. 1000 бр. | опаковка | 44 |  |
| 190 | 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 |  |
| 191 | Епруветки **2 ml**, с капачка, **на винт и гумено** уплътнение , автоклавируеми, устойчиви **до -80ОС** | брой | 1100 |  |
| 192 | Криоепруветки с цветни винтови капачки с външна резба. Обем до 2.2мл, градуирани с място за писане. Макс. Ø на епр./ Ø с капачка/ вис. - 12.4/ 13.1/ 47.3mm. Стерилни, облодънни с външна звездовидна стояща основа. DNase, RNase, Pyrogen and Heavy metal free, non-cytotoxic. Подходящи за съхранение на биологичен материал при -196˚C; 100 броя заедно с 50 индикатори/ опаковка | опаковка | 20 |  |
| 193 | Епруветки **12 ml,** **облодънни,** **стерилни,** от **полистирен,** за клетъчно култивиране с капак **на винт**, в индидидуална опаковка или в комплект до 5 броя. | брой | 5900 |  |
| 194 | Епруветки стъклени, борсиликатни, с обем **до 15 мл**, с височина не по-голяма от **12 см**, на винт, в комплект с капачки с тефлоново уплътнение | брой | 100 |  |
| 195 | Епруветки **15 ml,** **конични,** от **полипропилен,** стерилни, с винтов капак, градуирани | брой | 10030 |  |
| 196 | Епруветки **15 мл** стъклени, центрофужни, градуирани | брой | 100 |  |
| 197 | Епруветки **50 ml**, **конични,** от **полипропилен**, стерилни, с винтов капак, градуирани, 100 броя, опаковка  | опаковка | 110 |  |
| 198 | Епруветки **50 ml,** от полипропилен **градуирани** **стоящи,** с капачки на винт | брой | 3000 |  |
| 199 | Епруветка с **Heparine, 4ml,** затворена система, с игла 21G за вземане на кръв, стерилна, в комплект за еднократна употреба | брой | 2500 |  |
| 200 | Епруветка с **K3 ЕDTA** **3 ml** , затворена система в комплект с игла 21G | брой | 1000 |  |
| 201 | Епруветка с **K3 ЕDTA 5ml**, затворена система, в комплект с игла, с пластмасова капачка в комплект с игла 21G | брой | 800 |  |
| 202 | Епруветка с **K3 ЕDTA, 9ml** , затворена система, в комплект с игла 21G | брой | 1900 |  |
| 203 | Епруветка с **гел** за серум, **2.5ml**, затворена система, в комплект с игла G21, с пластмасова капачка | брой | 21300 |  |
| 204 | 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 |  |
| 205 | Игли тип **бътерфлай,** за вземане на кръв, затворена система | брой | 830 |  |
| 206 | Изходящ филтър за наличен ламинарен бокс HB2448-Heraeus | брой | 1 |  |
| 207 | Капилярна неполярна GC колона – 5%Phenyl 95%dimethylpolysiloxane – 30m x 0.25mm x 0.25 um за **GC/MS ( задължително -5MS)** | брой | 1 |  |
| 208 | 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 | 2 |  |
| 209 | Комплект: шишета с обем **2 мл**, капачки с тефлонова септа (PTFE/ red silicon rubber) и вложки с пластмасови крачета за обем от 100-300 ul за autosapmler Agilent 7683B - 500 броя / комплект | комплект | 1 |  |
| 210 | Криокутия с капак за 81 епр 1.5-2.2мл -196+121˚С номера д/ш/в 133/133/53мм | опаковка | 30 |  |
| 211 | Кутии за епруветки пластмасови **1,5-2 ml** за 100 проби, съхранение **– 20oC** | брой | 98 |  |
| 212 | Кутии за предметни стъкла - за 100 броя стъкла | брой | 112 |  |
| 213 | Ламели, **кръгли,** **25 mm**, полистирен, стерилни, за пренатална диагностика, в опаковки по 500 броя | опаковка | 7 |  |
| 214 | Лайнер за S/SL инжектор Agilent Agilent 7683B, splt, single taper, glass wood, deactivated, low pressegure drop, 5 бр./оп | брой | 1 |  |
| 215 | Масло за вакуум помпа Pfeiffer P3, за GC/MS системата, 1 л. | брой | 1 |  |
| 216 | Микропипета **0,5 – 10 μl** | брой | 3 |  |
| 217 | Микропипета **20 – 200 μl** | брой | 7 |  |
| 218 | Микропипета **200 – 1000 μl** | брой | 5 |  |
| 219 | Оптично залепващо покривно фолио, за 96 гнездна плака за real time PCR ABI 7500,, 100 броя в опаковка | брой | 5 |  |
| 220 | Оптично адхезивно покривало за 96- и 384-ямкови плаки, подходящи за 7900HT Real Time PCR System, 100 бр/оп | опаковка | 2 |  |
| 221 | Пастьорки, пластмасови, стерилни, градуирани, единично опаковани 3**ml** | брой | 8300 |  |
| 222 | Пипетор за проби за апарат Delfiaxpress | брой | 4 |  |
| 223 | Петрита малки, диаметър **35 mm**, височина **12 mm**, полистирен, стерилни, за клетъчно култивиране | брой | 3700 |  |
| 224 | Пипета **8-канална**, автоматична, вариабилна с обем **0,5-10 µl**; нагласяне през – 0.01 µl; заключващ механизъм, предпазващ промяната на обема по време на работа; напълно автоклавируема при 121 C без разглобяване; възможност за работа с лява и дясна ръка; сила на натиск на бутона до 12N; UV и химическа устойчивост; филтър за предотвратяване от замърсяване; автоматично изхвърляне на филтрите; сертификат за калибрация; CE маркиранa; 2 години гаранция | брой | 3 |  |
| 225 | Пипета **8-канална**, автоматична, вариабилна с обем **5 -100 µ**l; нагласяне през – 0.10 µl; заключващ механизъм, предпазващ промяната на обема по време на работа ; напълно автоклавируема , при 121 C без разглобяване; възможност за работа с лява и дясна ръка; сила на натиск на бутона до 12N; UV и химическа устойчивост; филтър за предотвратяване от замърсяване ; автоматично изхвърляне на филтрите; сертификат за калибрация; CE маркирани ; 2 години гаранция | брой | 2 |  |
| 226 | Пипета **8-канална**, автоматична, вариабилна с обем  **30 -300 µl**, нагласяне през – 0.20 µl, заключващ механизъм, предпазващ промяната на обема по време на работа, напълно автоклавируема, при 121 C без разглобяване, възможност за работа с лява и дясна ръка, сила на натиск на бутона до 12N, UV и химическа устойчивост, филтър за предотвратяване от замърсяване, автоматично изхвърляне на филтрите, сертификат за калибрация, CE маркирани, 2 години гаранция | брой | 1 |  |
| 227 | Пипети автоматични, вариабилни 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; сила на натиск на бутона не повече от 12 N; 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 | 5 |  |
| 228 | Пипети автоматични вариабилни 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; сила на натиск на бутона не повече от 12 N; 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 | 1 |  |
| 229 | Пипета едноканална автоматична (**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 | 6 |  |
| 230 | Пипета едноканална автоматична (**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 | 6 |  |
| 231 | Пипета едноканална автоматична (**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 | 7 |  |
| 232 | Пипета едноканална автоматична (**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 | 3 |  |
| 233 | **Пипети еднократни**, стерилни, единично опаковани (комбинирана опаковка хартия/РР), полистирен, с **остър** връх, **10мл**, в опаковки по 250 броя | опаковка | 27 |  |
| 234 | **Пипети еднократни,** стерилни, единично опаковани (комбинирана опаковка хартия/РР), полистирен, с **остър** връх, **5мл**, в опаковки по 250 броя | опаковка | 45 |  |
| 235 | **Пипети еднократни,** стерилни, единично опаковани, полистирен, с **остър** връх, **2мл** | брой | 1000 |  |
| 236 | Помпа за пипетиране с два бутона и зареждаща се батерия | брой | 5 |  |
| 237 | Предметни стъкла, с двустранно шлифован край **76х26 mm**, дебелина 1mm, в опаковки по 50 броя | опаковка | 530 |  |
| 238 | Разливна тефлонова ваничка за автоматична 12-канална пипета | брой | 15 |  |
| 239 | Септа за газхроматографски инжектор Agilent 7683B, Non -Stick ВТО inlet 11 mm 50 бр./оп. | брой | 1 |  |
| 240 | Сноп от **4 капиляри** за капилярен секвенатор **ABI 3130 с работна дължина 36 см** | опаковка | 3 |  |
| 241 | Сноп от **16 капиляри** за капилярен секвенатор **ABI 3130xl с работна дължина 36 см** | опаковка | 9 |  |
| 242 | Спринцовка за DelfiaXpress апарат **250** микролитра | брой | 2 |  |
| 243 | Спринцовка за DelfiaXpress апарат **500** микролитра | брой | 2 |  |
| 244 | Спринцовка 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 |  |
| 245 | Стрипове **0,2 мл х 8 бр** с прикачени капачки, молекулярна биология, за PCR 125 бр./оп.  | опаковка | 25 |  |
| 246 | Ферули графитни, 0.5 мм ID -за 0.1, 0.2,0.25 и 0.32 мм ID GC колони 10бр./оп. | брой | 1 |  |
| 247 | Ферули GC , 85% Vespel, 15% Graphite, **дълги,** 0.4 мм ID за колони 0.1, 0.2 ,0.25 мм ID, 10 бр./ оп.  | брой | 1 |  |
| 248 | Филтър - предпазен за апарат Delfia Washer | брой | 4 |  |
| 249 | Филтър за тандем мас спектрометър - PEEK prefilter, 5 um, 5 бр/опаковка | брой | 1 |  |
| 250 | Филтър газов, голям, универсален - 1/8 ", Helium (Ar/Me) | брой | 1 |  |
| 251 | **Филтърни бланки** за масов скрининг по образец, с филтърна хартия S/S 903 | брой | 70050 |  |

*\*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. ИМЕ, ПОДПИС и ПЕЧАТ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

***ОБРАЗЕЦ***

**ДЕКЛАРАЦИЯ**

за съгласие с клаузите на приложения проект на договор

Долуподписаният: ……………………………………………………………………..……....

*(трите имена)*

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

*(длъжност)*

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

*(наименование на участника)*

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: ***„Доставка на китове, 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“,* *включваща 251 обособени позиции.***

**Д Е К Л А Р И Р А М, Ч Е:**

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

ДАТА: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ г. ПОДПИС и ПЕЧАТ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

***ОБРАЗЕЦ***

**ДЕКЛАРАЦИЯ**

за срока на валидност на офертата

Долуподписаният: ……………………………………………………………………..……....

*(трите имена)*

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

*(длъжност)*

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

*(наименование на участника)*

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: ***„Доставка на китове, 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“,* *включваща 251 обособени позиции.***

**Д Е К Л А Р И Р А М, Ч Е:**

Срокът на валидност на настоящата оферта е не по-малко от 4 /четири/ месеца, считано от датата, посочена като краен срок за получаване на предложението.

ДАТА: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ г. ПОДПИС и ПЕЧАТ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

***ОБРАЗЕЦ***

***ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ***

До:…………………………………………………………………………………………………….

(*наименование и адрес на възложителя)*

От: …………………………………………………………………………………………………….

*(наименование на участника)*

с адрес: гр. ………………………… ул. …………………………………………………..№ …….,

тел.: …………………………, факс: ………………….., e-mail: …………………………………..

Булстат / ЕИК: ……………………………………….., BG………………………………………...

**УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,**

С настоящото, Ви представяме нашето ценово предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет:

***„Доставка на китове, 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“* *включваща 251 обособени позиции.***

***Обособена позиция № ............. с предмет ..................,*** 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/комплексно 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 цена е фиксирана, не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл. 116 от ЗОП.

 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.

 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 предоставим гаранция за изпълнение на задълженията по договора в размер на 3 % от стойността му, без ДДС в една от формите посочени в чл. 111, ал. 5 от ЗОП.

ДАТА: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ г. ПОДПИС и 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.

1. Службите на Комисията ще предоставят безплатен достъп до електронната система за ЕЕДОП на възлагащите органи, възложителите, икономическите оператори, доставчиците на електронни услуги и други заинтересовани страни [↑](#footnote-ref-1)
2. За **възлагащите органи**: или **обявление за предварителна информация**, използвано като покана за участие в състезателна процедура, или **обявление за поръчка**.
За **възложителите:** **периодично индикативно обявление**, използвано като покана за участие в състезателна процедура, **обявление за поръчка** или **обявление за съществуването на квалификационна система.** [↑](#footnote-ref-2)
3. *Информацията да се копира от раздел I, точка I.1 от съответното обявление.* В случай на съвместна процедура за възлагане на обществена поръчка, моля, посочете имената на всички заинтересовани възложители на обществени поръчки. [↑](#footnote-ref-3)
4. *Вж. точки II. 1.1 и II.1.3 от съответното обявление* [↑](#footnote-ref-4)
5. *Вж. точка II. 1.1 от съответното обявление* [↑](#footnote-ref-5)
6. Моля повторете информацията относно лицата за контакт толкова пъти, колкото е необходимо. [↑](#footnote-ref-6)
7. Вж. Препоръка на Комисията от 6 май 2003 г. относно определението за микро-, малки и средни предприятия (ОВ L 124, 20.5.2003 г., стр. 36). Тази информация се изисква само за статистически цели.
Микропредприятия: .предприятие, в което са заети по-малко от 10 лица и чийто годишен оборот и/или годишен счетоводен баланс не надхвърля 2 млн. евро.
Малки предприятия .предприятие, в което са заети по-малко от 50 лица и чийто годишен оборот и/или годишен счетоводен баланс не надхвърля 10 млн. евро.
Средни предприятия, предприятия, които не са нито микро-, нито малки предприятия и в които са **заети по-малко от 250 лица** и чийто **годишен оборот не надхвърля 50 млн. евро, *и/или*** **годишният им счетоводен баланс не надхвърля 43 милиона евро.** [↑](#footnote-ref-7)
8. Вж. точка III.1.5 от обявлението за поръчка [↑](#footnote-ref-8)
9. Т.е. основната му цел е социалната и професионална интеграция на хора с увреждания или в неравностойно положение. [↑](#footnote-ref-9)
10. Позоваванията и класификацията, ако има такива, са определени в сертификацията. [↑](#footnote-ref-10)
11. По-специално като част от група, консорциум, съвместно предприятие или други подобни. [↑](#footnote-ref-11)
12. Например за технически органи, участващи в контрола на качеството: част IV, раздел В, точка 3: [↑](#footnote-ref-12)
13. Съгласно определението в член 2 от Рамково решение 2008/841/ПВР на Съвета от 24 октомври 2008 г. относно борбата с организираната престъпност (ОВ L 300, 11.11.2008 г., стр. 42). [↑](#footnote-ref-13)
14. Съгласно определението в член 3 от Конвенцията за борба с корупцията, в която участват длъжностни лица на Европейските общности или длъжностни лица на държавите — членки на Европейския съюз, ОВ С 195, 25.6.1997 г., стр. 1, и вчлен 2, параграф 1 от Рамково решение 2003/568/ПВР на Съвета от 22 юли 2003 г. относно борбата с корупцията в частния сектор (ОВ L 192, 31.7.2003 г., стp. 54). Това основание за изключване обхваща и корупцията съгласно определението в националното законодателство на възлагащия орган (възложителя) или на икономическия оператор. [↑](#footnote-ref-14)
15. По смисъла на член 1 от Конвенцията за защита на финансовите интереси на Европейските общности (ОВ C 316, 27.11.1995 г., стр. 48). [↑](#footnote-ref-15)
16. Съгласно определението в членове 1 и 3 от Рамково решение на Съвета от 13 юни 2002 г. относно борбата срещу тероризма (ОВ L 164, 22.6.2002 г., стр. 3). Това основание за изключване също обхваща подбудителство, помагачество или съучастие или опит за извършване на престъпление, както е посочено в член 4 от същото рамково решение. [↑](#footnote-ref-16)
17. Съгласно определението в член 1 от Директива 2005/60/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 26 октомври 2005 г. за предотвратяване използването на финансовата система за целите на изпирането на пари и финансирането на тероризъм (ОВ L 309, 25.11.2005 г., стр. 15). [↑](#footnote-ref-17)
18. Съгласно определението в член 2 от Директива 2011/36/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2011 г. относно предотвратяването и борбата с трафика на хора и защитата на жертвите от него и за замяна на Рамково решение 2002/629/ПВР на Съвета (ОВ L 101, 15.4.2011 г., стр. 1). [↑](#footnote-ref-18)
19. Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо. [↑](#footnote-ref-19)
20. Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо. [↑](#footnote-ref-20)
21. Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо. [↑](#footnote-ref-21)
22. В съответствие с националните разпоредби за прилагане на член 57, параграф 6 от Директива 2014/24/ЕС. [↑](#footnote-ref-22)
23. Като се има предвид естеството на извършените престъпления (еднократни, повтарящи се, системни...), обяснението трябва да покаже адекватността на мерките, които ще бъдат предприети. [↑](#footnote-ref-23)
24. Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо. [↑](#footnote-ref-24)
25. Вж. член 57, параграф 4 от Директива 2014/24/ЕС [↑](#footnote-ref-25)
26. ***Както е посочено за целите на настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка в националното право, в обявлението или документацията за обществената поръчката или в член 18, параграф 2 от Директива 2014/24/ЕС*** [↑](#footnote-ref-26)
27. ***Вж. националното законодателство, съответното обявление или документацията за обществената поръчка.*** [↑](#footnote-ref-27)
28. Тази информация **не** трябва да се дава, ако изключването на икономически оператори в един от случаите, изброени в букви а) — е), е **задължително** съгласно приложимото национално право **без каквато и да е** **възможност за дерогация**, дори ако икономическият оператор е в състояние да изпълни поръчката. [↑](#footnote-ref-28)
29. ***Ако е приложимо, вж. определенията в националното законодателство, съответното обявление или в документацията за обществената поръчка.*** [↑](#footnote-ref-29)
30. ***Както е посочено в националното законодателство, съответното обявление или в документацията за обществената поръчка.*** [↑](#footnote-ref-30)
31. Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо. [↑](#footnote-ref-31)
32. Както е описано в приложение XI към Директива 2014/24/ЕС; ***възможно е по отношение на икономическите оператори от някои държави членки да се прилагат други изисквания, посочени в същото приложение*** [↑](#footnote-ref-32)
33. Само ако е разрешено в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка. [↑](#footnote-ref-33)
34. Само ако е разрешено в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка. [↑](#footnote-ref-34)
35. Например съотношението между активите и пасивите. [↑](#footnote-ref-35)
36. Например съотношението между активите и пасивите. [↑](#footnote-ref-36)
37. Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо. [↑](#footnote-ref-37)
38. Възлагащите органи могат да **изискат** наличието на опит до пет години и да **приемат** опит отпреди **повече** от пет години. [↑](#footnote-ref-38)
39. Възлагащите органи могат да **изискат** наличието на опит до три години и да **приемат** опит отпреди **повече** от три години. [↑](#footnote-ref-39)
40. С други думи, **всички** получатели следва да бъдат изброени и списъкът следва да включва публичните и частните клиенти за съответните доставки или услуги. [↑](#footnote-ref-40)
41. За техническите лица или органи, които не са свързани пряко с предприятието на икономическия оператор, но чийто капацитет той използва съгласно посоченото в част II, раздел В, следва да се попълнят отделни ЕЕДОП. [↑](#footnote-ref-41)
42. Проверката се извършва от възлагащия орган или, при съгласие от негова страна, от негово име от компетентен официален орган на държавата, в която е установен доставчикът на стоки или услуги; [↑](#footnote-ref-42)
43. Ако икономическият оператор **е решил** да възложи подизпълнението на част от договора **и** ще използва капацитета на подизпълнителя, за да изпълни тази част, моля, попълнете отделен ЕЕДОП за подизпълнителите, вж. част II, раздел В по-горе. [↑](#footnote-ref-43)
44. Моля, посочете ясно към кой документ се отнася отговорът. [↑](#footnote-ref-44)
45. Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо. [↑](#footnote-ref-45)
46. Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо. [↑](#footnote-ref-46)
47. При условие, че икономическият оператор е предоставил необходимата информация (*уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документацията), която позволява на възлагащия орган или на възложителя да го направи. Когато се изисква, това трябва да бъде съпроводено от съответното съгласие за достъп.* [↑](#footnote-ref-47)
48. В зависимост от националните разпоредби за прилагането на член 59, параграф 5, втора алинея от Директива 2014/24/ЕС [↑](#footnote-ref-48)