

  
**ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ**

по обществена поръчка с предмет:

*Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.*

Предложението е по обособена позиция № 23 с предмет „Чисти лекарствени субстанции за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система”

Настоящото техническо предложение е подадено от: ДИАМЕД ООД

и подписано от: Димитър Маринов Маринчев

в качеството му/им- на: Управител

*Забележка: На основание чл. 47, ал. 9 от ППЗОП, когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, за всяка обособена позиция се представя отделно техническо предложение, окомплектовано със съответните приложения, за която се отнасят.*

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. Към техническото предложение се прилагат:

3.1. По обособени позиции №№ 25, 29, 30, 31, 33, 38 и 40:

3.1.1. 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, е 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/номенклатура, за която участникът подава оферта.

3.1.2. Заверено копие на 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 партии от същото медицинско изделие през последните 2 години. Представения документ от ИАЛ следва да бъде издаден преди не повече от един месец от подаване на оферта от участника.

3.1.3. Декларация, в която да бъде посочено медицинското изделие, за което се участва и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща.

3.1.4. Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя.

Заличено на основание чл. 2 от ЗЗЛД

3.2. По обособени позиции № № 25 и 39:

Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО, издадена от производителя.

3.3. По обособени позиции № № 26, 27 и 28:

Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 89/686/ЕИО или Директива 93/42/ЕИО, издадена от производителя.

\*Ако производителят е класифицирал изделията като медицински и за тях е представено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО, то участникът следва да представи документите по т. 3.1.

3.4. По всички обособени позиции, с изключение на обособени позиции № № 13, 38, 39 и 40:

Заверено копие на сертификат БДС EN ISO 9001 или еквивалентен сертификат както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва, издаден на името на производителя;

3.5. По обособена позиция № 23:

Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за автоматизирана диагностика на туберкулоза ВАСТЕС MGIT и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава с капацитет за минимум 500 проби едновременно в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност. (свободен текст)

3.6. По обособена позиция № 23:

Декларация, че изделията ще включват и всички необходими консумативи и реактиви за изработка на антибиограмите (в свободен текст и в случай, че е приложимо)..

3.7. По обособена позиция № 33:

Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за линейно-хибридизационни анализи с TwinSubatur и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат, и Плевен – 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност. (свободен текст)

3.9. По обособена позиция № 29:

Декларация от участника, че предложението им включва необходимия за изработването на тестовите брой епруветки за взимане на кръв с литиев хепарин. (свободен текст)

3.10. По обособена позиция № 30:

Декларация от участника, че предложението им включва необходимите за изработването на тестовите количества от следните консумативи и реактиви: Реагент за намаляване присъствието на гранулоцити в отделени периферни кръвни мононуклеарни клетки, Хранителна среда за култивиране на лимфоцити, Слайдове за бързо клетъчно преброяване, Епруветки за градиентно сепариране на мононуклеарни клетки, Вакуумна епруветки за взимане на кръв с литиев хепарин. (свободен текст)

3.11. По обособена позиция № 40:

Декларация от участника, че медицинските изделия са със срок на годност не по-малко от 1 г. от датата на производство. В декларацията участниците посочва и производствения срок на годност на предлаганото от тях изделие. (свободен текст)

4. Декларация за съгласие с клаузите на приложения пр
5. Декларация за срока на валидност на офертата;

Заличено на основание чл. 2 от ЗЗЛД

ДАТА: 17.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕ



## ПЪЛНОМОЩНО

Долуполписаният г. Марио Тръпков Танев, с Заличено на основание чл. 2 от ЗЗЛД Заличено на основание чл. 2 от ЗЗЛД стежаващ лична карта Заличено на основание чл. 2 от ЗЗЛД - гр. София, като управител на фирма "ДИАМЕД" ООД, ЕИК 121062052 към Търговския регистър към Министерството на правосъдието, със седалище и адрес на управление в гр. София, район „Червена звезда“, ул. „Жолио Кюри“ № 48, във връзка с дейността на дружеството и в частност с участието на "ДИАМЕД" ООД в процедури за възлагане на обществени поръчки по реда на Закона за обществените поръчки (вкл. по реда на Глава двадесет и пета и Глава двадесет и шеста на ЗОП)

## УПЪЛНОМОЩАВАМ

Цветелина Чавларова Ехленова, служител във фирма "Диамед" ООД, с ЕГН: Заличено на основание чл. 2 от ЗЗЛД

### СЪС СЛЕДНИТЕ ПРАВА:

Да представлява Дружеството във връзка с участието му в процедури за възлагане на обществени поръчки по реда на ЗОП (вкл. по реда на Глава двадесет и пета и Глава двадесет и шеста на ЗОП), като в тази връзка следва да подписва документите, обозначени с "Вярно с оригинала"; да присъства на заседанията на комисиите, да получава документи (решения, протоколи и др.) касаещи процедурата, включително и да води всякаква кореспонденция с Възложителя до сключване или не на договор за изпълнение на обществена поръчка.

Настоящото пълномощно е валидно до 31.05.2018 г. и следва да се тълкува разширително изцяло и в полза на упълномощения по отношение на обема представителна власт посочен в предходните точки.

гр. София

УП

Заличено на основание чл. 2 от ЗЗЛД



*Handwritten signature of Mario Trpkov Tanev*

**Подписът е потвърден**

## ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА

*Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.*

От: ДИАМЕД ООД

### УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото, Ви представяме нашето техническо предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.*

Предложението е по обособена позиция № 23 с предмет „Чисти лекарствени субстанции за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система”

1. Декларираме, че сме запознати, че срокът на договора е 1 (една) година, считано от датата на подписването му.<sup>1</sup>

2. Декларираме, че сме запознати, че срокът на изпълнение на отделните доставки по обособени позиции от № 1 до № 37 е до 30 календарни дни от датата на заявката.

~~Декларираме, че сме запознати, че срокът на изпълнение на отделните доставки по обособени позиции от № 38 до № 40 е не по-късно от 14 календарни дни от датата на заявката.~~


3. Гарантираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с изискванията на възложителя.

4. За изпълнение на поръчката предлагаме:

Изисквания на възложителя				Предложение на участника
№	Наименование на обособената позиция	Мярка	Количество во ДО	Описание на предлаганото изделие, в което задължително се посочва Производител, наименование на изделието, каталожен номер, опаковка и др. индивидуализираща информация и връзка (link) към официалния интернет сайт на производителя/ите с публикуваните

<sup>1</sup> За обособени позиции №№ 38 и 40, срокът за изпълнение не следва да стартира по-рано от 21.06.2018 г.

*Ми*

				технически данни на съответното медицинско изделие, лично предпазно средство или консуматив, в случай че има такива.
23	Чисти лекарствени субстанции за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система			
23.1	Amikacin, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система	брой тестове	240	BD, Amikacin, Кат.№215350, опаковка х 6 фиолки, достатъчни за 240 теста, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система
23.2	Sarcomycin, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система	брой тестове	240	BD, Sarcomycin, Кат.№215351, опаковка х 6 фиолки, достатъчни за 240 теста, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система
23.3	Ofloxacin, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система	брой тестове	240	BD, Ofloxacin, Кат.№215352, опаковка х 6 фиолки, достатъчни за 240 теста, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система
23.4	Kanamycin, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система	брой тестове	240	BD, Kanamycin, Кат.№215348, опаковка х 6 фиолки, достатъчни за 240 теста, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система
23.5	Moxifloxacin чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система	брой тестове	240	BD, Moxifloxacin, Кат.№215349, опаковка х 6 фиолки, достатъчни за 240 теста, чиста лекарствена субстанция за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*



5. Декларираме, че сме запознати, че медицинските изделия, личните предпазни средства и консумативите следва да имат минимален срок на годност не по-малък от 75% от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

6. Декларираме, че в случай на доставка на изделия с по-кратък от договорения срок на годност се дължи неустойка, както следва:

- от 74,99% до 65,00% срок на годност – неустойка 10% върху стойността на доставката;
- от 64,99% до 50,00% срок на годност – неустойка 15% върху стойността на доставката;

7. Декларираме, че доставката на медицинските изделия, личните предпазни средства и консумативите с остатъчен срок на годност по-малък от 50% се извършва само с писмено съгласие от Възложителя, като се дължи неустойка в размер на 25% върху стойността на доставката.

8. Декларираме, че предлаганите изделия ще притежават към момента на доставка сертификат за качество от производителя, издаден за всяка отделна партида или друг документ удостоверяващ датата на производство

**Приложения:**

- Официални документи, описания и/или официални каталози на производителя/ите на медицинското/ите изделия.  
*Участниците следва да могат да докажат съответствието на предлаганите от тях стоки с изискванията на възложителя.*
- ~~по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 25, 26, 27, 28 и 40 – мостра/и на предлаганите изделия.~~

**Пояснения:**

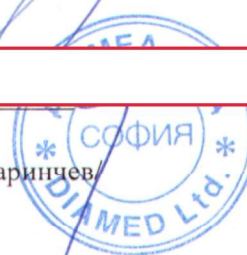
*Представената мостра, ще бъде ползвана за проверка на съответствието на оферираното изделие, с изискванията на възложителя посочени в техническата спецификация. Мострата трябва да е обозначена по начин, от който да е видно за коя обособена позиция се подава, както и от кой участник е представена. При оценка на съответствие на изделието с изискванията на Възложителя, търговския вид на мострата ще бъде нарушен.*

ДАТА: 17.05.2018 г.

ИМЕ, ПОДП

Заличено на основание чл. 2 от ЗЗЛД

/д-р Димитър Маринчев/



Two handwritten signatures in blue ink.

ноб. 23 (уфтажа)

# BD BACTEC™ MGIT™ 960

*Handwritten signature*

Стандартизирана лекарствена концентрация за изпитане на медикаменти от 2-а линия скоро ще бъде налична

## BD BACTEC™ MGIT™ 960

- Признат еталон за откриване на Туберкулоза и тестове за чувствителност към медикаменти от 1-а и 2-а линия
- Пет отделни медикамента от 2-а линия за оптимално стандартизиране и резултати
  - Amikacin /Амикацин/ (AMK)
  - Kanamycin /Канамицин/ (KM)
  - Ofloxacin /Офлоксацин/ (OFX)
  - Moxifloxacin /Моксифлоксацин/ (MXF)
  - Capreomycin /Капреомицин/ (CM)
- Дава възможност за лесно приготвяне на лекарствени концентрации, съгласно препоръките на СЗО за изпитване на лекарствени средства от 2-а линия

Interpretation Report

**ВЯРНО С  
ОРИГИНАЛА**



Помога на всички хора да живеят здравословно

Лекарствено средство	Обща информация за лекарствени средства от 2-а линия MGIT		
	Препоръчани от СЗО концентрации в MGIT индикаторна епруветка pg/mL (cc)	Printed pg on drug vial	Флакон за приготвяне Обем и µg/mL
AMK	1.0	332	83 µg/mL в 4 mL
KM	2.5	830	207.5 µg/mL в 4 mL
OFX	2.0	664	166 µg/mL в 4 mL
MXF	2.0/0.5	498	166 µg/mL в 3 mL
CM	2.5	830	207.5 µg/mL в 4 mL

cc = критична концентрация според насоки на СЗО от 2012

SLD флаконите се разтварят в 4 mL стерилна дестилирана вода (за MXF - 3 mL) и 0.1 mL от разтвора следва да се добави в MGIT епруветки +0.8 mL/епруветка SIRE добавка

**Забележка:** две критични концентрации за MXF; приготвяне в 3 mL за изпитване при 2.0, или в 12 mL за изпитване при 0.5 µg/mL (възможно е и четирикратно разреждане на 2.0 разтвор)



*ms*

**bsi.**

## Сертификат за Регистрация

СИСТЕМА ЗА УПРАВЛЕНИЕ НА КАЧЕСТВОТО – ISO 9001:2008

С настоящото се удостоверява, че: **Бектън, Дикинсън и Компания (BD)**  
Пл. Лавтън 7  
Спаркс  
Мериленд  
21152  
САЩ  
Притежава Сертификат номер: **FM 31537**

и прилага система за управление на качеството, която отговаря на изискванията на ISO 9001:2008 относно следния обхват:

Дизайнът, развитието и производството на микробиологични продукти включително готови среди, системи за идентификация и чувствителност, системи за събиране и транспорт, среди с дехидратирани култури, хранителни добавки, диагностични реактиви, автоматични четци и пластмасови изделия. Дизайнът, развитието, производството и обслужването на инструменти. Съхранението и доставката на продуктите на компанията.

За и от името на БИС:

(подпис) Риг Блейк, Вице-президент Правни въпроси, БИС Груп Америка Инк.

Дата на първа регистрация: 25/05/1995 г.

Валиден от дата: 21/01/2016 г.

Дата на последна ревизия: 16/11/2015 г.

Валиден до дата: 14/09/2018 г.

Страница: 1 от 2



...правим превъзходството навик.™

Този сертификат остава собственост на БИС и при поискване трябва незабавно да бъде върнат.

Електронен сертификат може да бъде потвърден он-лайн. Принтирани копия могат да бъдат валидирани на [www.bsigroup.com/ClientDirectory](http://www.bsigroup.com/ClientDirectory)

Да се чете заедно с обхвата горе или прикаченото приложение.

Информация и контакти: БИС, Кайтмарк корт, Дейви авеню, Ноухил, Милтън Кийнс МК 5 8PP. Тел: +44 845 080 9000

БИС Осигуряване ОК ООД, регистрирано в Англия под номер 7805321 на 389 Чисуик Хай роуд, Лондон, W4 4AL, ОК.

Член на компаниите БИС Груп.

*ms*

**ВЯРНО С  
ОРИГИНАЛА**





Сертификат №: **FM 31537**

Местоположение	Регистрирани дейности
Бектън, Дикинсън и Компания (BD) Пл. Лавтън 7 Спаркс Мериленд 21152 САЩ	Дизайнът, развитието и производството на микробиологични продукти включително готови среди, системи за идентификация и чувствителност, системи за събиране и транспорт, среди с дехидратирани култури, хранителни добавки, диагностични реактиви, автоматични четци и пластмасови изделия. Дизайнът, развитието, производството и обслужването на инструменти. Съхранението и доставката на продуктите на компанията.
Бектън, Дикинсън и Компания (BD) BD Диагностични системи Пл. Лавтън 26 Спаркс, Мериленд 21152 САЩ	Дизайнът, развитието и производството на микробиологични продукти включително готови среди, системи за идентификация и чувствителност, системи за събиране и транспорт, среди с дехидратирани култури, хранителни добавки, диагностични реактиви, автоматични четци и пластмасови изделия. Дизайнът, развитието, производството и обслужването на инструменти. Съхранението и доставката на продуктите на компанията.
Бектън, Дикинсън и Компания (BD) BD Диагностични системи Пл. Лавтън 52/54 Спаркс, Мериленд 21152 САЩ	Дизайнът, развитието и производството на микробиологични продукти включително готови среди, системи за идентификация и чувствителност, системи за събиране и транспорт, среди с дехидратирани култури, хранителни добавки, диагностични реактиви, автоматични четци и пластмасови изделия. Дизайнът, развитието, производството и обслужването на инструменти. Съхранението и доставката на продуктите на компанията.
Бектън, Дикинсън и Компания (BD) BD Диагностични системи Пл. Лавтън 39 Спаркс, Мериленд 21152 САЩ	Дизайнът, развитието и производството на микробиологични продукти включително готови среди, системи за идентификация и чувствителност, системи за събиране и транспорт, среди с дехидратирани култури, хранителни добавки, диагностични реактиви, автоматични четци и пластмасови изделия. Дизайнът, развитието, производството и обслужването на инструменти. Съхранението и доставката на продуктите на компанията.
Бектън, Дикинсън и Компания (BD) BD Диагностични системи Пл. Шилинг 250 Кукисвил, Мериленд 21030 САЩ	Дизайнът, развитието и производството на микробиологични продукти включително готови среди, системи за идентификация и чувствителност, системи за събиране и транспорт, среди с дехидратирани култури, хранителни добавки, диагностични реактиви, автоматични четци и пластмасови изделия. Дизайнът, развитието, производството и обслужването на инструменти. Съхранението и доставката на продуктите на компанията.

Дата на първа регистрация: 25/05/1995 г.

Валиден от дата: 21/01/2016 г.

Дата на последна ревизия: 16/11/2015 г.

Валиден до дата: 14/09/2018 г.

Страница: 2 от 2

Този сертификат остава собственост на БИС и при поискване трябва незабавно да бъде върнат.

Електронен сертификат може да бъде потвърден он-лайн. Принтирани копия могат да бъдат валидирани на [www.bsigroup.com/ClientDirectory](http://www.bsigroup.com/ClientDirectory)

Да се чете заедно с обхвата горе или прикаченото приложение.

Информация и контакти: БИС, Кайтмарк корт, Дейви авеню, Ноухил, Милтън Кийнс МК 5 8PP. Тел: +44 845 080 9000

БИС Осигуряване ОК ООД, регистрирано в Англия под номер 7805321 на 389 Чисуик Хай роуд, Лондон, W4 4AL, ОК.

Член на компаниите БИС Груп.

Подписаната Албена [Заличено на основание чл. 2 от ЗЗЛД] от английски на български език.

Преводач: Албена Калайджиева

**ВЯРНО С  
ОРИГИНАЛА**



*Handwritten signature*



By Royal Charter

# Certificate of Registration

## QUALITY MANAGEMENT SYSTEM - ISO 9001:2008

This is to certify that:

Becton, Dickinson and Company (BD)  
7 Loveton Circle  
Sparks  
Maryland  
21152  
USA

*Handwritten signature*

Holds Certificate No:

**FM 31537**

and operates a Quality Management System which complies with the requirements of ISO 9001:2008 for the following scope:

The design, development and manufacture of microbiological products including prepared media products, identification and susceptibility systems, collection and transport systems, dehydrated culture media, food supplements, diagnostic reagents, automatic readers and plastic ware. The design, development, manufacture, and servicing of instruments. The storage and delivery of company products.

*Handwritten signature*

Заличено на основание чл. 2 от ЗЗЛД

For and on behalf of BSI:

Reg Blake, VP Regulatory Affairs, BSI Group America Inc.

Original Registration Date: 05/25/1995

Latest Revision Date: 11/16/2015

Effective Date: 01/21/2016

Expiry Date: 09/14/2018

Page: 1 of 2



...making excellence a habit.™

**ВЯРНО С  
ОРИГИНАЛА**



This certificate remains the property of BSI and shall be returned immediately upon request. An electronic certificate can be authenticated [online](http://www.bsigroup.com/ClientDirectory). Printed copies can be validated at [www.bsigroup.com/ClientDirectory](http://www.bsigroup.com/ClientDirectory). To be read in conjunction with the scope above or the attached appendix. Information and Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 845 080 9000 BSI Assurance UK Limited, registered in England under number 7805321 at 389 Chiswick High Road, London W4 4AL, UK. A Member of the BSI Group of Companies.

Certificate No: **FM 31537**

Location	Registered Activities
Becton, Dickinson and Company (BD) 7 Loveton Circle Sparks Maryland 21152 USA	The design, development and manufacture of microbiological products including prepared media products, identification and susceptibility systems, collection and transport systems, dehydrated culture media, food supplements, diagnostic reagents, automatic readers and plastic ware. The design, development, manufacture, and servicing of instruments. The storage and delivery of company products.
Becton Dickinson and Company (BD) BD Diagnostic Systems 26 Loveton Circle Sparks, Maryland 21152 USA	The design, development and manufacture of microbiological products including prepared media products, identification and susceptibility systems, collection and transport systems, dehydrated culture media, food supplements, diagnostic reagents, automatic readers and plastic ware. The design, development, manufacture, and servicing of instruments. The storage and delivery of company products.
Becton Dickinson and Company (BD) BD Diagnostic Systems 52/54 Loveton Circle Sparks, Maryland 21152 USA	The design, development and manufacture of microbiological products including prepared media products, identification and susceptibility systems, collection and transport systems, dehydrated culture media, food supplements, diagnostic reagents, automatic readers and plastic ware. The design, development, manufacture, and servicing of instruments. The storage and delivery of company products.
Becton Dickinson and Company (BD) BD Diagnostic Systems 39 Loveton Circle Sparks, Maryland 21152 USA	The design, development and manufacture of microbiological products including prepared media products, identification and susceptibility systems, collection and transport systems, dehydrated culture media, food supplements, diagnostic reagents, automatic readers and plastic ware. The design, development, manufacture, and servicing of instruments. The storage and delivery of company products.
Becton Dickinson and Company (BD) BD Diagnostic Systems 250 Schilling Circle Cockeysville, Maryland 21030 USA	The design, development and manufacture of microbiological products including prepared media products, identification and susceptibility systems, collection and transport systems, dehydrated culture media, food supplements, diagnostic reagents, automatic readers and plastic ware. The design, development, manufacture, and servicing of instruments. The storage and delivery of company products.

Original Registration Date: 05/25/1995

Latest Revision Date: 11/16/2015

Effective Date: 01/21/2016

Expiry Date: 09/14/2018

Page: 2 of 2

This certificate remains the property of BSI and shall be returned immediately upon request.

An electronic certificate can be authenticated [online](http://www.bsigroup.com/ClientDirectory). Printed copies can be validated at [www.bsigroup.com/ClientDirectory](http://www.bsigroup.com/ClientDirectory) To be read in conjunction with the scope above or the attached appendix.

Information and Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 845 080 9000

BSI Assurance UK Limited, registered in England under number 7805321 at 389 Chiswick High Road, London W4 4AL, UK

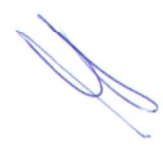
A Member of the BSI Group of Companies.

ВЯРНО  
ОРИГИНАЛ



  
**ДЕКЛАРАЦИЯ**

Долуподписаният: Димитър Маринов Маринчев  
в качеството си на Управител  
на „Диамед“ ООД –



участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции, за обособена позиция № 23

**ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:**

ДИАМЕД ООД ще поддържа за собствена сметка, наличната апаратура за автоматизирана диагностика на туберкулоза ВАСТЕС MGIT и/или при необходимост безвъзмездно да предостави и поддържа своя такава с капацитет за минимум 500 проби едновременно в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност.

ДАТА: 17.05.2018 Г.


ПС

Заличено на основание чл. 2 от ЗЗЛД



  
**ДЕКЛАРАЦИЯ**

Долуподписаният: Димитър Маринов Маринчев  
в качеството си на Управител  
на „Диамед“ ООД –



участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „*Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции, за обособена позиция № 23*“

**ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:**

Медицинските изделия по Обособена позиция №23 ще включват всички необходими консумативи и реактиви за изработка на антибиограмите.

ДАТА: 17.05.2018 Г.

ПОДП



Заличено на основание чл. 2 от ЗЗЛД



**ДЕКЛАРАЦИЯ**

за съгласие с клаузите на приложения проект на договор

Долуподписаният **Димитър Маринов Маринчев**  
в качеството си на **Управител**  
на **ДИАМЕД ООД** –

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.*

*Предложението е по обособена позиция № 23 с предмет „Чисти лекарствени субстанции за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система“*

**ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:**

Запознат съм със съдържанието на проекта на договора и приемам условията в него.

ДАТА: 17.05.2018 г.

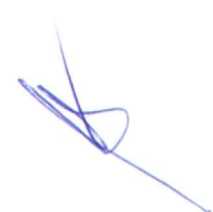
ПОДП

Заличено на основание чл. 2 от ЗЗЛД



  
**ДЕКЛАРАЦИЯ**

за срока на валидност на офертата

  
Долуподписаният Димитър Маринов Маринчев  
в качеството си на Управител  
на ДИАМЕД ООД –

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.*

*Предложението е по обособена позиция № 23 с предмет „Чисти лекарствени субстанции за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система“*

**ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:**

Срокът на валидност на настоящата оферта е 3 месеца, считано от датата, която е посочена като крайна дата на получаване на офертите в обявлението за поръчка и представлява времето, през което сме обвързани с условията на представеното от нас предложение.

ДАТА: 17.05.2018 г.

 ПОДПИСАНО

Заличено на основание чл. 2 от ЗЗЛД

