

## РАЗДЕЛ II

### ПЪЛНО ОПИСАНИЕ НА ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА

**Обект** на настоящата обществена поръчка е „доставка на стоки“ по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 2 от ЗОП.

*Предмет на настоящата поръчка е: „Доставка на медицински изделия за нуждите на катетеризационна лаборатория в МБАЛ "Д-р Тома Венкова" АД - Габрово" разделена в 19 броя позиции и съответните подпозиции, подробно описани в ГЛАВА II ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ.*

**Предметът на на обществената поръчка включва доставка на различни видове медицински изделия за инвазивна кардиология.**

Предметът на настояща поръчка накратко в настоящата документация ще се нарича „продукти“.

**Описание:** След проведената открита процедура по реда по ЗОП и сключени договори с избраните изпълнители ще бъдат изпълнявани доставките на медицинските изделия до болнична аптека на МБАЛ Габрово.

## РАЗДЕЛ III

### ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

#### 1. ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1.1. В процедурата за възлагане на обществената поръчка могат да участват български или чуждестранни физически или юридически лица, включително техни обединения, които отговарят на изискванията, регламентирани от Закона за обществени поръчки и обявените от възложителя изисквания в настоящата документация и обявлението за обществена поръчка.

1.2. Всеки участник може да представи оферта една, няколко или всички позиции или всички номенклатурни единици включени в съответната позиция. Не оферирането на някоя номенклатурна единица не е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата. Не се допуска представянето на варианти. В съответствие с разпоредбата на чл.30, ал.1 от ППЗОП, поръчката е разделена на номенклатурни единици, а не на обособени позиции и се допуска участниците да предлагат частично изпълнение на поръчката – да оферират доставка на част от номенклатурните единици.

1.3. Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни кандидати или участници в една и съща процедура. „Свързани лица“ са тези по смисъла на § 1, т.13 и 14 от допълнителните разпоредби на Закона за публичното предлагане на ценни книжа.

**Участникът следва да предостави информация за Липса на свързаност в Част III, Раздел В от ЕЕДОП.**

1.4. Едно и също физическо или юридическо лице участник в процедурата може да участва само в едно обединение.

1.5. Всеки участник в процедурата за възлагане на обществената поръчка е длъжен да

заяви в офертата си дали при изпълнението на поръчката ще използва и подизпълнители.

1.6. Лице, което участва в обединение или е дало съгласието си и фигурира като подизпълнител на друг кандидат или участник, не може да подава самостоятелно заявление за участие или оферта.

1.7. Офертата и заявлението за участие се изготвят на български език.

1.8. Не може да участва в провежданата обществена поръчка участник при който са налице обстоятелствата по чл. 54, ал.1, чл.55, ал.1, т.1, от ЗОП, както и обстоятелствата, описани в документацията водещи до отстраняване на офертата.

Основанията по чл.54, ал.1 т.1, 2 и 7 и чл.55 ал.1 от ЗОП се отнасят за лицата, които представляват участника или кандидата, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.1 и т.2 от ЗОП се попълва в ЕЕДОП както следва:

**В Част III, Раздел А** участникът следва да предостави информация относно присъди за следните престъпления:

- а) участие в престъпна организация – рпо чл.321 и 321а от НК;
- б) Корупция – по чл.301-307 от НК;
- в) Измама – по чл.209 -213 от НК;
- г) Терористични престъпления или престъпления, които са свързани с терористични дейности – по чл.108а, ал.1 от НК;
- д) изпиране на пари или финансиране на тероризъм – чл.253, 253а и 253б от НК и чл.108а, ал.2 от НК;
- е) детски труд или други форми на трафик на хора – по чл.19а или 159а -159г от НК;

**В част III, Раздел Г** участникът следва да предостави информация относно присъди за престъпления по чл.194-208, чл.213а-217, чл.219-252 и чл.254а-260 от НК.

Участниците посочват информация за престъпления, аналогични на посочените в чл.54, ал.1, т.1 и т.2 от ЗОП при наличие на присъда в друга държава членка или трета страна.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.3 се попълва в **Част III, Раздел Б** от ЕЕДОП.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.4 –т.7от ЗОП се попълва в **Част III, Раздел В** от ЕЕДОП.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.1 и т.2 от ЗОП за престъпления по чл.172 и чл.352 -353е от НК се попълва в **Част III, Раздел В, поле I** от ЕЕДОП. При отговор „Да“ участникът посочва:

-Дата на влизане в сила на присъдата и фактическото и правното основание за постановяването и;

- Срока на наложеното наказание;

**В Част III, Раздел В** от ЕЕДОП участникът следва да предостави информация за липсата или наличието на обстоятелствата по чл.55, ал.1, т.1 от ЗОП.

В случай, че участника участва като обединение/консорциум, изброените по-горе изисквания се прилагат за всеки член на обединението/консорциума по отделно. Когато се предвижда участие на подизпълнител, посочените изисквания се прилагат и за

подизпълнителя, с оглед на вида и дела на участието.

1.9. Участниците се представляват от лицата, представляващи ги по закон или от лицата, специално упълномощени за настоящата процедура, което се доказва с пълномощно – оригинал или нотариално заверено.

1.10. Участниците могат да посочват в офертите си информация, която смятат за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна. В тези случаи се прилагат чл.102 и чл.42, ал.5 от ЗОП.

**В случай, че участникът участва като обединение/или консорциум/,** което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, тогава участниците в обединението /или консорциума/ подписват документ - споразумение или договор.

Документът трябва да бъде представен от Участника **в оригинал или нотариално заверено копие.**

Документът трябва да съдържа клаузи, които гарантират, че:

➤ Всички членове на обединението/ консорциума са отговорни заедно и поотделно за изпълнението на договора;

➤ Е определен представляващият обединението/ консорциума, който е упълномощен да задължава, да получава указания за и от името на всеки член на обединението/ консорциума;

➤ Представляващият обединението/ консорциума е упълномощен да представи офертата от името и за сметка на обединението и да сключи договор с възложителя;

➤ Срокът на обединението е най-малко за времето, за което поръчката ще бъде изпълнена;

➤ Всички членове на обединението/ консорциума са задължени да останат в него за целия период на изпълнение на договора;

➤ Разпределение на дейностите, предмет на възлаганата обществена поръчка, между участниците в обединението.

➤ Дейностите, които ще изпълнява всеки един член на обединението.

***Не се допускат промени в състава на обединението след подаването на офертата.***

Когато не е приложен документ (споразумение или договор) за създаването на обединение/ консорциум или в приложеният такъв липсват клаузи, гарантиращи изпълнението на горепосочените условия, или съставът на обединението се е променил след подаването на офертата, участникът ще бъде отстранен от участие в процедурата за възлагане на настоящата обществена поръчка.

В случай, че участник в процедурата е обединение/консорциум, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, всеки един от участниците трябва да отговаря на описаните по-горе административни изисквания по ЗОП.

Възложителят съгласно чл. 10, ал. 2 от ЗОП, ***не поставя изискване обединенията да имат правна форма, за да участват при възлагането на обществена поръчка, но поставя условие за създаване на юридическо лице, когато участникът определен за изпълнител, е обединение на физически и/или юридически лица.***

1.11. Освен в посочените в т. 1.8 хипотези, Възложителят ще отстрани от участие в процедурата всеки участник, при който е налице някое от следните обстоятелства:

1.11.1 в офертата не е представен някой от необходимите документи по чл. 39 от ППЗОП;

1.11.2. който е представил оферта, която не отговарят на предварително обявените условия на Възложителя;

1.11.3. който е представил оферта, която не отговаря на изискванията на чл. 47 от ППЗОП

## **2. МЕРКИ ЗА ДОКАЗВАНЕ НА НАДЕЖНОСТ ОТ УЧАСТНИЦИТЕЪ ДОКАЗВАНЕ ЛИПСАТА НА ОСНОВАНИЕ ЗА ОТСТРАНЯВАНЕ /ЧЛ.56, АЛ.1 ОТ ЗОП/**

2.1 При наличие на основание за отстраняване в процедурата на основание чл.54, ал.1 от ЗОП, съответния участник има право да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надежност, като може да докаже съответното, че е:

а) погасил задълженията по чл.54, ал.1, т.3, включително начислените лихви и/или глоби или че те са разсрочени, отсрочени или обезпечени.

б) е платил или е в процес на изплащане на дължимото обезщетение за всички вреди, настъпили в резултат от извършеното от него престъпление или нарушение.

в) е изяснил изчерпателно фактите и обстоятелствата, като активно е съдействал на компетентните органи, и е изпълнил конкретни предписания, технически организационни и кадрови мерки, чрез които да се предотвратят нови престъпления или нарушения.

## **3. МИНИМАЛНИ ИЗИСКВАНИЯ ЗА ГОДНОСТА /ПРАВОСПОСОБНОСТТА/ ЗА УПРАЖНЯВАНЕ НА ПРОФЕСИОНАЛНА ДЕЙНОСТ, ЗА ИКОНОМИЧЕСКОТО И ФИНАНСОВО СЪСТОЯНИЕ НА УЧАСТНИЦИТЕ, ТЕХНИЧЕСКИ ВЪЗМОЖНОСТИ И КВАЛИФИКАЦИЯ.**

### **3.1. Минимални изисквания за годността /правоспособността/ за упражняване на професионална дейност**

3.1.1.Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Участниците трябва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАЛ в случаите, когато са търговци, или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Такъв документ не се изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ.

*За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предостави информация за с посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с медицински изделия в Част IV: Критерии за подбор, Раздел А от ЕЕДОП.*

### **3. 2. Минимални изисквания за доказване на икономическо и финансово състояние:**

3.2.1. Възложителят не предявява в настоящата процедура изисквания за

икономическото и финансово състояние по смисъла на чл.61 от ЗОП.

### 3.3. Минимални изисквания за доказване на техническите възможности:

3.3.1.Участникът следва да е изпълнил поне една дейност, която да е идентична или сходна с предмета на обществената поръчка и обема, съответно при участие за една, няколко или всички обособени позиции, изпълнена през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на сумите, датите и получателите.

Под „дейности, които са идентични или сходни” с предмета на обществената поръчка се разбира доставка на медицински изделия за инвазивна кардиология/катетеризационна лаборатория /

*Участникът следва да предостави информация за изпълнени дейности с предмет, идентични или сходни с предмета на поръчката и обема като попълни Списъка посочен в Част Част IV: Критерии за подбор, Раздел В, 1б от ЕЕДОП.*

*При участие за двете обособени позиции, участникът следва да представи информация за всяка позиция за изпълнена дейност с предмет, идентични или сходни с предмета на поръчката и обема*

Съгласно изискванията на чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП Възложителят може да изиска доказателства за извършените и посочените в ЕЕДОП доставки във вид на Удостоверения/Референции или други документи с които се доказва тяхното изпълнение

3.3.2 Участникът да е внедрил и да прилага система за управление на качеството EN ISO 9001:2008 или по-нов или еквивалентен, с обхват, сходен с предмета на настоящата процедурата. Доказва се със сертификат. Сертификатът трябва да е валиден и да е издаден от независими лица, които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция "Българска служба за акредитация" или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация за акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието. Възложителят приема еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки.

*За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предоставят информация с посочване на валиден сертификат за въведена система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на поръчката, издаденна името на производителя в Част IV: Критерии за подбор, Раздел Г от ЕЕДОП.*

Съгласно изискванията на чл.67, ал.5 и ал.6 от ЗОП Възложителят може да изиска доказателства за наличието и прилагането на система за управление на качеството EN ISO 9001:2008 или по-нов или еквивалентен, с обхват сходен с предмета на настоящата процедура във вид на сертификат. Сертификатът трябва да е валиден и да е издаден от независими лица, които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция "Българска служба за акредитация" или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация

за акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието. Възложителят приема еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки.

#### **4. ИЗПОЛЗВАНЕ КАПАЦИТЕТА НА ТРЕТИ ЛИЦА**

4.1. Участниците могат да използват капацитет на трети лица, независимо от правната връзка между тях, по отношение на критериите, свързани с техническите способности и професионална компетентност.

4.2. По отношение на критериите, свързани с професионалната компетентност, участниците могат да се позовават на капацитета на трети лица само ако лицата, с чиито образование, квалификация или опит се доказва изпълнение на изискванията на Възложителя, ще участват и изпълнението на частта от поръчката, за която е необходим този капацитет.

4.3. Когато участникът се позовава на капацитет на трети лица, посочва това в Час II Раздел от ЕЕДОП и приложимите полета на Част IV от ЕЕДОП. Участникът трябва да може да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документ /ЕЕДОП при участие в процедурата и съответните документи при сключване на договор/ за поетите от трети лица задължения.

4.4. Третите лица трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, за доказването на които участникът се позовава на техния капацитет, и за тях не са налице основанията за отстраняване от процедурата.

4.5. Възложителят може да изиска от участника да замени посоченото от него трето лице, ако то не отговаря на някои от условията по т.4.4.

4.6. Когато участник в процедурата е обединение от физически и/или юридически лица, той може да докаже изпълнението на критериите за подбор с капацитета на трети лица при спазване на условията по т.4.2 -4.4.

4.7. Когато участник в процедурата е клон на чуждестранно лице, той може, за доказване на съответствие с изискванията за технически и професионални способности, да се позове на ресурсите на търговеца, в случай, че представи доказателства, че при изпълнение на поръчката ще има на разположение тези ресурси.

#### **5. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ**

5.1. Участниците посочват в ЕЕДОП подизпълнителите и дела от поръчката, който ще им възложат ако възнамеряват да използват такива. Съответната информация се попълва в Част IV, Раздел В, т.10 от ЕЕДОП.

5.2. Подизпълнителите трябва да отговарят на съответните критерий за подбор съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата.

5.3. Независимо от възможността за използване на подизпълнители, отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя.

#### **6. ДОПЪЛНИТЕЛНИ УКАЗАНИЯ ПРИ ПОПЪЛВАНЕ НА ЕЕДОП**

6.1. В Част II, Раздел А от ЕЕДОП, участниците посочват единен идентификационен код по

чл.23 от Закона за търговския регистър, БУЛСТАТ и/или друга идентификационна информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата. Когато участник в обществената поръчка е обединение, което не е юридическо лице, в част II, Раздел А от ЕЕДОП се посочва правната форма на участника /обединението/консорциума/, като в този случай се подава отделен ЕЕДОП за всеки един участник в обединението. В случай, че обединението е регистрирано по БУЛСТАТ преди датата на подаване на офертата за настоящата обществена поръчка, се посочва БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждане на процедурата. В случай, че обединението не е регистрирано участникът следва да извърши регистрация по БУЛСТАТ след уведомяването му за извършеното класиране и преди подписване на договора за възлагането на настоящата обществена поръчка.

6.2. В част II, раздел Б от ЕЕДОП се посочват името/ната и адреса/ите на лицето/ата, упълномощено/и да представляват участник за целите на процедурата за възлагане на обществена поръчка.

**6.3. Съгласно чл.67, ал.4 от ЗОП във връзка с § 29, т.5, б. „а“ от Преходни и заключителни разпоредби на ЗОП, в сила от 01.04.2018 г ЕЕДОП се представя задължително в електронен вид по образец, утвърден с акт на Европейската комисия.**

Подготовка на образец на електронен ЕЕДОП/Съгласно методическото указание на АОП с Изх. № МУ-4 от 02.03.2018 г/ както следва:

- Възложителят използва за създаване на електронния документ ЕЕДОП осигурена от ЕК безплатна услуга чрез информационната система за електронен ЕЕДОП /еЕЕДОП/. Системата може да се достъпи чрез Портала на обществени поръчки, секция РОП и е-услуги / Електронни услуги на Европейската комисия, както и директно на адрес: <https://ec.europa.eu/tools/esp/>.

*Забележка:Съгласно указания на ЕК еЕЕДОП работи с последната версия на най-разпространените браузъри, като Chrome, Internet Explorer, Firefox, Safari и Opera. За да се избегнат евентуални проблеми, се препоръчва използване на последната версия на съответния браузър. Уточнено е също, че някои функции, например изтегляне на файл, не работят на смартфони и таблетни компютри.*

Системата за еЕЕДОП предоставя възможност :

А) на възложителите да съставят образец за ЕЕДОП за конкретна процедура, както и да използват попълнените данни при подготвяне на образци на ЕЕДОП за следващи процедури;

Б) на стопанските субекти да попълват нов ЕЕДОП, повторно да използват информацията от него, да изтеглят и да разпечатват ЕЕДОП за дадена процедура.

За настоящата процедура Възложителят е създал Образец на еЕЕДОП чрез маркиране на полетата, които съответстват на изискванията за лично състояние по чл.54 от ЗОП и определените от възложителя изисквания за лично състояние по чл.55 от ЗОП на участниците, и маркиране на полетата, които съответстват на критериите за подбор.

Създаденият от Възложителя еЕЕДОП се запазва във айлове в два формата:

-PDF-подходящ за преглед и

-XML –подходящ за компютърна обработка.

Генерираните файлове /wspd-request/ са предоставени на участниците по електронен път чрез публикуването им в досието на настоящата обществена поръчка в „Профил на

купувача“ ведно с останалата документация и образци по процедурата. Връзка към системата за еЕЕДОП: <https://ec.europa.eu/tools/espd/filter?lang=bg#1>

Попълване на еЕЕДОП от участниците:

- Генерираният от Възложителя еЕЕДОП да се изтегли и в двата файлово формата.
- Участниците в обществената поръчка следва да заредят в системата получения XML файл, да попълнят необходимите данни и да го изтеглят /espd-response/, след което еЕЕДОП следва да се подпише с електронен подпис от съответните лица съгласно чл.40 и чл.41 от ПЗЗОП.

*Забележка: Системата за еЕЕДОП е онлайн приложение и не може да съхранява данни, предвид което еЕЕДОП в XML или PDFформат винаги трябва да се запазва и да се съхранява локално на компютъра на потребителя.*

Предоставяне на еЕЕДОП на Възложителя:

- Предоставяните от участниците еЕЕДОП /espd-response.xml/ ще бъдат разглеждани от комисията на възложителя с използване на функцията за преглед в системата.

- Възложителят изисква предоставения еЕЕДОП да е подписан с електронен подпис и приложен на оптичен носител към пакета документи /в опаковката по настоящата процедура на СД заедно с таблицата за техническо съответствие/. При предоставяне на еЕЕДОП, попълнен през системата на ЕК за еЕЕДОП, с електронен подпис следва да бъде подписан файла в PDF формат. Форматът, в който се предоставя документът не може да позволява редактиране на неговото съдържание.

- Възложителят допуска участникът да предостави електронен ЕЕДОП чрез осигурен достъп по електронен път до изготвения и подписан електронно ЕЕДОП. В този случай документа следва да е снабден с т.нар. времеви печат, който да удостоверява, че ЕЕДОП е подписан и качен на интернет адреса, към който се препраща, преди крайния срок на получаване за заявленията/офертите.

- Стопанските субекти /кандидатите или участниците в обществената поръчка/ могат повторно да използват информацията от ЕЕДОП, предоставян в предходни процедури за възлагане на обществени поръчки, при условие че той е XML формат. За целта се прилага съответната функционалност /използване на съществуващ ЕЕДОП/обединяване на два ЕЕДОП/.

*Забележка: Повече информация за използването на системата за еЕЕДОП може да бъде намерена на адрес: <http://ec.europa.eu/DocsRoom/documents/17242>*

Възложителят може да изисква от участниците по всяко време да предоставят всички или част от документите, чрез които се доказва информацията посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата.

При поискване от страна на Възложителя, участниците са длъжни да предоставят необходимата информация относно правно-организационната форма, под която осъществяват дейността си, както и списък на всички задължени лица по смисъла на чл.54, ал.2 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите които заемат.



**РАЗДЕЛ IV**  
**ИЗИСКВАНИЯ КЪМ СЪДЪРЖАНИЕТО И ОБХВАТА НА**  
**ОФЕРТАТА**

**1. ПОДГОТОВКА НА ОФЕРТАТА. ОБЩИ ПОЛОЖЕНИЯ**

За участие в процедурата, участникът следва да представи оферта, изготвена при условията и изискванията на настоящите указания и документацията за участие. Същата се представя в срока и на адреса, посочени в обявлението за обществената поръчка, по реда, описан в настоящите указания.

Всеки участник може да представи за една, няколко или всички номенклатурни единици включени в съответната обособена позиция. Не оферирането на някоя номенклатурна единица не е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата. Не се допуска представянето на варианти. В съответствие с разпоредбата на чл.30, ал.1 от ППЗОП, поръчката е разделена на номенклатурни единици, а не на обособени позиции и се допуска участниците да предлагат частично изпълнение на поръчката – да оферират доставка на част от номенклатурните единици.

Участниците трябва да проучат всички указания и условия за участие, дадени в документацията за участие. Отговорността за правилното разучаване на документацията за участие се носи единствено от участниците. Невъзможността на участника да предостави цялата информация, изисквана в документацията, или представянето на оферта, неотговаряща на условията на Възложителя от документацията, при всички случаи води до отстраняването му.

Представянето на оферта задължава участника да приеме напълно всички изисквания и условия, посочени в тази документация, при спазване изискванията на ЗОП. Поставянето от страна на участника на условия и изисквания, които не отговарят на обявените в документацията, води до отстраняване на този участник от участие в процедурата.

До изтичане на срока за подаване на офертите, всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си.

Всеки участник може да представи само една оферта. Когато участникът в процедурата е чуждестранно физическо или юридическо лице, офертата се подава на български език.

Лице, което участва като подизпълнител в офертата на друг участник, не може да представя самостоятелна оферта.

Участникът ще бъде отстранен от участие в процедурата за възлагане на настоящата обществена поръчка, ако в офертата си е поставил условия и изисквания, които не отговарят на обявените в документацията, или е представил повече от една оферта, или е представил оферта с варианти, или е представил самостоятелна оферта, въпреки че в оферта на друг участник е посочен като Подизпълнител и е попълнил декларация за това обстоятелство.

Офертата се изготвя и подава на български език. Когато участникът в поръчката е чуждестранно юридическо лице или обединение на чуждестранни юридически лица, документите, които са представени на чужд език се представят и в превод на български, а само в изрично посочените в документацията случаи, документите се представят в официален превод на български език.

Настоящата документация е изготвена с цел да помогне на участниците да се запознаят с условията, да подготвят своите документи за участие в тази процедура съгласно ЗОП.

Участниците в процедурата следва да прегледат и да се съобразят с всички указания, образци, условия и изисквания, представени в документацията.

Документацията не се закупува и не се предоставя на хартиен носител. На основание чл.32, ал.1 от ЗОП, от датата на публикуване на обявлението и решението за обществена поръчка в регистъра на АОП, на всички заинтересовани лица се предоставя неограничен, пълен, безплатен и пряк достъп по електронен път до документацията за участие в процедурата в профила на купувача на интернет страницата на Възложителя.

Когато за някои от посочените документи е определено, че може да се представят чрез «заверено от участника копие», за такъв документ се счита този, при който върху копие на документа представляващият участник е поставил гриф «Вярно с оригинала», собственоръчен подпис със син цвят под заверката и свеж печат - в приложимите случаи.

Срокът на валидност на офертите трябва да бъде съобразен с определения срок в обявлението за обществената поръчка - 90 календарни дни, считано от датата, посочена като краен срок за подаване на офертите, и представлява времето, през което участниците са обвързани с условията на представените от тях оферти. Възложителят може да покани участниците да удължат срока на валидност на офертите, когато той е изтекъл. Участник, който след покана и в определения в нея срок не удължи срока на валидност на офертата си, се отстранява от участие.

## **2. ИЗИСКВАНИЯ ПРИ ИЗГОТВЯНЕ И ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТИТЕ**

### **2.1. Място и срок за подаване на оферти**

2.1.1. Желаящите да участват в процедурата за възлагане на обществената поръчка подават лично или чрез упълномощено лице офертите си в деловодството на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД, адрес: гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1, всеки работен ден от 08:30 часа до 16:30 ч., най-късно до часа и датата, посочени в обявлението за обществената поръчка.

2.1.2. Ако участникът изпраща офертата чрез препоръчана поща или куриерска служба, разходите са за негова сметка. В този случай той следва да изпрати офертата така, че да обезпечи нейното пристигане на посочения от Възложителя адрес преди изтичане на срока за подаване на офертите. Рискът от забава или загубване на офертата е за участника. Възложителят не се ангажира да съдейства за пристигането на офертата на адреса и в срока определен от него. Участникът не може да иска от Възложителя съдействия като: митническо освобождаване на пратка; получаване чрез поискване от пощенски клон; взаимодействия с куриери или други.

2.1.3. Офертите се подават в запечатана, непрозрачна опаковка, върху която трябва да бъде отбелязана следната информация:

**До МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД**

**гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1**

### **ОФЕРТА**

за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка, с предмет:

**„Доставка на медицински изделия за нуждите на катетеризационна лаборатория в МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД - Габрово"**

От: .....  
/наименование на участника/  
Адрес за кореспонденция: .....  
Телефон: .....  
Факс: .....  
Е-майл: .....  
Позиция/номенклатурна единица №: .....

2.1.4. При приемане на офертата върху плика се отбелязва поредния номер, датата и часът на получаването и посочените данни се записват във входящ регистър, за което на приносителя се издава входящ регистрационен документ.

2.1.5. Възложителят няма да приема за участие в процедурата и ще връща незабавно на участниците оферти, които са представени след изтичане на крайния срок за получаване, или в незапечатана, прозрачна или скъсана опаковка, като това обстоятелство се отбелязва в регистъра.

2.1.6. Когато към 16:30 часа на датата, определена като краен срок за получаване на оферти пред деловодството на МБАЛ Габрово все още има чакащи лица, те се включват в списък, който се подписва от представител на Възложителя и от и от присъстващите лица. Офертите на лицата от списъка се завеждат в регистъра, като не се допуска приемане на оферти от лица, които не са включени в списъка.

2.1.7. До изтичането на срока за получаване на офертите, всеки участник може да промени, допълни или оттегли офертата си. Оттеглянето на офертата прекратява понататъшното участие на участника в процедурата.

2.1.8. Допълнението и промяната на офертата трябва да отговаря на изискванията и условията за представяне на първоначалната оферта, като върху плика ясно се изписва следното: „Допълнение / Промяна на офертата, към вх. № .....“

2.1.9. Получените заявления за участие или офертите се предават на председателя на комисията по **чл. 51** от ППЗОП за което се съставя протокол. Протоколът се подписва от предаващото лице и от председателя на комисията.

## **2.2. Възможност за удължаване на срока за подаване на оферти**

Възложителят удължава сроковете за получаване на оферти съгласно чл.100, ал.7, ал.8 и ал.11 от ЗОП.

Възложителят може да удължи обявените срокове в процедурата и съгласно чл.100, ал.12 от ЗОП.

## **2.3. Срок на валидност на офертите**

Срокът на валидност на офертите не може да бъде по-кратък от 90 (деветдесет) календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

Срокът на валидност на офертите е времето, през което участниците са обвързани с условията на представените от тях оферти. Възложителят може да покани участниците да удължат срока на валидност на офертите, когато той е изтекъл. Участник, който след покана и в определения в нея срок не удължи срока на валидност на офертата си, се отстранява от

участие.

Оферта с по-кратък срок на валидност ще бъде отхвърлена от Възложителя като несъответстваща на изискванията.

### **3. ИЗИСКВАНИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА И СПИСЪК НА ДОКУМЕНТИТЕ ЗА УЧАСТИЕ**

3.1. Участниците в настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка, трябва да подготвят своята оферта/заявление в съответствие с изискванията на Възложителя.

3.2. Офертата/заявлението трябва да бъде представена на български език. Единствено в наименованията на медицинските изделия в техническото и ценовото предложение в колона търговско наименование и производители, могат се изписват на латиница.

3.3. Всички документи, които не са оригинали, и за които не се изисква нотариална заверка, следва да бъдат заверени от участника с гриф "Вярно с оригинала", подпис и печат.

3.4. Всички необходими документи, които участникът представя с офертата/заявлението, следва да бъдат във вида, посочен в настоящата документация за участие.

3.5. Офертата трябва да бъде подписана от законно оторизирания представител на участника съгласно търговската му регистрация или от надлежно упълномощено/и лице или лица с нотариално заверено пълномощно.

### **4. СЪДЪРЖАНИЕ НА ОФЕРТАТА:**

Офертата на участника представлява съвкупност от документи, доказващи съответствието на участника с изискванията на възложителя, посочени в настоящата документация и с изискванията на ЗОП и ППЗОП.

Всеки участник трябва да представи:

4.1. Оферта за участие – Съгласно образец №1

4.2. ЕЕДОП - единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) за кандидата 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 – записано съгласно изискванията на СД носител.

В съответствие с чл. 47, ал. 10 от ППЗОП в настоящата процедура Възложителят **допуска** представяне на **само едно заявление за участие**, когато участникът участва за повече от една обособена позиция и критерият за подбор е еднакъв за отделните позиции.

4.3. Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност, когато е приложимо, поставят се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

4.4. При участник обединение – договор за обединение – заверено от участника копие с гриф „Вярно с оригинала“, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка; При участник обединение, което не е юридическо лице – документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, съгласно чл. 37, ал. 4 ППЗОП – заверено от участника копие с гриф „Вярно с оригинала“, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

4.5. Декларация от подизпълнител (в случай, че бъде използван такъв) – оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка – Образец №2;

4. 6. Декларация за конфиденциалност по чл. 102, ал. 1 от ЗОП - в приложимите случаи – оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка – Образец № 9;

4.7. Декларация за съгласие от трето лице по чл. 65, ал. 3 от ЗОП /когато е приложимо/. Декларацията следва да бъде изготвена съобразно Образец № 6, приложен към настоящата документацията за участие в процедурата и да се представи в оригинал;

4.8. Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП. Декларацията следва да бъде изготвена съобразно Образец № 7, приложен към настоящата документацията за участие в процедурата и да се представи в оригинал;

4.9. Декларация по чл. 101, ал. 10 от ЗОП /когато е приложимо/. Декларацията следва да бъде изготвена съобразно Образец № 8, приложен към настоящата документацията за участие в процедурата и да се представи в оригинал;

4.10. Техническо предложение съдържащо:

а) документ за упълномощаване, когато лицето което подписва офертата, не е законният представител на участника – оригинал или нотариално заверено копие;

б) предложение за изпълнение на поръчката в Съответствие с техническата спецификация и изискванията на възложителя – Съгласно образец № 3 придружен от Образец ЗА – подават се толкова Предложение за изпълнение на поръчката за колкото обособени позиции участникът участва, заедно с едно техническо предложение за всички позиции записано на магнитен или CD носител, поставено в отделен плик и надписано „Технически оферти – CD“, който е изготвен с помощта на предоставения програмен продукт.

в) Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор и предлаганите от участника срокове – Съгласно образец № 4;

г) Представяне на Оторизационно писмо /документ за упълномощаване/, издаден от фирмата/ите производител/и на медицински изделия, че участникът е „упълномощен представител“ за доставка на медицински изделия на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство – Отнася се за производител на медицинските изделия, който не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство

д) Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – отнася се за мед. изделия

4. 11. «Ценово предложение» (изготвено по образец на хартиен носигел) – *Образец № 5*. Последното се поставя в **ОТДЕЛЕН ЗАПЕЧАТАН НЕПРОРЗАЧЕН ПЛИК С НАДПИС „ПРЕДЛАГАНИ ЦЕНОВИ ПАРАМЕТРИ“**, който също се поставя в **ЗАПЕЧАТАНАТА НЕПРОЗРАЧНА ОПАКОВКА съгласно чл. 47, ал. 3 от ППЗОП** - подават се толкова плика Предлагани ценови параметри за колкото обособени позиции участникът участва, заедно с едно ценово предложение за всички позиции записано на магнитен или CD носител, поставено в отделен плик и надписано „Ценови оферти – CD“, който е изготвен с помощта на предоставения програмен продукт.

Цените за опаковка, посочени от участника, трябва да бъдат в български лева, с *точност до втория знак след десетичната запетая* с включен ДДС. В тези цени трябва да се включат: всички разходи по доставката и изпълнението на поръчката до Болнична аптека на

МБАЛ “Д-р Тота Венкова” АД, гр. Габрово, ул. «Д-р Илиев Детския» №1.

Цените на предлаганите от участника медицинските изделия, които са включени в Цените на предлаганите от участника медицинските изделия, които са включени в [Списък с медицински изделия по групи, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, и стойността, до която НЗОК заплаща за всяка група, съставен по реда Наредба № 10 от 24.03.2009г. за условията и реда за заплащане на лекарствени продукти по чл. 262, ал.6, т.1 от ЗЛПХМ, на медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, както и на лекарствени продукти за здравни дейности по чл. 82, ал. 2, т. 3 от Закона за здравето\(обн. ДВ. бр.24 от 31.03.2009г. посл.изм. и доп. бр. 48 от 10 юни 2014г. - в сила от 01.04.2018 г.](#), следва да не надвишават посочените в него. Списъкът е наличен на следния адрес: <http://www.nhif.bg/web/guest/243>.

В колона „Търговско наименование” се попълва търговското наименование на медицинското изделие

В колона „Производител” се попълва производителя на предлаганото медицинско изделие.

В колона „Брой в опаковка“ се попълва броя в окончателната вторична опаковка на мед. изделие.

В колона „Цена за мярка“ се попълва предлаганата цена за мярката определена в колона „м.е.“ - само с цифри, крайната доставна цена в лева, с включен ДДС, с точност до четвърти знак след десетична точка. Тази цена се използва при класиране на предложенията.

В колона „Цена за търговска опаковка“ програмният продукт автоматично изчислява цената за опаковка на база попълнена цена за мярка и брой в опаковка и следва да бъде с точност до втори десетичен знак.

В колона „Каталожен номер/REF/“ се попълва каталожният номер на производителя на предлаганото мед.изделие.

В колона „Срок на годност по от датата на производство /в месеци/“ – Участникът посочва срока на годност в месеци на съответното медицинско изделие.

В колона „Код НЗОК” се попълва кода по НЗОК на медицинското изделие, ако е приложимо за него.

В колона „Цена НЗОК” се попълва цената на медицинското изделие по НЗОК ако е приложимо за него.

!!! Участника следва да въведе първо брой в опаковка и след това да избере дали да въведе цена за опаковка с точност до втория знак след десетичната запетая и програмата автоматично да му избисли цена за мярка, или да въведе цена за мярка с точност до четвърти знак след десетичната запетая и програмата автоматично да изчисли цена за опаковка с точност до втория знак след десетичната запетая.

Предложената цена на медицинското изделие следва да включва всички разходи до краен получател, при срок на годност не по-малък от 50 /петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за позиции с № 6.01; 6.02; 6.03; 6.04; 6.05; 6.06; 6.07; 6.08; 6.09; 7.01; 7.02; 12.01; 12.02; 12.03; 12.04; 12.05; 12.06; 12.07; 12.08; 12.09; 12.10; 12.11; 12.12; 12.13; 12.14; 12.15; 12.16; 12.17; 12.18; 12.19; 13.01; 13.02; 13.03; 13.04; 13.05; 13.06; 13.07;

13.08; 13.09; 13.10; 13.11; 13.12; 13.13; 13.14; 13.15; 13.16; 14.01; 15.01; 15.02; 15.03; 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 16.06; 16.07; 16.08; 16.09; 16.10; 18.01 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

Непредставянето на цитираните документи в съответния вид и форма, изисквани от възложителя, е основание за недопускане на кандидата до класиране на предложението.

Извън плика с надпис „**ПРЕДЛАГАНИ ЦЕНОВИ ПАРАМЕТРИ**” не трябва да е посочена никаква информация относно цената.

Участници, които по какъвто и да е начин са включили някъде в офертата си извън плика „Предлагани ценови параметри” елементи, свързани с предлаганата цена /или части от нея/, ще бъдат отстранени от участие в процедурата.

12. Опис на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника, съгласно чл. 47, ал. 3 от ППЗОП – оригинал с подпис и мокър печат, поставя се в началото на офертата преди всички други документи в общата запечатана непрозрачна опаковка;

Всички представени в офертата документи трябва да са вписани в „Опис на документите, съдържащи се в офертата“.

## **5. УКАЗАНИЯ ЗА ИНСТАЛИРАНЕ И СТАРТИРАНЕ НА ПРОГРАМЕН ПРОДУКТ ЗА ИЗГОТВЯНЕТО НА ТЕХНИЧЕСКАТА И ЦЕНОВА ОФЕРТА**

I. Към предоставената на сайта на лечебното заведение докумнетация има папка „Програма Търг“ в която се съдържа програмен продукт за изготвяне на техническата и ценова оферта.

II. Инструкция за инсталация на програмата:

Стартира се файлът SetUp.exe.

При приключване на инсталацията, ще се появи диалог с текст „Инсталацията премина успешно”. Ще се отвори черен прозорец, който изчезва при приключване на инсталацията. Инсталацията продължава около 2-5 минути.

Ще бъде създадена икона за стартиране на програмата с име „Firm Offer” върху Desktop на компютъра. Програмата се стартира от тази икона, или чрез стартиране на файла C:\ FirmOffer.

III. Инструкция за работа на програмата:

Стартира се програмата от икона „Firm Offer” върху Desktop.

При пускане за първи път на програмата: От меню „Други” се избира „Данни за фирмата” и се въвеждат име и Булстат на фирмата. Те се използват при разпечатване на списъците. Натиска се бутон „Запис”.

След това се пристъпва към попълване на ценовата оферта. Ако данните в някое поле са по-дълги от ширината на полето, то те могат да се разгледат в жълт помощен прозорец, когато курсора на мишката се постави върху полето. В списъците може да се въвеждат данни само във по-светлите полета. Когато се приключи с въвеждането, списъкът се запазва с натискане на бутона „Запази промените”.

Може да се разглеждат само редовете, по които е въведена цена, като се маркира полето „Покажи само оферираниите позиции”.

Прехвърляне на данни към и от Excel (.xls) файл:

- За удобство е предвидена възможност за прехвърляне на данните от отвореният в момента списък към Excel и връщането им обратно. Това става с двата малки бутона в горния десен ъгъл. При прехвърлянето към Excel се създава файл с подобна на колоните в програмата структура. Данните могат да се обработват и да се върнат обратно в програмата, като е важно позициите на колоните, които са прехвърлени да останат същите и да не се изтриват. Също така не е добре да се добавят нови редове в таблицата. Не пречи, обаче да се добавят нови колони накрая на таблицата – те няма да се прехвърлят към програмата.

Внимание! При връщане на данните обратно към програмата, редовете, които са в .xls файла ще припокриват съдържането на полетата в програмата напълно!

Печат на списък:

За разпечатване на списък, той се отваря по описания по-горе начин и се натискат бутоните „Печат на техническата оферта” или „Печат на ценова оферта” (Препоръчва се при печат на списъка за предаване на търга, преди това да се избира „печат само на оферирани позиции”). На цял екран ще се отвори прозорец със списък във вида, в който той ще се отпечатва. За да се отпечатва се избира от горния десен ъгъл бутона с картинка на принтер. Отваря се диалог за избор на принтер и брой копия. Натиска се бутон „ОК”. (Ако данните в някоя от колоните не се събират добре при печат, може да разширите колоната в екрана на въвеждане и тя ще излезе по широка и при печат.)

!!! Преди да се извърши „Печат на техническата оферта” или „Печат на ценова оферта” участниците следва да направят някои предварителни настройки, позволяващи отпечатването на всяка обособена позиция на отделен лист.

От меню „Други” избирате бутона „Данни за фирмите/настройки” и след което слагате отметка „Печат за позиция на отделна страница”.

Предаване на данните за търга

Натиснете бутона „Запис на дискетата и печат”, който се намира долу вляво на екрана. Ще се отвори нова форма, от която се извършват всички стъпки по изготвяне на документацията.

Въвеждат се данните на фирмата, от бутона „Данни на фирмата”.

Автоматично програмата задава път за записване: A:\. Избирате място на което искате да запишете готовия файл /или директно на устройство A на дискета, или указвате друго място/. След което /при избор на друго място/ се записва, след което с помощта на програмен продукт се записва на празен CD носител Ценовата оферта (бутон „Запис на дискетата ценова оферта”)- и се прилага в Плик „Предлагани ценови параметри”.

\*При успешно приключване на записа ще се появи съобщение „Записът е успешен!”. Ако не е успешен ще се появи съобщение за грешка.

4. Чрез бутоните „Печат техническа оферта” и „Печат ценова оферта” се отпечатват всички списъци за конкурса, ако не са отпечатани списък по списък от основния екран. Отново се препоръчва да се маркира „Печат само на оферирани позиции” преди печат както и да се направят някои предварителни настройки, позволяващи отпечатването на всяка обособена позиция на отделен лист.



## РАЗДЕЛ V

### УСЛОВИЯ И РАЗМЕР НА ГАРАНЦИЯТА ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

Задължение за представяне на гаранция за изпълнение възниква само за участника, определен за изпълнител на обществената поръчка.

Гаранцията за изпълнение има обезпечителна и обезщетителна функция: от една страна, цели да стимулира изпълнителя към точно и качествено изпълнение на задълженията му по договора за обществена поръчка, а от друга страна – да послужи като обезщетение при недобросъвестно поведение от негова страна.

**Гаранцията за изпълнение** е в размер на **3 % от (три на сто)** от стойността на договора без ДДС.

Гаранцията за изпълнение може да се внесе по банков път или може да се представи под формата на банкова гаранция.

Гаранцията за изпълнение се предоставя в една от следните форми:

1. парична сума
2. банкова гаранция
3. застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие отговорността на изпълнителя.

Гаранцията за изпълнение по т.1. и т.2 може да се предостави от името на изпълнителя за сметка на трето лице – гарант.

Участникът сам избира формата на гаранцията за изпълнение.

Когато участник в процедурата е обединение, което не е юридическо лице, всеки от съдружниците в обединението може да бъде наредител по банковата гаранция, съответно вносител на сумата по гаранцията или титуляр на застраховката.

Участникът, определен за изпълнител на обществената поръчка, представя банковата гаранция или платежния документ за внесената по банков път гаранция за изпълнение на договора при неговото сключване.

Банка: Банка ДСК – Габрово,

Банков код (BIC): STSABGSF

Банкова сметка (IBAN): BG46STSA93000021423555

Ако участникът, определен за изпълнител, избере да представи гаранцията за изпълнение под формата на «парична сума», платена по банков път, документът, удостоверяващ платената гаранция, следва да бъде заверен с подпис и печат от съответната банка и да се представи в оригинал. В случай че участникът е превел парите по електронен път (електронно банкиране), той следва да завери съответния документ с подпис и печат.

Когато участникът избере гаранцията за изпълнение да бъде банкова гаранция или застраховка, тогава в нея трябва да бъде изрично записано, че тя е безусловна и неотменима, че е в полза на възложителя и че е със срок на валидност – най-малко 30 (тридесет) дни след изтичане на срока за изпълнение на договора.

В случаите на удължаване на 12-месечния срок на договора при гаранция за изпълнение от типа банкова гаранция и застраховка, изпълнителят е длъжен в срок до еидн месец от продължаване на срока на договора да представи актуализирана гаранция за изпълнение със срок с продължителност, надвишаващ с 1 месец крайния срок на договора.

При представяне на гаранция в платежното нареждане или в банковата гаранция изрично се посочва договора, за който се представя гаранцията.

Когато участник в процедурата е обединение от правни субекти, което не е юридическо лице, в документа за внесена гаранция или банковата гаранция следва да е отразено, че тя се внася от цялото обединение и ползва всички участници в обединението, а не само идентификация на единия от тях.

#### ***Задържане и освобождаване на гаранцията за изпълнение***

Условията и сроковете за задържане или освобождаване на гаранцията за изпълнение, се уреждат с договора за възлагане на обществената поръчка между възложителя и изпълнителя.

Договорът за възлагане на обществената поръчка не се сключва преди спечелилият участник да представи гаранция за изпълнение.

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

## **РАЗДЕЛ VI**

### **ДОКУМЕНТАЦИЯ ЗА УЧАСТИЕ**

#### ***Предоставяне на достъп до документацията за участие***

Достъп до настоящата документация е предоставен и на официалния профил на купувача на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово посочен и в обявлението за откриване на процедурата: <http://mbalgabrovo.com> – Профил на купувача – <http://zop.mbalgabrovo.com/auction/220/>, ведно с публикуването на обявлението в Регистър на обществените поръчки.

Настоящата документация е изготвена с цел да Ви помогне да се запознаете с условията и да подготвите своите оферти за участие в тази процедура, съгласно Закона за обществени поръчки /ЗОП/.

Участниците в процедурата следва да прегледат и да се съобразят с всички указания, образци, условия и изисквания, представени в документацията.

#### **16. *Условия и ред за получаване разяснения по документацията за участие***

Всяко лице може да поиска писмено от Възложителя разяснения по документацията за участие. Писмени искания за разяснения по същество относно документацията за участие в откритата процедура могат да бъдат подавани от лицата до 10 дни преди крайния срок за подаване на оферти, на адреса и лицето, посочени в обявлението. Възложителят публикува разясненията на профила на купувача в срок до четири дни от получаването на искането и в тях не посочва лицето, направило запитването, но не по-късно от шест дни преди срока за получаване на офертите за участие.

## **РАЗДЕЛ VII**

### **КОМУНИКАЦИЯ МЕЖДУ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ И УЧАСТНИЦИТЕ**

Всички комуникации и действия на Възложителя и на лицата, свързани с настоящата открита процедура, са в писмен вид.

Лицата могат да представя своите писма и уведомления в деловодството на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово, адрес: Габрово – 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1, всеки работен ден; по пощата, по факс; по електронен път при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис; чрез препоръчано писмо с обратна разписка или куриерска служба.

1. Комуникацията между Възложителя/оценителната комисия и участниците в настоящата процедура е в писмен или електронен вид.

2. Кандидатът или участникът, следва да представя своите становища, мнения, въпроси и т.н., свързани с настоящата процедура само в писмен вид.

3. Обменът на информация между Възложителя и участника се извършва по един от следните начини:

- лично срещу подпис;
- по пощата – писмо с обратна разписка, изпратено на посочените от Възложителя/участника адреси;
- чрез куриерска служба;
- по факс;
- чрез имейл, посочен от участника;
- чрез комбинация от тези средства.

4. Писмата и уведомленията трябва да бъдат адресирани до посочените лица за контакти.

5. Възложителят изпраща решенията по чл. 22, ал. 1, т. 3 – 10 от ЗОП в тридневен срок от издаването им по един или няколко от следните начини:

1. на адрес, посочен от кандидата или участника;
2. на електронна поща, като съобщението, с което се изпращат, се подписва с електронен подпис, или
3. чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка;
4. по факс.

Когато решението не е получено от кандидата или участника по някой от начините, посочени по-горе, възложителят публикува съобщение до него в профила на купувача. Решението се смята за връчено от датата на публикуване на съобщението.

Обменът и съхраняването на информация в хода на провеждане на процедурата за възлагане на обществена поръчка се извършват по начин, който гарантира целостта, достоверността и поверителността на информацията.

Участникът също може да представи някои от документите в офертата си освен в писмен вид и на електронен носител.

При различие в съдържанието на документи, представени в писмен вид и на електронен носител, за валидно се счита записаното в писмен вид.

Информация, която е представена само на електронен носител, без да е представена и в писмен вид, няма да се приема като предоставена в процедурата, освен когато е изпратена при условията и по реда на Закона за електронния документ и електронния подпис.

## РАЗДЕЛ VIII ПРОВЕЖДАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

### ***Разглеждане, оценка и класиране на офертите***

За провеждане на процедурата Възложителят с писмена заповед назначава комисия съгласно чл.103 от ОП. Комисията се назначава от Възложителя след изтичане на срока за приемане на офертите и се обявява в деня, определен за отваряне на офертите. Комисията се състои от нечетен брой членове. Срокът за приключване работата на комисията, се определя от Възложителя в заповедта и може да бъде променян отново само с негова заповед. Срокът не може да бъде по-дълъг от срока на валидност на офертите, определен в обявлението за обществената поръчка, освен ако участниците са удължили срока на валидност на офертите си след искане на Възложителя.

Комисията, назначена от Възложителя за разглеждане, оценка и класиране на офертите, започва работа след получаване на списъка с участниците и представените оферти.

**Постъпилите оферти ще бъдат отворени на публично заседание на Комисията в деня и часа, посочени в обявлението в административната сграда на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД, адрес: гр. Габрово – 5300, ул. „Д-р Илиев Детския” № 1.**

В случай на промяна на датата, часа или мястото за отваряне на заявленията за участие или офертите, кандидатите или участниците се уведомяват чрез профила на купувача.

Когато по обективни причини член на комисията не може да изпълнява задълженията си и не може да бъде заместен от резервен член, Възложителят издава заповед за определяне на нов член.

Членовете на комисията и консултантите подписват и представят на Възложителя декларация съгласно чл.103 ал.2 от ЗОП.

Комисията оценява офертите в съответствие с предварително обявените условия, критерии и показатели за оценка. Решенията на комисията се вземат с мнозинство от членовете ѝ. Когато член на комисията е против взетото решение, той подписва протокола с особено мнение и писмено излага мотивите си.

Отварянето на офертите е публично и на него могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване. Комисията отваря офертите по реда подробно описан в чл.54 от ППЗОП.

Комисията може по всяко време да проверява достоверността на информацията и да изисква в подходящ срок от участниците разяснения и допълнителна информация.

При оценката Комисията се придържа към предварително определените условия и методиката за оценка на офертите. Комисия класира допуснатите до оценка на офертите участници съобразно предложените цени въз основа на критерия «най-ниска цена» като класираният от комисията на първо място участник се определя за изпълнител на обществената поръчка.

### ***Класиране и определяне на изпълнител***

След изготвяне на оценката и класирането, Комисията представя протоколите и окончателния доклад от своята работа на изпълнителния директор на дружеството, който обявява с решение класирането и определя класирания на първо място за изпълнител на поръчката съгласно чл.106 ал. 6 и чл.108 от ЗОП.

### ***Прекратяване на процедурата***

Възложителят прекратява процедурата за възлагане на обществената поръчка с мотивирано решение, при наличие на някое от обстоятелствата по чл. 110 от Закона за обществените поръчки.

## **РАЗДЕЛ IX СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР**

### ***Условия за сключване на договор с определения за изпълнител.***

След влизането в сила на решението за избор на изпълнител страните уговарят датата и начина за сключване на договора. Когато определеният за изпълнител участник откаже да сключи договор, възложителят прекратява процедурата или определя за изпълнител втория класиран участник. За отказ се приема също и:

- неявяването на уговорената дата, освен ако неявяването е по обективни причини, за което възложителят е уведомен своевременно.

- неявяването за уговаряне на датата за сключване на договор в срок до 30-дни от влизане в сила на решението за избор на изпълнител, освен ако неявяването е по обективни причини, за което възложителят е уведомен своевременно.

Договорът за обществена поръчка се сключва в пълно съответствие с проекта на договор, представен в документацията за участие, допълнен с всички предложения от офертата на участника, въз основа на които е определен за изпълнител и съгласно чл.112 от ЗОП.

### ***Срокове за сключване на договора.***

Договорът се сключва в срок от един месец след влизането в сила на решението за определяне на изпълнител или на определенията, с което е допуснато предварително изпълнение на това решение, но не по-рано от изтичането на 14-дневния срок от уведомяването на заинтересованите кандидати и/или участници за решението за определянето за изпълнител. Договор за обществена поръчка може да се сключи и преди изтичане на 14 дневния срок от уведомяването на заинтересованите кандидати и/или участници за решението за определянето за изпълнител при условията и редът на чл.112 ал.7 от ЗОП.

Преди сключването на договора, Възложителят изисква от участника, определен за изпълнител да:

- Изпълни задължението си по чл.67, ал.6 от ЗОП, като представи актуални документи, удостоверяващи липсата на основания за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор, както следва:

А) за обстоятелства по чл.54, ал.1, т.1 от ЗОП – свидетелство за съдимост

б) за обстоятелства по чл.54, ал.1, т.3 от ЗОП – удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалище на Възложителя и на участника

в) за обстоятелства по чл.54, ал.1 т.6 от ЗОП – удостоверение от органите на Изпълнителна агенция „Главна инспекция на труда“. Когато в удостоверението се съдържа

информация за влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение за нарушение по чл.54, ал.1 т.6 от ЗОП, участникът представя декларация, че нарушението не е извършено при изпълнение на договор за обществена поръчка;

г) за обстоятелства по чл.55, ал.1, т.1 от ЗОП – удостоверение ,издадено от Агенцията по вписванията

- Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.
- Участникът представя и определената гаранция за изпълнение на договора.

#### **16. Основания за изменение на договора.**

Страните по договор за обществена поръчка не могат да го изменят.

Изменение на сключен договор за обществена поръчка се допуска с допълнително споразумение към договора и се допуска:

- в случаите по чл.116 т.2-6 от ЗОП
- На основание чл.116, т.1 от ЗОП – При намаление на договорените единични цени и/или процент отстъпка в полза на възложителя.

## **РАЗДЕЛ X ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ И ЕТИЧНИ КЛАУЗИ**

### ***Общи изисквания***

Във връзка с провеждането на процедурата и подготовката на офертите от участниците за въпроси, които не са разгледани в настоящите указания, се прилага Закона за обществените поръчки и документацията за участие в процедурата.

В случай, че участниците в процедурата представят документи на език, различен от българския, и същите са представени и в превод на български език, при несъответствие в записите при различните езици, за валидни се считат записите на български език.

При противоречие в записите на отделните документи от документацията валидни са записите в документа с по-висок приоритет, като приоритетите на документите са в следната последователност:

1. Решението за откриване на процедурата;
2. Обявление за обществена поръчка;
3. Техническа спецификация;
4. Пълно описание на предмета на поръчката
5. Указанията за участие;
6. Методика за определяне на комплексна оценка на оферта;
7. Проектът на договор за изпълнение на поръчката;
8. Образците за участие в процедурата.

Документът с най-висок приоритет е посочен на първо място.

### ***Етични клаузи***

Всеки опит на участник да се сдобие с поверителна информация, да сключи незаконно споразумение с конкуренти или да окаже влияние върху комисията или Възложителя по време на процеса на разглеждане, изясняване и оценка на офертите, ще доведе до отстраняване на участника от процедурата за възлагане на настоящата обществена поръчка.

Изпълнителят трябва да действа във всеки един момент професионално, безпристрастно и в съответствие с кодекса за етично поведение на професията си. Той трябва да се въздържа от всякакви публични изявления във връзка с обществената поръчка, проекта като цяло или услугите, направени без предварителното одобрение на Възложителя.

Изпълнителят не може да ангажира Възложителя с дейност без предварителното писмено съгласие на последния.

Изпълнителят не може да приема други плащания във връзка с договора, освен тези, описани в самия договор.

Изпълнителят, неговите служители и подизпълнители не трябва да упражняват, каквато и да било дейност или да получават облага, която е в разрез с техните задължения към Възложителя.

Изпълнителят, неговите служители и подизпълнители са задължени да запазят професионална тайна за целия срок на договора, както и след неговото завършване. Всички доклади и документи, изготвени или получени от Изпълнителя, са конфиденциални.

Договорът определя как страните ползват всички доклади и документи, изготвени, получени или представени от тях по време на изпълнението на договора.

Изпълнителят ще се въздържа от всички взаимоотношения, които могат да компрометират неговата независимост или независимостта на служителите му. Ако Изпълнителят престане да бъде независим, Възложителят може, независимо дали това води до щети, да прекрати договора без предизвестие и без това да дава право за завеждане на искове за компенсация от страна на Изпълнителя.

## ГЛАВА II ТЕХНИЧЕСКО ЗАДАНИЕ

***Предмет на настоящата поръчка е: „Доставка на медицински изделия за нуждите на катетеризационна лаборатория в МБАЛ „Д-р Тома Венкова“ АД – Габрово“ разделена в 19 броя позиции и съответните подпозиции, подробно описани в глава –техническа спецификация.***

***Обект*** на настоящата обществена поръчка е „доставка на стоки“ по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 2 от ЗОП.

***Описание:*** След проведената открита процедура по реда по ЗОП и сключени договори с избраните изпълнители ще бъдат изпълнявани доставките на медицински изделия за инвазивна кардиология до болнична аптека на МБАЛ Габрово.

### ***2. Техническа спецификация и базови изисквания***

Посочените в спецификацията количества медицински изделия по отделните номенклатурни единици са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителя нито за минималното, нито за максималното общо количество /в рамките на

действие на договора/ на заявени за медицински изделия по съответните обособени позиции/ номенклатурни единици.

П№	Техническа спецификация / INN	м.е.	Кол. за м.е.	EXP.	Прогн.ст-ст без ДДс
2	3	4	5	6	7
<b>01.</b>	<b>ИНТРОДЮСЕРИ</b>				
01.01.	Радиални интродюсери. Интродюсер с хидрофилно покритие и скосен връх на дилататора. Размери: 4, 5, 6, 7, 8 F. Дължина: 70, 100, 230 mm. Водач с хидрофилно покритие. Абокат 1.10x51 mm.	бр.	<b>300</b>	25%	12300.00
01.02.	Феморални интродюсери. Интродюсер с хидрофилно покритие - "M coat " дериват и скосен връх на дилататора; размер 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 F; дължина 100 mm "cross-cut" силиконова хемостатична клапа,"snap-on-click of- dilator lock"система, цветови кодове за различните размери, съвместим с 0.025"; 0.035"; 0.038" водач.	бр.	<b>40</b>	25%	1680.00
<b>02.</b>	<b>ДИАГНОСТИЧНИ ВОДАЧИ</b>				0.00
02.01.	Диагностични водачи с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat" 0.018", от 170 cm до 180 cm	бр.	<b>10</b>	25%	620.00
02.02.	Диагностични водачи с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat" 0.025", от 170 cm до 180 cm	бр.	<b>10</b>	25%	620.00
02.03.	Диагностични водачи с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat" 0.035", от 170 cm до 180 cm	бр.	<b>20</b>	25%	1240.00
02.04.	Диагностични водачи 0.035", 260 cm с хидрофилно покритие "M coat"	бр.	<b>5</b>	25%	410.00
02.05.	Диагностични водачи 0.035", от 170 cm до 180 cm с максимална опора "extra stiff"	бр.	<b>5</b>	25%	136.25
02.06.	Диагностични водачи Тип 1, 0.018", от 175 cm до 180 cm, J с двойно тефлоново покритие /PTFE/PEP/ на намотката	бр.	<b>5</b>	25%	87.50
02.07.	Диагностични водачи Тип 1, 0.025", 150 cm, J с двойно тефлоново покритие /PTFE/PEP/ на намотката	бр.	<b>5</b>	25%	87.50
02.08.	Диагностични водачи Тип 1, 0.035", от 175 cm, J с двойно тефлоново покритие /PTFE/PEP/ на намотката	бр.	<b>100</b>	25%	1750.00
02.09.	Водач. Модел Прав (6 cm Подвижен връх /Straight (6 cm Flexible Tip) - дължина в cm – 75,145,180,260; диаметър в mm – 0.889; 0.965; Модел Прав (ST Къс Връх -Straight (ST Short Tip) –дължина в cm – 145, 260; дължина на върха в cm – 1; 3.5; диаметър в mm -0.889; 0.965; Модел 3 mm J (6 cm Гъвкав връх/ Flexible Tip) - дължина в cm – 145,180,260; диаметър в mm – 0.889; 0.965; Комбинира голяма твърдост, сила и стабилност с безопасността на мекия атравматичен флопи връх.	бр.	<b>100</b>	25%	2400.00
<b>03.</b>	<b>ДИАГНОСТИЧНИ КАТЕТРИ</b>				0.00
03.01.	Специални радиални катери със специално хидрофилно покритие - Brachial type, размери 4, 5, 6 F. Двойно оплететна технология мрежа от неръждаема стомана. Допустимо налягане - 4 F (1.40 mm) - 750 PSI ; 5 F (1.70 mm) и 6 F (2.00) - 1000 PSI . Съвместимост с водач 0.037" (0.97 mm). Вътрешен диаметър - 4 F/1.40 mm ; 5 F/1.70 mm; 6 F/2.00 mm. Вътрешен диаметър - 0.041"/1.03 mm; 0.047"/1.20 mm; 0.051"/1.30 mm	бр.	<b>150</b>	25%	5550.00
03.02.	Диагностични катетри със специално хидрофилно покритие, размери 4, 5, 6 F. Двойно оплететна технология мрежа от неръждаема стомана. Допустимо налягане - 4 F (1.40 mm) - 750 PSI ; 5 F (1.70 mm) и 6 F (2.00mm) - 1000 PSI . Съвместимост с водач 0.037" (0.97 mm). Вътрешен диаметър - 4 F/1.40 mm ; 5 F/1.70 mm; 6 F/2.00 mm. Вътрешен диаметър - 0.041"/1.03 mm; 0.047"/1.20 mm; 0.051"/1.30 mm	бр.	<b>20</b>	25%	740.00



04.	ВОДАЧИ за PCI				0.00
04.01.	0,014" Коронарен дилатационен водач за комплексна анатомия, DUO-CORE технология в конструкцията - силиконово покритие върху връзката между стоманена дръжка и нитинолов дистален край, дистален shape- нитинолова спирала с платинена върхова част, 25 cm M-coat дистално хидрофилно покритие, 3 cm дистално рентгеноплътен край, дължина на водача - 180 cm, Floppy - 1.1 g, Intermediate - 3.0 g, Hypercoat - 1.0 g, Xtra Floppy- 0.6 g	бр.	200	25%	29800.00
04.02.	Водач - РТСА, 0.014"; от 180 cm до 190 cm и 300 cm; J и прав връх, дистална сърцевина - Durasteel, полимерно покритие по цялата дължина, хидрофилно покритие Hydrocoat, наличие на спираловиден сегмент, core-to-tip дизайн на върха; дължина на дисталния рентгенопозитивен оплетен сегмент - 30 mm; наличие на допълнителен 2 mm маркер, модифицирана параболична технология на прехода за улеснен достъп и подобрен контрол на въртене - responsease технология, различни степени на твърдост на върха.	бр.	20	25%	2620.00
04.03.	Водач - РТСА, 0.014"; от 180 cm до 190 cm и 300 cm; J и прав връх, дистална сърцевина - Durasteel, полимерно покритие по цялата дължина, хидрофилно покритие Hydrocoat, наличие на спираловиден сегмент, core-to-tip дизайн на върха, дължина на дисталния рентгенопозитивен оплетен сегмент - 30 mm; модифицирана параболична технология на прехода за улеснен достъп и подробен контрол на въртене - responsease технология три различни степени на опора.	бр.	200	25%	26200.00
04.04.	Водач - РТСА, 0.014";от 180 cm до 190 cm и 300 cm; J и прав връх, дистална сърцевина - Elastinite, хидрофилно покритие, интермедиерен полимерен сегмент, наличие на спираловиден сегмент, shaping ribbon дизайн на върха; материал - durasteel, дължина на дисталния рентгенопозитивен оплетен сегмент - 30 mm.	бр.	150	25%	19650.00
04.05.	РТСА водач, 0.014", 180 cm; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11 cm, натоварване на върха - 3.0 G, дължина на пружината - 11 cm; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	25%	850.00
04.06.	РТСА водач, 0.014", 180 cm; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11 cm, натоварване на върха - 4,5 G, дължина на пружината - 11 cm; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	25%	850.00
04.07.	РТСА водач, 0.014", 180 cm; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11 cm, натоварване на върха - 6.0 G, дължина на пружината - 11 cm; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	25%	850.00
04.08.	РТСА водач, 0.014", 180 cm; прав вариант; за хронични калцифицирани оклузии; рентгенопозитивна част - 11 cm, натоварване на върха - 12.0 G, дължина на пружината - 11 cm; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	25%	850.00
04.09.	РТСА водач, 0.014"към 0.009"; 180 cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени лезии; рентгенопозитивна част - 20 cm, натоварване на върха - 9.0 G, дължина на пружината - 20 cm; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	25%	950.00
04.10.	РТСА водач, 0.014"към 0.009"; 180 cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени лезии; рентгенопозитивна част - 20 cm, натоварване на върха - 9.0 G, дължина на пружината - 20 cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	25%	950.00
04.11.	РТСА водач, 0.014"към 0.010"; 190 cm и 300 cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени и фиброзни лезии; цялостна конструкция на ядрото ; рентгенопозитивна част - 15 cm, натоварване на върха - 1,7 G, дължина на пружината - 15 cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	25%	1150.00

04.12.	PTCA водач, 0.014"към 0.011"; 190 cm и 300 cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени и фиброзни лезии; цялостна конструкция на ядрото ; рентгенопозитивна част - 15 cm, натоварване на върха - 3.5 G, дължина на пружината - 15 cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	25%	1150.00
04.13.	PTCA водач, 0.014"към 0.012"; 190 cm и 300 cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за проникване в силно стеснени и фиброзни лезии; цялостна конструкция на ядрото рентгенопозитивна част - 15 cm, натоварване на върха - 4.5 G, дължина на пружината - 15 cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	25%	1150.00
04.14.	PTCA водач, 0.014"към 0.009"; 190 cm и 300 cm; прав вариант; конусовиден връх, подходящ за комплексни лезии и суб-тотални оклузии; рентгенопозитивна част - 16 cm, натоварване на върха - 0.8 G, дължина на пружината - 16 cm; полимерен хидрофилен ръкав - 16 cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	25%	950.00
04.15.	PTCA водач, 0.014"; 180 cm и 300 cm; прав или J-вариант; рентгенопозитивна част - 3 cm, натоварване на върха - 0.8 G, дължина на пружината - 12 cm; полимерен хидрофилен ръкав - 20 cm; SLIP COAT покритие на пружината; PTFE покритие на shaft.	бр.	5	25%	850.00
04.16.	Водач - PTCA, 0.014"; 190 cm; J и прав дистална сърцевина - Elastinite, PTFE покритие, core - to -tip дизайн на върха, дължина на дисталния рентгенопозитивен сегмент 30 mm, модифицирана параболична технология на прехода за улеснен достъп и подобрен контрол на въртене - responsease технология, вариант с дистални 1.0 cm от върха без покритие за повече тактиленост. Натоварване на върха в gr.: 0.8 g	бр.	20	25%	2616.67
05.	<b>ВОДЕЩИ КАТЕТРИ</b>				0.00
05.01.	Въвеждащи катери с вътрешен диаметър: 5 F - 0.058", 6 F - 0.071", 7 F - 0.081", 8 F - 0.090". Флексибилна първична крива. Вторична крива с увеличена опора и задържане на кривата. Vest-Tech за повишена рентгенова видимост. ACTIVE гъвкавост в дисталния сегмент. Mid гама гъвкавост в дисталния сегмент.	бр.	200	25%	37000.00
06.	<b>PTCA БАЛОНИ</b>				0.00
06.01.	Cutting балон /СТО балон/ с водач: 0.014" Катетър: Over The Wire и RX Scoring element: нитинолов, три спирали, нисък профил: 2,7 F Материал на балона: SCP, semicompliant shaft: 5 F и 6 F водещ катетър, работна дължина: 137 cm, маркери на балона: 2 набити. Диаметър на балона: от 1,5 mm до 3,5 mm. Дължина на балона: от 10 mm до 20 mm	бр.	2	50%	950.00
06.02.	OTW Нуротube технология на проксималния край. Дистална част от полиамид. Диаметър на дисталната част 2.6 F. Хидрофилно покритие на дисталната част M Coat.	бр.	5	50%	500.00
06.03.	Балон катетър за PTCA. Материал СОМАХ; четиристранно сгънат; нисък профил на върха - 0.016"; дължина 145 cm; проксимален shaft 1.9 F; дистален shaft 2.5 F; HPTS – система, улесняваща добрата навигация; съвместим с 5 F водещ катетър; съвместим с водач 0.014"; покритие улесняващо приплъзването; hard-soft връх; в диаметри 1.25 mm и 1.5 mm, подходящи за лечение на хронични тотални оклузии; размери: диаметри 2.0 mm, 2.25 mm, 2.5 mm, 2.75 mm, 3.0 mm, 3.5 mm, 4.0 mm с дължина 10 mm, 15 mm, 25 mm, 30 mm и диаметри 1.25 mm, 1.5 mm, 2.0 mm, 2.25 mm, 2.5 mm, 2.75 mm, 3.0 mm, 3.5 mm, 4.0 mm с дължина 20 mm.	бр.	120	50%	14400.00
06.04.	Балон катетър за коронарна ангиопластика- неразтеглив. Материал на балона HIP, трикратно нагънат. Проксимален shaft 1.9 F, дистален shaft 2.7 F. Външен диаметър на върха Sunflex – 0.018". Преминаващ профил 0.0295", NP 12 atm, RBP - 22 atm. Двойно покритие - Sidematrix за преминаване през лезиите. Размери- Диаметър: от 2,0 mm до 5,00 mm, Дължина от 8 до 18mm .	бр.	50	50%	7500.00

06.05.	Балон катетър за коронарна ангиопластика при Тотални оклузии. Материал на балона – Pebax. Външен диаметър на върха – 0.016". Nominal Pressure 6 atm, RBP – 14 atm. Покритие: Hydro-x / върха; Invio / водач. Размери- Диаметър: от 1,00 до 4,00 mm, Дължина от 5 до 30 mm.	бр.	<b>50</b>	50%	7500.00
06.06.	Балон катетър за ПТКА. Проектиран за едновременна употреба на два Monorail катетъра в 2 mm (6 F) водещ катетър или два OTW катетъра в 2,67 mm (8 F) водещ катетър. Профил на върха 0.017" (0.43 mm); червен цвят на върха; хидрофилно покритие Zglide; за Monorail: външен диаметър на катетъра- проксимален 2,6 F, дистален – 2,3 F; за OTW: външен диаметър на катетъра- проксимален 3,2 F, дистален – 2,3 F; Съвместим с водач 0,014" (0.36 mm); дължини в mm: 8, 12, 15, 20, 30; диаметри в mm: 1,2; 1,5; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; високо RBP - 18 ATM /1824 kPa	бр.	<b>10</b>	50%	2000.00
06.07.	Балон полу-разтеглив за предилатация Размери: Диаметър от 1,50 mm до 4,00 mm. Дължина от 10 mm до 30 mm. 2.0 F hypotube, профил на върха 0,019". Материал на балона – PEBAH. Входен профил на лезията 0,035"/0,89 mm, проксимален профил на ствола 2,0 F/0,0265"/0,67 mm.	бр.	<b>20</b>	50%	3666.67
06.08.	Материал: SCP (semi cristalline co-polymer). Shaft design: Hypotube EFT (Enhanced Force Transmission) Tip entry profile: 0.017". Диаметър на дисталния shaft: 2.4 F (от 1.25 mm до 1.5 mm), 2.5 F (от 2.0 mm до 3.5 mm), 2.6 F (4.0 mm). Маркери: Iridium, набити. Покритие при разгънато състояние: хидрофилни и хидрофобни ленти. Специална технология на нанасяне на покритието само върху външната повърхност на плките на балона. Нагъване: 2 и 3 катно. NP- 7 bar; RBP - 14 bar. Размери диаметър от 1.25 mm до 4.0 mm; дължина от 6 mm до 30 mm.	бр.	<b>60</b>	50%	12000.00
06.09.	RX Дилатационен РТСА балон катетър: Катетърна система: Бърз обмен (Rapid exchange). Материал на балона: Найлон - Неразтеглив (Non-Compliant). Дължина на балона (mm): 8, 13, 15, 18, 23. Диаметър на балона (mm): 2.0, 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0. Използваема дължина на катетъра: 142 cm. Максимална съвместимост с водач: 0.014"/(0.36 mm). Съвместимост с водещ катетър: 5 F (Мин. I.D. 0.056"/ 1.42 mm). Покритие на дисталния shaft: биосъвместимо, хидрофилно и овлажнено от дисталната база на балона до порта за бърз обмен (Rapid exchange). Маркери: 2 – Платина/Иридий, щамповани и нулев профил. Дължина на върха: 3.50 mm +/- 0.5 mm. Tip Entry Profile: 0.019". Проксимален диаметър на shaft: 1,98 F. Дистален диаметър на shaft: 2,7 F. Маркери на проксималния shaft: брахиални и феморални маркери на 90 и 100 cm от дисталния връх. Номинално налягане: 12 atm за всички диаметри. Rated Burst Pressure (RBP): 20 atm за всички диаметри.	бр.	<b>10</b>	50%	1200.00
<b>07.</b>	<b>РТСА БАЛОНИ - медикамент излъчващи</b>				<b>0.00</b>
07.01.	Паклитаксел излъчващ РТСА балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел (3 µg/mm <sup>2</sup> ) / шеллак; съвместим с водач 0,014", RX дизайн; Диаметър на shaft: Просимално 1.8 F, Дистално 2.5 F; Полезна дължина: 140 mm; Диаметър на лумен на водач: 25 cm; Дължина на дистален връх: 5 mm; Профил на върха: 0.016". Диаметър: 2.00 mm; 2.25 mm; 2.50 mm; 2.75 mm; 3.00 mm; 3.50 mm; 4.00 mm. Дължина: 15 mm; 20 mm; 25 mm; 30 mm.	бр.	<b>20</b>	50%	12833.33
07.02.	Паклитаксел излъчващ РТСА балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел; Диаметър на shaft: Просимално 1.9 F, Дистално 2.5 F; Полезна дължина: 145 mm; брахиален и феморален маркер 100 cm и 110 cm; съвместим водещ катетър 5 F; съвместим водач: 0.014", профил на върха: 0.016"; Диаметър: 2.00 mm; 2.50 mm; 2.75 mm; 3.00 mm; 3,50 mm; 4,00 mm Дължина: 10 mm; 15 mm; 20 mm; 25 mm; 30 mm; 35 mm; 40 mm.	бр.	<b>10</b>	50%	6416.67
<b>08.</b>	<b>ИНТРОДЮСЕРИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА</b>				<b>0.00</b>

08.01.	Интродюсер; Водач- 0.035"; 45 cm - прав и контралатерален и 100 cm - прав; Материал: неръждаема стомана и полимер; Шафт: подсилен със стоманени нишки; Рентген-позитивен маркер.	бр.	10	25%	2665.00
08.02.	5-6-7-8 F водещ катетър - дезиле предназначен за въвеждане на диагностичен и интервенционален консуматив за долни крайници, ренални и каротидни артерии. Атравматичен М-хидрофилно покритие, усилена среда със стоманена спирала, златен маркер на 5 mm от дисталния край, уширен вътр. лумен: за 5 F - 1,9 mm, 6 F - 2,2 mm, 7 F - 2.5 mm, 8 F - 2.9 mm. Дължина - 45 cm. Профили - MPA, RDC,S straight, Lima, HS.	бр.	20	25%	4380.00
08.03.	6-7-8 F водещ катетър - дезиле предназначен за въвеждане на диагностичен и интервенционален консуматив за долни крайници, ренални и каротидни артерии. Атравматичен М-хидрофилно покритие, усилена среда със стоманена спирала, златен маркер на 5 mm от дисталния край, уширен вътр. лумен: за 5 F - 1,9 mm, 6 F - 2,2 mm, 7 F - 2.5 mm, 8 F - 2.9 mm. Дължина - 65 cm. Профили - Straight	бр.	10	25%	2690.00
08.04.	5-6-7-8 F водещ катетър - дезиле предназначен за въвеждане на диагностичен и интервенционален консуматив за долни крайници, ренални и каротидни артерии. Атравматичен М-хидрофилно покритие, усилена среда със стоманена спирала, златен маркер на 5 mm от дисталния край, уширен вътр. лумен: за 5 F - 1,9 mm, 6 F - 2,2 mm, 7 F - 2.5 mm, 8 F - 2.9 mm. Дължина - 90 cm. Профили - MPA, Straight.	бр.	10	25%	3290.00
08.05.	Водещо дезиле с намотка тип серпентина и флексорна технология; Мек, атравматичен, рентгеноконтрастен дистален връх и хидрофилно покритие. Дължина: 45 cm; Интродюсер: 4.0/5.0/6.0/7.0/8.0/9.0 Fr; Съвместим с водач .018"/.035"; Вътрешен диаметър на дезиле инч/mm: 4 Fr - .0595/1.51; 5 Fr - .074/1.88; 6 Fr - .087/2.21; 7 Fr - .100/2.54; 8 Fr - .113/2.87; 9 Fr - .126/3.20. Конфигурация на върха: Straight, Multipurpose, Renal Double.	бр.	10	25%	2650.00
08.06.	Водещо дезиле с намотка тип серпентина и флексорна технология; Мек, атравматичен, рентгеноконтрастен дистален връх и хидрофилно покритие. Дължина: 90/110 cm; Интродюсер: 4.0/5.0/6.0 Fr; Съвместим с водач .018"/.035"; Вътрешен диаметър на дезиле инч/mm: 4 Fr - .0595/1.51; 5 Fr - .074/1.88; 6 Fr - .087/2.21; Конфигурация на върха: Straight, Multipurpose, Renal Double.	бр.	5	25%	1325.00
08.07.	Сет за ретрограден достъп през Педис Дорсалис. Специален интродюсер с клапа; външен диаметър: 4 Fr, вътрешен диаметър: 2.9 r, дължина: 7 cm; съвместим с водач .018"; дължина на водач: 40 cm; игла: 21 G/4 cm.	бр.	5	25%	725.00
08.08.	Игла тънкостенна 21 G, дължина 9 cm, преминаващ водач 0.021"	бр.	30	25%	200.00
09.	<b>КАТЕТРИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА</b>				0.00
09.01.	Периферен Катетър за добра опора, съвместим с 4 F въвеждаща система и водач на 0.035", с дължини 65-90-135-150 cm, двойно оплетен със стоманени нишки шафт/DBSS-technology/, 3 маркера - 1 вграден на 1 mm от върха и други 2 щамповани на 40 mm и 60 mm от първия, профили- прав и ангулиран на 30°, 40 cm хидрофилно покритие - М коут. Последователно изтънен връх. Изключителна устойчивост на кинк, добра опора при преминаване на комплексни лизии. Ангулиран профил удобен за намиране на true lumen и навигиране през бифуркации.	бр.	5	25%	1145.00
09.02.	Периферен катетър за добра опора при стенози и оклузии, съвместим с водач на 0.035", 0,018" и 0,014" с дължини 65-90-135-150 cm, конусовиден връх, 3 платина - иридий маркери.	бр.	5	25%	900.00
09.03.	Съпорт катетър с оплетка от неръждаема стомана позволяваща високи нива на тласък. 4 рентгеноконтрастни маркера за измерване. Заострен връх и хидрофилно покритие на дисталната част – 40 cm. Размери и конфигурации: прав/извит – 2.6 Fr и дължини - 65, 90, 150 cm; прав/извит - 4.0 Fr и дължини 90, 135, 150 cm.	бр.	5	25%	3250.00

09.04.	Ангиографски катетри за периферна ангиография 4 F (вътрешен диаметър 0.042") и 5 F (0.046") с дължина 65 - 100 cm , криви Headhunter, Simmons, Cobra, Vertebral, Berenstein.	бр.	20	25%	1150.00
09.05.	М-Хидрофилни ангиографски катетри за инжектиране на контраст, емболизационен материал , водачи и микрокатетри- 4 F /вътр.лумен-0.041"/ и 5 F /вътр.лумен-0.043"/ . Единичен SUS braid за 5 F и двоен SUS braid за 4 F. Специални криви и дължини от 65 cm до 150 cm: прав, ангулиран, вертебрален, Cobra, Yashiro, Simmons, Headhunter, Bentson, J type curve.	бр.	30	25%	2850.00
10.	<b>ДИАГНОСТИЧНИ ВОДАЧИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА</b>				0.00
10.01.	Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/до 180 cm с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat", ангулиран и прав.	бр.	80	25%	4960.00
10.02.	Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/до 180 cm с конструкция "one-piece nitinol core" с полимерен жакет и хидрофилно покритие "M coat" ангулиран и прав, Stiff Shaft.	бр.	30	25%	2100.00
10.03.	Диагностични водачи 0.035/ 180 cm с нитинолова сърцевина и хидрофилно покритие "M coat", Bolia type.	бр.	5	25%	310.00
10.04.	Диагностични водачи 0.035-0.038/ 180 cm или 300 cm с нитинолова сърцевина и хидрофилно покритие "M coat", J - 1.5 mm.	бр.	10	25%	1650.00
11.	<b>СПЕЦИАЛИЗИРАНИ ВОДАЧИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА</b>				0.00
11.01.	Периферен водач: Диаметър на водача: 018"; Дължина на водача: 195 cm и 300 cm; Ядро: неръждаема стомана; Външна намотка: 6 cm неръждаема стомана; Вътрешна намотка: 2 cm платина/волфрам; Твърдост на върха:Medium и Stiff;	бр.	5	25%	740.00
11.02.	Полимерен обвивка с ICE хидрофилно покритие за отлично проследяване. Предлага опцията за избор между два вида връх и отличен контрол на воденето. Дължина на водача в cm: 182, 300. Върхове : прав и ъглов; два варианта на дължината на конуса на върха – къс осигуряващ 6 g натоварване и дълъг осигуряващ 3 g натоварване; Сърцевина на водача изработена от сцитаниум; 2 cm радиоконтрастен връх; Много подходящ за процедури на подколнените съдове. Диаметър 0.014"	бр.	10	25%	2100.00
11.03.	Периферен водач предназначен да пробие и да премине през резистентни лезии. Дължини в cm: 195 , 300; върхове осигуряващи натоварване съответно : 12 g,18 g, 25 g , 30 g;; диаметър 0.014"	бр.	5	25%	1300.00
11.04.	Периферен водач със сърцевина от сплав сцитаниум и неръждаема стомана за контрол на въртенето и маневреност; Прав върхът на водача покрит с рентгеноконтрастен полимер, за по добра видимост; тефлоново покритие по дължината на водча, с хидрофилно покритие ICE™ покритие; връх Soft 2 cm подлежащ на оформяне; Дължина на водача в cm – 110, 150, 200, 300 и дължина на гъвкавия връх 8 cm, връх натоварване 8 g; Дължина на водача при 12 cm дължина на гъвкавия връх и натоварване на върха 6 g - 150, 200, 200 диаметър в mm – 0.46; 0.018" водачът е в комплект с торкер.	бр.	15	25%	2250.00
11.05.	Периферен водач предназначен да пробие и да премине през резистентни лезии. Дължина в cm: 195 , 300; върхове осигуряващи натоварване съответно : 12 g, 18 g, 25 g , 30 g; диаметър 0.018"	бр.	10	25%	2600.00

11.06.	Хибридно "Extra stiff" нитинолово ядро в проксималната част със спирално PTFE покритие/155-235 cm/, съединено посредством "DUO_CORE" технология с еластично нитинолово ядро дистално, позволяващо "2 jobs with one wire": преминава през лезията и подсигурява доставката на интервенционалната система/стент-балон катетър/ без смяна на водач, намален риск, процедурно и флуороскопско време. М-хидрофилно покритие на дисталните 25cm, покрити допълнително със железни соли за по-добра рентгенова непрозрачност, дължини 180/260 cm за 0.035" и 180/300 cm за /0.014"/0.018"/ за феморопоплитеален и под-коляно сегмент/, изтънен дистално, с кривина на върха 45 градуса.	бр.	20	25%	5816.67
11.07.	Периферен водач, вътрешен диаметър 0.018"; рентгенопозитивен койл с дължина - 15 cm; вътрешен диаметър на върха 0.013"; обща дължина - 180/300 cm; конусовиден дизайн; предназначен за калцифицирани лезии и фиброзни тъкани.	бр.	40	25%	5500.00
11.08.	Периферен водач, вътрешен диаметър 0.014 към 0.008"; рентгенопозитивен койл с дължина - 17 cm; натоварване на върха 20 G; обща дължина - 180/300 cm; конусовиден дизайн; предназначен за калцифицирани лезии и фиброзни тъкани.	бр.	10	25%	2000.00
11.09.	Периферен водач с хидрофилно покритие, вътрешен диаметър 0.014 към 0.008"; рентгенопозитивен койл с дължина - 17 cm; натоварване на върха 40 G; обща дължина - 200/300 cm; конусовиден дизайн; предназначен за калцифицирани лезии и фиброзни тъкани.	бр.	5	25%	1000.00
11.10.	Периферен водач, вътрешен диаметър 0.018 към 0.008"; натоварване на върха 7.5 G, прав и J вариант; обща дължина - 200/235/300 cm;	бр.	5	25%	1000.00
11.11.	Периферен водач, полимерно покритие, вътрешен диаметър 0.014" и 0.018"; натоварване на върха 3 G и 4 G, прав и J вариант; обща дължина - 200/235/300 cm;	бр.	5	25%	1000.00
11.12.	Периферен водач с хидрофилно покритие, вътрешен диаметър 0.014 и 0.018"; натоварване на върха 12 G, прав и J вариант обща дължина - 200/235/300 cm;	бр.	5	25%	1000.00
11.13.	Периферен водач 0,035" <ul style="list-style-type: none"> <li>• Дисталните 17 cm. са оформени в постепенно заострен връх с ядро от 0,035"</li> <li>• MICROGLIDE силиконово покритие за намаляване на фрикцията</li> <li>• Дължини 145 cm, 190 cm и 300 cm само с прав връх</li> <li>• Атравматичен връх с възможност за преформирание</li> </ul>	бр.	10	25%	1080.00
11.14.	Периферен водач .018" с мек, атравматичен връх с възможност за преформирание. Изработен е от рентгенопозитивни платинени мнамотки. <ul style="list-style-type: none"> <li>• MICROGLIDE покритие за намаляване на съпротивлението.</li> <li>• Проксимални маркери за определяне мястото на водача спрямо интрадюзера.</li> <li>• Дължина на водача -190 и 300 cm прав и J връх.</li> <li>• Дължина на рентгенопозитивния връх - 5 cm.</li> </ul>	бр.	10	25%	1080.00
11.15.	Периферен роудрънър водач с нитинов мандрил, AQ хидрофилно покритие и платинен връх. Диаметър: .035"/.038" и дължини според вида на върха - 80/145/180/260 cm.	бр.	10	25%	1500.00
11.16.	Инфузионен катетър с Cragg - микроклапа; диаметър 4/5 F, дължина на катетъра 40/65/100/135 cm; дължина на инфузионния участък 5/10/20 cm за 4 F и 5/10/20/30/40/50 cm за 5 F; съвместими с водач 0,035"(4 F) и 0,038"(5 F); рентгенопозитивни маркери в проксималната и дисталната част на инфузионния участък	бр.	10	25%	2000.00
12.	БАЛОНИ ЗА ПЕРИФЕРНА АНГИОПЛАСТИКА				0.00

12.01.	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколелна и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; Монораил и OTW; съвместим с с 0,14" водач; полукомплиантен балон с ултра нисък профил и нисък профил на върха (с безшевен, заострен дизайн); платформата на MR е за бърз обмен на катетъра, а платформата на OTW - over-the-wire катетър, всяка с коаксиален дизайн на шафта; катетъра включва заострен връх (0.017") - материал NuVax; работни дължини 90 cm и 150 cm; 2 mm платина-иридиеви рентгеноконтрастни маркери; игла с луер порт - за промиване дисталния вътрешен лумен преди поставяне на подходящи водачи за Monorail балон катетъра; проксималната част на балона е покрита с хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™ покритие; диаметри на балона в mm: 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в mm: 40, 60, 80, 100, 120, 150, 220;	бр.	<b>10</b>	50%	2700.00
12.02.	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколелна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; MR и OTW с полукомплиантен балон близо до дисталния край – материал ReBax; Nano-composite Slope™ шафт; дисталния участък на двата катетъра, и проксималния на OTW са с двоен, коаксиален лумен; проксималния участък на MR катетъра е с единичен лумен, обвит с неръждаема стомана hypotube; съвместим с с 0,14" водач; катетъра включва заострен връх (0.017"); Работни дължини - 142 cm за OTW и 143 cm за MR конфигурации, съответно. Катетрите са на разположение в две версии (1.50 mm Push версия и 2,00 – 4,00 mm чрез Flex версия), които предоставят различни експлоатационни характеристики за лечение на различни видове на стенози; маркери на проксималната част шафта на 90 cm и 100 cm; Хидрофилно (Bioslide™) покритие - от дисталния край на проксималните маркери на OTW катетъра, и от дисталния край до порта за водача на MR катетъра; хидрофобно (Xtra™) покритие - от дисталния край до проксималната част на балон за OTW и MR катетрите; размери за Push версията: диаметър в mm: 1,50; дължина в mm: 20; размери за Flex версията: диаметри в mm: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в mm: 20; 30; 40;	бр.	<b>5</b>	50%	1350.00
12.03.	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколелна, тибиялна, перонеална, субклавия и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; OTW тип, с нисък профил на балона и конусовиден връх (0.040" (1.016 mm) - материал NuVax; съвместим с 0,35" водач, некомплянтен; двоен лумен, шафт завършващ в Y конектор; два платина-иридиеви рентгеноконтрастни маркера; лубрикантно покритие Mediglide на балона и върха; RBP – 24 atm; работни дължини на балон катетъра – 40 cm, 75 cm, 135 cm; диаметри на балона в mm: 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10,12; дължини в mm: 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 180, 200.	бр.	<b>20</b>	50%	5400.00

12.04.	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколенна, илио-феморална, бъбречна и каротидна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36 mm) и с 0,18"(0,46 mm); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 80 cm и 135 cm; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в mm: 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; 8,0; дължини на балона в mm: 10 – 60;	бр.	5	50%	1350.00
12.05.	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколенна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36 mm) и с 0,18"(0,46 mm); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 40 cm, 80 cm и 135 cm; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в mm: 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; дължини на балона в mm: 20 – 100.	бр.	5	50%	1350.00
12.06.	Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколенна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36 mm) и с 0,18"(0,46 mm); MR и OTW конфигурации; 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 90 cm и 150 cm; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в mm: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини на балона в mm: 80; 100; 120; 150;	бр.	5	50%	1350.00
12.07.	Режещ балон катетър за периферна ангиопластика: водач: .014"/018"; Катетър: Over The Wire и RX; Scoring element: нитинолов, три спирали; Материал на балона: Nylon, semicompliant; Шафт: 5 F; Интродюсер: 6 F и 7 F; Работна дължина: 50, 90 и 137 cm; Маркери на балона: 2 набити; Диаметър на балона: 2,0 - 6,0 mm; Дължина на балона: 10 - 40 mm.	бр.	5	50%	1625.00
12.08.	Периферни балон катетри : Съвместимост с водач: 0.035"; Материал: SCP; Дизайн на шафт: коаксиален лумен на балона; Покритие: hydrophobic patchwork coating на балона и силикон на шафта - само върху външната повърхност на пликите на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване: 5кратно; RBP: 20 atm (3 - 4 mm), 16 atm (5 - 6 mm), 14 atm (7 - 8 mm), 12 atm (9 - 10 mm); Размер на интродюсера: 5 F (3 - 7 mm) - 6 F (8 - 10 mm); Работна дължина: 80 и 130 cm; Размери: d: 3,0 - 10,0; l: 20 - 200;	бр.	15	50%	4350.00
12.09.	Периферни балон катетри : Съвместимост с водач: 0.018"; Материал: SCP (Semi Cristaline Polimer); Дизайн на шафт: coaxial balloon lumen; Покритие: hydrophobic patchwork coating на балона и силикон на шафта - само върху външната повърхност на пликите на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване: 5кратно; 2кратно за 170 mm; Маркери: набити; Работна дължина: 90, 130 и 150 cm; Размери: d: 2,0 - 7,0; l: 20 - 200; Интродюсер: 4 F (2,0 - 6 mm), 5 F (7 mm); LONG SIZES: 200 mm за дълги и дифузни лезии.	бр.	20	50%	5800.00



12.10.	Периферни балон катетри: Съвместимост с водач: 0.014"; Материал: SCP(Semi Cristaline Polimer); Покритие: hydrophilic patchwork coating на балона и силикон на shaft - само върху външната повърхност на пликите на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване: 3кратно; Маркери: набити; Работна дължина: 90, 120 и 150 cm; Размери: d: 1,5 - 4,0; l: 20 - 220; Интродюсер: 4 F.	бр.	<b>15</b>	50%	5025.00
12.11.	Периферен балон за високо налягане; Съвместимост с водач: 0.035"; Материал: Nylon, Ревак; Дизайн на shaft: коаксиален 5.9 F; RBP: до 27 atm; Минимален размер на интродюсера 6 F: $\varnothing$ 3,0 -8,0 mm; 7 F: $\varnothing$ 9,0 -10,0 mm; 8 F: $\varnothing$ 12,0 mm; Работна дължина: 40 и 75 cm; Размери: d: 3,0 - 12,0; l: 20 - 100;	бр.	<b>15</b>	50%	6675.00
12.12.	135 cm RX семикомплайент балон катетър подходящ за илеофоморални, ренални и поплитеални процедури , съвместим с 0,035" водач, хибридна shaft технология, дистален shaft 5.0 F - 5.2 F, проксимален shaft 2.6 F, 33 cm хидрофилно покритие на дисталната част SiLX2 коат , диаметри 4.0 - 10.0, дължини 20/40/60/80/100/120 mm за диам. 4.0 - 7.0 и 20/40/60 mm за диам. 8.0 - 10.0.	бр.	<b>10</b>	50%	4075.00
12.13.	150 cm нископрофилен RX семикомплайент балон катетър подходящ за различни периферни процедури /без мозъчни и коронарни/, съвместим с 0,018" водач, хибридна shaft технология, дистален shaft 3.8 F, проксимален shaft 3.4 F, хидрофилно покритие на дисталната част M Coat- 45 cm, ентри-профил 0.60 mm ,съвместим с 6 F водещ катетър за 2,3,4,5 mm/ 7 F, за 6,7 mm/ 8 F , за 8 mm диаметър, дължини 40/60/80/100/120/150 mm, за диаметри от 2.0 - 6.0 и 40/60/80 mm за 7.0 и 8.0.	бр.	<b>10</b>	50%	4908.33
12.14.	OTW нископрофилен балон за подколения сегмент, съвместим с водач 0.014", с две дължини - 100 cm и 148 cm. Размери за двете дължини: диаметри 1.25, 1.5, 2.0, 2.5, 3.0, 3.5, 4.0. Дължини : за 1.25 и 1.5 - 20 mm - двукратно сгънат балон, за 2.0 - 4.0: 40 - 80 - 120 - 150 - 200 mm - трикратно сгънат балон. Диаметър на дръжката проксимално 3.2 F за 1.25 и 1.5, 3.6 F за 2.0 - 4.0 , дистално 2.5 F за 1.25 и 1.5 mm, 3.0 F за 2.0 - 4.0 mm. Дистално хидрофилно покритие за диаметри 1.25 и 1.5 mm - 880 mm, за диаметри 2.0 - 4.0 е 400 mm. RBP - 20 атмосфери.	бр.	<b>10</b>	50%	4908.33
12.15.	Периферен балон за стенози във феморална, поплитея, интра поплитея, ренална артерия за лечение на обструктивни лезии и постилатация на стентове. OTW дизайн на балона, Durable материал с JET покритие и нисък профил. Диаметър от 1.5 - 4.0 mm, дължина от 20 до 200 mm., 4 Fsheath съвместимост за всички размери, crossing profile - по-малък от 1 mm. Номинално налягане - 8 atm RBP= 14 atm.	бр.	<b>10</b>	50%	2340.00
12.16.	Медикамент излъчващ периферен балон: Съвместимост с водач: 0.018"; Материал: SCP (Semi Cristaline Polimer) ПОКРИТИЕ ; Медикамент : Паклитаксел (Paclitaxel) ; Доза на медикамента: 3.0 $\mu$ g/mm <sup>2</sup> ; Матрица: Butyryl-tri-hexyl citrate (ВТНС) ; Shaft: 3.8 F, хидрофобно покрит; Маркери: набити; Работна дължина: 90 ,130 mm; Размери: d: 3,0-4,0-5,0-6,0-7,0 mm; l: 40-80-120 mm; Интродюсер: 4 F (3,0 - 4,0 mm), 5 F (5,0 - 7,0 mm).	бр.	<b>20</b>	50%	12833.33

12.17.	Балон катетри за перкутанна транслуминална ангиопластика с покритие от паклитаксел и ексципиент; Балон: коаксиален дизайн на shaft; съвместим с водачи 0.014" или 0.018" (0.36 mm или 0.46 mm); два рентгенонепрозрачни ленти (една проксимална и една дистална); Маркерите върху проксималния shaft определят дължината на дисталния край на катетъра; Работните дължини на катетрите са 80 cm и 135 cm. Катетърът с работна дължина 80 cm има един маркер при 50 cm и два маркера при 60 cm. Катетърът с работна дължина 135 cm има един маркер при 90 cm два маркера при 100 cm. диаметри на балона в mm; 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; дължини на балона в mm:20; 40; 60; 60; 80; 100; Покритие: лекарство - паклитаксел е 2.0 µg на mm <sup>2</sup> от повърхността на балона и ексципиент - acetyl tributyl citrate – ATBC	бр.	15	50%	9625.00
12.18.	Балон катетри за перкутанна транслуминална ангиопластика с покритие от паклитаксел и ексципиент; Балон: коаксиален дизайн на shaft; съвместим с водачи 0.014" или 0.018" (0.36 mm или 0.46 mm); два рентгенонепрозрачни ленти (една проксимална и една дистална); Маркерите върху проксималния shaft определят дължината на дисталния край на катетъра; Работните дължини на катетрите са 90 cm и 150 cm. Катетърът с работна дължина 90 cm има един маркер при 50 cm и два маркера при 60 cm. Катетърът с работна дължина 150 cm има един маркер при 90 cm и два маркера при 100 cm. Диаметри на балона в mm; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини на балона в mm: 80; 100; 120; 150; Покритие: лекарство - паклитаксел е 2.0 µg на mm <sup>2</sup> от повърхността на балона и ексципиент - acetyl tributyl citrate – ATBC.	бр.	10	50%	6416.67
12.19.	Паклитаксел излъчващ РТА балон катетър. Медикамент / Покритие: Паклитаксел (3µg/mm <sup>2</sup> ) / шеллак; съвместим с водач 0,035", Материал на балон: Polyamide/Nylon; Билуменен ОТW дизайн Диаметър на shaft: Полезна дължина: 80/135 mm; Хидрофилно покритие на дистална част; Сгъване на балон: 4-кратно за 4.00 и 5.00 mm, 5-кратно за размери от 6.00 mm до 8.00 mm. Дължина: 20/40/60/80/100/120/150 mm; Диаметър: 4.00/5.00/6.00/7.00/8.00 mm.	бр.	15	50%	9625.00
13.	<b>ПЕРИФЕРНИ СТЕНТОВЕ И ПРОТЕКТИРАЩИ УСТРОЙСТВА</b>				0.00
13.01.	Материал: неръждаема стомана; Дизайн на стента: спирала; Дизайн на shaft: Vi-lumen; Дължина на shaft: 80 и 130 cm; RBP: 15 atm (5 - 8 mm), 13 atm (9 - 10 mm); Размери: d: 5,0 - 10,0; l: 15 - 25 - 38 - 56; Покритие: ProBio; Технология на термично закрепване на стента; Съвместимост: 5 F - 7 F интродюсер.	бр.	5	50%	4200.00
13.02.	Саморазгъващи се периферни стентове: Материал: NiTi; .035"; Дебелина на стратите :140/85 µm; Скъсяване: <2%; Работна дължина: 90 - 135 cm; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на shaft; Release handle-система за освобождаване на стента; 6 F съвместимост с интродюсер; Размери: d: 5,0 - 7,0 mm; l: 30 - 200 mm;	бр.	10	50%	8083.33
13.03.	Саморазгъващ се периферен стент; Материал на стента: NiTi; .018"; Дебелина на стратите: 140/85 µm; Скъсяване: <2%; Работна дължина: 90-135 cm; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие пасивно: силиконов карбид; на стента; хидрофобно на shaft(3.6 F); Release handle- система за освобождаване на стента; 4 F съвместимост с интродюсер; Размери: d: 4,0 - 7,0 mm; l: 20 - 200 mm;	бр.	10	50%	8083.33

13.04.	Саморазгъващи се периферни стентове: Материал: NiTi; .035"; Дизайн на стента: 12 венеца; 3 S връзки между сегментите; Дебелина на стратове: 225 µm; Скъсяване: <2%; Дължина на шафта: 70 и 120 cm; Маркери: по 4 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на шафта; Easy release system- система за лесно освобождаване на стента; 6 F съвместимост с интродюсер; anti jump mechanism - специално удебеление на шафта, което предпазва стента по време на разгъване от изплъзване напред; Размери: d: 7,0 - 12,0; l: 30 - 80.	бр.	10	50%	8100.00
13.05.	Саморазгъващи се периферни стентове: Материал: NiTi; .018"; Дизайн на стента: 12 венеца; 3 S връзки между сегментите; Дебелина на стратове: 155/80 µm; Скъсяване: <2%; Работна дължина: 70 - 135 cm; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на шафта; Easy release system- система за лесно освобождаване на стента; 4 F съвместимост с интродюсер; anti jump mechanism- специално удебеление на шафта, което предпазва стента по време на разгъване от изплъзване напред; Размери: d: 4,0 - 7,0; l: 20 - 80.	бр.	10	50%	8083.33
13.06.	Премонтиран стент за периферна ангиопластика; Система за доставка - OTW катетър с некомплиантен балон; 2 рентгеноконтрасни маркера на балона; Съвместим с 0,35" водач; Номинално налягане 8 atm за диаметри 5 - 9 mm и 10 atm за диаметър 10 mm; Дължини на стента от 17 mm, 25 mm, 27 mm, 37 mm и 57 mm, стент и балон диаметри, вариращи от 5 mm до 10 mm и дължина балон от 20 mm до 60 mm. Система за доставка – две дължини 75 cm и 135 cm; Дисталните 30 - 40 cm са покрити с Hydro Pass™ покритие.	бр.	5	50%	4200.00
13.07.	Система за периферно стентирание с отделяне на еверолимус Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в системи за подаване Monorail и OTW; Налични дължини на стента в mm: 12, 20, 28, 38; Налични диаметри на стента в mm: 2.25, 2.50, 3.00, 3.50, 4.00; Лекарствен продукт: Съответстващо покритие на полимерен носител със 100 µg/cm <sup>2</sup> еверолимус приложен на стента; Работна дължина на системата за доставка: 144 cm; Предназначен за водач < 0,014 инча (0,36 mm); Балон: нов двупластов, изработен по иновативна технология, в съчетание със съществуващия би аксиален вътрешен шафт, осигурява подобро подаване и намалено увеличение размерите на балона; два рентгеноконтрасни маркера, номинално 0,4 mm по-дълги от стента при всеки край; Номинално налягане на раздуване: 12 atm - 1213 kPa; Номинално налягане на разрушаване: 18 atm - 1827 kPa Покритие: включва два слоя, вътрешният слой се състои от полимер - PBMA - поли (n-бутил метакрилат), който е първоизточникът за подобряване на адхезията на външния слой; външният слой е полимерен матрикс, който се състои от полукристален кополимер, PVDF - HFP поли (винилиден флуорид-ко-хексафлуоропропилен), смесен с еверолимус;	бр.	10	50%	7250.00

13.08.	<p>Състои се от саморазтварящ се стент и система за доставка. Материал на стента: Elgiloy (сплав от кобалт, хром, никел, молибден, желязо. 6 F нисък профил: Отлична trackability; Оптимална съдова опора; Отлична radiopacity; Гъвкав и trackable катетър; Reconstrainable система за доставка; Съвместим с 0,35" водач; Диаметър на стента в mm: 5, 6, 7, 8, 9, 10; Дължина на стента в mm: 18, 20, 23, 24, 34, 35, 36, 38, 39, 40, 42, 45, 46, 47, 49, 52, 55, 59, 60, 61, 66, 67, 69, 80, 90, 94; Два варианта на системата за доставка: къса с обща дължина 100 cm и използваема дължина 75 cm; дълга с обща дължина 160 cm и използваема дължина 135 cm; Препоръчителни размери на водача съответно 0,035", 180 cm и 0.035", 260 – 300 cm; Показан за употреба при: Iliac Artery; SFA (SUPERFICIAL FEMORAL ARTERY); TRANSJUGULAR INTRAHEPATIC PORTOSYSTEMIC SHUNT (Tips ); Biliary; Tracheobronchial; Venous процедури – лечение на стенози на vena cava superior, поради злокачествено заболяване, след като са изчерпани всички алтернативни терапии;</p>	бр.	40	50%	32333.33
13.09.	<p>Ендопротеза за илиачни артерии, съдържаща два компонента – имплантируем метален стент и система за въвеждане. Стентът е изграден от жичка от биомедицинска суперсплав, вплетена в тубуларна мрежеста конфигурация. Тази конфигурация на дизайна създава стент, който е гъвкав, податлив и саморазгъващ се. Системата за въвеждане се състои от система от коаксиални тръбички. Външното стъбло от ПТФЕ служи за задържане на стента, докато не бъде отдръпнато по време на разполагане. Външното стъбло може да сгъне стента обратно най-много два пъти след частично разполагане на стента. Радиоконтрастната маркерна лента на външното стъбло улеснява позиционирането на външното стъбло по време на процедурата. Радиоконтрастните маркерни ленти, разположени във вътрешната част, в близост до проксималния и дисталния край на стента, улесняват изобразяването по време на разполагане. Радиоконтрастната маркерна лента, разположена в средна позиция върху вътрешната тръбичка, действа като ограничителна маркировка при разполагане. Полиамидната вътрешна тръбичка на коаксиалната система съдържа централен лумен, който побира водач от 0.035 инча (0.89 mm). Тръбичка от неръждаема стомана е позиционирана на проксималния край на вътрешната тръбичка. Клапа, прикачена на проксималния край на външното стъбло се плъзга по дължината на тръбичката от неръждаема стомана, за да улесни разполагането и евентуалното обратно сгъване на стента. Инструментът може да бъде въведен през интродюсерно стъбло от 6F (2.00 mm). Ендопротезата е налична със следните диаметри: 6, 7, 8, 9, 10 mm. Два варианта в дължината на с-мата на доставка: къс – обща дължина 100 cm; работна дължина 75 cm и дълъг- обща дължина 160 cm; работна дължина 135 cm.</p>	бр.	5	50%	4041.67
13.10.	<p>Саморазтварящ се нитинолов стент; състои от два компонента: имплантируема ендопротеза и доставяща стент система. Стентът представлява лазерно изрязан саморазширяващ се стент от никел-титанова сплав (нитинол). Както от проксималния, така и от дисталния край на стента, рентгеноконтрастните маркери, изработени от тантал, увеличават видимостта на стента с цел помощ при поставянето. Стентът е ограничен до максимум 6 F (2.1 mm) ВД на доставящата система. Доставящата система има коаксиален дизайн с външен шафт за защита и ограничаване на стента преди разгъването. Доставящата система е съвместима с 0,035 инчови (0,89 mm) водачи. Тъй като стентът е изложен на телесната температура, той се разширява, за да опре в стената на съда; налична с различни диаметри в mm ( 5; 6; 7; 8; 9; 10; 12; 14 ) и дължини на стента. Доставящата система също се предлага с две дължини на шафта – къс 75 cm и дълъг 120 cm.</p>	бр.	5	50%	4041.67

13.11.	Саморазширяващата се стентова система за SFA и поплитеално стентирание. Включва два компонента – имплантируема ендопротеза и система за въвеждане на стент. Стентът е лазерно изрязан и саморазгъващ се и е изграден от сплав от никел и титан (Нитинол). От двата края на стента – проксималния и дисталния – има радио контрастни маркери от тантал, които увеличават видимостта на стента и спомагат разполагането му. Стентът е ограничен от система за въвеждане с максимален външен диаметър 6 F (2.1 mm). Системата за въвеждане има триосов дизайн с външен шафт за стабилизиране на системата за въвеждане на стента, среден шафт за защита и ограничаване на стента и вътрешен шафт за предоставяне на лумен на водача. Системата за въвеждане е съвместима с водачи от 0.035 инча (0.89 mm). Когато стентът влезе в контакт с телесната температура, той се разширява, за да застане до стената на съда. Наличен с различни диаметри в mm ( 5; 6; 7; 8 ) и дължини. Системата за въвеждане също се предлага с две работни дължини (75 cm и 130 cm).	бр.	<b>10</b>	50%	8083.33
13.12.	Саморазгъващ се стент от нитинол, системата е съвместима с 6 и 7 F интродюсер. Дизайн на стента - 6 двойки нитинолови нишки, спирално оплетени, радиална здравина над 10 Нютона. Доставяща система с ергономична дръжка позволяваща работа с една ръка. Два Tungsten маркера на доставящата система. Атравматичен връх и хидрофилно покритие на системата. Дължина на стента - 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 180, 200 mm. и диаметър от 4, 5 , 6, 7, 8 mm. Дължина на шафта - 80, 120 cm. CE и FDA индикации за употреба в SFA и Poplitea	бр.	<b>20</b>	50%	16200.00
13.13.	За лечение на: комплексни стенози на илиачната артерия (лезия с дължина ≥ 3 cm или калцирана или ексцентричен лезия с дължина <3 cm) и запушване на илиачните съдове с диаметър 7 - 12 mm, с изключение на атеросклеротични артериални аневризми и травматични увреждания на съд в периферните съдове с диаметър 5 - 12 mm; Състои се от две части: саморазтварящ се стент и система за доставяне Unister Plus; Ендопротезата се състои от мрежа оплетена в тубуларна меш конфигурация, изработена от биомедицинска супврслав, покрита с PET (polyethylene terephthalate) графт материал; Системата за доставка е съвместима с 0,035" водач; Размери за напълно разгънат стент – диаметър в mm: 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; 12,0; 14,0; дължини в mm: 20; 30; 50; 70;	бр.	<b>5</b>	50%	3750.00
13.14.	Метален балон - премонтиран стент графт с PTFE покритие към лумена и към стената на съда. Размери: 5 - 16 mm, Дължина: 16 - 61 mm. Размер на интродюсера за 5 - 6 mm - 6 F, за 7 - 10 mm – 7 F, за 12 mm - 9 F, за 14 и 16 mm диаметър – 11 F.	бр.	<b>5</b>	50%	5531.25
13.15.	Система за дистална протекция тип 110 микропорест филтър - 3,5 - 5,5 mm; Monorail Технология; Полиуретанов филтър; Нитинолова филтърна примка с платинена халка; Големина на Отворите на филтъра 110 Микрона; Дължина на водача 90 cm, 300 cm; .014" stainless steel тяло с PTFE покритие; Дисталния край е снабден с PTFE вътрешно покритие ; .030" проксимален стоп с висока Ro видимост; Автостоп предотвратяващ вклиняването на върха ; Проксимални маркери на ствола на 87 cm и 97 cm от дисталния край (90 и 100 cm от върха); Последните 20 cm от дължината са със силиконово покритие.	бр.	<b>15</b>	50%	13095.00
13.16.	Система за Емболна протекция с филтър (улавяща част) от 3,0 до 7,0 mm, с дължина на катетъра 320/190 cm и диаметър 0,36 mm, съвместима с водачи 0.014" и 0.018"	бр.	<b>5</b>	50%	4083.33
14.	СТЕНТОВЕ -Коронарен стент Графт				0.00

14.01.	Премонтиран коронарен стент графт, тип сандвич - неръждаема стомана и PTFE, дебелина на стента 0.3 mm, профил на върха 0.024"; оптимално налягане 15 bar/ATM; RBP-16 bar/ATM, Hydrex покритие, диаметър - 2.8; 3.0; 3.5; 4.0; 4.8 mm; дължина - 16, 19, 26 mm.	бр.	2	50%	2212.50
15.	СТЕНТОВЕ - Кобалт-хромови /CoCr/				0.00
15.01.	Коронарен стент с материал кобалт-хром; Дизайн: двоен хеликоидален; Съотношение метал: свободно пространство от 16% до 13% и от 12% до 11%; Дебелина на стратове: 0,0024"; Преминаващ профил: 0,037"; Дължина на shaft: 140 cm; Маркери: platinum iridium, набити; Покритие PROBIO /силиконов карбид/; Диаметри:от 2.0 mm до 5.0 mm; Дължини: 8 mm; 10 mm; 13 mm; 15 mm; 18 mm; 20 mm; 22 mm; 26 mm; 30 mm; 35 mm; 40 mm.	бр.	20	50%	2333.33
15.02.	Бифуркационна стент-система. Материал: Кобалт-хром; Маркери: Платина/Иридий; Дебелина на стратове: 0.0033"; Дължина: 19 / 18 mm. Диаметър (SideBranch – Main Branch): 2.5 - 2.5 mm; 2.5 - 3.0 mm; 2.5 - 3.5 mm; 3.0-3.5 mm; 3.5 - 4.0 mm; Катетър: 5 F; Nominal Pressure: от 8 до 10 atm; RBP: 14 atm. Основен клон: 8 mm; Преход: 4,5 mm; Страничен клон: 6,5 mm;	бр.	3	50%	2586.60
15.03.	Коронарен стент от кобалт-хромов сплав; Дизайн на катетър - RX, Проксимален shaft с Hypotube дизайн и хидрофилно покритие; Профил на преминаване на лезия: 0.016", Диаметър на shaft: Проксимално 2.1 F, Дистално 2.4/2.6 F; Хидрофилно покритие W-II; S-образни и прави конектори с квадратична връзка на стратове с дебелина 0.0039" и модел с 6 или 9 корони. Възможност за отваряне на клетка на стратове: 1.577 mm; Радиална сила: > 0.67 bar / 500 mm Hg. Дължина: 9 mm; 14 mm; 19 mm; 24 mm; 29 mm; 33 mm; 36 mm. Диаметър: 2.25 mm; 2.50 mm; 2.75 mm; 3.00 mm; 3.50 mm; 4.00 mm.	бр.	10	50%	1166.67
16.	СТЕНТОВЕ - Медикамент излъчващи				0.00
16.01.	Медикамент излъчващ стент 1 материал : кобалт - хром /.Структурен дизайн - мултиклетъчен строеж с вградени в стратове резервоари за освобождаване на медикамента - амфилимус модел / сиролимус + органична киселина / и свободна от полимер повърхност.Дебелина на стратове - 80 nm. Carbofilm - технология на покритие на стента. 2 ентгенопозитивни маркера за прецизно озициониране. Диаметър на стента - 2.5 mm;2.75 mm;3.0 mm; 3.5 mm; 4.0 mm;4.5 mm; дължина - 12 mm; 16 mm; 20 mm; 25 mm; 31 mm. Полезна дължина на системата - 142 cm.	бр.	70	50%	44722.42
16.02.	Медикамент излъчващ стент. Медикамент: Sirolimus Материал: кобалт-хром, L-605 Дизайн: двоен хеликоидален Пасивно покритие: PROBIO /силиконов карбид/ Активно покритие: BIOlute-биорезурбируем полимер Дебелина на стратове: 0,0024" Доза: 50-250 µg в зависимост от размера Дължина на shaft: 140 cm Маркери: platinum iridium, набити Диаметри: 2.25 mm; 2.5 mm; 2.75 mm; 3.0 mm; 3.5 mm; 4.0 mm. Дължини: 9 mm; 13 mm; 15 mm; 18 mm; 22 mm; 26 mm; 30 mm.	бр.	70	50%	44722.42

16.03.	Премонтиран медикамент - излъчващ стент; съвместим с 0.014" водач; размери 2.0 mm; 2,25 mm; 2,5 mm; 2,75 mm; 3,0 mm; 3,25 mm; 3,5 mm; 4.00 mm. дължина 8 mm; 12 mm; 15 mm; 18 mm; 23 mm; 28 mm; 33 mm; 38 mm; 48mm материал: кобалт-хром, мулти-линк несиметричен дизайн; медикамент Everolimus - цитостатик; дебелина на стративите - 0.0032'; преминаващ профил - 0.041"; Свързваща връзка с 3 не-линейни извивки за оптимално изграждане на структурата и освобождаване на медикамента; Симетричен проксимален край на ринговете; покритие - биосъвместим флуорополимер за контролирано освобождаване на медикамента; дебелина 7.8 микрометра; CE сертификат за едномесечна DAPT (двойна антиагрегатна терапия); скъсяване при раздуване 0%; M:A съотношение 10.73% - излизане на балона извън стративите -0.76 mm; RBP - от 16 до 18 bar/ATM; материал на балона - многопластов XCELON-S (Pebax); профил на върха - 0,016"	бр.	<b>40</b>	50%	25555.67
16.04.	Медикамент - излъчващ коронарен стент. Медикамент: Биолимуc A9 с дозировка 15.6 µg/mm и биоизградим полимер: Полилактид (PLA) Водач: 0,014", Дизайн: квадратична връзка с "S" образни конектори с дебелина 0.0047"/0.12 mm и модел с 6 или 9 корони; Ro маркери 90 и 100 cm от върха, Профил на преминаване на лезия: 0,016". Диаметър на шафт: Проксимално 2.1 F, Дистално 2.4/2,6 F; Хидрофилно покритие W-II; Полезна дължина: 142 cm; Възможност за отваряне на клетка на стративите: 1.56 mm; Радиална сила: > 0.67 bar/500 mmHg. Дължина: 8mm; 11mm; 14mm; 18mm; 24mm; 28 mm; 33 mm; 36 mm; Диаметър: 2.25 mm; 2.50mm; 2.75mm; 3.00/3.5mm и 4.00 mm.	бр.	<b>175</b>	50%	111806.04
16.05.	Коронарен стент от кобалт-хром L- 605 с покритие от сиролимуc/пробукол- отворена клетка, технология на покритието 50% сиролимуc и 50 % пробукол, без полимер, дебелина на покритието 4 µm , концентрация на медикамента 1,2 µm /mm <sup>2</sup> , рекойл 4,3%, проксимален шафт с тефлоново покритие 1,9 F дистален шафт полиамид 2,5 F, профил на входа на лезията 0.016"; профил на преминаване: 2.00 mm – 0.032", 2.25 mm – 0.033", 2.5 mm – 0.033", 2,75 mm - 0.034", 3,00 mm - 0.034", 3,50 mm - 0.035", 4,00 mm - 0.035", номинално налягане 10 atm, дебелина на страт при диаметри 2,0 mm; 2,25 mm и 2,5 mm -50 µm, при диаметри 2,75 mm; 3,0 mm; 3,5 mm; и 4,0 mm – 60 µm, размери: диаметри 2,00 mm; 2,25 mm; 2,50 mm; 2,75 mm; 3,00 mm; 3,50 mm; 4,00 mm с дължини: 8 mm; 9 mm; 13 mm; 14 mm, 16 mm; 19 mm; 24 mm; 27 mm; 32 mm.	бр.	<b>100</b>	50%	63889.17
16.06.	Био-Инженерен стент с двойна терапия, покритие - аблуминално сиролимуc с антипролиферативен ефект и луминално Антитела CD34/ Разграждане на полимера / Lactide glycolide block copolymer/ до 3 месеца Размери- Диаметър:от 2,5 до 4,00 mm. Дължина: от 9 mm до 33 mm.	бр.	<b>93</b>	50%	59416.93

16.07.	<p>Коронарна стент система, освобождаваща еверолимус Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail; Стентът се предлага в 4 стент модела, всеки предназначен за специфични диаметри, както следва: Small Vessel (SV): 2,25 mm; Small Workhorse (SWH): 2,50 и 2,75 mm; Workhorse (WH): 3,00 и 3,50 mm; Large Vessel (LV): 4,00 mm; За SWH – два допълнителни конектора в проксималния сегмент (общо 4 конектора); за LV -3 допълнителни конектора (общо пет конектора). Налични дължини на стента в mm: 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 38; Налични диаметри на стента в mm: 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00; Лекарствен продукт: Съответстващо покритие на полимерен носител със 100 µg/cm<sup>2</sup> еверолимус приложен на стента; Работна дължина на системата за доставка: 140 cm; Y-образни портове на системата за доставка: Порт за единичен достъп към лумена за раздуване. Изходният порт на водача е разположен приблизително на 25,8 cm от върха. Предназначен за водач &lt;0,014 инча (0,36 mm); Среден ракурс на стента при номинален диаметър: от 2,25 до 4,00 mm: от 0,02 до 1,17 mm; Балон: нов двупластов, изработен по иновативна технология, в съчетание със съществуващия би аксиален вътрешен shaft, със скъсен връх, осигурява подобро подаване и намалено увеличение размерите на балона; два рентгеноконтрастни маркера, номинално 0,4 mm по-дълги от стента при всеки край; Номинално налягане на раздуване: 12 atm - 1213 kPa ; Номинално налягане на разрушаване: 18 atm -1827 kPa; Вътрешен диаметър на водещия катетър: &gt;0,056 инча (1,42 mm); Външен диаметър на катетъра: 2,3 F (&lt;0,80 mm) проксимално и 2,7 F (&lt;0,95 mm) дистално; Дебелина на страта на стента (включително покритието): 2,25 - 3,50 mm: 0,093 mm ; 4,00 mm: 0,098 mm; Покритие: включва два слоя, вътрешният слой се състои от полимер - PBMA - поли (n-бутил метакрилат), който е първоизточникът за подобряване на адхезията на външния слой; външният слой е полимерен матрикс, който се състои от полукристален кополимер, PVDF - HFP поли (винилиден флуорид-ко-хексафлуоропропилен), смесен с еверолимус;</p>	бр.	<b>13</b>	50%	8305.59
16.08.	<p>Коронарен стент от кобалт-хром L- 605 с покритие от сиролимус/пробукол - отворена клетка, технология на покритието 50 % сиролимус и 50 % пробукол, без полимер, дебелина на покритието 4 µm, концентрация на медикамента 1.2 µm/mm<sup>2</sup>, рекойл 4.3%, удебелен сегмент в конструкцията, осигуряващ увеличена радиална стабилност и повишена рентгенова визуализация, проксимален shaft с тефлоново покритие 1.9 F дистален shaft полиамид 2.5 F, профил на входа на лезията 0.016 "; профил на преминаване 0.031 "-0.038 ", номинално налягане 10 atm, дебелина на страт при диаметри 2.0; 2.25; 2.5; 2.75; 3.00 mm - 55 µm , при диаметри 3.5 и 4.0 mm – 65 µm , размери: диаметри 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00 mm с дължини 9 mm, 12 mm, 16 mm, 19 mm, 24 mm, 28 mm, 32 mm ,38 mm.</p>	бр.	<b>13</b>	50%	8305.59
16.09.	<p>Система с излъчващо сиролимус резорбируемо коронарно магнезиево скеле. Материал на скелето: патентована магнезиева сплав. Маркери: два танталиеви във всеки край. Активно покритие: биорезорбируем полимер (PLLA) и сиролимус. Доза на лекарството: 1.4 mg/mm<sup>2</sup>. Препоръчителен водещ катетър: 6F (мин. I.D. 0.070"). Преминаващ профил: 1.5 mm. Дължина на shaft: 140 cm. Материал на балона: SCP (semi crystalline co-polymer). Диаметри: 3.0 и 3.5 mm. Дължини: 15 - 20 - 25 mm.</p>	бр.	<b>7</b>	50%	6195.00



16.10.	Медикамент-излъчващ коронарен стент. Медикамент: Биолимуc А9 с дозировка 15.6 µg/mm - аблуминално покритие. Водач: 0,014", Дизайн: квадратична връзка с "S" образни конектори с дебелина на стратове 0.0047"/0.12mm и модел с 6 или 9 корони; Ro маркери 90 и 100 см от върха, Профил на преминаване на лезия :0.018"/0.46mm, Диаметър на шафт: Проксимално 2.0F, Дистално 2.6/2.8F; Хидрофилно покритие W-II; Полезна дължина: 142 см; Радиална сила: > 0.67 bar / 500 mmHg. Възможност за отваряне на клетка на стратове: 1.56mm Дължина: 8/11/14/18/24/28/33/36mm; Диаметър: 2.25/ 2.50/2.75/3.00/3.50 и 4.00mm.	бр.	<b>25</b>	50%	15972.29
17.	КОНСУМАТИВИ ЗА РОТАБЛАТОР: Сет за ротаблация, включващ катетър за ротаблация, 1 бр. устройство за придвижване на катетър, 1 бр. водач за ротаблация				0.00
17.01.	Адвансер за Ротаблатор. Катетър за Ротаблатор, дължина 135 см, размери на борчето в mm: 1.25, 1.50, 1.75, 2.00, 2.15, 2.25, 2.38, 2.50. Водач за Ротаблатор тип флопи, дължина 325 см, диаметър- 0,014" (0.36 mm).	бр.	<b>3</b>	25%	3708.00
18.	Консуматив за контрапулсатор				0.00
18.01.	Балон за контрапулсация съвместим с интраортна помпа Datascope. Размери Fr 7.5. Обем на балона от 25 cc до 50 cc. Дължина от 174 mm до 269 mm. Диаметър от 14.7 mm до 16.3 mm.	бр.	<b>2</b>	50%	3490.00
19.	ДРУГИ				0.00
19.01.	Y - Конектор с механизъм чрез натиск.	бр.	<b>10</b>	25%	266.67
19.02.	Y - Конектор с механизъм чрез щракване.	бр.	<b>10</b>	25%	266.67
19.03.	Y - Конектор единичен 9.5 F	бр.	<b>200</b>	25%	2000.00
19.04.	Инфлатор манометър за раздуване на балони до 30 атмосфери.	бр.	<b>100</b>	25%	3200.00
19.05.	Покривка за маса 150 x 240 cm, с абсорбираща част 75 x 140 cm; Целулозна кърпа 19 x 25 cm; Абсорбираща подложка 56 x 80 cm; Адхезивна кърпа 50 x 50 cm; Ангиографски чаршаф 240 x 330 cm с отвори /4 бр./ 5 x 7cm и 7 x 9 cm, позволяващи феморален и радиален достъп.	бр.	<b>200</b>	25%	5500.00
19.06.	Ангиографски чаршаф за феморален и радиален достъп с подсилена абсорбираща зона, с два прозрачни панела по дължината на двете страни - 240 x 340 cm - 1 бр.; чаршаф с адхезиф 50 x 50 cm - 1 бр; чаршаф за инструментална маса 150 x 200 cm - 1 бр; медицински кърпи 40 x 40 cm - 4 бр; подсилени предпазни престилки - 2 бр.	бр.	<b>1 000</b>	25%	24450.00
19.07.	Чаршаф за инструментална маса 150 x 180 cm. Стерилен.	бр.	<b>1 000</b>	25%	2308.33
19.08.	Трипътно кранче с удължител с налягане до 4 bar; въртене на 360 градуса; радиално и аксиално подвижно фиксиране; прозрачен корпус; дължина 25cm.	бр.	<b>400</b>	25%	1600.00
19.09.	Трипътно кранче с налягане до 4 bar; въртене на 360 градуса; радиално и аксиално подвижно фиксиране; прозрачен корпус.	бр.	<b>100</b>	25%	70.00
19.10.	Пункционна игла за PTCA 18 G, 7 cm.	бр.	<b>30</b>	25%	67.50
19.11.	Интравенозна система за различни контейнери 180 cm, с пластмасова игла с въздуховземащ канал с бактериален филтър и капаче, хидрофобен филтър предпазващ от протичане и контаминация позволяващ автоматично обезвъздушаване; винтова връзка към пациента; устойчива на налягане 2 bar; не съдържаща ДЕНР	бр.	<b>80</b>	25%	72.67
19.12.	Канюла за инфузия без инкорпориран порт, тънъкостенен катетър от полиуретан (PUR) с полирана повърхност и атравматичен профил. Четири вградени рентгенопозитивни ленти по цялата дължина на катетъра, без крилца 20 G, (1.1 x 32 mm), 60 ml/min (PUR)	бр.	<b>1 500</b>	25%	1395.00
19.13.	Спирателно кранче с ротатор Male-Female Rotating Adapter /мъжко-женско/. Ротационен адаптер.	бр.	<b>300</b>	25%	1500.00

19.14.	Трикомпонентна перфузорна спринцовка (съвместима с перфузор Браун), Тип Луер-лок, без игла. Материал – полипропилен, специално обработени плъзгащи повърхности, розрачен цилиндър; неизтриваща се градуировка нанесена под 45 градуса спрямо положението на спринцовката в помпата. Обем 50 ml.	бр.	<b>20</b>	25%	17.00
19.15.	Спринцовка 20 ml. Трисъставна, тип луер лок.	бр.	<b>500</b>	25%	130.00
19.16.	Трансдюсер комплект камера за измерване на кръвно налягане за еднократна употреба. 150 cm, 3 cc/час, прозрачен, валидиран чрез Габарит тест за прецизност, стерилен,непирогенен, без латекс. Съвместим с хемодинамична станция "Notocord", използваща интерфейс кабел тип VP с четири пина.	бр.	<b>40</b>	25%	792.33
19.17.	Перфузионен катетър за първична ангиопластика с Dotter ефект позволяващ реканализация на артерията без фрегментация на тромба с профил от 0.017 - 1.45 mm. Диаметър на проксималния shaft 2.3 F. Диаметър на дисталния shaft 4.35 F. Дължина 138 - 140 cm.	бр.	<b>2</b>	25%	1040.00
19.18.	Тромб - аспирационен катетър, скосен връх, термично обработен връх; Наличие на метална оплетка в стената за добър контрол при въртене. Два диаметра на катетъра, съвместими с 6 F и 7 F въвеждащи катетри, със съответно дължини 140 cm и 145 cm	бр.	<b>5</b>	25%	1662.50
19.19.	Катетър с технология Rapid Exchange (RX) за тромб екстракция с пресичащи и измервателни лезии. Проксимален и дистален shaft с PTFE продължителен вътрешен слой. Обща използвана дължина = 140 cm. Пресичащ профил = 0.020". Съвместимост: 6F Въвеждащ катетър; 0.014" Guidewire. Размер на дистален shaft: 5.1 F максимум и 16.5 cm дължина. Размер на проксимален shaft: 4.2 F и 123.5 cm дължина. Капацитет на извличане: 1.595 cc/s (25 градуса C вода). Кинкинг радиус = 10.7 mm.	бр.	<b>5</b>	25%	1800.00
19.20.	КАТЕТЪР биполярен пейсиращ с дезиле. Електрод за временна кардио стимулация биполярен. Дължина на електрода 110cm. Материал стоманен покрит с ренгено позитивен полимер. С размер 5F - ангулиран; прав	бр.	<b>10</b>	25%	1158.33
19.21.	КАТЕТЪР биполярен пейсиращ с дезиле. Електрод за временна кардио стимулация биполярен. Дължина на електрода 110cm. Материал стоманен покрит с ренгено позитивен полимер. С размер 6F - ангулиран; прав	бр.	<b>10</b>	25%	1158.33

### ***3. Други специфични условия за изпълнение на поръчката:***

3.1. Изисквания за качество – доставените стоки следва да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия; задължително да бъдат придружени от сертификати за качество и явно означен срок на годност на продуктите, които към момента на доставката следва да имат остатъчен срок на годност не по-по-малък **от** 50 /петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за позиции с № 6.01; 6.02; 6.03; 6.04; 6.05; 6.06; 6.07; 6.08; 6.09; 7.01; 7.02; 12.01; 12.02; 12.03; 12.04; 12.05; 12.06; 12.07; 12.08; 12.09; 12.10; 12.11; 12.12; 12.13; 12.14; 12.15; 12.16; 12.17; 12.18; 12.19; 13.01; 13.02; 13.03; 13.04; 13.05; 13.06; 13.07; 13.08; 13.09; 13.10; 13.11; 13.12; 13.13; 13.14; 13.15; 13.16; 14.01; 15.01; 15.02; 15.03; 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 16.06; 16.07; 16.08; 16.09; 16.10; 18.01 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

3.2. Цените на предлаганите от участника медицинските изделия, които са включени в **Списък с медицински изделия по групи, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, и стойността, до която НЗОК заплаща за всяка група, съставен по**

реда Наредба № 10 от 24.03.2009г. за условията и реда за заплащане на лекарствени продукти по чл. 262, ал.6, т.1 от ЗЛПХМ, на медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, както и на лекарствени продукти за здравни дейности по чл. 82, ал. 2, т. 3 от Закона за здравето(обн. ДВ, бр.24 от 31.03.2009г, посл.изм. и доп. бр. 48 от 10 юни 2014г. - в сила от 01.04.2018 г. , следва да не надвишават посочените в него. Списъкът е наличен на следния адрес: <http://www.nhif.bg/web/guest/243> .

3.3. В случай, че през времето на действие на договора цената на договорените медицински изделия, включени в Списък с медицински изделия, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ стане по-ниска от договорената, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да коригира цените във фактурите по предвидения в Закона за счетоводството ред, като ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ ще заплаща медицинските изделия на по-ниската цена, от датата на влизане в сила на конкретното решение.

**4. Условия на плащане** – отсрочено, в срок не по-кратък от 60 календарни дни, след представяне на следните документи :

- Доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС – оригинал и 1 /един/ брой заверено копие;
- Приемателно-предавателен протокол

**5. Срок за изпълнение на поръчката:**

Срокът за изпълнение на настоящата обществена поръчка е 12(дванадесет) месеца считано от датата на подписване на договора.

**6. Срок за изпълнение на доставката/ите:**

Срок и начин на доставка: - всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок съгласно офертата на кандидата, след получаване на заявката от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** и за количествата, точно определени в заявката. Срокът за изпълнение на спешна доставка е до 12 часа. Срокът за изпълнение на регулярна доставка е до 72 часа (3 календарни дни). Заявки от страна на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** се подават само от управителя на Болнична аптека или негов заместник, по телефон (при спешност), писмено, по факс (0035966 800 956), или от следния електронен адрес: [apteka.mbal.gabrovo@gmail.com](mailto:apteka.mbal.gabrovo@gmail.com) .

Място на изпълнение на поръчката: Болнична аптека на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД.

**7. Начин на изготвяне и подаване на приемно-предавателните протоколи и фактури**

Участниците избрани за изпълнители при възможност от тяхна страна могат да осигурят електронен обмен на данни с Възложителя по извършените доставки (фактури) в TSV формат.

TSV (Tab Separated Values) – стандартен текстов формат за обмен на данни. Във файла следва да фигурират като минимум следните полета:

- Уникален код на материала (ID);
- Наименование на материала;
- Количество по фактура;
- Мерна единица;