



МБАЛ
ТОТА
ВЕНКОВА
ГАБРОВО

МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ

„Д-Р ТОТА ВЕНКОВА“ АД - гр. ГАБРОВО

Габрово, ул. „Д-Р Илиев-Детския“ № 1 тел. 066/ 800243, факс 804 424, email: mbalgab@gmail.com

ОДОБРЯВАМ:

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

Д-Р МИНКО МИХОВ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР НА
МБАЛ „Д-Р ТОТА ВЕНКОВА“ АД



ДОКУМЕНТАЦИЯ

ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ПО РЕДА НА
ЗАКОНА ЗА ОБЩЕСТВЕНИТЕ ПОРЪЧКИ

С ПРЕДМЕТ:

“ДОСТАВКА НА РЕАКТИВИ, КОНСУМАТИВИ И БИОПРОДУКТИ ЗА КЛИНИЧНА,
МИКРОБИОЛОГИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ, КРЪВЕН ЦЕНТЪР И ПАТОХИСТОЛОГИЧНА И ЦИТОЛОГИЧНА
ЛАБОРАТОРИЯ НА МБАЛ “Д-Р ТОТА ВЕНКОВА“ АД - ГАБРОВО”

Одобрена с Решение № 528/19.05.2020г.

СЪДЪРЖАНИЕ

ЧАСТ I

1. Решение за откриване на обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

2. Обявление за обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

ЧАСТ II

ГЛАВА I. УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

Раздел I. Обща информация

Раздел II. Пълно описание на предмета на поръчката

Раздел III. Изисквания към участниците

Раздел IV. Изисквания към съдържанието и обхвата на офертата

Раздел V. Условия и размер на Гаранцията за изпълнение

Раздел VI. Документация за участие

Раздел VII. Комуникация между възложителя и участниците

Раздел VIII. Провеждане на процедурата

Раздел IX. Сключване на договор

Раздел X. Общи изисквания и етични клаузи

ГЛАВА II. ТЕХНИЧЕСКО ЗАДАНИЕ

ГЛАВА III. КРИТЕРИЯ ЗА ОЦЕНКА НА ОФЕРТИТЕ ПО ЧЛ. 70, АЛ.2, Т. 1 ОТ ЗОП

ГЛАВА IV. ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

ЧАСТ I

1. Решение за откриване на обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

2. Обявление за обществена поръчка, като задължителен образец, одобрен от Агенцията по обществени поръчки

ЧАСТ II
ГЛАВА I
УКАЗАНИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ОБЩЕСТВЕНАТА ПОРЪЧКА

РАЗДЕЛ I
ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ

1.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛ

Възложител на настоящата процедура за избор на изпълнител на обществена поръчка, възлагана по реда на Закона за обществените поръчки (ЗОП), е МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово, с адрес: гр. Габрово - 5300, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1, тел: 066 800638, факс: 066 804424, e-mail: targovembalgabrovo@gmail.com, интернет адрес: <http://mbalgabrovo.com> – Профил на купувача – <http://zop.mbalgabrovo.com/auction/284/>

МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово е Възложител по смисъла на чл. 5, ал.2 т. 16 от ЗОП и като такъв има задължението при възлагането на обществени поръчки стриктно да спазва разпоредбите на Закона за обществените поръчки и подзаконовите нормативни актове по прилагането му.

МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово е юридическо лице и има право на собственост и самостоятелен бюджет.

1.2. ПРАВНО ОСНОВАНИЕ ЗА ОТКРИВАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

Възложителят обявява настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл. 18, ал. 1, т.1, чл.19, ал. 1, във връзка с Глава девета, чл.74 от Закона за обществените поръчки. За нерегламентираните в настоящите указания и документацията за участие условия по провеждането на процедурата, се прилагат разпоредбите на Закона за обществените поръчки/ЗОП/, Правилника за прилагане на обществени поръчки/ППЗОП/ и приложимите подзаконови, национални и международни нормативни актове, съобразно с предмета на поръчката.

1.3. МОТИВИ ЗА ИЗБОР НА ПРОЦЕДУРА ПО ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

Съобразно изготвените от МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – гр. Габрово справки направени на базата на действителната обща стойност на склучени договори със същия предмет, за предходната финансова година и коригирана с предвидените промени в количеството на съответните доставки, както и на база направените пазарни проучвания, прогнозния бюджет на Възложителя за изпълнение на доставките, предмет на настоящата поръчка е **209 659.11 /двеста и девет хиляди, шестотин петдесет и девет лв. и 11 ст./** лв. без включено ДДС или **251 590.93 /двеста петдесет и една хиляди, петстотин и деветдесет лв. и 93 ст./** лв с включено ДДС.

Предвид изложеното и съгласно разпоредбата на чл. 20, ал. 1, т. 1 от ЗОП, когато планираната за провеждане поръчка за доставка на медицински изделия е по-висока от 280 000 (двеста и осемдесет хиляди) лева без вкл. ДДС, като сборът от всички планирани за възлагане през настоящата календарна година поръчки за доставка на медицински изделия, съобразно правилата на чл. 21 от ЗОП надвишават сумата от 271 000 (двеста и седемдесет и една хиляди лева) лв. без ДДС, Възложителят провежда предвидената в ЗОП открита процедура – като прилага предвидените в Глава девета от ЗОП правила.

Провеждането на предвидената в ЗОП открита процедура гарантира в най-голяма степен публичността на възлагане изпълнението на поръчката, респективно прозрачността при разходването

на финансовите средства на лечебното заведение.

С цел да се осигури максимална публичност, респективно да се постигнат и най-добрите за Възложителя условия, настоящата обществена поръчка се възлага именно по посочения вид процедура, целта на която, от друга страна е да защити обществения интерес, посредством осъществяване на контрол върху разходването на средства от бюджета на лечебното заведение.

За да осигури прозрачност и създаде ясни и точни правила, законодателят е предал на процедурата за възлагане на обществена поръчка един изключително формален характер, като всяко нарушение на процедурните правила препятства сключването на законосъобразен договор за изпълнение на обществената поръчка, което в крайна сметка затруднява оперативната работа на Възложителя. Избягването на горепосочените усложнения и предотвратяването на възможността най-изгодното предложение да бъде отстранено от участие в процедурата по изключително формални причини налага участниците да спазват стриктно настоящите указания и правилата на ЗОП.

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 реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД –Гр. Габрово“ разделена на 10 обособени и 22 необособени позиции подробно описани в ГЛАВА II ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ.

Описание: След проведената открита процедура по реда по ЗОП и склучени 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 обявленето за обществена поръчка.

1.2. Всеки участник може да представи оферта за една, няколко или всички позиции и/или номенклатурни единици включени в съответната обособена позиция. Не оферирането на някоя номенклатурна единица не е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата. За обособени позиции с № 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 13 и 31 се представя задължително оферта за всички номенклатури от съответната обособена позиция. Не оферирането на някоя номенклатурна единица е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата за тази обособена позиция. Не се допуска представянето на варианти.

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 оферта 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. Оферта се представя на български език. Всички документи, които са на чужд език, се представят и с официален превод на български език, като за верността на превода отговаря участникът.

1.8. Лично състояние на участниците

Участниците са длъжни да уведомят писмено Възложителя в 3-дневен срок от настъпване на някое от обстоятелствата, посочени в следващите т.1.8.1; 1.8.2;

1.8.1. Основания за задължително отстраняване, определени в чл.54, ал.1 от ЗОП

1.8.1.1. Възложителят отстранява от участие в процедурата за възлагане на обществена поръчка участник, за когото е налице някое от основанията, посочени в чл.54, ал.1 от ЗОП, възникнало преди или по време на процедурата.

1.8.1.2. Основанията по чл.54, ал.1, т.1,2 и 7 от ЗОП се отнасят за лицата, които представляват участника или кандидата и са членовете в неговите управителни и надзорни органи съгласно регистъра, в който е вписан участникът или кандидатът, ако има такъв, или документите, удостоверяващи правосубектността му. Когато в състава на тези органи участва юридическо лице, основанията се отнасят за физическите лица, които го представляват съгласно регистъра, в който е вписано юридическото лице, ако има такъв, или документите, удостоверяващи правосубектността му.

1.8.1.3. В случаите по чл.54, ал. 2, от ЗОП когато кандидатът или участникът, или юридическо лице в състава на негов контролен или управителен орган се представлява от физическо лице по пълномощие, основанията по чл.54 ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се отнасят и затова физическо лице.

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 / същия следва да ги декларира като ги посочи в ЕЕДОП/:

а) участие в престъпна организация –по 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 – по чл.253, 253а, или 253б от НК и по чл.108а, ал.2 от НК;

е) детски труд или други форми на трафик на хора – по чл.192а 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 – обстоятелствата представляват специфични национални основания за отстраняване.

Участниците посочват информация за престъпления, аналогични на посочените в чл.54, ал.1 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.1 и т.2 се попълва в **Част III, Раздел Б** от ЕЕДОП.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл.54, ал.1, т.4 – т.7 от 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 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.

1.8.1.4. В съответствие с чл. 55, ал. 1, т. 1 и т. 3 до т. 5 включително от ЗОП Възложителят отстранява от участие в процедурата за възлагане на обществената поръчка всеки участник, за когото е налице някое от обстоятелствата предвидени в чл. 55, ал. 1, т. 1 и т. 3 до т. 5

Основанията по чл. 55, ал. 1, т. 5 от ЗОП се отнасят за лицата, които представляват участника или кандидата, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по чл. 55, ал. 1, т. 1 и т. 3 до т. 5 включително от ЗОП се попълва в **Част III, Раздел В от ЕЕДОП**.

ВАЖНО! Съгласно чл. 46, ал. 1 от ППЗОП участниците са длъжни да уведомят писмено Възложителя в 3-дневен срок, в случай, че настъпят обстоятелствата по чл. 55, ал. 1, т. 1, 3, 4 и 5 от ЗОП, заложени с настоящата документация.

1.8.2. Специфични национални основания за отстраняване, които не произтичат от чл. 57, § 1 от Директива 2014/24/EС, а са предвидени само в националното законодателство и имат характер на национални основания за изключване.

На отстраняване подлежи всеки участник, за когото са налице следните основания за изключване:

1.8.2.1. Участник, за когото са налице обстоятелства съгласно чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици (ЗИФОДРЮПДРСТЛТДС.), освен ако не е налице изключението по чл. 4 от същия закон.

Участниците трябва да декларират в ЕЕДОП дали дружеството – участник е регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим. В случай, че дружеството – участник е регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, но са приложими изключенията по чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРКЛТДС, се посочва конкретното изключение.

1.8.2.2. който е осъден с влязла в сила присъда за престъпления, съгласно чл. 54, ал. 1 от ЗОП, които имат характер на национални /специфични/ основания за изключване /тези основания за изключване не се съдържат в член 57, параграф 1 от Директива 2014/24/EС, а само в нашето национално законодателство. Това са осъждания за престъпления по: чл. 194 - 208 /престъпления против собствеността/, чл. 213а - 217 /изнудване, вещно укривателство, злоупотреба на доверие/, чл. 219 - 252 /престъпления против стопанството/ и чл. 254а - 260 НК /престъпления против данъчната,

финансовата и осигурителна система/. Посочва се информация и за престъпления, аналогични на описаните, когато лицата са осъдени в друга държава членка или трета страна.

1.8.2.3. Наличие на свързаност по смисъла на пар. 2, т. 45 от ДР на ЗОП между кандидати/ участници в конкретна процедура / *пар. 2, т. 45 от ДР на ЗОП: „Свързани лица“ са тези по смисъла на § 1, т. 13 и 14 от допълнителните разпоредби/* на Закона за публичното предлагане на ценни книжа/ - обстоятелството представлява специфично национално основание за отстраняване.

Съгласно чл. 46, ал. 1 от ППЗОП участниците са длъжни да уведомят писмено Възложителя в 3-дневен срок, в случай че се окажат свързани лица с друг участник в настоящата поръчка.

1.8.2.4. Извършени нарушения по чл. 61, ал. 1, чл. 62, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2, чл. 228, ал. 3 от Кодекса на труда;

1.8.2.5. Извършени нарушения по чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност;

Забележка: Чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност: Чл. 13 (1) Не се разрешава наемането на работа на незаконно пребиваващи на територията на Република България граждани на трети държави.

1.8.2.6. При наличие на обстоятелствата по чл. 69 от Закона за противодействие на корупцията и за отнемане на незаконно придобитото имущество.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства от т. 1.8.2.1.до т. 1.8.2.6., включително се попълва в **Част III, Раздел Г от еЕЕДОП**. Липсата на обстоятелства, свързани с националните основания за отстраняване се декларира в еЕЕДОП в полето „Прилагат ли се специфичните национални основания за изключване“. Отговор „не“ се отнася за всички обстоятелства. При отговор „да“ лицето трябва да посочи конкретното обстоятелство, както и евентуално предприетите мерки за надеждност.

ВАЖНО! Съгласно чл. 46, ал. 1 от ППЗОП участниците са длъжни да уведомят писмено Възложителя в 3-дневен срок, в случай, че настъпят обстоятелствата по чл. 54, ал. 1 от ЗОП.

1.8.2.7. На основание чл. 4, т. 23 във връзка с чл. 3, т. 1 от ЗМИП (в сила от 30.03.2018 г.) като мярка за превенция на използването на финансовата система за целите на изпирането на пари възложителите на обществени поръчки следва да извършват комплексна проверка на клиентите, която съгласно чл. 10, т. 2 от същия закон включва действия по идентифициране на действителния собственик и приемане на подходящи действия за проверка на неговата идентификация по начин, който дава достатъчно основание на лицето по чл. 4 да приеме за установен действителния собственик, включително прилагане на подходящи мерки за изясняване на структурата на собственост и контрол на клиента.

ВАЖНО: Във връзка с гореизложеното, участникът избран за изпълнител следва да представи Декларация по образец за обстоятелства по чл.59, ал.1, т.3 – Приложение № 2 от ПРАВИЛНИК ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ЗАКОНА ЗА МЕРКИТЕ СРЕЩУ ИЗПИРАНЕ НА ПАРИ.

1.8.3. Други основания за отстраняване:

1.8.3.1. Участник, който не отговаря на поставените критерии за подбор или не изпълни друго условие, посочено в обявленietо за обществена поръчка или в тази документация.

1.8.3.2. Участник, който е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката;

1.8.3.3. Участник, който не е представил в срок обосновката по чл. 72, ал. 1 от ЗОП или чиято оферта не е приета съгласно чл. 72, ал. 3 – 5 от ЗОП.

1.8.3.4. Участник, който след покана от Възложителя и в определения в нея срок не удължи срока

на валидност на офертата си.

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 оферти 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 приложението 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.***

2. МЕРКИ ЗА ДОКАЗВАНЕ НА НАДЕЖНОСТ ОТ УЧАСТНИЦИТЕ, 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 надеждност, 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.

2.2. Като доказателства за надеждността на участника се представят следните документи:

- по отношение на обстоятелството по б. "а" и "б" (чл. 56, ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОП) – документ за извършено плащане или споразумение, или друг документ, от който да е видно, че задълженията са обезпечени или че страните са договорили тяхното отсрочване или разсрочване, заедно с погасителен план и/или с посочени дати за окончателно изплащане на дължимите задължения или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение;

- по отношение на обстоятелството по б. "в" (чл. 56, ал. 1, т. 3 от ЗОП) – документ от съответния компетентен орган за потвърждение на описаните обстоятелства.

2.3. Няма право да се ползва от възможността по т. 2.1 участник, който с влязла в сила присъда или друг акт съгласно законодателството на държавата, в която е произнесена присъдата или е издаден актът, е лишен от правото да участва в процедури за обществени поръчки или концесии, за срока, определен с присъдата/акта.

2.4. Възложителят ще прецени предприетите от участника мерки, като вземе предвид тежестта и конкретните обстоятелства, свързани с престъплението/нарушението. Когато приеме, че предприетите от участника мерки са достатъчни, за да се гарантира неговата надеждност, Възложителят няма да го отстрани от процедурата.

2.5. В решението за класиране, съответно за прекратяване на процедурата Възложителят ще изложи мотиви за приемане или отхвърляне на предприетите от участника мерки за доказване на надеждност и представените за това доказателства, ако е приложимо.

Когато преди подаване на офертата участник е предприел мерки за доказване на надеждност по т. 2.1 (чл. 56 от ЗОП), тези мерки се описват в еЕЕДОП в полето, свързано със съответното обстоятелство.

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

С критериите за подбор се определят минималните изисквания за допустимост на офертите, в т. ч. и тези, които са за част от номенклатурните единици и от обособените позиции. Тъй като обхватът на поръчката е доставка на реактиви, консумативи и биопродукти, критериите за подбор са еднакви за всички обособени позиции,resp. всички номенклатурни единици.

3.1. Критерий за подбор, които се отнасят за годността /правоспособността/ за упражняване на професионална дейност на участниците

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 изиска, 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 предоставят информация 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. Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там отбелязва „да“ за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация.

На основание чл.67, ал.5 от ЗОП или на основание 112, ал.1, т.2 от ЗОП - при необходимост за законосъобразното провеждане на процедурата или преди сключването на договора за обществена поръчка възложителят може да изиска от участниците, определени за изпълнители, да представят заверено копие от:

- разрешението за производство/ за търговия на едро с медицински изделия.

3.2. Критерий за подбор, които се отнасят за 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. Критерий за подбор, които се отнасят до техническите и професионалните способности на участниците

3.3.1. Участникът да има най-малко две изпълнени доставки на стоки изпълнени през последните три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на оферти, като доставките да са същия или сходен предмет и обем на обществената поръчка (Доставка на реактиви, биопродукти и консумативи).

Под „дейности, които са идентични или сходни“ с предмета на обществената поръчка се разбира доставка на идентични или сходни реактиви, консумативи и биопродукти.

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

При участие за повече от една обособена позиция, участникът следва да представи информация за всяка позиция за изпълнена дейност с предмет, идентични или сходни с предмета и обема на поръчката.

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, или преди сключване на договор за обществена поръчка, на основание чл.112, ал.1, т.2 от ЗОП.

3.3.2. Участникът трябва да има внедрена система за контрол на качеството EN ISO 9001:2015 или еквивалент, с предметен обхват приложим за изпълнение на настоящата поръчка, 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 Многострното 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, издаден на името на производителя в **Част IV: Критерии за подбор, Раздел Г от ЕЕДОП**. Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е бесплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там отбелязва „да“ за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация.*

Съгласно изискванията на чл.67, ал.5 от ЗОП Възложителят може да изиска доказателства за наличието и прилагането на система за управление на качеството EN ISO 9001:2015 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 Многострното 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 капацитета 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 на 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 склучване 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 някое 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, които ще им възложат ако възнамеряват да използват такива. Съответната информация се попълва в **Част IV, Раздел В от ЕЕДОП**.

5.2. Подизпълнителите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор съобразно вида и дела от поръчката, които 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. ДЕКЛАРИРАНЕ НА ЛИЧНО СЪСТОЯНИЕ И СЪОТВЕТСТВИЕ С КРИТЕРИИТЕ ЗА ПОДБОР

6.1. Участникът декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на еЕЕДОП. В него се предоставя съответната информация, изискана от възложителя, и се посочват националните бази данни или публични регистри, в които се съдържа информация за декларирани обстоятелства или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да представят информация за тези обстоятелства служебно на възложителя.

6.2. Когато лицата по чл.54, ал.2 и 3 от ЗОП са повече от едно и за тях няма разлике по отношение на обстоятелствата по чл.54, ал.1, т.1, 2 и 7 и чл.55, ал.1, т.5 от ЗОП, ЕЕДОП може да се подпише само от едно от тези лица, в случай че подписващият разполага с информация за достоверността на декларирани обстоятелства по отношение на останалите задължени лица. Когато е налице необходимост от защита на личните данни при разлике в обстоятелствата, свързани с личното състояние на лицата по чл. 54, ал. 2 и 3 от ЗОП, информацията относно изискванията по чл.54, ал.1, т.1, 2 и 7 и чл.55, ал.1, т.5 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП, подписан от съответното лице.

6.3. При необходимост от деклариране на обстоятелствата по чл.54, ал.1, т.3-6 и чл.55, ал.1, т.1-4 от ЗОП, както и тези, свързани с критериите за подбор, относими към обединение, което не е юридическо лице, представляващият обединението подава ЕЕДОП за тези обстоятелства.

6.4. Когато документи, свързани с участие в обществени поръчки, се подават от лице, което представлява кандидата или участника по пълномощие, в ЕЕДОП се посочва информация относно обхват на представителната му власт.

6.5. При поискване от страна на възложителя участниците са длъжни да представят 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.

6.6. Когато участник е обединение, което не е юридическо лице, отделен ЕЕДОП се попълва и подписва от всеки от членовете на обединението. При необходимост от деклариране на обстоятелства, относими към обединението, ЕЕДОП се подава и за обединението.

7. ДОПЪЛНИТЕЛНИ УКАЗАНИЯ ПРИ ПОПЪЛВАНЕ НА ЕЕДОП

7.1. В Часть 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 установлен, 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 установлен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждане на процедурата. В случай че обединението не е регистрирано, договорът се сключва след като изпълнителят представи пред възложителя заверено копие от удостоверение за данъчна регистрация и регистрация по БУЛСТАТ или еквивалентни документи, съгласно законодателството на държавата, в която обединението е установлено.

7.2. 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.

7.3. Съгласно чл. 67. ал. 4 от Закона за обществените поръчки (ЗОП) във връзка е нар. 29, т. 5. б. „а“ от Преходните и заключителни разпоредби на ЗОП, в сила от 01.04.2018 г. ~ Единният европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) се представя и електронен вид (еЕЕДОП).

По отношение на подготовката на еЕЕДОП в предоставен под формата на генериирани файлове *espd-requests*:

При подготовката на настоящата процедура Възложителят създава и предоставя образец на еЕЕДОП чрез маркиране на полетата, които съответстват на поставените от него изисквания, свързани с личното състояние на участниците и критериите за подбор. Генерираните файлове (*espd-request*) се предоставят на заинтересованите лица по електронен път с останалата документация за обществената поръчка в профила на купувача, като възложителят указва на участниците и връзката към системата за еЕЕДОП, която е следната <https://espd.eop.bg/espd-web/>. Участникът зарежда в системата получния XML файл, попълва необходимите данни и го изтегля (*espd-response*), след което еЕЕДОП следва да се подпише с електронен подpis от съответните лица, еЕЕДОП следва да бъде попълнен и подписан с валиден квалифициран електронен подpis..

Данните, които се попълват в еЕЕДОП зависят от формата на участие и обстоятелствата, свързани с конкретния подател на документа.

Форматът, в който се предоставя документът не следва да позволява редактиране на неговото съдържание.

След попълване на образеца, същият се подписва електронно от всички задължени лица и се предоставя по избрания начин към документите за участие в процедурата.

Представяне на ЕЕДОП в електронен вид:

Възложителят приема е-ЕЕДОП по някои от следните начини:

а) е-ЕЕДОП да бъде подписан с електронен подpis и приложен на подходящ електронен носител към

пакета документи за участие в процедурата. Например дискета, компакт диск (CD R, CD R/W) - със стандартна файлова система ISO 9660, USB флаш и др.

б) е-ЕЕДОП да бъде предоставен чрез осигурен достъп по електронен път до изготвения в подписан електронно еЕЕДОП.

При този избран начин документът следва да е снабден задължително с електронен времеви печат, който да удостоверява, че еЕЕДОП е подписан и качен на интернет адреса, към който се препраща, преди крайния срок за получаване на оферите.

Като приложение към документацията следва да бъде представен документ, в който да се посочи адресът, на който е осигурен достъп до е-ЕЕДОП.

Данните, които се попълват в е-ЕЕДОП зависят от формата на участие и обстоятелствата, свързани с конкретния подател на документа.

Общи условия за с-ЕЕДОП

Възложителя приема е-ЕЕДОП при следните условия:

- 1) Документите са във формат PDF (Adobe Acrobat, минимална версия 6.0 CE).
- 2) Файлът, съдържащ документа да не е заразен с вируси.
- 3) е-ЕЕДОП не трябва да съдържат макроси или изпълним програмен код.
- 4) Документите следва да съдържат прав (некриптиран) текст.

5) Документите следва да са подписани с валиден електронен подпись със средствата на съответния софтуерен продукт, поддържащ дадения формат.

ВАЖНО! В случаите, когато еЕЕДОП е попълнен през системата за еЕЕДОП с електронен подпись, следва да бъде подписана версията в PDF формат.

8. ЕЕДОП В *.DOC ФОРМАТ

8.1. Възложителят предоставя на заинтересованите лица образец на е-ЕЕДОП за настоящата процедура и в *.doc формат, като може да бъде изтеглен по електронен път с останалата документация за обществената поръчка.

8.2. По отношение на подготовка на е-ЕЕДОП. в *.doc формат, след като бъде изтеглен, следва да бъде попълнен в съответствие с изискванията на ЗОП и ППЗОП и условията на Възложителя и подписан с валиден **квалифициран електронен подпись** от всички задължени лица.

Важно! Форматът, в който се предоставя подписаният документ не следва да позволява редактиране на неговото съдържание.

8.3. Възложителят приема е-ЕЕДОП само но някои от следните начини:

а) приложен на подходящ електронен носител към пакета документи за участие в процедурата. Например: компакт диск (CD R, CD R/W) - със стандартна файлова система ISO 9660, USB флаш и др.

б) предоставен чрез отдалечен достъп по електронен път до изготвения II подписан електронно ЕЕДОП.

Важно! При този избран начин документът следва да е снабден задължително с електронен времеви печат, който да удостоверява, че ЕЕДОП е подписан и качен на интернет адреса, към който се препраща, преди крайния срок за получаване на оферите. Като приложение към документацията следва да бъде представен документ - декларация, в която да се посочи адресът, на който е осигурен достъп до е-ЕЕДОП.

8.4. Възложителят приема е-ЕЕДОП при следните условия:

- 1) Документът да е в нередактируем формат (например PDF или еквивалент).
- 2) Документът следва да е подписан с валиден **квалифициран електронен подпись** със средствата на

съответния софтуерен продукт, поддържащ дадения формат.

3) Файлът, съдържащ документът да не е заразен с вируси, както и не трябва да съдържа макроси или изпълним програмен код.

4) Документът следва да съдържа прав (некриптиран) текст.

Възложителят изиска попълване на раздели А - Г с попълване на Част III: Основания за изключване на ЕЕДОП, в приложимите полета. Участникът удостоверява липсата на обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1-5 и 7 от ЗОП.

1.1. В Част III „Основания за изключване“ раздел A: Основания, свързани с наказателни присъди: Липсата или наличието на основанията за отстраняване, свързани с наказателни присъди по чл.54, ал.1 от ЗОП, **доколкото произтичат от чл. 57, §1 от Директива 2014/24/EС и са предвидени в ЕЕДОП, а именно:**

- участие в престъпна организация (чл. 321 и 321а НК);
- корупция (чл. 301 - 307 НК);
- измама (чл. 209 - 213 НК);
- терористични престъпления или престъпления, които са свързани с терористични дейности (чл. 108а НК. с изключение на тези, свързани с финансиране на тероризъм);
- изпиране на пари или финансиране на тероризъм (чл. 253, 253а или 2536 НК и чл.108а НК - престъпление, свързано с финансиране на тероризъм) и
- детски труд и други форми на трафик на хора (чл. 192а и чл. 159а -159г НК),

При заявяването на липса на горепосочените основания по чл. 54, ал. 1. т. 1 от ЗОП за отстраняване на участника, не е необходимо изрично и подробно да бъдат изписани отделените състави от НК, достатъчно е участникът да маркира отговор „НЕ“, с попълване на информация относно това дали съответните документи (ако има такива) потвърждаващи заявеното от участника, са достъпни по електронен път и посочване на уеб адрес, орган или служба, издаващи документа.

В случай че за участник е издадена присъда за някое от посочените по-горе: престъпления, той трябва да посочи отговор „ДА“, независимо че е възможно да е реабилитиран. В този случай се описват:

- а) фактическото и правно основание за постановяване на присъдата и дата на влизането ѝ в сила;
- б) срокът на наложеното наказание.

Чуждестранните лица посочват информация за престъпления, аналогични на описаните, когато са осъдени в друга държава членка или трета страна.

1.2. В случай на попълване на ЕЕДОП в предоставения WORD формат:

В Част III, раздел Б: **Основания, свързани с плащането на данъци или социално осигурителни вноски** - Посочва се информация относно обстоятелството по чл. 54, ал.1, т. 3 от ЗОП т.е. дати участникът има задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс.

Особеното тук е, че *ако лицето няма такива задължения* отговорът следва да е „Да“. Само така ще съответства на поставения въпрос „Икономическият оператор изпълнил ли е всички свои задължения, свързани с плащането на данъци или социално осигурителни вноски?“

Участниците декларират наличието или липсата на задължения към държавата и общината по седалището на възложителя, както и към държавата и общината по седалището на съответния кандидат или участник.

Ако отговорът на първия въпрос по-горе е „Не“, се попълват всички подробности във второто поле на раздела. Когато са предприети мерки за доказване на надеждност по чл. 56 от ЗОП, те се описват в б. „г“, а съответните доказателствени документи по чл. 45, ал. 2, т. 1 от Г1ПЗОП се прилагат към ЕЕДОП:

1. По отношение на обстоятелството по чл. 56, ал.1, т.1 и 2 от ЗОП- документ за извършено плащане или споразумение, или друг документ, от който да е видно, че задълженията са обезпечени или че страните са договорили тяхното отсрочване или разсрочване, заедно с погасителен план и/ или с посочени дати за окончателно изплащане на дължимите задължения или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение;

2. по отношение на обстоятелството по чл. 56. ал. 1, т. 3 от ЗОП - документ от съответния компетентен орган за потвърждение на описаните обстоятелства;

3. по отношение на обстоятелството по чл. 56, ал. 1, т. 4 от ЗОП /нова - ДВ, бр.102, в сила от 22.12.2017 г./ - е платил изцяло дължимото вземане по чл.128, чл.228, ал.3 или чл.245 от Кодекса на труда;/.

1.3. В случай па попълване на еЕЕДОП под формата на генериирани файлове espd-request

В Часть III, раздел Б: **Основания, свързани с плащането на данъци или социалноосигурителни вноски** - Посочва се информация относно обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП, т.е. дали участникът има задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс.

Ако лицето няма такива задължения отговорът следва да е „НЕ“. Само така ще съответства на поставения въпрос „Икономическият оператор имали задължения, свързани с плащането на данъци или социалноосигурителни вноски?“

Участниците декларират наличието или липсата на задължения към държавата и общината по седалището на възложителя, както и към държавата и общината по седалището на съответния кандидат или участник.

Ако отговорът на първия въпрос по-горе е „ДА“, се попълват всички подробности въз второто поле на раздела. Когато са предприети мерки за доказване на надеждност по чл. 56 от ЗОИ, те се описват в б. „г“, а съответните доказателствени документи по чл. 45. ал. 2л. 1 от ППЗОП се прилагат към ЕЕДОП:

1.По отношение на обстоятелството по чл. 56. ал. 1, т. 1 и 2 от ЗОП- документ за извършено плащане или споразумение, или друг документ, от които да е видно, че задълженията са обезпечени или че страните са договорили тяхното отсрочване или разсрочване, заедно с погасителен план и/ или с посочени дати за окончателно изплащане на дължимите задължения или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение:

2. по отношение на обстоятелството по чл. 56, ал. 1. т. 3 от ЗОП - документ от съответния компетентен орган за потвърждение на описаните обстоятелства:

3. по отношение на обстоятелството по чл. 56, ал. 1, т. 4 от 3011 /нова - ДВ, бр. 102. в сила от 22.12.2017 г./ - е платил изцяло дължимото вземане по чл.128, чл.228, ал.3 или чл.245 от Кодекса на труда;/.

1.4. В Часть III, раздел В: Основания, свързани с несъстоятелност, конфликти на интереси или професионално нарушение - Изискваната информация в поле I се отнася до обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП /при изпълнение на договор за обществена поръчка е установено с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение, нарушение на чл. 61, ал. 1, чл. 62, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2, чл. 118, чл. 128, чл. 228, ал. 3, чл. 245 и чл. 301 - 305 от Кодекса на труда или чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установлен;

1.5. В Часть III, раздел Г: „Други основания за изключване, които може да бъдат предвидени в националното законодателство па възлагащия орган или възложителя на държава членка“ - следва да бъде попълнен от участниците, тъй като възложителят е въвел три специфични национални

основания за изключване от участие в поръчката, посочени в процедурата.

В този раздел участниците трябва да декларират следното:

Дали дружеството - участник е регистрирано в юрисдикция е преференциален данъчен режим. В случай че, дружеството - участник е регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим, но са приложими изключенията по чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРКЛТДС, се посочва конкретното изключение.

Това поле се попълва и във връзка с липсата на **Специфични национални основания** за отстраняване съгласно ЗОП (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП). Обстоятелствата по чл. 194 - 208, чл. 213а - 217, чл. 219 - 252 и чл. 254а - 260 от НК не произтичат от чл. 57. 8 1 от Директива 2014/24/EС. те са предвидени в националното законодателство и имат характер на национални основания за изключване, поради което декларирането им следва да се извърши в б. Г „Други основания за изключване .“ на ЕЕДОП.

Специфични национални основания за отстраняване съгласно ЗОП (чл. 54, ал. 1. т. 1 от ЗОП) са: Осьждания за престъпления по чл. 194 — 208 /престъпления против собствеността/, чл. 213а-217 /изнудване, вечно укривателство, злоупотреба на доверие/, чл. 219-252/престъпления против стопанството/ и чл. 254а - 260 НК /престъпления против данъчната, финансовата и осигурителна система/. Поставя се и информация за престъпления, аналогични на описаните, когато лицата са осъдени в друга държава членка или трета страна.

Наличие или липса на свързаност

В това поле участниците следва да декларират и наличие или липса на свързаност по смисъла на §2, т. 45 от ДР на ЗОП между кандидати/участници в конкретна процедура, **във** връзка с § 1, т. 13 и 14 от ДР на Закона за публичното предлагане на ценни книжа.

Извършени нарушения по чл. 61, ал. 1, чл. 62, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2, чл. 228, ал. 3 от Кодекса на труда;

Наличие на обстоятелства по чл. 69 от Закона за противодействие на корупцията и за отнемане на незаконно придобитото имущество.

Извършени нарушения по чл. 13, ал. 1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност.

При заявяването на липса па основания за отстраняване на участника, които са посочени в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка, **не е необходимо** в б. Г „Други основания за изключване.....“ на ЕЕДОП. изрично и подробно да бъдат изписани отделените състави от НК, както и основанията за отстраняване, достатъчно е участникът да маркира отговор „НЕ“, с попълване на информация относно това дали съответните документи (ако има такива) потвърждаващи заявеното от участника, са достъпни по електронен път и посочване на уеб адрес, орган или служба, издаващи документа.

Конкретното посочване на едно или друго обстоятелство е важно и се налага тогава, когато в ЕЕДОП е маркиран отговор „Да“ в б. „Г“, за да се установи коя от хипотезите, предвидени в закона, е налице.

1.6. Възложителят изисква попълване на раздел Г от **Част IV: Критерии за подбор** от ЕЕДОП в приложимите полета, съгласно зададените минимални изисквания.

Приложимо поле, съгласно Указанията за подготовка на оферти е: Раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление

Раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление

Участникът следва да предостави информация за получен сертификат за въведена система за качеството, като посочи: вид, дата на издаване, срок на валидност, обхват.

1.7. Възложителят изисква попълване на **Част VI: Заключителни положения** от ЕЕДОП в приложимите полета, само когато се използва **ЕЕДОП във формат * doc /WORD/**.

ВАЖНО! Участниците могат да подават еЕЕДОП и в двата **формата** представени от Възложителя, тоест но избор на участниците може да се подаде еЕЕДОП под формата на *Образец № 2 ЕЕДОП ".doc* формат или еЕЕДОП юд формата на генериирани файлове *espd-request*. По избор на участниците е и възможността да се подава еЕЕДОП и в двата формата, тоест на представения магнитен носител да са записани *Образец № 2 ЕЕДОП *.doc* формат и еЕЕДОП под формата на генериирани файлове *espd-request*.

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 обявленето за обществената поръчка, по реда, описан в настоящите указания.

Участниците могат да представят оферта за една, няколко или всички позиции и/или номенклатурни единици включени в съответната обособена позиция. Не оferирането на някоя номенклатурна единица не е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата. **За обособени позиции с № 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 13 и 31 се представя задължително оферта за всички номенклатури от съответната обособена позиция.** Не оferирането на някоя номенклатурна единица е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата за тази обособена позиция.

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.

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 копието на документа представляващият участника е поставил гриф «Вярно с оригинал», 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 обявленето за обществената поръчка - 120 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.

В съответствие с чл.35а, ал.3 от ППЗОП, Възложителят ще отстрани от участие в процедурата участник, който след писмена покана на Възложителя и изтичане на определения в покяната срок, не представи декларация и не отправи писмено заявление за удължаване на срока на валидност на офертата му или не потвърди срока на валидност на офертата си.

ЗАБЕЛЕЖКА: На основание чл.39, ал.1 от ППЗОП, с подаване на офертата за участие в настоящата обществена поръчка се приема, че всеки участник се съгласява с всички условия на Възложителя, в това число с определения срок на валидност на офертите и с проекта на договор.

2. ИЗИСКВАНИЯ ПРИ ИЗГОТВЯНЕ И ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТИТЕ

2.1. Място и срок за подаване на оферти

2.1.1. Желаещите 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 обявленето 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 реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория на МБАЛ „Д-р Тома Венкова“ АД -Гр. Габрово”

От:

/наименование на участника/

Адрес за кореспонденция:

Телефон:

Факс:

Е-майл:

Позиция/номенклатурна единица №:

2.1.4. При приемане на оферта върху плика се отбелязва поредния номер, датата и частът 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. Оферти 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 оферти, всеки участник може да промени, допълни или оттегли оферта си. Оттеглянето на оферта прекратява по-нататъшното участие на участника в процедурата.

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

2.1.9. Получените заявления за участие или оферти се предават на член на комисията по [чл. 51](#) от ППЗОП за което се съставя протокол. Протоколът се подписва от предаващото лице и от члена 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 оферти

Срокът на валидност на оферти не може да бъде по-кратък от 120 (сто и двадесет) 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.

2.4. ИЗИСКВАНЕ ЗА ПРЕДСТАВЯНЕ НА МОСТРИ

Участниците следва да представят мостри за оферираните изделия по обособена позиция или номенклатурна единица подробно описани и посочени в Приложение №1, 2, 3 и 4 неразделна част от документацията, **където с код 1 е отбелязано съответно искане за предоставяне на мостри, а с код 0 – не се изиска предоставяне на мостри, а само каталог и/или брошура на предлаганото медицинско изделие.**

Участникът следва да представи **по две мостри за всяка позиция** за която се изиска предоставяне на мостри и за които съответно той участва.

П№	Спецификация	м.е.	Количество за м.е.	Мостра
06.01.	Автоматични ланцети за вземане на периферна кръв дълбочина на убождане 1.8 мм, игла със силиконов стерилен протектор 23G гама стерилизация, V образно тяло с анатомичен профил	бр	5600	да
06.02.	Автоматични ланцети за вземане на периферна кръв, дълбочина на убождане 2 мм, игла със силиконов стерилен протектор 17G, гама стерилизация, V образно тяло с анатомичен профил	бр	4800	да
06.05.	Вакуумна епруветка, конична обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на урина, до 10 мл	бр	100	да
06.06.	Вакуумна епруветка, обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на кръв за коагулация до 3 мл 13x75 мм, с единичен маркер за количество кръв; 3.2% Na 3 - citrate, с протекция моларността на цитрат	бр	15000	да
06.07.	Вакуумна епруветка, обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на кръв за серумен анализ с гел сепаратор и клот активатор до 4 мл 13x75 мм, с единичен маркер за количеството кръв	бр	20000	да
06.08.	Вакуумна епруветка, обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на кръв за серумен анализ с клот активатор, без сепариращ гел, до 4 мл	бр	500	да
06.09.	Вакуумна епруветка, обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на кръв за хематологичен анализ с К2ЕДТА до 3 мл.	бр	40000	да
06.10.	Вакуумна епруветка, обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на кръв с LiH до 4 мл с единичен маркер за количество кръв	бр	14000	да
06.11.	Епруветка затворена система СУЕ, /венозна кръв/. Обем до 1.6 мл и време на отчитане до 30 мин /при валидирана сравнимост на резултатите с референтен метод/, пластмасова	бр	5000	да
06.12.	Игли за вземане на кръв 20G	бр	100	да
06.13.	Игли за вземане на кръв 21G	бр	7000	да
06.14.	Игли за вземане на кръв 22G	бр	1200	да
06.15.	Игли тип Бътерфлай 21G за вземане на кръв	бр	1100	да
06.16.	Холдер с Игли тип Бътерфлай G21 за вземане на кръв с механизъм за безопасност. Луер адаптор.	бр	600	да
06.17.	Холдер с Игли тип Бътерфлай G23 за вземане на кръв с механизъм за безопасност. Луер адаптор.	бр	50	да

06.18.	Игли тип Бътерфлай: за вземане на кръв със заключващо устройство за иглата след използване 21G	бр	200	да
06.19.	Игли тип Бътерфлай: за вземане на кръв със заключващо устройство за иглата след използване 23G	бр	100	да
06.20.	Комплект микроепруветка, дозираща капилярка и капачка за ретикулоцити	бр	300	да
06.21.	Комплект микроепруветка, дозираща капилярка и пипета за отчитане на периферна СУЕ	бр	400	да
06.22.	Комплект микроепруветка, дозираща капилярка с LiH и сепариращ гел до 500 мкл мл	бр	100	да
06.23.	Комплект микроепруветка, дозираща капилярка с натриев флуорид за кръвна захар до 250 мкл	бр	100	да
06.24.	Луер адаптор	бр	100	да
06.25.	Микроепруветка в комплект с дозираща капилярка за коагулация до 300 мкл	бр	100	да
06.26.	Микроепруветка в комплект с дозираща капилярка за серум до 300 мкл.	бр	300	да
06.27.	Микроепруветка в комплект с дозираща капилярка за хематология с ЕДТА до 200 мкл	бр	800	да
06.28.	Острие за накапване на кръвна натривка	бр	300	да
06.30.	Стативи за СУЕ за венозна кръв за съответните епруветки	бр	15	да
06.31.	Игли тип Бътерфлай 23G за вземане на кръв	бр	400	да
06.32.	Холдер /държател/ с автоматично изхвърляне на иглата	бр	20	да
09.01.	Тестове за урина – белтък и глюкоза	ленти	200	да
09.02.	Тестове за урина – билирубин, уробилиноген	ленти	100	да
09.03.	Тестове за урина – глюкоза, кетони	ленти	1000	да
09.04.	Тестове за урина – pH, белтък, глюкоза, кетони, нитрити, кръв, левкоцити, относително тегло, билирубин, уробилиноген	ленти	400	да
11.01.	Eppendorf универсални наконечници, жълти, 200 µL , нестериилни	бр	3000	да
11.02.	Eppendorf универсални наконечници, сини до 1000 µL , нестериилни	бр	8000	да
11.03.	Gillson универсални наконечници, жълти, 200 µL, нестериилни	бр	30000	да
11.05.	Епруветка цилиндрична ф16 - 10 мл, нестериилни	бр	4000	да
11.06.	Епруветки цилиндрична ф12 - 4 мл. С капаче, нестериилни	бр	1000	да
11.08.	Конична епруветка с ф16/100, 10 мл, полистирол, нестериилна, неградуирана	бр	1000	да
11.09.	Кръвни ланцети, стоманени, гарантиращи порезна рана с дълбочина на убождането 3 мм, стериилни, опаковани по единично	бр	10000	да
11.10.	Микроепруветки с капаче Епендорф, ф 12/37 1.5 мл, нестериилна от полипропилен	бр	1000	да
11.12.	Реакционни сегменти за коагулометър "Старт 4"	бр	100	да
11.13.	Сачми за коагулометър "Старт4"	бр	100	да
11.14.	Серологични пипети - 2 мл, за еднократна употреба, разграфени на 1/100 мл, стериилни	бр	2000	да
11.15.	Серологични пипети - 5 мл, за еднократна употреба, разграфени на 1/ 10 мл, стериилни, с допълнително разграфяване до 2 мл	бр	2000	да
11.16.	Серологични пипети -10 мл, за еднократна употреба, разграфени на 1/ 10 мл, стериилни	бр	2000	да

11.17.	Стъкла предметни за микроскопиране 76 x26 mm с шлифовани краища, без матирано поле	бр	5000	да
11.18.	Съдчета за преби за анализатор Pentra 400 - бели	бр	3000	да
11.19.	Съдчета за преби за анализатор Pentra 400 - жълти	бр	1000	да
11.20.	Съдчета за преби за анализатор Pentra 400 - зелени	бр	1000	да
11.21.	Съдчета за преби за апарат Техникон/RA , /0.5 мл/, полицирол	бр	5000	да
11.23.	Филтърна хартия - пакетна, синя лента	лист	10	да
11.24.	ФУНИИ стъклени с ф 50 mm	бр	10	да
28.13.	Плаки U-образни с извити гнезда за ТРНА с капак	бр	100	да
28.15.	Стерилен контейнер за урина за скрининг на уроинфекции, съдържащ плака с хромогенни среди за детекция на Г/+ и Г/- бактерии и коки	бр	100	да

За останалите обособени позиции от техническата спецификация за които не е поставено изискване за предоставяне на мостра , участниците следва да представят каталози, брошури за предлаганите от тях консумативи , заедно с Техническото предложение.

Мострите да са в оригинална опаковка. В случай на невъзможност за представяне на оригинална опаковка / при опаковки от по 100 бр в опаковка и др./, участника следва да изпрати снимка на самата оригинална опаковка на медицинското изделие. За всяка обособена позиция или под позиция от обособена позиция посочена в таблицата по-горе се представят по 2 броя мостри. Върху опаковката на мострите за всяка номенклатурна единица от съответната обособена позиция да е поставен последния номер от Техническата спецификация, Имената и печат на участника. Липсата на мостри и/или каталог /брошура/за някоя обособена позиция или под позиция, за която се изискват такива е основание за отстраняване на участника за съответната обособена позиция. Мострите и каталозите ще бъдат разглеждани заедно с Техническото предложение на участника.

Мострите се предават запечатани в кашон от участника лично или от упълномощен от него представител или по пощата с препоръчано писмо с обратна разписка или чрез куриерска служба. Върху кашона участникът записва:

МБАЛ "Д-р Тота Венкова"
гр. Габрово, ул."Д-р Илиев Детския" № 1

МОСТРИ

за участие в открита процедура с предмет: „**ДОСТАВКА НА РЕАКТИВИ, КОНСУМАТИВИ И БИОПРОДУКТИ ЗА КЛИНИЧНА, МИКРОБИОЛОГИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ, КРЪВЕН ЦЕНТЪР И ПАТОХИСТОЛОГИЧНА И ЦИТОЛОГИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ МБАЛ "Д-Р ТОТА ВЕНКОВА" АД ГР. ГАБРОВО**

Позиции за които се подават мостри:

.....
име на участника

.....
адрес за кореспонденция

.....
лице за контакт, телефон, факс и електронен адрес

След сключване на договора за възлагане на обществената поръчка, мострите на участника, определен за изпълнител, остават за сравнение на съответствието при изпълнението на договора при материално отговорното лице на възложителя до изтичане на срока на действие на договора.

На основание чл.76, ал.1 от ППЗОП мострите на всички останали участници в процедурата се връщат при поискване от страна на участника срещу подпись от него на място в МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД в срок до 10 дни от влизането на Решението за избор на изпълнител в сила.

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.

3.3. Всички документи, които не са оригинали, и за които не се изиска нотариална заверка, следва да бъдат заверени от участника с гриф "Вярно с оригиналa", подпись 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 - оригинал с подпись и мокър печат, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

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 критериите 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 оригиналa“, 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 оригиналa“, поставя се в общата запечатана непрозрачна опаковка;

4.5. Декларация в свободен текст, издадена от участник, в която декларира, че предлаганите

медицински изделия отговарят на изискванията заложени в чл.82 от ЗМИ и имат остатъчен срок на годност не по-малко от 50 /петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за обособени позиции с № 1; 3; 8; 9 и 13, необособени позиции с № 12; 15; 16; 17; 18; 19; 20; 23; 26 и позиции с № 2.1; 2.2; 2.3; 2.6; 4.1; 4.2; 4.3; 4.4; 4.5; 4.6; 4.7; 4.8; 4.9; 4.10; 4.11; 4.12; 4.13; 4.14; 4.15; 4.16; 4.17; 4.18; 4.20; 4.21; 4.22; 4.23; 4.24; 4.25; 4.26; 4.27; 4.29; 4.30; 4.31; 4.32; 4.33; 4.34; 4.35; 4.37; 4.38; 4.39; 4.40; 6.3; 6.4; 7.1; 7.2; 7.3; 7.4; 7.5; 7.6; 7.7; 7.8; 7.9; 7.10; 7.11; 7.12; 7.13; 7.14; 7.15; 7.16; 7.17; 7.18; 7.19; 7.20; 7.21; 7.23; 7.24; 7.25; 7.26; 7.28; 7.29; 7.31; 7.32; 7.33; 7.34; 10.1; 10.4; 10.5; 10.6; 10.8; 10.11; 10.12; 14.1; 24.1; 24.2; 24.3; 24.4; 24.5; 24.6; 24.7; 24.8; 24.9; 24.10; 24.12; 24.13; 24.14; 24.15; 24.21; 24.23; 24.26; 24.28; 24.29; 24.30; 25.13; 25.14; 25.15; 25.16; 27.22; 27.23; 27.24; 27.32; 27.35; 28.1; 28.2; 28.3; 28.4; 28.5; 28.6; 28.9; 28.10; 28.13; 28.14; 28.16; 28.17; 28.18; 28.19; 29.15; 29.16; 30.1; 30.2; 30.10; 30.12; 30.13; 30.15; 30.19; 30.20; 30.21; 30.29; 32.02 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

4.6. Техническо предложение съдържащо:

а) предложение за изпълнение на поръчката в Съответствие с техническата спецификация и изискванията на възложителя – Съгласно образец № 2 придружен от Образец 2А – подават се толкова Предложение за изпълнение на поръчката за колкото обособени позиции или номенклатурни единици участникът участва, заедно с един магнитен или CD носител, съдържащ техническото предложение за всички позиции, поставено в отделен плик и надписано „Технически оферти – CD“, който е изготвен с помощта на предоставения програмен продукт.

б) Официални документи от производителя за техническите характеристики на изделието, модел, производител, брошури и каталози за изделието /в превод и на български език/; Върху брошурите да бъде вписан поредният номер за всяка обособена позиция и номенклатурна единица за която участникът участва. От предоставените материали на участника трябва да е видно за коя номенклатурна единица участва, да има подробно описание на продукта и при възможност снимков материал.

в) Декларация за нанесена "CE" маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ.

г) Декларация за съответствие с Директива 98/79 ЕС, издадена от производителя или ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79 ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ.

!!! Подават се толкова комплектовани Технически предложения/т.4.6/ съгласно изискванията на чл.47, ал.9 на ППЗОП /макс. 32 бр./ за колкото обособени или неоособени 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.

4.7. Декларация по образец (Приложение №5) за отсъствие на обстоятелствата по чл. 3, т. 8 или наличие на изключенията по чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици (ЗИФОДРЮПДРКЛТДС).

4.8. «Ценово предложение» (изготвено по образец на хартиен носител) – Образец № 3. Последното се поставя в **ОТДЕЛЕН ЗАПЕЧАТАН НЕПРОЗРАЧЕН 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.

В колона „Търговско име“ се попълва търговското наименование на реактива/медицинско изделие,

В колона „Брой в опаковка“ се попълва броя на единичните дозови форми в окончателната вторична опаковка на реактива (мед. изделие).

В колона (12) „Цена с ДДС за мярка“ се попълва предлаганата цена за мярката определена в колона (6) - само с цифри, крайната доставна цена в лева, **с включен ДДС, с точност до пети знак след десетична точка.** Тази цена се използва при класиране на предложениета.

В колона (14) „Цена за 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“ се попълва каталожният номер на производителя на предлагания реактив/мед.изделие

В колона „Производител“ – се попълва производителя на предлагания реактив/медицинско изделие.

В посочените 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.

Извън плика с надпис „Предлагана цена“ 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 „Предлагана цена“ елементи, свързани с предлаганата цена /или части от нея/, ще бъдат отстранени от участие в процедурата.

Ако участникът подава оферта за повече номенклатурни единици от съответната обособена позиция следва да ги постави в един общ плик който се отнася за цялата обособена позиция, като само описва номерата им върху плика.

За обособени позиции с № 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 13 и 31 се представя задължително оферта за всички номенклатури от съответната обособена позиция. Не оferирането на някоя номенклатурна единица е основание за отстраняване на същия от участие в процедурата за тази обособена позиция.

!!! 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 изчисли цена за мярка, или да въведе цена за мярка с точност до пети знак след десетичната запетая и програмата автоматично да изчисли цена за опаковка с точност до втория знак след десетичната запетая.

4.9. Опис на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника, съгласно чл. 47, ал. 3 от ППЗОП - оригинал с подпись 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 документация 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 оферираните 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 двета 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 препокрият съдържането на полетата в програмата напълно!

Печат на списък:

За разпечатване на списък, той се отваря по описания по-горе начин и се натискат бутона „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 оферираните позиции“). На цял еcran 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 картичка на принтер. Отваря се диалог за избор на принтер и брой копия. Натиска се бутон „OK“. (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 А 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 экран. 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 съответният документ с подпис и печат.

Когато участникът избере гаранцията за изпълнение да бъде банковска гаранция, 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. Същата трябва да бъде открита в съответствие с условията по приложения в документацията образец на банковска гаранция за изпълнение на договора.

В случаите на удължаване на срока на договора при гаранция за изпълнение от типа банковска гаранция и застраховка, изпълнителят е длъжен в срок до един месец от продължаване на срока на договора да представи актуализирана гаранция за изпълнение със срок с продължителност, надвишаваща 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

1. Представяне 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 обявленето за откриване на процедурата: <http://mbalgabrovo.com> – Профил на купувача –<http://zop.mbalgabrovo.com/auction/284/>, в едно с публикуването на обявленето в Регистър на обществените поръчки.

Настоящата документация е изготвена с цел да Ви помогне да се запознаете с условията и да подгответе 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.

2. 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 обявленето. Възложителят публикува разясненията на профила на купувача в срок до 4 дни от получаването на искането и в тях не посочва лицето, направило запитването, но не по-късно от 6 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 подпись;
- 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 подпись.

РАЗДЕЛ VIII

ПРОВЕЖДАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

1. Разглеждане, оценка и класиране на офертите

За провеждане на процедурата Възложителят с писмена заповед назначава комисия съгласно чл.103 от ЗОП. 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 обявленietо 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 обявленietо 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 заявлението 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.

Възложителят може по всяко време да проверява достоверността на информацията и да изиска 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.

Ценовото предложение на участник, чиято оферта не отговаря на изискванията на Възложителя, не се отваря.

2. 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.

3. 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

1. След влизане в сила на решението за определяне на Изпълнител, Възложителят отправя покана до участника, определен за изпълнител, за сключване на договора.

2. Преди сключването на договора, Възложителят изиска от участника, определен за изпълнител да:

2.1. изпълни задължението си по чл.112, ал.1 от ЗОП, като представи актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор, както следва:

а) за обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. I от ЗОП - свидетелство за съдимост - оригинал или заверено копие. *Ако свидетелството за съдимост или друг еквивалентен документ могат да бъдат осигурени чрез прям и безплатен достъп до националните бази данни и а държавите членки Възложителят не изиска тяхното представяне*

б) за обстоятелството по чл. 54, ал. 1. т. 3 от ЗОП - удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на Възложителя и на участника. За доказване на наличие или липса на задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162. ал. 2, т. 1 от Данъчно- осигурителния процесуален кодекс (ДОПК) и лихвите по тях, когато такива са дължини към държавата или към община (чл. 54, ал. 1. т. 3 от ЗОП) *Удостоверение за наличието или липсата на задължения към държавата и към общината по седалището на възложителя и на участника, избран за изпълнител - оригинал или заверено копие. Ако удостоверилието или друг еквивалентен документ могат*

*да бъдат осигурени чрез прям и безплатен достъп до националните бази данни на държавите членки
Възложителят не изисква тяхното представяне.*

в) за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 и по чл. 56, ал. 1, т. 4 от ЗОП (вж. т. 1.8.1.1, б. „д“ от раздел III)
- удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда". Когато в удостоверието 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 - оригинал или заверено копие.

г) за обстоятелствата по чл. 55. ал. 1, т. 1 от ЗОП удостоверение, издадено от Агенцията по вписванията - оригинал или заверено копие. *Ако удостоверието или друг еквивалентен документ могат да бъдат осигурени чрез прям и безплатен достъп до националните бази данни на държавите членки Възложителят не изисква тяхното представяне.*

д) копие на сертификат за въведена система от участника за управление на качеството EN ISO 9001:2015 или по-нов или еквивалентен, е обхват, сходен с предмета на настоящата обществена поръчка. - заверено копие.

е) Декларация по образец за обстоятелствата по чл. 59, ал. 1, т. 3- Приложение № 2 от ПРАВИЛНИК за прилагане на Закона за мерките срещу изпирането на пари.

Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

Всички представени документи следва да бъдат актуални.

Важно! Възложителят няма право да изисква документи, които:

- *Вече са му били предоставени или са му служебно известни, или*
- *Могат да бъдат осигурени чрез прям и безплатен достъп националните бази данни на държавите членки.*

2.2. представи определената гаранция за изпълнение на договора;

2.3. Когато участникът, избран за изпълнител, е чуждестранно лице, той представя съответния документ по чл. 54, ал. 1, т. 1-6, издаден от компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установлен. Когато в съответната държава не се издават документи за посочените обстоятелства или когато документите не включват всички обстоятелства, участникът представя декларация, ако такава декларация има правно значение съгласно законодателството на съответната държава. Когато декларацията няма правно значение, участникът представя официално заявление, направено пред компетентен орган в съответната държава.

3. Възложителят не сключва договор, когато участникът, класиран па първо място:

3.1. откаже да сключи договор. За отказ от сключване на договор се приема и неявяването на уговорената дата за сключване на договор, освен ако неявяването е по обективни причини, за което Възложителят е уведомен своевременно;

3.2. не изпълни някое от условията по т. 2, или

3.3. не докаже, че не са налице основания за отстраняване от процедурата.

4. В случаите по т. 3. Възложителят прекратява процедурата или изменя влязлото в сила решение в частта за определяне на изпълнител и с мотивирано решение и определя втория класиран участник, ако има такъв, за изпълнител.

5. Когато един участник е определен за изпълнител по две или повече обособени позиции, с него се сключва един договор за изпълнение на всички обособени позиции, Но които е определен за изпълнител.

6. Договорът трябва да съответства на проекта на договор, приложен в документацията, допълнен с всички предложения от офертата на участника, въз основа на които последният е определен за изпълнител на поръчката.

7. 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 по изключение на основание чл.116 от ЗОП:

- в случаите по чл.116 т.2-7 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

1. 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.

2. Етични клauзи

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, изгответи или получени от Изпълнителя, са конфиденциални.

Договорът определя как страните ползват всички доклади и документи, изгответи, 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

1. Предмет на настоящата поръчка е: „**Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория на МБАЛ „Д-р Тома Венкова“ АД -Гр. Габрово**“ разделена на 10 обособени и 22 необособени позиции подробно описани в ГЛАВА II 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 склучени договори с избраните изпълнители ще бъдат изпълнявани доставките на медицински изделия до болнична аптека на МБАЛ Габрово.

2. Техническа спецификация и базови изисквания

Съгласно :

Приложение №1 Клинична лаборатория

Приложение №2 Микробиологична лаборатория

Приложение №3 Кръвен център

Приложение №4 Патохистологична и цитологична лаборатория

П№	Спецификация	м.е.	Количество за м.е.	Остатъчен срок на годност	Прогноз на стойност без ДДС
2	3	4	5	6	
01.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ – Реактиви за хемокоагулация. Апарат: Диагностика Стаго "Старт 4"				1 008.19
01.01.	АРТТ Метод хронометрично определяне опаковки: от 60 до 100 мл	мл	100	50	
01.02.	Имидазолов буфер за изследване на фибриноген Опаковка: от 80 до 120 мл.	мл	120	50	
01.03.	Калибратор за коагулация опаковка: флакони от 1 мл	мл	5	50	
01.04.	Калциев двухлорид 0.025 мол/л	мл	100	50	

01.05.	Контроли за коагулация – нормална област. Опаковка: флакони от 1 мл	мл	5	50	
01.06.	Контроли за коагулация – патологична област. Опаковка: флакони от 1 мл	мл	5	50	
01.07.	Тромбиново време Метод: хронометричен. Опаковка: флакони от 1 мл	мл	12	50	
01.08.	Тромбопластин ISI от 0.95 до 1.05 Метод: хронометрично. Опаковки от 15 до 20 мл	мл	200	50	
01.09.	Фибриноген Метод: на Клаус. Опаковка от 30 до 50 мл.	мл	200	50	
02.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ – Реактиви за хематологичен анализатор "Медоник" CA 620; CA 531				658.13
02.01.	Контролна кръв за Медоник CA 620 - висока област. Опаковка: флакони от 2.5мл	мл	5	50	
02.02.	Контролна кръв за Медоник CA 620 - нормална област. Опаковка: флакони от 2.5мл	мл	5	50	
02.03.	Контролна кръв за Медоник CA 620- ниска област. Опаковка: флакони от 2.5мл	мл	5	50	
02.04.	Разреждащ разтвор за хематологичен анализатор Медоник CA 620; CA 530. Опаковка: от 10 до 20 л	л	40	25	
02.05.	Разтвор Лизирящ за хематологичен анализатор Медоник CA 620; CA 530. Опаковка: от 5 до 10 л	л	10	25	
02.06.	Разтвор Миещ за хематологичен анализатор Медоник CA 620; CA 530. Опаковка: от 1 до 5 л	л	1	50	
02.07.	Термопринтерна хартия за хематологичен анализатор Медоник CA 620; CA 531	ролк и	50	25	
03.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ – Тест ленти и консумативи за уринен анализатор "Combi Scan 100"				3 853.33
03.01.	Тест ленти за урина, съвместими с уринен анализатор "Combi Scan 100" за определяне на глюкоза, аскорбинова киселина, кетони, протеин, pH, кръв, нитрити, левкоцити, специфично тегло, билирубин, уробилиноген. Опаковка от 150 ленти.	лент и	17000	50	
04.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ – Реактиви и консумативи за Access 3				56 285.62
04.01.	AFP Калибратор флакони до 5 мл	мл	10	50	
04.02.	AFP Реагент	бр	100	50	
04.03.	BR монитор калибратор. Опаковка: флакони от 1 до 5 мл	мл	18	50	
04.04.	BR монитор реагент	бр	800	50	
04.05.	CK - MB маса	бр	200	50	
04.06.	FSH Калибратор	мл	6	50	
04.07.	FSH Реагент	бр	100	50	
04.08.	Gl монитор калибратор флакони от 1 до 5 мл	мл	15	50	
04.09.	Gl монитор реагент	бр	700	50	
04.10.	LH Калибратор	мл	6	50	
04.11.	LH Реагент	бр	100	50	
04.12.	OV монитор калибратор флакони от 1 до 5 мл	мл	15	50	
04.13.	OV монитор реагент	бр	400	50	
04.14.	PSA калибратор флакони от 1 до 5 мл	мл	15	50	
04.15.	PSA реагент	бр	600	50	
04.16.	Естрадиол Калибратор	мл	6	50	
04.17.	Естрадиол Реагент	бр	100	50	

04.18.	Калибратор за СК-МВ mass	мл	12	50	
04.19.	Контрад-70 Опаковка: 1 л.	л	1	25	
04.20.	Контрола за сърдечни маркери и общо имунологично определяне за Access система. Ниво L1.Опаковка: флакони от 1 до 3 мл	мл	12	50	
04.21.	Контрола за сърдечни маркери и общо имунологично определяне за Access система.Ниво L2.Опаковка: флакони от 1 до 3 мл	мл	12	50	
04.22.	Контрола за сърдечни маркери и общо имунологично определяне за Access система.Ниво L3.Опаковка: флакони от 1 до 3 мл	мл	12	50	
04.23.	Почистващ буфер - 1950 мл (туба)	л	366	50	
04.24.	Прогестерон Калибратор	мл	6	50	
04.25.	Прогестерон Реагент	бр	100	50	
04.26.	Пролактин Калибратор	мл	6	50	
04.27.	Пролактин Реагент	бр	100	50	
04.28.	Реакционни кювети	бр	28000	25	
04.29.	Свободен T4 реагент	бр	300	50	
04.30.	CEA калибратор. Опаковка: флакони от 1 до 5 мл	мл	15	50	
04.31.	CEA реагент	бр	600	50	
04.32.	Свободен T4 калибратор. Опаковка: флакони от 1 до 5 мл	мл	15	50	
04.33.	Субстрат за Access. Опаковка: 130 мл	мл	4160	50	
04.34.	Тестостерон Калибратор	мл	6	50	
04.35.	Тестостерон Реагент	бр	100	50	
04.36.	Торбички за отпадни продукти	бр	80	25	
04.37.	Тропонин И калибратор. Опаковка: флакони S0-S2, 1.5 мл ; S3-S6, 1 мл.	мл	16	50	
04.38.	Тропонин И реагент	бр	4700	50	
04.39.	TCX калибратор флакони от 1 до 5 мл	мл	15	50	
04.40.	TCX реагент	бр	1600	50	
04.41.	Цитранокс (разтвор за промиване)	л	3.8	25	
05.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ – Микролитрови пипети				555.33
05.01.	Едноканални механични микролитрови пипети с променлив обем от 10 до 100 µL с inaccuracy+/-1% CE марка	бр	1	25	
05.02.	Едноканални механични микролитрови пипети с променлив обем от 50 до 200 µL с inaccuracy+/-1% CE марка	бр	1	25	
05.03.	Едноканални механични микролитрови пипети с фиксиран обем 20µL с inaccuracy+/-1% CE марка	бр	1	25	
05.04.	Едноканални механични микролитрови пипети с фиксиран обем 5µL с inaccuracy+/-1% CE марка	бр	1	25	
05.05.	Едноканални механични микролитрови пипети с фиксиран обем 50µL с inaccuracy+/-1% CE марка	бр	1	25	
05.06.	Едноканални механични микролитрови пипети с фиксиран обем 100µL с inaccuracy+/-1% CE марка	бр	1	25	
05.07.	Едноканални механични микролитрови пипети с фиксиран обем 200µL с inaccuracy+/-1% CE марка	бр	1	25	
05.08.	Едноканални механични микролитрови пипети с фиксиран обем 250 микролитра с inaccuracy +/-1% CE марка	бр	1	25	
05.09.	Едноканални механични микролитрови пипети с фиксиран обем 500µL с inaccuracy+/-1% CE марка	бр	1	25	
05.10.	Поставка за едноканални механични микролитрови пипети	бр	1	25	

06.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ – Епруветки затворена система за вземане на кръв и урина. Вакуум епруветките да са един производител. Същите да бъдат с дозиран вакуум. Всяка епруветка да е с етикет, съдържащ информация за обем и единичен маркер за количество кръв. Да бъдат представени каталози и инструкции за употреба, преведени на български				23 978.83
06.01.	Автоматични ланцети за вземане на периферна кръв дълбочина на убождане 1.8 мм, игла със силиконов стерилен протектор 23G гама стерилизация, V образно тяло с анатомичен профил	бр	5600	25	
06.02.	Автоматични ланцети за вземане на периферна кръв, дълбочина на убождане 2 мм, игла със силиконов стерилен протектор 17G, гама стерилизация, V образно тяло с анатомичен профил	бр	4800	25	
06.03.	Вакутейнери за определяне концентрацията на алкохол в кръвта: вакутейнери за кръвна захар , материал - PET, обем - 4 мл., адитив - натриев флуорид, Калиев оксалат.	бр	50	50	
06.04.	Вакутейнери за определяне концентрацията на наркотични вещества в кръвта: вакутейнери за плазма - материал - PET, обем- 7-10 мл., адитив - LH /литиев хепарин/ или NH /натриев хепарин/	бр	50	50	
06.05.	Вакуумна епруветка, конична обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на урина, до 10 мл	бр	100	25	
06.06.	Вакуумна епруветка, обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на кръв за коагулация до 3 мл 13x75 мм, с единичен маркер за количество кръв; 3.2% Na 3 - citrate, с протекция моларността на цитрата	бр	15000	25	
06.07.	Вакуумна епруветка, обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на кръв за серумен анализ с гел сепаратор и клот активатор до 4 мл 13x75 мм, с единичен маркер за количеството кръв	бр	20000	25	
06.08.	Вакуумна епруветка, обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на кръв за серумен анализ с клот активатор, без сепариращ гел, до 4 мл	бр	500	25	
06.09.	Вакуумна епруветка, обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на кръв за хематологичен анализ с К2ЕДТА до 3 мл.	бр	40000	25	
06.10.	Вакуумна епруветка, обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на кръв с LiH до 4 мл с единичен маркер за количество кръв	бр	14000	25	
06.11.	Епруветка затворена система СУЕ, /венозна кръв/. Обем до 1.6 мл и време на отчитане до 30 мин /при валидирана сравнимост на резултатите с референтен метод/, пластмасова	бр	5000	25	
06.12.	Игли за вземане на кръв 20G	бр	100	25	
06.13.	Игли за вземане на кръв 21G	бр	7000	25	
06.14.	Игли за вземане на кръв 22G	бр	1200	25	
06.15.	Игли тип Бътерфлай 21G за вземане на кръв	бр	1100	25	
06.16.	Холдер с Игли тип Бътерфлай G21 за вземане на кръв с механизъм за безопасност. Луер адаптор.	бр	600	25	

06.17.	Холдер с Игли тип Бътерфлай G23 за вземане на кръв с механизъм за безопасност. Луер адаптор.	бр	50	25	
06.18.	Игли тип Бътерфлай: за вземане на кръв със заключващо устройство за иглата след използване 21G	бр	200	25	
06.19.	Игли тип Бътерфлай: за вземане на кръв със заключващо устройство за иглата след използване 23G	бр	100	25	
06.20.	Комплект микроепруветка, дозираща капилярка и капачка за ретикулоцити	бр	300	25	
06.21.	Комплект микроепруветка, дозираща капилярка и пипета за отчитане на периферна СУЕ	бр	400	25	
06.22.	Комплект микроепруветка, дозираща капилярка с LiH и сепариращ гел до 500 мкл мл	бр	100	25	
06.23.	Комплект микроепруветка, дозираща капилярка с натриев флуорид за кръвна захар до 250 мкл	бр	100	25	
06.24.	Луер адаптор	бр	100	25	
06.25.	Микроепруветка в комплект с дозираща капилярка за коагулация до 300 мкл	бр	100	25	
06.26.	Микроепруветка в комплект с дозираща капилярка за серум до 300 мкл.	бр	300	25	
06.27.	Микроепруветка в комплект с дозираща капилярка за хематология с ЕДТА до 200 мкл	бр	800	25	
06.28.	Острие за накапване на кръвна натривка	бр	300	25	
06.29.	Статив за СУЕ за периферна кръв	бр	1	25	
06.30.	Стативи за СУЕ за венозна кръв за съответните епруветки	бр	15	25	
06.31.	Игли тип Бътерфлай 23G за вземане на кръв	бр	400	25	
06.32.	Холдер /държател/ с автоматично изхвърляне на иглата	бр	20	25	
07.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ – Реактиви и консумативи за биохимичен анализатор PENTRA 400 - затворени канали				9 979.34
07.01.	ALP CP - касета x125 теста	касе ти	1	50	
07.02.	Amilase CP-EPSG7 - касета x125 теста	касе ти	1	50	
07.03.	CK NAC IFCC/DGKC - касети x125 теста	касе ти	1	50	
07.04.	Clean chem - Почистващ разтвор касета	касе ти	1	50	
07.05.	GGT SZAZ касета x125 теста	касе ти	1	50	
07.06.	Glukose PAP - касета x295 теста	касе ти	1	50	
07.07.	HDL Cal - 2 ml	мл	1	50	
07.08.	Белтък в урина - касета x100 теста	касе ти	1	50	
07.09.	Гликриран хемоглобин - флакони x345 теста	мл	223	50	
07.10.	Годишен кит за Пентра 401	бр	1	25	

07.11.	ГOT/ACAT/ - касета x250 теста	касе ти	10	50	
07.12.	ГПТ /ALAT/ - касета x125 теста	касе ти	10	50	
07.13.	Депротеинизиращ разтвор - касета	касе ти	2	50	
07.14.	Директен билирубин - касета x100 теста	касе ти	2	50	
07.15.	Директно определяне на HDL холестерол - касета x240 теста	касе ти	1	50	
07.16.	Калибратор за белтък в урина. Опаковка: флакони: 9 мл	флак он	1	50	
07.17.	Калибратор за биохим. изследвания на Пентра 400. Опаковка: 10 x 3 мл	мл	30	50	
07.18.	Калибратор за гликиран хемоглобин. Опаковка: 18 мл	мл	18	50	
07.19.	Калибратор за микроалбумин. Опаковка: 5мл	мл	5	50	
07.20.	Калибратор за СРП – пет нива. Опаковка: 5 x 1 мл	мл	5	50	
07.21.	Калций - касета x285 теста	касе ти	1	50	
07.22.	Кит Шестмесечен за Пентра 401	бр	1	25	
07.23.	Контрол за биохим. изследвания на Пентра 400 нормална област. Опаковка: 10 x 5 мл	мл	50	50	
07.24.	Контрол за биохим. изследвания на Пентра 400 патологична област. Опаковка: 10 x 5 мл	мл	50	50	
07.25.	Контрол за кардиологични определяния. Опаковка:20 мл	мл	20	50	
07.26.	Креатинин Яffe /алкален пикрат/ - касета x120 теста	касе ти	20	50	
07.27.	Кюветни сегменти опаковки по 450 бр.	бр	450	25	
07.28.	Микроалбумин - касета x150 теста	касе ти	1	50	
07.29.	Общ билирубин - касета x130 теста	касе ти	2	50	
07.30.	Ракове за пациентски преби за съдчета за преби за анализатор Pentra 401	бр	1	25	
07.31.	Серумно желязо - касета x282 теста	касе ти	1	50	
07.32.	C-реактивен протеин - касета x200 теста	касе ти	1	50	
07.33.	Урея - касета x220 теста	касе ти	1	50	
07.34.	Фосфор - касета x100 теста	касе ти	1	50	
08.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ – Биохимични реактиви за апарат Nyco Card Reader II				2 924.00
08.01.	C-реактивен протеин. За апарат NycoCard Reader II	тест	288	50	
08.02.	D – димер. За апарат Nyco Card Reader II	тест	96	50	
08.03.	Гликиран хемоглобин. За апарат NycoCard Reader II	тест	48	50	

08.04.	Микроалбуминурия. За апарат NycoCard Reader II	тест	48	50	
09.	ПОЗИЦИЯ – Тестове за урина				
09.01.	Тестове за урина – белтък и глюкоза	ленти	200	50	11.67
09.02.	Тестове за урина – билирубин, уробилиноген	ленти	100	50	5.83
09.03.	Тестове за урина – глюкоза, кетони	ленти	1000	50	58.33
09.04.	Тестове за урина – pH, белтък, глюкоза, кетони, нитрити, кръв, левкоцити, относително тегло, билирубин, уробилиноген	ленти	400	50	36.67
10.	ПОЗИЦИЯ – Субстанции и разтвори за клинична лаборатория				
10.01.	Анти ДНК антитела насочени срещу LE /Качествен латексов тест /. Опаковка: 50 до 100 теста	тест	50	50	50.00
10.02.	Бидестилирана вода. Опаковка: ампули от 10 мл	мл	1000	25	183.33
10.03.	Боя - фиксатор Май-Грюнвалд. Съдържа: Еозин, Метиленблау, Метанол, Глицерин.	л	1	25	24.17
10.04.	Ледена оцетна киселина р.а.	л	1	50	3.50
10.05.	Метилов алкохол	л	5	50	22.00
10.06.	Окултна кръв - Без бяла диета	тест	25	50	39.58
10.07.	Разтвор на Панди. Опаковка от 0.2 л	мл	250	25	10.00
10.08.	Разтвор Романовски-Гимза. Концентрат, багрилен разтвор, съдържащ: Азур II, Еозин, Глицерин, Метанол. Опаковка без съдържанието на разредител. Работният разтвор да се приготвя с дестилирана вода.	л	4	50	103.60
10.09.	Рандом - промиващ разтвор за апарат Техникон. Опаковка от 1 л	л	1	25	440.00
10.10.	Реактив на Ерлих. Изследване на уробилиноген в урина	л	1	25	25.00
10.11.	С-реактивен протеин. Метод латексаглутинация - кач.опред. Опаковка: от 50 до 100 теста	тест	1950	50	266.50
10.12.	Тест латексов Фибриндеградационни продукти	тест	50	50	329.17
11.	ПОЗИЦИЯ – Консумативи за клинична лаборатория				
11.01.	Eppendorf универсални наконечници, жълти, 200 µL , нестериилни	бр	3000	25	17.40
11.02.	Eppendorf универсални наконечници, сини до 1000 µL , нестериилни	бр	8000	25	67.20
11.03.	Gillson универсални наконечници, жълти, 200 µL , нестериилни	бр	30000	25	177.00
11.04.	Вани за оцветяване на кръвни натривки по Хелендал за 16 стъкла 76 x 26 мм	бр	2	25	21.00
11.05.	Епруветка цилиндрична ф16 - 10 мл, нестериилни	бр	4000	25	143.33
11.06.	Епруветки цилиндрична ф12 - 4 мл. С капаче, нестериилни	бр	1000	25	50.00
11.07.	Камери на Фукс-Розентал, "CE" маркировка	бр	1	25	50.00
11.08.	Конична епруветка с ф16/100, 10 мл, полистирол, нестериилна, неградуирана	бр	1000	25	40.00
11.09.	Кръвни ланцети, стоманени, гарантиращи порезна рана с дълбочина на убождането 3 mm, стериилни, опаковани по единично	бр	10000	25	220.83
11.10.	Микроепруветки с капаче Епендорф, ф 12/37 1.5 мл, нестериилна от полипропилен	бр	1000	25	12.50
11.11.	Реакционни дискове за биохимичен анализатор RA 1001	бр	10	25	333.33
11.12.	Реакционни сегменти за коагулометър "Старт 4"	бр	100	25	50.00
11.13.	Сачми за коагулометър "Старт4"	бр	100	25	80.00

11.14.	Серологични пипети - 2 мл, за еднократна употреба, разграфени на 1/100 мл, стерилни	бр	2000	25	320.00
11.15.	Серологични пипети - 5 мл, за еднократна употреба, разграфени на 1/10 мл, стерилни, с допълнително разграфяване до 2 мл	бр	2000	25	560.00
11.16.	Серологични пипети -10 мл, за еднократна употреба, разграфени на 1/10 мл, стерилни	бр	2000	25	660.00
11.17.	Стъкла предметни за микроскопиране 76 x26 mm с шлифовани краища, без матирано поле	бр	5000	25	175.00
11.18.	Съдчета за преби за анализатор Pentra 400 - бели	бр	3000	25	48.90
11.19.	Съдчета за преби за анализатор Pentra 400 - жълти	бр	1000	25	16.30
11.20.	Съдчета за преби за анализатор Pentra 400 - зелени	бр	1000	25	16.30
11.21.	Съдчета за преби за апарат Техникон/RA , /0.5 мл/, полистирол	бр	5000	25	86.00
11.22.	Табла за вземане на кръв	бр	1	25	105.00
11.23.	Филтърна хартия - пакетна, синя лента	лист	10	25	3.00
11.24.	ФУНИИ стъклени с ф 50 mm	бр	10	25	20.00
12.	ПОЗИЦИЯ – Реактиви за биохимични изследвания				
12.01.	Амоняк - Кинетично определяне с глутаматдехидрогеназа. Опаковка: 0.2 л	мл	200	50	82.83
12.02.	ЖСК - Железен хлорид (III) 0.12 mmol/L. 3.10 g. магнезиев хидрогенкарбонат.	мл	500	50	246.73
12.03.	Имунохроматографски бърз тест за определяне на тропонин И	тест	20	50	48.33
13.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ – Биохимични реактиви за клинична лаборатория.				1 069.31
13.01.	СК-МВ Анти-човешка - СК-М, способна да инхибираят 2000 U/L от СК-М, имидазол 125 mmol/L, EDTA 2 mmol/L, магнезиев ацетат 12.5 mmol/L, D-глюкоза 25 mmol/L, N-ацетилцистеин 25 mmol/L, хексокиназа 6800 U/L, НАДФ 2.4 mmol/L, pH 6.1, креатинфосфат 250 mmol/L, АДФ 15.2 mmol/L, АМФ 25 mmol/L, диаденозинпентофосфат, 103 μmol/L, Г6ФДН 8800 U/L	мл	50	50	
13.02.	HBDH. Опаковка: 0.2 л	мл	125	50	
13.03.	HDL - Директен. Директно определяне с имуносепарация на VLDL и LDL и последващо определяне на HDL. Опаковка: 0.2 л	мл	160	50	
13.04.	LDH / IFCC – превръщане на пируват в лактат NADH 0.8 ммол/л да е в отделен флакон. Опаковка: 0.2 л	мл	200	50	
13.05.	Албумин Бромкрезолгрюн. Опаковка: 1 л	мл	1000	50	
13.06.	Алкална фосфатаза /Съгласно предписанието на DGKC 37 °. Диетаноламинов буфер pH9.81 мол/л; Магнезиев сулфат 0.6 ммол/л; субстрат - паранитрофенилфосфат 2.0 ммол/л. Опаковка: 0.2 л	мл	200	50	
13.07.	Алфа амилаза - CPNPG3. Опаковка: 0.2 л	мл	150	50	
13.08.	Белтък в ликвор и урина /Пирогалолово червено/. Опаковка: от 0.3 л до 0.5 л	мл	200	50	
13.09.	ГГТ - Глицилглицин 206.25 mmol/L, натриева основа 130 mmol/L, pH 7.: γ-глутамил-3-трикарбокси-4-нитроанилид 32.5 mmol/L.	мл	200	50	
13.10.	Глюкоза GOD-PAP. Опаковка: 1 л	мл	1005	50	
13.11.	ГOT (ASAT) - Реактив 1: Трис 121 mmol/L, Ласпартат 362 mmol/L, МДН > 460 U/L, ЛДХ > 660 U/L, натриева основа 255 mmol/L, pH 7.8. Реактив 2: НАДН 1.9 mmol/L, алфакетоглутарат 75 mmol/L, натриева основа 148 mmol/L, натриев азид 9.5 g/L	мл	1000	50	

13.12.	ГПТ (ALAT) Реактив 1: Трис 150 mmol/L, L-alanin 750 mmol/L, Лактат дехидрогеназа повече от 1350 U/L, pH 7.3. Реактив2: NADH 1.9 mmol/L, Оксоглутарат 75mmol/L, Натриева основа 148 mmol/L, натриев азид 9.5 g/L.	мл	1000	50	
13.13.	Директен билирубин - Спектрофотометричен метод с диазотирана сулфанилова к-на. Сулфанилова - 29 mmol/l и солна к-на 0.2 mmol/l, натриев нитрит - 58 mmol/l. Опаковка: 0.5 л	мл	1000	50	
13.14.	Желязо - Ферозинов метод. Опаковка: от 0.3 до 0.5 л	мл	250	50	
13.15.	Калций - Ортокрезолфталейнкомплексонов метод. Опаковка: 0.5 л	мл	205	50	
13.16.	Контролни серуми - Разфасовка флакон от 5 мл човешки - патологична област. С включен С-реактивен протеин, феритин, трансферин, мед, ЖСК, МВ фракция на креатинкиназа,	мл	50	50	
13.17.	Контролни серуми - Разфасовка флакон от 5 мл човешки - нормална област. С включен С-реактивен протеин, феритин, трансферин, мед, ЖСК, МВ фракция на креатинкиназа	мл	50	50	
13.18.	Креатинин Яфе, кинетичен с концентрация на натриевата основа 0.32 мол/l, концентрация на пикриновата киселина 70 mmol/l , стабилност на работния разтвор 10 дни при температура от +4 до +8 градуса и 24 часа при температура от +20 до +25 градуса. Опаковка: 1 л	мл	1005	50	
13.19.	Креатинкиназа - IFCC 37 °. Опаковка: 0.2 л - двуреагентен. Концентрации на съставките - имидазолов буфер с pH 6.7-125 mmol/l; глукоза 25 mmol/l; ADP-5 mmol/l, AMP-5mmol/l, и аденоzin P-5P102мкмол/l, NADP-2ммол/l, Креатинфосфат-250 mmol/l, XK6000U/l, G-6-P-DH 1500U/l, N-ацетилцистеин 25 mmol/l	мл	200	50	
13.20.	Магнезий - Метод с ксилидил блау. Опаковка: 0.2 л	мл	205	50	
13.21.	Общ белтък - Биуретов метод, едноточков. Опаковка: 1 л	мл	1005	50	
13.22.	Общ билирубин - Сулфанилова киселина 29 mmol/L, солна киселина 0.2 mol/L, цетримид 50 mmol/L. 11.6 mmol/L	мл	1000	50	
13.23.	Пикочна киселина - Метод: Uricase – PAP. Опаковка: 0.2 л	мл	505	50	
13.24.	Триглицериди - Метод: GPO – PAP. Опаковка: 0.5 л	мл	505	50	
13.25.	УРЕЯ - Уреаза - глутаматдехидрогеназа	мл	505	50	
13.26.	Фосфор - Метод: UV с амониев фосфомолибдат. Опаковка: 0.2 л	мл	175	50	
13.27.	Холестерол - Метод: CHOD-PAP. Опаковка: 1 л	мл	1005	50	
13.28.	Холинестераза - Метод: Колориметрия с ацетилтиохолинйодид. Опаковка: 0.2 л	мл	200	50	
14.	ПОЗИЦИЯ – Животински кръвни продукти				
14.01.	Нормална заешка плазма - Лиофилизирана опаковка: флакон до 10 мл с разредител	мл	50	50	200.00
14.02.	Овнешка кръв дефибринирана опаковка: стъкло до 100 мл	мл	1000	25	550.00
15.	ПОЗИЦИЯ – Шигелни групови наситени аглутиниращи серуми, 1 мл				
15.01.	Шигела бойдии поливалентен I опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
15.02.	Шигела бойдии поливалентен II опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
15.03.	Шигела бойдии поливалентен III опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
15.04.	Шигела дезинтерие 1, опаковка: 1мл	мл	1	50	44.90

15.05.	Шигела дезинтерие 2, опаковка: 1мл	мл	1	50	44.90
15.06.	Шигела дизентерие 3, опаковка: 1мл	мл	1	50	48.00
15.07.	Шигела дизентерие 4, опаковка: 1мл	мл	1	50	48.00
15.08.	Шигела дезинтерие 11, опаковка: 1мл	мл	1	50	48.00
15.09.	Шигела зоней (S+R) опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
15.10.	Шигела флекснери (1-6, X, Y, Z) поливалентен опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
15.11.	Шигела флекснери 6 (Нюкасъл) опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
16.	ПОЗИЦИЯ – E. coli наситени ОК аглутиниращи серуми, 1 мл				
16.01.	О 6 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	43.00
16.02.	О 20 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	43.00
16.03.	О 25 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
16.04.	О 26 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
16.05.	О 44 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
16.06.	О 55 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
16.07.	О 78 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
16.08.	О 86 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
16.09.	О 111 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
16.10.	О 119 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
16.11.	О 124 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
16.12.	О 125 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
16.13.	О 126 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
16.14.	О 127 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
16.15.	О 128 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
17.	ПОЗИЦИЯ – E. coli групови аглутиниращи серуми, 5мл				
17.01.	Anti coli I ,включващ О 26:K 60, О 44:K 74, О 114:K 90, О 125:K 70, О 142:K 86, О 158:K - -стъкла 5ml	мл	1	50	43.00
17.02.	Anti coli II ,включващ О 55:K 59, О 86:K 61, О 91:K -, О 111:K 58, О 119:K 69, О 126:K 71, О 127:K 63, О 128:K 67-стъкла 5ml	мл	1	50	43.00
17.03.	Anti coli III ,включващ О 25:K 11, О 78:K 80, О 103:K -,О 118:K -, О 124:K 72, О 145:K -, О 157:K -, О 164:K -стъкла 5 ml	мл	1	50	43.00
18.	ПОЗИЦИЯ – Салмонелни наситени аглутиниращи серуми, 1 мл				
18.01.	О 5 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
18.02.	О 7 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
18.03.	О 8 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
18.04.	О 10 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
18.05.	О 15 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
18.06.	О 19 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
18.07.	О 20 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
18.08.	О 27 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	42.00
18.09.	H-1,2 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	50.00
18.10.	H-2 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.11.	H-5 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.12.	H-6 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.13.	H-7 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.14.	На опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.83

18.15.	Hb опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.16.	Hс опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.17.	Hd опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.83
18.18.	Hепх опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	50.00
18.19.	Hf опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.20.	Hgm опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.21.	Hh опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.22.	Hi опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.23.	Hk опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.24.	Hlv опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	50.00
18.25.	Hm опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.26.	Hr опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.27.	Hs опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.28.	Ht опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.29.	Hw опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.30.	Hy опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.31.	Hz- 6 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.32.	Hz-10 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.33.	Hz-15 опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
18.34.	Vi опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
19.	ПОЗИЦИЯ – Салмонелни групови наситени аглютиниращи серуми, 1 мл				
19.01.	Поливалентен ОА-ОЕ опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	46.00
19.02.	A (O2) опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
19.03.	B (O4, 5) опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
19.04.	C (O6, 7, 8) опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
19.05.	D (O9, 12) опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
19.06.	E (O3, 10, 15) опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	44.90
20.	ПОЗИЦИЯ – Аглютиниращи наситени серуми за род Бордатела, 1 мл				
20.01.	Бордатела Пертусис. Опаковка: стъкло 1 мл	мл	1	50	41.67
21.	ПОЗИЦИЯ – Диагностичен serum за ООИ				
21.01.	Бърз имунохроматографски тест за директна идентификация на Антиген на Legionella pneumophila в човешка урина, без необходимост от допълнителни реагенти.	бр	20	50	148.33
22.	ПОЗИЦИЯ – Дискове за определяне на микробна чувствителност				
22.01.	Хартиени стрип - тестове за определяне на МИК към Ceftazidime. Опаковани в един стрип до 10 бр	бр	20	25	96.00
22.02.	Amikacin 30 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	250	25	10.42
22.03.	Amoxicillin-clavulanic acid 30 µg /20+10/. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	200	25	9.00
22.04.	Ampicillin 10 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	300	25	12.50
22.05.	Ampicillin 2 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	500	25	20.83
22.06.	Ampicillin-sulbactam 20 (10+10) µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.07.	Azithromycin 15 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.08.	Azlocillin 75 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.09.	Cefaclor 30 mcg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.10.	Cefamandole. 30 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.11.	Cefazolin 30 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17

22.12.	Cefepime. 30 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	200	25	8.33
22.13.	Cefoperazone 75 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	250	25	10.42
22.14.	Cefoperazone-sulbactam 100 (50+50) µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.15.	Cefotaxime 5 mcg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.16.	Cefoxitin. 30 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	500	25	20.83
22.17.	Cefpodoxime 10 mcg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.18.	Ceftazidime 10 mcg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	200	25	8.33
22.19.	Ceftriaxone 30 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	250	25	10.42
22.20.	Cefuroxime 30 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	250	25	10.42
22.21.	Cephalothin 30 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.22.	Chloramphenicol 30 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	250	25	10.42
22.23.	Ciprofloxacin 5 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	200	25	8.33
22.24.	Clarithromycin 15 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.25.	Clindamycin 2 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	300	25	12.50
22.26.	Clotrimazole 50 мкг. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	7.40
22.27.	Colistin 10 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	250	25	10.42
22.28.	Econazole 10 мкг. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.50
22.29.	Ertapenem 10 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	7.40
22.30.	Erythromycin 15 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	200	25	8.33
22.31.	Fluconazole 25 мкг. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	200	25	8.33
22.32.	Fosfomycin 50 мкг. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	200	25	8.33
22.33.	Gentamicin 10 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	300	25	12.50
22.34.	Gentamicin 30 mcg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	250	25	10.42
22.35.	Imipenem 10 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.50
22.36.	Itraconazole 50 мкг. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	7.40
22.37.	Ketoconazole 10 мкг. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.38.	Levofloxacin 5 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	250	25	10.42
22.39.	Lincomycin 15 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.40.	Linezolid 10 mcg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	250	25	10.42
22.41.	Meropenem 10 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	250	25	11.25
22.42.	Miconazole 10 мкг. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.50
22.43.	Mupirocin 200 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	300	25	12.50
22.44.	Nalidixic acid 30 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.45.	Nistatin100 IU. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	250	25	10.42
22.46.	Nitrofurantoin 100 mcg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.47.	Norfloxacin 10 mcg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.48.	Oflloxacin 5 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.49.	Oxacillin 1 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	300	25	12.50
22.50.	Pefloxacin 5 mcg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.51.	Penicillin G 1 IU. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	300	25	12.50
22.52.	Piperacillin - tazobactam /30+6/ mcg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.53.	Piperacillin 30 mcg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.54.	Rifampin 5 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.55.	Teicoplanin 30 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	250	25	10.42
22.56.	Tetracycline 30 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.57.	Ticarcillin 75 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17

22.58.	Tigecycline 15 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	250	25	10.42
22.59.	Tobramycin 10 µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	100	25	4.17
22.60.	Trimethoprim- sulfamethoxazole 25 (1.25+23.75) µg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	1000	25	41.67
22.61.	Vancomycin 5 mcg. Опаковани в един стрип до 50 бр	бр	250	25	10.42
22.62.	Хартиени стрип - тестове за определяне на МИК към Vancomycin. Опаковани в един стрип до 10 бр	бр	20	25	90.00
22.63.	Хартиени стрип-тестове за определяне на МИК към Colistin. Опаковани в един стрип до 10 бр	бр	20	25	90.00
23.	ПОЗИЦИЯ – Сухи хранителни среди				
23.01.	Агар SS. Опаковка: 0.5 кг	грамм	500	50	63.00
23.02.	Агар Yersinia селективен. Опаковка: 0.5 кг	грамм	500	50	73.00
23.03.	Агар Борде Жангу - база. Опаковка: 0.5 кг	грамм	500	50	70.00
23.04.	Агар Клиглер. Опаковка: 0.5 кг	грамм	500	50	58.00
23.05.	Агар Кръвен - база. Опаковка: 0.5 кг	грамм	1000	50	116.00
23.06.	Агар Левин. Опаковка: 0.5 кг	грамм	500	50	60.00
23.07.	Агар Мак Конки. Опаковка: 0.5 кг	грамм	1000	50	110.00
23.08.	Агар Мюлер-Хинтон. Опаковка: 0.5 кг	грамм	1000	50	133.33
23.09.	Агар Сабуро с антибиотик. Опаковка: 0.5 кг	грамм	500	50	75.00
23.10.	Агар Симонс цитрат. Опаковка: 0.5 кг	грамм	500	50	63.00
23.11.	Бульон Глюкозов. Опаковка: 0.5 кг	грамм	500	50	50.00
23.12.	Бульон Обикновен. Опаковка: 0.5 кг	грамм	500	50	52.00
23.13.	Бульон Селенит цистин. Опаковка: 0.5 кг	грамм	500	50	84.00
24.	ПОЗИЦИЯ – Течни хранителни среди и реактиви				
24.01.	Агар Полусолиден 0.5%. Опаковка: Банка до 500 мл, течна хранителна среда за съхранение на щамове	мл	500	50	10.40
24.02.	Агар Фенилаланил дезаминаза /ФАД/. Опаковка: банка 500 мл	мл	500	50	10.40
24.03.	Бульон Кристензен с урея. Опаковка: Банка до 0.5 л	мл	500	50	11.50
24.04.	Диск ONPG тест - Дискове напоени със 100 µg ONPG субстанция. Опаковка: 50 теста	тест	50	50	18.00
24.05.	Диск V+K - Дискове за идентификация на N.meningitides. Опаковка: до 50 теста	тест	50	50	25.00
24.06.	Ескулин 1%. Опаковка: Банка до 0.5 л	мл	500	50	125.00
24.07.	Железен трихлорид FeCl3. Опаковка: Банка до 200 мл	мл	100	50	180.00
24.08.	КИТ Campylobacter latex Test - Идентификация от селективна среда. Опаковка до 50 бр.	бр	50	50	312.50
24.09.	КИТ Clostridium difficile Test - Набор за бърза диагностика на инфекцията от течна култура или селективна твърда среда	тест	100	50	800.00
24.10.	КИТ за оцветяване по Грам. Опаковка: 4 x 250 мл /или 4 x 500 мл/	мл	2000	50	76.00
24.11.	Комкова. Опаковка: епруветки от 13 мл до 20 бр	бр	100	25	148.00
24.12.	Метиленблау по Лъофлер. Опаковка: Стъкло 100 мл	мл	200	50	6.58
24.13.	Реактив за индол по Ковач. Опаковка: до 100 мл	мл	100	50	10.35
24.14.	Среда Анаеробна СМЕС за 1-4 петрита. Опаковка: до 20 бр.	бр	80	50	480.00
24.15.	Среда Микроаeroфилна СМЕС за 1-4 петрита. Опаковка до 20 бр.	бр	80	50	480.00
24.16.	Среда Соево-казеинова за хемокултури /аеробна/. Опаковка: стъкла 25 мл	мл	1850	25	262.08
24.17.	Среда Соево-казеиновата хемокултури. Опаковка: Стъкла 50 мл	мл	18200	25	910.00

24.18.	Среда Тиогликолатна за хемокултури. Опаковка: стъкла от до 80 мл	мл	13000	25	866.67
24.19.	Тароци. Опаковка: епруветки от 13 мл до 20 бр	бр	20	25	20.00
24.20.	Тест PYRA + реактив. Опаковка: до 50 теста + реактив	тест	250	25	375.00
24.21.	Тест Бърз имунологичен - за определяне антиген на Ch. Trachomatis. Опаковка: до 20 теста	тест	40	50	66.67
24.22.	Тест Бърз латекс - Аглутинационен тест за определяне на хетерофилни антитела при инфекциозна мононуклеоза. Опаковка: до 50 теста	тест	50	25	64.95
24.23.	Тест Бърз латекс - Глутинационен тест за кампилобактер във фекални пробы. Опаковка: до 50 теста	тест	50	50	200.00
24.24.	Тест за установяване на Clostridium difficile Toxin A/B във фекална проба. Опаковка: до 50 бр.	тест	50	25	323.33
24.25.	Тест Латекс - Аглутинационен тест за S. Aureus. Опаковка: от 100 теста	тест	2000	25	3 000.00
24.26.	Тест Латекс - Бърза диагностика на бактериален менингит в ликвор, серум, урина, хемокултура и изолат от твърда хранителна среда с възможност за идентификация на най-малко 6 причинителя	тест	50	50	1 100.00
24.27.	Тест Оксидазен - диск или ленти. Опаковка: до 50 теста	тест	100	25	125.00
24.28.	Тест-V фактор. Опаковка: 50 теста	тест	50	50	20.00
24.29.	Тест-X фактор. Опаковка: 50 теста	тест	50	50	20.00
24.30.	Тест-X+V фактор. Опаковка: 50 теста	тест	50	50	20.00
24.31.	Тест-бацитрактин В - 0.01 до 0.04 IU / диск. Опаковка:50 теста	тест	500	25	57.00
24.32.	Тест-новобиоцин. Опаковка: 50 теста	тест	50	25	3.70
24.33.	Тест-оптохин. Опаковка: 50 теста	тест	500	25	57.00
24.34.	Уилсън Блеер - епруветки от 13 мл. Опаковка: до 20 бр.	бр	40	25	92.00
25.	ПОЗИЦИЯ – Готови среди, опаковка по 20 петри				
25.01.	Агар Борде жанг - Готова среда. Опаковка до 20 бр. Петри	бр	20	25	60.00
25.02.	Агар за Yersinia селективен - Готова среда. Опаковка: до 20 бр. Петри	бр	40	25	96.00
25.03.	Агар Клостридиум дифициле - Готова среда. Опаковка: до 20 бр Петри	бр	40	25	143.00
25.04.	Агар Кръвен база - Готова среда. Опаковка: до 20 бр Петри	бр	4000	25	2 640.00
25.05.	Агар Мак Конки - Готова среда. Опаковка: до 20 бр Петри	бр	1520	25	881.60
25.06.	Агар Мюлер-Хинтон с 5% кръв. Отговарящи на CLSI - Готова среда. Опаковка: до 20 бр. Петри	бр	500	25	375.00
25.07.	Агар Селективен за кампилобактер-Campylobacter Preston Agar. Готова среда. Опаковка: до 20 бр. Петри	бр	40	25	80.00
25.08.	Агар Хромогенен за Enterobacteriaceae за урина, определяне на поне 4 вида от род. Enterobacteriaceae Готова среда. Опаковка: до 20 бр. Петри	бр	1000	25	910.00
25.09.	Агар Шоколадов обикновен - Готова среда. Опаковка до 20 бр. Петри	бр	60	25	48.00
25.10.	Агар Шоколадов със суплементи за Neisseria и Haemophilus. Готова среда. Опаковка: до 20 бр. Петри	бр	40	25	40.00
25.11.	Среда Транспортна за взискателни микроорганизми	бр	50	25	15.00
25.12.	Среда Цветна хранителна за доказзване на дрожди от р. Candida- мин. 4 вида. Готова среда. Опаковка: до 20 бр. Петри	бр	1000	25	1 250.00
25.13.	Тест Латекс аглутинационен за стрептококки от култура-группа А с реактив	бр	50	50	282.50

25.14.	Тест Латекс аглутинационен за стрептококи от култура-група В с реактив	бр	50	50	282.50
25.15.	Тест Латекс аглутинационен за стрептококи от култура-група Д с реактив	бр	50	50	282.50
26.	ПОЗИЦИЯ – Референтни култури				
26.01.	Референтни култури/ Лиоф. Амп	бр	2	50	216.67
27.	ПОЗИЦИЯ – Набори за серологична и вирусологична диагностика				
27.01.	Тест бърз /касета/ Anti HAV IgM - в serum. Опаковка: до 50 теста с включени консумативи и контроли	тест	100	25	139.17
27.02.	Тест бърз /касета/ Anti HAV IgM във фецес. Опаковка до 50 теста с включени консумативи и контроли	тест	50	25	318.75
27.03.	Тест Anti Hbs Rapid Test. Опаковка: до 20 бр, с включени консумативи и контроли	тест	20	25	18.17
27.04.	Тест ASO. Опаковка: до 200 теста, с включени консумативи и контроли	тест	1000	25	225.00
27.05.	Тест ELISA Anti Chlamidia Trachomatis IgA. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	25	190.00
27.06.	Тест ELISA Anti Chlamidia Trachomatis IgG. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	25	190.00
27.07.	Тест ELISA Anti Chlamidia Trachomatis IgM. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	25	195.00
27.08.	Тест ELISA Anti Hbc- total -IgM et IgG. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	25	190.00
27.09.	Тест ELISA Anti Hbs. Опаковка: 96 теста, включени консумативи и контроли	тест	96	25	180.00
27.10.	Тест ELISA Anti-HAV IgM. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	25	180.00
27.11.	Тест ELISA Hbe Ag/Ab. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	25	210.00
27.12.	Тест ELISA HBsAg. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	25	108.80
27.13.	Тест ELISA HCV. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	25	113.60
27.14.	Тест ELISA HEV Ag/Ab. Опаковка: 96 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	25	320.00
27.15.	Тест ELISA HIV 1/2. Опаковка: 96 теста с включени консумативи и контроли	тест	96	25	114.40
27.16.	Тест ELISA за доказване на epstein barr Virus IgM; EBV VCA IgM. Опаковка: 96 теста	тест	96	25	195.00
27.17.	Тест ELISA Морбили anti IgG. Опаковка: 96 теста включени консумативи и контроли	тест	96	25	180.00
27.18.	Тест ELISA Морбили anti IgM. Опаковка: 96 теста, включени консумативи и контроли	тест	96	25	180.00
27.19.	Тест ELISA Паротитен диагностикum IgG. Опаковка: 96 тест, с включени консумативи и контроли	тест	96	25	180.00
27.20.	Тест ELISA Рубеола диагностикum IgG. Опаковка: 96 теста, включени консумативи и контроли	тест	96	25	190.00

27.21.	Тест ELISA Рубеола диагностикум IgM. Опаковка: 96 теста, включени консумативи и контроли	тест	96	25	195.00
27.22.	Тест HBcAb - IgM. Опаковка: лента/касета, до 50 теста, с включени консумативи и контроли	тест	96	50	60.11
27.23.	Тест Legionella pneumophilla Blood Test/serogroup 1,2,3, IgM detection. Опаковка: до 20 теста, с включени консумативи и контроли	тест	20	50	148.33
27.24.	Тест Nesseria Gonorrhoeae Antigen. Опаковка: Лента, до 50 бр, с включени консумативи и контроли	тест	20	50	41.67
27.25.	Тест RF - Ревматоиден фактор. Опаковка: до 100 теста, с включени консумативи и контроли	тест	400	25	76.67
27.26.	Тест RPR - Опаковка: до 100 теста, с включени консумативи и контроли	тест	1000	25	100.00
27.27.	Тест ТРНА - Опаковка: до 200 теста, с включени консумативи и контроли	тест	500	25	212.50
27.28.	Тест бърз HBsAg. Опаковка: до 50 теста, с включени консумативи и контроли	тест	1600	25	1 386.67
27.29.	Тест бърз HCV. Опаковка: до 50 теста, с включени консумативи и контроли	тест	1600	25	1 386.67
27.30.	Тест бърз Paul Bunel - инфекциозна мононуклеоза, с включени консумативи и контроли. Опаковка: до 50 теста	тест	50	25	79.17
27.31.	Тест бърз Rota-Adeno във фацес. Опаковка: до 50 теста, с включени консумативи и контроли	тест	150	25	390.00
27.32.	Тест бърз за детекция на инфлуенца А и В антигени в назален аспират, назална проба от тампон, назален секрет или фарингеална проба. Опаковка -касета до 10 бр.		30	50	562.50
27.33.	Тест бърз за диагностика на S.pyogenes гр. A Ag в гърлен /назофарингеален/секрет – опаковка до 50 теста	тест	100	25	250.00
27.34.	Тест бърз/касета HIV 1/2. Опаковка: до 50 теста, с включени консумативи и контроли	тест	1000	25	566.67
27.35.	Тест за установяване на M.pneumoniae IgM в кръв – опаковка до 50 теста	тест	50	50	215.42
27.36.	Тест за установяване на Ентеровируси във фецес – опаковка до 50 теста	тест	50	25	277.08
27.37.	Тест касета Anti-Syphilis. Опаковка: до 50 бр. с включени консумативи и контроли	тест	1700	25	750.83
27.38.	Тест касета Helicobacter pylori Ab. Cassette Test /венозна кръв/. Опаковка: до 50 теста, с включени консумативи и контроли	тест	100	25	80.83
27.39.	Тест касета Helicobacter pylori Ag. Cassette Test / фецес /. Опаковка: до 50 теста, с включени консумативи и контроли	тест	100	25	228.33
27.40.	Туберколоза антитела опаковка: лента/касета Опаковка до 50 бр, с включени консумативи и контроли	тест	120	25	190.00
28.	ПОЗИЦИЯ – Консумативи за микробиологична лаборатория				0.00
28.01.	Бехерови чаши - стъклени 200 ml. висока форма	бр	5	50	11.75
28.02.	Блюда Петри Ф 55 стерилни пластмасови	бр	200	50	28.00
28.03.	Блюда Петри Ф 90 стерилни пластмасови	бр	3000	50	384.00
28.04.	Бримка за йозе - метални, многократни, нестерилизирани 2 mm.	бр	20	50	38.00
28.05.	Дръжка за йозета с термоустойчиво захващане. Съвместими с различен размер на хром-никеловото ухо	бр	5	50	60.00

28.06.	ЕПРУВЕТКА 4мл – стерилна, с тапа, индив. опакована	бр	1000	50	285.00
28.07.	ЕПРУВЕТКА 10мл – стерилна, с тапа, индив. опакована	бр	3500	25	570.50
28.08.	Имерсия за микроскопиране /стерилна/	мл	100	25	50.00
28.09.	Натриева основа (NaOH) – Суха субстанция	грамм	100	50	5.00
28.10.	Пипети за еднократна употреба. Стерилни, градуирани, опаковани поединично с обем 2 ml.	бр	100	50	24.46
28.11.	Пипети за еднократна употреба. Стерилни, градуирани, опаковани поединично с обем 25 ml.	бр	100	25	85.00
28.12.	Пипети за еднократна употреба. Стерилни, градуирани, опаковани поединично с обем 5 ml.	бр	100	25	40.46
28.13.	Плаки U-образни с извити гнезда за ТРНА с капак	бр	100	50	140.00
28.14.	Спиртни лампи	бр	5	50	62.50
28.15.	Стерилен контейнер за урина за скрининг на уроинфекции, съдържащ плака с хромогенни среди за детекция на Г/+ и Г/- бактерии и коки	бр	100	25	120.00
28.16.	Стерилни лъжички за преби. Индивидуално опаковани	бр	100	50	27.00
28.17.	СТЪКЛА покривни с размери 20/20 mm. За микроскопиране	бр	200	50	2.60
28.18.	Филтърна хартия пакет 50/50 см.	бр	200	50	60.00
28.19.	Хром-никелово йозе с дръжка /несменяема/ и размер на ухoto 2 mm.	бр	5	50	74.00
29.	ПОЗИЦИЯ – Консумативи и карти съвместими за работа с апарат VITEK 2 компакт 16				
29.01.	Буфер /разредител / специфичен и уникален за работа на апарат VITEK 2 компакт 15. Опаковка: бутилки от 1 л.	бр	30	25	1 690.50
29.02.	ДЕНЗИЧЕК Стандарт за калибрация	оп	1	25	475.00
29.03.	Епреветки с размер 12.0/75 mm. Специфични и уникални за работа с апарат VITEK 2 компакт 15. Опаковка-2000 бр. в кашон.	бр	4000	25	463.33
29.04.	Карти за идентификация на Neisseria и Haemophilus. Специфични и уникални за работа на апарат VITEK 2 компакт 15. Опаковани по 20 бр. в кутия.	бр	60	25	660.65
29.05.	Карти за идентификация на грам отрицателни аеробни бактерии. Специфични и уникални за работа на апарат VITEK 2 компакт 15. Опаковани по 20 бр. в кутия	бр	400	25	4 052.00
29.06.	Карти за идентификация на грам отрицателни анаеробни и Коринеформени бактерии. Специфични и уникални за работа на апарат VITEK 2 компакт 15. Опаковани по 20 бр. в кутия	бр	60	25	852.73
29.07.	Карти за идентификация на грам положителни бактерии и коки. Специфични и уникални за работа на апарат VITEK 2 компакт 15. Опаковани по 20 бр. в кутия	бр	300	25	3 039.00
29.08.	Карти за идентификация на дрожди. Специфични и уникални за работа на апарат VITEK 2 компакт 15. Опаковани по 20 бр. в кутия	бр	100	25	1 007.50
29.09.	Карти за изпитване antimикотикочувствителност на дрожди. Специфични и уникални за работа на апарат VITEK 2 компакт 15. Опаковани по 20 бр. в кутия	бр	40	25	524.80
29.10.	Карти за изпитване на антибиотикочувствителност на грам отрицателни аеробни бактерии. Специфични и уникални за работа на апарат VITEK 2 компакт 15. Опаковани по 20 бр. в кутия	бр	800	25	6 746.67

29.11.	Карти за изпитване на антибиотикочувствителност на грам отрицателни аеробни неферментативни бактерии. Специфични и уникални за работа на апарат VITEK 2 компакт 15. Опаковани по 20 бр. в кутия	бр	200	25	2 437.75
29.12.	Карти за изпитване на антибиотикочувствителност на грам положителни коки от вид Streptococcus pneumoniae. Специфични и уникални за работа на апарат VITEK 2 компакт 15. Опаковани по 20 бр. в кутия	бр	40	25	487.55
29.13.	Карти за изпитване на антибиотикочувствителност на грам положителни коки от род Enterococcus и Streptococcus agalactiae. Специфични и уникални за работа на апарат VITEK 2 компакт 15. Опаковани по 20 бр. в кутия	бр	400	25	4 875.50
29.14.	Карти за изпитване на антибиотикочувствителност на грам положителни коки от род Staphilococcus. Специфични и уникални за работа на апарат VITEK 2 компакт 15. Опаковани по 20 бр. в кутия	бр	500	25	6 094.38
29.15.	Наконечници за пипета 0,5-250 мкл опаковка 1x97	бр	96	50	31.20
29.16.	Наконечници за пипета 100-1000 мкл опаковка 1x97	бр	96	50	31.20
30.	ПОЗИЦИЯ – Патохистологична лаборатория				
30.01.	Eosin Y 1% aqueus solution	мл	2000	50	31.67
30.02.	Hematoxyline Mayer	мл	3500	50	86.92
30.03.	NaF /натриев флуорид/- лабораторен	кг	1	25	30.00
30.04.	Papa Nikolau	мл	1000	25	24.17
30.05.	Декалцификатор	л	1	25	17.50
30.06.	Заместител на ксилол - NEO CLEAR или друг аналогичен продукт за хистокинет	л	90	25	616.50
30.07.	Касети биопсични със странични прорези и наклонени странични стени под тъп ъгъл за по-добра обмяна на реактивите -0,26 мм. отвори	бр	4000	25	283.33
30.08.	Касети хистологични стандарти със странични прорези, за по-добра обмяна на реактивите, 45° наклон на повърхността за надписване.	бр	2000	25	137.50
30.09.	КИТ за оцветяване Alcian Blue /PAS/	тест	100	25	44.55
30.10.	КИТ за оцветяване Masson Fontana	тест	100	50	77.38
30.11.	КИТ за оцветяване Masson Trichromica	тест	100	25	58.20
30.12.	КИТ за оцветяване Periodic acid Schiff /PAS/	тест	100	50	39.63
30.13.	КИТ за оцветяване Sudan III	мл	500	50	25.00
30.14.	КИТ за оцветяване Vaighert	тест	100	25	129.85
30.15.	КИТ за оцветяване Van Gieson /trichrome/	тест	100	50	43.72
30.16.	КИТ за оцветяване за ретикулни влакна по Гомори	тест	100	25	66.38
30.17.	КИТ за оцветяване за туберкулозни бактерии по Цил-Нилсен	тест	100	25	12.80
30.18.	Кит за оцветяване по Perls - за желязо	тест	100	25	34.40
30.19.	КИТ за оцветяване по Ли за исхемични промени в миокарда	тест	100	50	73.33

30.20.	КИТ за оцветяване по Май-Грюнвалд-Гимза	мл	1000	50	22.33
30.21.	КИТ за оцветяване с Конгорот	тест	100	50	43.88
30.22.	КИТ за оцветяване Фон Косс /за 100 бр. стъкла/	мл	150	25	24.76
30.23.	Парафин твърд гранулиран с т.т. 56-58°C /за хистологична лаборатория/	кг	60	25	495.00
30.24.	Среда Включваща за биопсии	мл	500	25	29.50
30.25.	Среда Включваща за криостат	мл	100	25	11.67
30.26.	СТЪКЛА покривни 24x50mm	бр	5000	25	85.00
30.27.	СТЪКЛА предметни 26x76mm /матирани/	бр	5000	25	232.50
30.28.	ТЕСТ имунохроматографски за идентификация на човешка кръв	бр	10	25	24.17
30.29.	ТЕСТ комбиниран имунохроматографски за доказване на 6-12 групи наркотични вещества	бр	25		164.58
30.30.	ТЕСТ Р30 имунохроматографски за идентификация на сперма	бр	10	25	20.83
30.31.	Формалин, 10% неутрален буфериран, опаковка до 10 л.	л	180	25	375.00
30.32.	Хистоалкохол 99% /етилов алкохол, с добавка на изопропилов алкохол/	л	60	25	377.50
31.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ – Реактиви за кръвен център				27 246.60
31.01.	Анти А1 Лектин. Опаковка: Флакони от 1 до 5 мл	мл	170	25	
31.02.	Гел-карти за антигенен профил k, Kра, Kpb, Jka, Jkb. Опаковка: комплект x 12 бр. гел-карти. Съвместими с центрофуга тип ID-CENTRIFUGE 6S	бр	12	25	
31.03.	Гел-карти за антигенен профил M, N, S, s, Fya, Fyb. Опаковка: комплект x 12 бр. гел-карти. Съвместими с центрофуга тип ID-CENTRIFUGE 6S	бр	12	25	
31.04.	Гел-карти за антигенен профил P1, Lea, Leb, Lua, Lub. Опаковка: комплект x 12 бр. гел-карти. Съвместими с центрофуга тип ID-CENTRIFUGE 6S	бр	12	25	
31.05.	Гел-карти за откриване на антитела за съвместимост между донор и пациент - шест микроепруветки. Опаковка: комплекти с x12 бр. гел карти. Съвместими с центрофуга тип ID-CENTRIFUGE 6S	бр	1400	25	
31.06.	Гел-карти за откриване на антитела на новородени /ДАТ/ - шест микроепруветки. Опаковка: комплекти с x12 бр. гел карти. Съвместими с центрофуга тип ID-CENTRIFUGE 6S	бр	192	25	
31.07.	Гел-карти за скрининг на IgG, IgA, IgM, C3c, C3d. Съвместими с центрофуга тип ID-CENTRIFUGE 6S	бр	12	25	
31.08.	Гел-карти Комбинирана за откриване на антитела по Кумбс /индиректен и ензимен метод/ шест микроепруветки. Опаковка: комплекти с x12 бр. гел карти. Съвместими с центрофуга тип ID-CENTRIFUGE 6S	бр	420	25	
31.09.	Моноклонални кръвно-группови серуми анти D (Rh)/флакони от 5 до 10 мл/	мл	800	25	
31.10.	Моноклонални кръвно-группови серуми анти A/флакони от 5 до 10 мл/	мл	1400	25	
31.11.	Моноклонални кръвно-группови серуми анти A+B /флакони от 5 до 10 мл/	мл	1400	25	
31.12.	Моноклонални кръвно-группови серуми анти B/флакони от 5 до 10 мл/	мл	1400	25	
31.13.	Моноклонални серуми анти E /флакони от 1 до 10 мл/	мл	25	25	

31.14.	Моноклонални серуми анти Н /флакони от 1 до 10 мл/	мл	25	25	
31.15.	Моноклонални серуми анти С /флакони от 1 до 10 мл/	мл	25	25	
31.16.	Разтвор Bromelin, с колонно - аглутинационен метод. Опаковка: Флакони от 50 до 100 мл. Съвместими с центрофуга тип ID-CENTRIFUGE 6S	мл	300	25	
31.17.	Разтвор LISS с ниска йонна сила за работа с колонно-аглутинационен метод. Опаковка: Флакони от 100 до 500 мл. Съвместими с центрофуга тип ID-CENTRIFUGE 6S	мл	2500	25	
31.18.	Тест за еритроцити 0 /флакони от 5 до 10 мл/	мл	120	25	
31.19.	Тест за еритроцити А /флакони от 5 до 10 мл/	мл	120	25	
31.20.	Тест за еритроцити А2 /флакони от 5 до 10 мл/	мл	120	25	
31.21.	Тест за еритроцити В /флакони от 5 до 10 мл/	мл	120	25	
32.	ПОЗИЦИЯ – Други реактиви за кръвен център				
32.01.	Диасспект кювети, кутия от 500 бр., съвместими с Диасспект Хемоглобин анализатор	бр	2400	25	2 880.00
32.02.	Контроли за Хемоглобинометър DiaSpect . Три нива. Опаковка: флакони мл	мл	5.7	50	210.00

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-малко от 50/петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за обособени позиции с № 1; 3; 8; 9 и 13, необособени позиции с № 12; 15; 16; 17; 18; 19; 20; 23; 26 и позиции с № 2.1; 2.2; 2.3; 2.6; 4.1; 4.2; 4.3; 4.4; 4.5; 4.6; 4.7; 4.8; 4.9; 4.10; 4.11; 4.12; 4.13; 4.14; 4.15; 4.16; 4.17; 4.18; 4.20; 4.21; 4.22; 4.23; 4.24; 4.25; 4.26; 4.27; 4.29; 4.30; 4.31; 4.32; 4.33; 4.34; 4.35; 4.37; 4.38; 4.39; 4.40; 6.3; 6.4; 7.1; 7.2; 7.3; 7.4; 7.5; 7.6; 7.7; 7.8; 7.9; 7.10; 7.11; 7.12; 7.13; 7.14; 7.15; 7.16; 7.17; 7.18; 7.19; 7.20; 7.21; 7.23; 7.24; 7.25; 7.26; 7.28; 7.29; 7.31; 7.32; 7.33; 7.34; 10.1; 10.4; 10.5; 10.6; 10.8; 10.11; 10.12; 14.1; 24.1; 24.2; 24.3; 24.4; 24.5; 24.6; 24.7; 24.8; 24.9; 24.10; 24.12; 24.13; 24.14; 24.15; 24.21; 24.23; 24.26; 24.28; 24.29; 24.30; 25.13; 25.14; 25.15; 27.22; 27.23; 27.24; 27.32; 27.35; 28.1; 28.2; 28.3; 28.4; 28.5; 28.6; 28.9; 28.10; 28.13; 28.14; 28.16; 28.17; 28.18; 28.19; 29.15; 29.16; 30.1; 30.2; 30.10; 30.12; 30.13; 30.15; 30.19; 30.20; 30.21; 30.29; 32.02 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

Същото се доказва с представяне на декларация в свободен текст, издадена от участника, в която декларира, че предлаганите от него реактиви, биопродукти и консумативи имат остатъчен срок на годност не по-малко от обявения от производителя спрямо датата на доставката.

3.2. Предлаганите от участниците стоки трябва да са нови и неупотребявани.

3.3. Предлаганите от участниците стоки трябва да притежават декларации за съответствие на изделието.

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 ЗДС и ППЗДС – оригинал и 1 /един/ брой заверено копие;
- Приемателно-предавателен протокол със съдържащи се задължително следните реквизити в него: каталожен номер, партиден номер и срок на годност

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:

Заявки за доставки се подават към изпълнителя, само от упълномощени от Възложителя лица.

Всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок съгласно оферата 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 на изпълнение на регулярна доставка е до 72 часа /3 календарни дни/. Заявки се подават само от ръководител Болнична аптека или от упълномощен от него служител, по телефон /при спешност/, писмено, по факс, или от следните електронни адреси: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com medcons.mbal.gabrovo@gmail.com

Доставките на медицинските изделия се осъществява в склад Болнична аптека на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД, ул. „Д-р Илиев Детския“ №1, всеки работен ден, във времето от 8:00 до 16:30 часа.

Възложителят си запазва правото да не заяви в пълен обем заложените прогнозни количества.

6.1. Минимален срок на годност: срокът на годност на реактивите, биопродуктите и консумативите следва да бъде не по-малко от **50 /петдесет/ на сто** от обявения от производителя към датата на всяка доставка за обособени позиции с № 1; 3; 8; 9 и 13, необособени позиции с № 12; 15; 16; 17; 18; 19; 20; 23; 26 и позиции с № 2.1; 2.2; 2.3; 2.6; 4.1; 4.2; 4.3; 4.4; 4.5; 4.6; 4.7; 4.8; 4.9; 4.10; 4.11; 4.12; 4.13; 4.14; 4.15; 4.16; 4.17; 4.18; 4.20; 4.21; 4.22; 4.23; 4.24; 4.25; 4.26; 4.27; 4.29; 4.30; 4.31; 4.32; 4.33; 4.34; 4.35; 4.37; 4.38; 4.39; 4.40; 6.3; 6.4; 7.1; 7.2; 7.3; 7.4; 7.5; 7.6; 7.7; 7.8; 7.9; 7.10; 7.11; 7.12; 7.13; 7.14; 7.15; 7.16; 7.17; 7.18; 7.19; 7.20; 7.21; 7.23; 7.24; 7.25; 7.26; 7.28; 7.29; 7.31; 7.32; 7.33; 7.34; 10.1; 10.4; 10.5; 10.6; 10.8; 10.11; 10.12; 14.1; 24.1; 24.2; 24.3; 24.4; 24.5; 24.6; 24.7; 24.8; 24.9; 24.10; 24.12; 24.13; 24.14; 24.15; 24.21; 24.23; 24.26; 24.28; 24.29; 24.30; 25.13; 25.14; 25.15; 27.22; 27.23; 27.24; 27.32; 27.35; 28.1; 28.2; 28.3; 28.4; 28.5; 28.6; 28.9; 28.10; 28.13; 28.14; 28.16; 28.17; 28.18; 28.19; 29.15; 29.16; 30.1; 30.2; 30.10; 30.12; 30.13; 30.15; 30.19; 30.20; 30.21; 30.29; 32.02 и не по-малък от **25/двадесет и пет/ на сто** от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

Размер на неустойката за неизпълнение на задълженията по договора: В случай на доставка на реактивите, биопродуктите и консумативите с по-кратък от договорения срок на годност Изпълнителят дължи неустойка, както следва:

от 49,99% до 35% - 1% върху стойността на доставката;

от 34,99% до 25% -1,5 % върху стойността на доставката;

от 24,99% до 15% - 2 % върху стойността на доставката;

под 14,99% - 5 % върху стойността на доставката;

Доставката на реактивите, биопродуктите и консумативите с остатъчен срок на годност по-малък от 15% от обявения от производителя се извършва **само с мотивирано писмено съгласие** на Възложителя

за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на Възложителя стоките няма да бъдат заплащани. Искането на писмено съгласие следва да постъпи в болничната аптека на Възложителя в срок до два часа от получаването на заявката.

При установени разлики във вида, количеството, качеството, единичните цени или стойността на доставените изделия, представител на Възложителя съставя едностраниен констативен протокол, по силата на който Изпълнителят е длъжен да отстрани за своя сметка несъответствията в срок до 3 /три/ работни дни, считано от деня, следващ датата на съставяне и подписване на протокола.

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;
- Единична цена за мерна единица без ДДС по фактура;
- Партиден номер;
- Срок на годност.

Файлът за електронен обмен на данни ще бъде изпращан в деня на фактуриране на следният електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com

ГЛАВА III

Критерият за оценка на оферите е най-ниска цена, съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП

За всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на ЗОП и условията на настоящата документация, назначената от възложителя комисия извършва оценка въз основа на **КРИТЕРИЯ “НАЙ-НИСКА ЦЕНА”** - за съответната обособена позиция/ номенклатурна единица.

Офертите на допуснатите участници се класират по възходящ ред, въз основа на предложените единични цени за мярка медицинско изделие.

В случай на оferиране на еднакви крайни цени за обособена позиция/номенклатурна единица от двама или повече участници в процедурата, класирането се извършва чрез жребий, изтеглен в присъствието на участниците в процедурата и членовете на комисията съгласно чл.58, ал.2 от ППЗОП.

ГЛАВА IV
ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА

ОБРАЗЕЦ №1

До: Изпълнителния директор
на МБАЛ „Д-р Тома Венкова“ АД
гр. Габрово

ОФЕРТА

от

/наименование на участника/

за участие в открита процедура по реда на ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет:

„Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория на МБАЛ „Д-р Тома Венкова“ АД - Гр. Габрово“

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С представянето на настоящата оферта заявяваме желанието си да участваме в открита процедура по реда на ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория на МБАЛ „Д-р Тома Венкова“ АД - Гр. Габрово“**

Запознахме се с документацията за участие и посочените в нея изисквания за участие, за изготвяне и представяне на офертата и за изпълнение на обществената поръчка, които заявяваме, че приемаме.

1. Представяме документите, посочени в ЗОП и в документацията за участие, като считаме, че отговаряме на предварително обявените условия.

2. До подготвянето на договор, в случай, че ще бъдем определени за изпълнител, това предложение заедно с писменото приемане от Ваша страна и известие за сключване на договор ще формират обвързващо споразумение между двете страни.

Неразделна част от настоящата оферта са описаните, в приложения Опис, документи.

Дата:

(подпись на лицето, представляващо участника)

.....

(име и фамилия на лицето, представляващо участника)

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

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

„Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД -Гр. Габрово”

Подписаният:

(три имени)

Данни по документ за самоличност

(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)

в качеството си на

(должност)

на

(наименование на участника)

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото Ви представяме нашето техническо предложение за участие в обявената от Вас открита процедура за възлагане на обществена поръчка по реда на ЗОП с предмет: *„Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД -Гр. Габрово”*

1. Сроковете за изпълнение на поръчката са както следва:

• Срок за изпълнение на доставка на медицински изделия 12 месеца, считано от датата на подписване на договора.

2. Срок и начин на доставка:

- Всяка отделна доставка, предмет на настоящия договор, следва да бъде доставена в срок:
 - Регулярни ежемесечни - до 3(три) календарни дни от получаване на заявката.
 - Спешните заявки - в срок до 12 часа от получаване на заявката

3. Минимален срок на годност: срокът на годност на медицинско изделие ще бъде не по-малко от 50 /петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за обособени позиции с № 1; 3; 8; 9 и 13, необособени позиции с № 12; 15; 16; 17; 18; 19; 20; 23; 26 и позиции с № 2.1; 2.2; 2.3; 2.6; 4.1; 4.2; 4.3; 4.4; 4.5; 4.6; 4.7; 4.8; 4.9; 4.10; 4.11; 4.12; 4.13; 4.14; 4.15; 4.16; 4.17; 4.18; 4.20; 4.21; 4.22; 4.23; 4.24; 4.25; 4.26; 4.27; 4.29; 4.30; 4.31; 4.32; 4.33; 4.34; 4.35; 4.37; 4.38; 4.39; 4.40; 6.3; 6.4; 7.1; 7.2; 7.3; 7.4; 7.5; 7.6; 7.7; 7.8; 7.9; 7.10; 7.11; 7.12; 7.13; 7.14; 7.15; 7.16; 7.17; 7.18; 7.19; 7.20; 7.21; 7.23; 7.24; 7.25; 7.26; 7.28; 7.29; 7.31; 7.32; 7.33; 7.34; 10.1; 10.4; 10.5; 10.6; 10.8; 10.11; 10.12; 14.1; 24.1; 24.2; 24.3; 24.4; 24.5; 24.6; 24.7; 24.8; 24.9; 24.10; 24.12; 24.13; 24.14; 24.15; 24.21; 24.23; 24.26; 24.28; 24.29; 24.30; 25.13; 25.14; 25.15; 27.22; 27.23; 27.24; 27.32; 27.35; 28.1; 28.2; 28.3; 28.4; 28.5; 28.6; 28.9; 28.10; 28.13; 28.14; 28.16; 28.17; 28.18; 28.19; 29.15;

29.16; 30.1; 30.2; 30.10; 30.12; 30.13; 30.15; 30.19; 30.20; 30.21; 30.29; 32.02 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции.

4. Документи за плащане: заплащането на стоките по договора се извършва отложено в срок от 60 /шестдесет/ 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 със съдържащи се задължително следните реквизити в него : каталожен номер, партиден номер и срок на годност

Приемаме да се считаме обвързани от задълженията и условията, поети с офертата ни до изтичане на **120** (сто и двадесет) календарни дни, включително от крайния срок за получаване на оферти.

Поемаме ангажимент да изпълним обекта на поръчката в съответствие с изискванията Ви, заложени в части “Пълно описание на обекта на поръчката” и “Техническата спецификация” на настоящата поръчка.

Гарантираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с гореописаната оферта.

Към техническото предложение прилагам попълнено Техническо предложение за всяка позиция за която кандидатстваме съгласно образец (Образец № 2А – от програмния продукт).

_____ г.

Декларатор: _____

(дата на подписване)

588. „Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за 2020/2021 за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД -Гр. Габрово“

- ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Приложение 01: „Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за 2020/2021 за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД -Гр. Габрово“

Фирма ЕИК

..... лаборатория

П№	Спецификация	м.е.	REF/кат. №	Търг. име	Бр. в опак.	Производител	Срок на годност от датата на производство /в месеци/	Забележки	
3		4	6	5	8	9	10	11	15
01.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ – Реактиви за хемокоагулация. Апарат: Диагностика Стаго "Старт 4"								
01.01.	АРТТ Метод хронометрично определяне опаковки: от 60 до 100 мл	мл							
01.02.	Имидазолов буфер за изследване на фибриноген Опаковка: от 80 до 120 мл.	мл							
01.03.	Калибратор за коагулация опаковка: флакони от 1 мл	мл							
01.04.	Калциев двухлорид 0.025 мол/л	мл							
01.05.	Контроли за коагулация – нормална област. Опаковка: флакони от 1 мл	мл							
01.06.	Контроли за коагулация – патологична област. Опаковка: флакони от 1 мл	мл							
01.07.	Тромбиново време Метод: хронометричен. Опаковка: флакони от 1 мл	мл							
01.08.	Тромбопластин ISI от 0.95 до 1.05 Метод: хронометрично. Опаковки от 15 до 20 мл	мл							
....

Срок на доставка: работни дни Срок на отложено плащане: календарни дни.

ПОДПИС:.....

ДАТА:.....

/на Управителя или упълномощено лице и печат/

Този документ задължително се поставя от участника в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис

ПРЕДЛАГАНИ ЦЕНОВИ ПАРАМЕТРИ

588. „Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за 2020/2021- ЦЕНОВА ОФЕРТА

Приложение 01: „Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за 2020/2021 за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД -Гр. Габрово“

Фирма ЕИК

..... лаборатория

ПНº	Спецификация	м.е.	Количес тво за м.е.	Производи тел	Цена с ДДС за мярка	Сума	Цена за опаковка	Забележка
3	4	6	7	10	12	13	14	15
01.	ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ – Реактиви за хемокоагулация. Апарат: Диагностика Стаго "Старт 4"							
01.01.	АРТТ Метод хронометрично определяне опаковки: от 60 до 100 мл	мл	100					
01.02.	Имидазолов буфер за изследване на фибриноген Опаковка: от 80 до 120 мл.	мл	120					
01.03.	Калибратор за коагулация опаковка: флакони от 1 мл	мл	5					
01.04.	Калциев двухлорид 0.025 мол/л	мл	100					
01.05.	Контроли за коагулация – нормална област. Опаковка: флакони от 1 мл	мл	5					
01.06.	Контроли за коагулация – патологична област. Опаковка: флакони от 1 мл	мл	5					
01.07.	Тромбиново време Метод: хронометричен. Опаковка: флакони от 1 мл	мл	12					
01.08.	Тромбопластин ISI от 0.95 до 1.05 Метод: хронометрично. Опаковки от 15 до 20 мл	мл	200					
...					

Срок на доставка:работни дни Срок на отложено плащане: календарни дни.

/на Управителя или упълномощено лице и печат/

ДЕКЛАРАЦИЯ

за отсъствие на обстоятелствата по чл. 3, т. 8 или наличие на изключенията по чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици (ЗИФОДРЮПДРКЛТДС)

Долуподписаният/та
(собствено, бащино и фамилно име)
данни по документ за самоличност
(номер на лична карта, дата, орган и място на издаването)
в качеството си на , на
(должност)
.....
(наименование на участника)

ЕИК/БУЛСТАТ - участник в обществена поръчка с предмет: „**Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД -Гр. Габрово**“.

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

Представляваното от мен дружество по смисъла на §1, т.1 от ДР на ЗИФОДРЮПДРКЛТДС:

1. Е регистрирано / Не е регистрирано в юрисдикция с преференциален

/ненужното се зачертава/

данъчен режим по смисъла на §1, т. 64 от Допълнителните разпоредби на Закона за корпоративното подоходно облагане. Юрисдикцията с преференциален данъчен режим е /попълва се в случай на регистрация в такава юрисдикция/

2. Не съм контролирано лице/ съм контролирано лице от дружество,

/ненужното се зачертава/

регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим във връзка с §1, т.5 от Допълнителните разпоредби на ЗИФОДРЮПДРКЛТДС. Юрисдикцията с преференциален данъчен режим

/попълва се в случай на регистрация в такава юрисдикция на контролиращото дружество/

3. Попада в изключението на чл.4, т._____ от ЗИФОДРЮПДРКЛТДС.

/попълва се, ако кандидат или участник/подизпълнител/трето лице е дружеството, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим или е контролирано лице от дружество, регистрирано в юрисдикция с преференциален данъчен режим/

4. Запознат съм със задължението ми по §14, ал.1 от Преходните и заключителни разпоредби към Закона за изменение и допълнение на ЗИФОДРЮПДРКЛТДС и произтичащите от неспазването му правни последици по смисъла на §14, ал.2 от Преходните и заключителни разпоредби към Закона за

изменение и допълнение на ЗИФОДРЮПДРКЛТДС.

Известно ми е, че при деклариране на неверни данни нося наказателна отговорност по чл. 313 от Наказателния кодекс.

Дата:.....

Декларатор:

(подпис)

Забележка:

1. Попълва се от всички кандидати или участници/подизпълнители/. Когато кандидатът или участникът е обединение, което не е юридическо лице, декларацията се попълва за всяко юридическо лице, включено в обединението.
2. Достатъчно е подаването на декларация от едно от лицата, които могат самостоятелно да представляват кандидата или участника/подизпълнителя/, съгласно представения документ за регистрация.

ПРОЕКТО - ДОГОВОР

Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория

Днес, 2020 г., в град Габрово, на основание чл.108 от ЗОП и резултати от проведена процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „**Доставка на реактиви, консумативи и биопродукти за клинична, микробиологична лаборатория, кръвен център и патохистологична и цитологична лаборатория на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД -Гр. Габрово**”, открита с Решение №/г. на изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД – Габрово, се сключи настоящият договор между:

МБАЛ “Д-р Тота Венкова” АД, със седалище в град Габрово и адрес на управлението ул.”Д-р Илиев Детския” № 1, вписано в търговския регистър при Агенция по вписванията с ЕИК 107507217, ИН по ЗДДС BG107507217, представлявано от изпълнителния директор д-р Минко Михов, от една страна, наричано по-долу “ВЪЗЛОЖИТЕЛ” и

....., със седалище в град и адрес на управлението ул. „.....” №, вписано в търговския регистър към Агенция по вписванията с ЕИК....., представлявано от, ИН по ЗДДС, от друга страна, наричано по-долу “ИЗПЪЛНИТЕЛ”.

Страните се споразумяха както следва:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

Чл.1. /1/ Предмет на настоящия договор са доставки на реактиви, консумативи и биопродукти, наричани по-долу в договора „стоки”, за нуждите на МБАЛ “Д-р Тота Венкова” АД - Габрово, съгласно Приложение № 1 неразделна част на настоящия договор, съобразно потребностите на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, по видове и прогнозни количества срещу цена, която ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ се задължава да заплати, франко аптека на болницата.

Офертата на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ е неразделна част от настоящия договор, като условията и се считат по право условия на настоящия договор, доколкото друго не е уговорено.

/2/ При обективна невъзможност от страна на изпълнителя за доставка на реактив, консуматив или биопродукт посочен В приложение 1 неразделна част от договора, Възложителят има право да направи замяна предложена от изпълнителя с нови продукти, които не са включени в Приложение №1, но са в изпълнение предмета на договора и отговарят на спецификацията на Възложителя. Под „нови видове“ се има предвид: При спиране от производство и/или внос, еквивалент на медицински изделия съгласно приложение 1 със същите или по-добри характеристики и качества при запазване на цената.

II. СРОК НА ДОГОВОРА

Чл.2./1/. Настоящият договор е със срок 12 месеца.

/2/. Договорът влиза в сила от 2020г. и е валиден до 2021г.

/3/. В случай, че към датата на изтичане срока на договора е открита нова процедура за възлагане на обществена поръчка със същия предмет, която не е приключила, договорът запазва действието си при същите условия до нейното приключване и сключването на нов договор по реда на ЗОП.

III. ЦЕНА И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

Чл.3./1/. Единичната цена на стоките е съобразно класираната оферта на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, в размер съгласно *Приложение № 1* неразделна част от настоящия договор. Цената е определена при условията на доставка до краен получател, с включени ДДС и всички разходи по доставката.

/2/. Плащането по настоящия договор се осъществява в български лева чрез банков превод от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по следната банкова сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

ТБ.....

BIC:

IBAN:

Изпълнителят е длъжен да уведомява писмено възложителя за всички последващи промени на банковата му сметка в срок до 7/седем/ дни считано от момента на промяната. В случай, че изпълнителят не уведоми възложителят в този срок, счита се, че плащанята по посочената в настоящия член банкова сметка са надлежно извършени.

/3/. Заплащането е отложено в срок до 60/шестдесет/ календарни дни от датата на доставката и се осъществява след представяне на следните документи: фактура - оригинал за извършена доставка, отговаряща на изискванията на ЗДДС и ППЗДДС ; приемателно-предавателен протокол със съдържащи се задължително следните реквизити в него : каталожен номер, партиден номер и срок на годност; копие от писмената заявка за доставка, подписани от упълномощено от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ лице.

Чл.4./1/. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ гарантира изпълнението на настоящия договор по цени съобразно посочените в офертата му, валидни за целия договорен срок.

/2/. Изменение на настоящият договор за обществена поръчка се допуска с допълнително споразумение към договора, по изключение, на основание чл.116 т.2-7 от ЗОП. Изменение е допустимо и на основание чл.116, т.1 от ЗОП, при намаление на договорените единични цени и/или процент отстъпка в полза на възложителя.

IV. ЗАЯВКИ И СРОК НА ДОСТАВЯНЕ

Чл.5./1/. Приемането на заявките от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ се извършва на адрес:

държава: ;гр.;

ул. „ ” №

във всички работни дни на телефон: ; факс:.....

и e-mail:

/2/. Обемът на доставките предмет на този договор, се определя със заявка от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, подадена до ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, съобразно нуждите му, без ограничения за броя на заявките във времето.

/3/. Заявки от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ се подават само от ръководител Болнична аптека или от упълномощен от него служител, по телефон (при спешност), писмено или от следните електронни адреси: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com и medcons.mbal.gabrovo@gmail.com.

/4/. Доставянето на стоките, предмет на настоящия договор се извършва в срок до/...../ часа за спешните и до/...../ календарни дни за регулярните заявки, считано от часа и датата на получаване на заявка от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, като изпълнението на доставките става в работен ден от 08.00 до 16.00 часа. В случай, че срокът изтича в неработен ден, то доставката следва да се изпълни най-късно в първия работен ден, следващ неработния.

/5/. За всяка подадена заявка, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да изпрати потвърждение, че е получена на следните електронни адреси: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com и medcons.mbal.gabrovo@gmail.com. Часът и датата на потвърждението за получена заявка на посочения *e-mail*, по смисъла на чл. 34, ал. 4, предложение 4 от договора, ще се счита за годно доказателство при евентуални бъдещи спорове между страните.

/6/. При невъзможност за доставяне на стоките по вид, количество или на договорената цена при подадена заявка, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да уведоми по *e-mail*, факс или писмено ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в срок не по-дълъг от 2 /два/ часа след получаване на заявката. Ако не достави стоките в договорения срок и не уведоми навреме ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за невъзможността за извършване на доставката, това се счита за мълчалив отказ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер съгласно по чл.24, ал.3 от настоящия договор.

Чл.6. За количества, доставени от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ извън / без заявка, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ няма задължение за плащане. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ следва да организира връщането им за своя сметка

V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ, ПРИЕМАНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА СТОКИТЕ

Чл.7./1/. За място на доставяне на стоките по този договор се определя Болничната аптека на МБАЛ "Д-р Тота Венкова" АД – Габрово.

/2/. Приемането на стоките се осъществява в присъствието на упълномощени представители на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, като стоките трябва да отговарят на заявените по обособени позиции и номенклатурни единици. Стоките се придружават от:

- **фактура - оригинал** за извършена доставка, отговаряща на изискванията на ЗДДС и ППЗДДС;

- **приемателно-предавателен протокол** съдържащ задължително следните реквизити за всяка партида: каталожен номер, партиден номер, дата на производство и срок на годност – в случаите, когато изброените реквизити не се съдържат във фактурата.

VI. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

Чл.8./1/. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да достави стоките в сроковете по чл. 5, ал. 4 и да ги предаде на оторизиран представител на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в съответния вид, количество и качество в Болничната аптека. Не доставяне на стоките в посочените срокове е основание за търсене на отговорност в размери съгласно чл.24, ал.1 от договора, за забава на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ. Качеството на стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговаря на правилата за Добра производствена и дистрибуторска практика.

/2/. При констатиране от оторизираното лице на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на липси по вид и/или количество на заявените стоки, то може да откаже да ги приеме, което се счита за не доставяне на съответните стоки по вид и/или количество и ИЗПЪЛНИТЕЛЯ дължи неустойка по чл.24, ал.2 от настоящия договор.

/3/. При констатиране от оторизираното лице на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на остатъчен срок на годност, пократък от общия срок на годност на стоката, както следва: по-малко от 50 /петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за обособени позиции с № 1; 3; 8; 9 и 13, необособени позиции с № 12; 15; 16; 17; 18; 19; 20; 23; 26 и позиции с № 2.1; 2.2; 2.3; 2.6; 4.1; 4.2; 4.3; 4.4; 4.5; 4.6; 4.7; 4.8; 4.9; 4.10; 4.11; 4.12; 4.13; 4.14; 4.15; 4.16; 4.17; 4.18; 4.20; 4.21; 4.22; 4.23; 4.24; 4.25; 4.26; 4.27; 4.29; 4.30; 4.31; 4.32; 4.33; 4.34; 4.35; 4.37; 4.38; 4.39; 4.40; 6.3; 6.4; 7.1; 7.2; 7.3; 7.4; 7.5; 7.6; 7.7; 7.8; 7.9; 7.10; 7.11; 7.12; 7.13; 7.14; 7.15; 7.16; 7.17; 7.18; 7.19; 7.20; 7.21; 7.23; 7.24; 7.25; 7.26; 7.28; 7.29; 7.31; 7.32; 7.33; 7.34; 10.1; 10.4; 10.5; 10.6; 10.8; 10.11; 10.12; 14.1; 24.1; 24.2; 24.3; 24.4; 24.5; 24.6; 24.7; 24.8; 24.9; 24.10; 24.12; 24.13; 24.14; 24.15; 24.21; 24.23; 24.26; 24.28; 24.29; 24.30; 25.13; 25.14; 25.15; 27.22; 27.23; 27.24; 27.32; 27.35; 28.1; 28.2; 28.3; 28.4; 28.5; 28.6; 28.9; 28.10; 28.13; 28.14; 28.16; 28.17; 28.18; 28.19; 29.15; 29.16; 30.1; 30.2; 30.10; 30.12; 30.13; 30.15; 30.19; 30.20; 30.21; 30.29; 32.02 и не по-малък от 25/двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за всички останали позиции, то може да откаже да ги приеме, което се счита за не доставяне на съответните стоки и в този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка по чл.24, ал.2.

/4/. При констатиране от оторизирано лице на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на несъответствие на партидния номер на доставените реактиви, консумативи и биопродукти, то може да откаже да ги приеме, което се счита за не доставяне на съответните стоки и в този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка по чл.24, ал.2 от договора.

Чл.9. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен с доставяне на стоките да представи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ документите, изброени в чл.3, ал.3 и чл.7, ал.2 от настоящия договор.

Чл.10. Ако оторизираното от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ лице констатира, че при приемане на доставените стоки има скъсване или увреждане на фабричната им опаковка, че са доставени стоки различни от заявлените, че качеството на доставените реактиви, консумативи и биопродукти не отговаря на правилата за Добра производствена и дистрибуторска практика /когато има съществено основание да се направи такъв извод/, то може да откаже да приеме/ заприходи стоките, за което веднага уведомява упълномощения представител на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, който се задължава да ги подмени, без да излиза от първоначалните срокове, така както са определени в чл.5, ал.4. За отказа се съставя протокол , в който се посочват конкретните констатации, като протоколът се връчва на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и му се определя срок, в която да направи замяна и достави стока, която отговаря на изискванията на договора. В случай, че не се спазят посочените срокове за подмяна на стоката ИЗПЪЛНИТЕЛЯ дължи неустойка за забава съгласно чл.24, ал.1 настоящия договор.

Чл.11./1/. При невъзможност за доставяне на определени стоки по вид или количество по получената заявка да уведоми в срок до 2 /два/ часа по *e-mail*, факс и писмено ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ. Това се счита за **писмен отказ** за доставянето на тези стоки, за което ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка съгласно раздел XI от настоящия договор и ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предприеме действия съгласно чл. 24, ал.3 от настоящия договор.

/2/. Ако ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не извърши доставка, в рамките на договорения срок по чл.5, ал.4, на определени стоки по вид или количество по получената заявка и не е представил писмен отказ за доставянето им, то това ще се счита за **мълчалив отказ** на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ да изпълни договорно задължение, а именно доставката на определените стоки, за които е сключил настоящият договор, за което ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка съгласно раздел XI от настоящия договор и ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ

може да предприеме действия съгласно чл. 24, ал.3 от настоящия договор.

Чл.12. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ има право да получи цената за извършената доставка, в размер на общата сума от доставените стоки, всяка с цена посочена в *Приложение № 1* от настоящия договор, освен в случаите на чл.4, ал.3 и 4 от договора.

Чл.13. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ няма право да прехвърля своите права и задължения по настоящия договор.

VII. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

Чл.14./1/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава да заплаща реализираните по този договор доставки на стоки в уговорените срокове.

/2/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава да окаже необходимото съдействие на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за изпълнение на договора.

/3/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ е длъжен да приеме от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ доставените стоки, чрез упълномощения си представител, след като същият ги прегледа и оцени качеството им, в съответствие с нормативните актове.

Чл.15./1/. Ако извършената доставка не отговаря на изискванията за качество, по смисъла на приложимата нормативна уредба и този договор, или е установено несъответствие между заявеното и доставено количество или доставените стоки не са придружени от изискуемите от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ документи, оторизираното от него лице може да откаже да ги приеме. В тези случаи ВЪЗЛОЖИТЕЛЯт може да предприеме действията по раздел XI от настоящия договор. За отказа се съставя протокол подписан от двете страни с посочване на причините.

/2/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ си запазва правото да закупи заявените стоки от друг доставчик, в случаите на отказ от доставка или несъответствие на доставените стоки с техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Разликата в цените е за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и Възложителят може да предприеме действия по удовлетворяване разликата от гаранцията за добро изпълнение.

/3/ Възложителят си запазва правото да не възложи целия привиден от него обем реактиви, консумативи и биопродукти, в случай че отпадне необходимостта от използването им.

VIII. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ДОГОВОРА

Чл.16./1/. Гаранцията за изпълнение на договора е в размер на лева, **представляваща 3% от стойността на договора без включен ДДС** и се внася по сметка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ при подписване на договора.

Банка: Банка ДСК - Габрово,

Банков код (BIC): STSABGSF

Банкова сметка (IBAN): BG46STSA93000021423555

/2/. Гаранцията по ал.1 на този член може да бъде дадена и под формата на банкова гаранция, валидна за целия срок на договора, но не по-малко от 13 /тринадесет/ месеца. Тя се предоставя на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ при подписване на договора. Банковата гаранция трябва да съдържа условие за безусловно и неотменимо изплащане след писмено предявлено искане от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

/3/ Гаранцията по ал.1 на този член може да бъде дадена и под формата на застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя, валидна за целия срок на договора, но не по-малко от 13 /тринадесет/ месеца. Тя се предоставя на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ при подписване на договора. Банковата гаранция трябва да съдържа условие за безусловно и неотменимо изплащане след писмено предявено искане от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

/4/ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ освобождава гаранцията за изпълнение на договора, без да дължи лихви, в едномесечен срок след приключване изпълнението на договора от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, ако не са налице условия за нейното задържане..

/5/ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не дължи лихва за периода, в който средствата по ал. 1 са престояли на законно основание в него.

Чл.17. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ отговаря пред ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за точното изпълнение на задълженията си и с внесената от него гаранция за изпълнение на договора.

IX. КАЧЕСТВО И СРОК НА ГОДНОСТ

Чл.18./1/ Качеството на стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговаря на техническите стандарти на производителя, ЗМИ и всички правила на Добрата производствена и дистрибуторска практика.

/2/. Към датата на доставката остатъчния срок на годност на реактиви, консумативи и биопродукти не трябва да е по-малко от 50 /петдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка за обособени позиции с № 1; 3; 8; 9 и 13, необособени позиции с № 12; 15; 16; 17; 18; 19; 20; 23; 26 и позиции с № 2.1; 2.2; 2.3; 2.6; 4.1; 4.2; 4.3; 4.4; 4.5; 4.6; 4.7; 4.8; 4.9; 4.10; 4.11; 4.12; 4.13; 4.14; 4.15; 4.16; 4.17; 4.18; 4.20; 4.21; 4.22; 4.23; 4.24; 4.25; 4.26; 4.27; 4.29; 4.30; 4.31; 4.32; 4.33; 4.34; 4.35; 4.37; 4.38; 4.39; 4.40; 6.3; 6.4; 7.1; 7.2; 7.3; 7.4; 7.5; 7.6; 7.7; 7.8; 7.9; 7.10; 7.11; 7.12; 7.13; 7.14; 7.15; 7.16; 7.17; 7.18; 7.19; 7.20; 7.21; 7.23; 7.24; 7.25; 7.26; 7.28; 7.29; 7.31; 7.32; 7.33; 7.34; 10.1; 10.4; 10.5; 10.6; 10.8; 10.11; 10.12; 14.1; 24.1; 24.2; 24.3; 24.4; 24.5; 24.6; 24.7; 24.8; 24.9; 24.10; 24.12; 24.13; 24.14; 24.15; 24.21; 24.23; 24.26; 24.28; 24.29; 24.30; 25.13; 25.14; 25.15; 27.22; 27.23; 27.24; 27.32; 27.35; 28.1; 28.2; 28.3; 28.4; 28.5; 28.6; 28.9; 28.10; 28.13; 28.14; 28.16; 28.17; 28.18; 28.19; 29.15; 29.16; 30.1; 30.2; 30.10; 30.12; 30.13; 30.15; 30.19; 30.20; 30.21; 30.29; 32.02 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/ В случай на доставка на реактиви, консумативи и биопродукти с по-кратък от договорения срок на годност, се дължи неустойка, както следва:

от 49,99% до 35% - 1% върху стойността на доставката;

от 34,99% до 25% - 1,5 % върху стойността на доставката;

от 24,99% до 15% - 2 % върху стойността на доставката;

под 14,99% - 5 % върху стойността на доставката;

В този случай ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да издае фактура като данъчната основа посочи намалената с предвидената неустойка стойност на доставката. В случай, че ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не е коригирал фактурата с предвидената неустойка Възложителят може да откаже приемането на стоките или да си удържи неустойките по Договора от гаранцията за изпълнение.

/4/ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да откаже приемане/заприходждане в склад на стоките, ако в деня на тяхното пристигане или приемане остатъчния срок на годност е по – малък от определения в чл.18, ал.2

минимален срок на годност.

/5/ Доставката на реактиви, консумативи и биопродукти с остатъчен срок на годност по-малък от 15 на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, или упълномощено от него лице, за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, или упълномощено от него лице, стоките няма да бъдат заплащани

/6/ Искането за писмено съгласие, в случаите на ал.5, следва да постъпи при Възложителя в срок до 1/един/ работен ден от получаване на заявката, а при спешни доставки в срок до 1 час от получаване на заявката.

/7/ Посочените в ал.6 срокове за доставка на реактиви, консумативи и биопродукти с остатъчен срок на годност по малко от 15 на сто от обявения от производителя започват да текат от датата /часът в случаите на спешна доставка/ на получаване на съгласие за доставката.

/8/ Минималния срок на годност на всички останали реактиви, консумативи и биопродукти следва да бъде не по-малък от 25 /двадесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

/9/ В случай на доставка на реактиви, консумативи и биопродукти извън описаните по-горе в ал.2 с по-кратък от договорения срокна годност, изпълнителят дължи неустойка, както следва:

От 24,99% до 15% - 2% върху стойността на доставката.

под 14,99% - 5 % върху стойността на доставката;

/10/ Доставки на реактиви, консумативи и биопродукти с остатъчен срок под 15% обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, или упълномощено от него лице, за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, или упълномощено от него лице, стоките няма да бъдат заплащани.

/11/ Искането за писмено съгласие, в случаите на ал.10, следва да постъпи при Възложителя в срок до 1/един/ работен ден от получаване на заявката, а при спешни доставки в срок до 1 час от получаване на заявката.

/12/ Посочените в ал.6 срокове за доставка на реактиви, консумативи и биопродукти с остатъчен срок на годност по малко от 15 на сто от обявения от производителя започват да текат от датата /часът в случаите на спешна доставка/ на получаване на съгласие за доставката.

X. РЕКЛАМАЦИИ

Чл.19. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламиации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за:

- а/ количество и некомплектност на стоките или техническата документация /явни недостатъци/;
- б/ качество /скрити недостатъци/;

в/ при доставяне на стоки не от договорения вид, посочен в *Приложение № 1* на настоящия договор.

Чл.20. Рекламиации за явни недостатъци на стоките се правят до 14 /четиринаесет/ дни от датата на доставяне, като за целта се съставя протокол от комисия определена от Възложителя.

Чл.21. Рекламиации за скрити недостатъци на стоките се правят през целия срок на годност на доставените стоки, непосредствено след констатирането се съставя протокол от комисия определена от Възложителя..

Чл. 22./1/ В протоколите по чл. 20 и по чл. 21 се посочват договора, точното количество и

качеството на получените стоки и партиден номер, основанието за рекламирана и конкретното искане на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

/2/. В срок от 2 /два/ дни от получаване на рекламираната, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ следва конкретно да отговори на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в писмена форма дали приема рекламираната или я отхвърля. Ако ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не отговори на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в този срок следва да се счита, че той приема рекламираната.

/3/. Срокът по ал.2 на този член не се отнася за случаите уредени в чл.10 от договора.

Чл.23./1/. При рекламирана за явни недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в срок от 2 /два/ дни от приемане на рекламираната, за своя сметка и рисък да замени стоките, за които е направена рекламирана и да достави заявените реактиви, консумативи и биопродукти, съгласно договореното, в Болничната аптека на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – Габрово.

/2/. При рекламирана за скрити недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в срок от 2 /два/ дни от приемане на рекламираната, за своя сметка и рисък да замени стоките, за които е направена рекламирана и да достави заявените медицинските изделия, съгласно договореното, в Болничната аптека на МБАЛ „Д-р Тота Венкова“ АД – Габрово, или по преценка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ да върне съответната част от заплатената цена, ведно с дължимите лихви.

XI. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ, НЕУСТОЙКИ

Чл.24./1/. При писмено уведомяване за забава на доставка от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за срок не по-дълъг от 12 /дванадесет/ часа, след изтичане на сроковете по чл.5, ал.4, същият дължи неустойка в размер на 0,05% /нула цяло, нула пет на сто/ **на час** от стойността на забавената стока. Нереализиране на доставката в рамките на посочените 12 /дванадесет/ часа, след изтичане на сроковете по чл.5, ал.4, се счита за не доставяне на стоката и се прилагат санкции, съгласно ал.2 на този член.

/2/. При не доставяне на стока по ал.1, изречение 2 на настоящия член, както и съгласно чл.8, ал.2, ал.3, изречение1 и ал.4 от настоящия договор, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 5 % /пет на сто/ от стойността на считаната за не доставена стока.

/3/. При отказ / **писмен** или **мълчалив** / на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, в случаите на чл. 11 ал.1 и 2, той дължи неустойка в размер на 5 % /пет на сто/ от стойността на не доставената стока.

Чл.25./1/. В случаите на чл.24, ал.3 от договора, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ е свободен да закупи стоките, за които ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е направил отказ за доставка, от друго място.

/2/ При закупуване на стоки по ал.1 на по-висока цена от тази в настоящия договор, за разликата в стойността ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се удовлетворява от предоставената гаранция за изпълнение на договора.

Чл.26./1/. При неточно изпълнение на задълженията по договора от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ заплаща дължимото след като прихване стойността на неустойките, по реда посочен в ал.2 на този член.

/2/. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ удовлетворява претенциите си относно неизпълнението на договора /както и за заплащане на неустойките/ от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ **по следния ред:** първо чрез прихващане от дължими суми; при липса на такива суми – от гаранцията за добро изпълнение по настоящия договор, след което по съответния законов ред.

/3/. Начисляването на неустойка не лишава изправната страна да търси обезщетение за претърпени вреди и пропуснати ползи над размера на договорената неустойка.

/4/. При системно неизпълнение на поетите задължения по настоящия договор от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, той дължи неустойка в размер на 10 % /десет на сто/ от стойността на целия договор и ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да прекрати договора еднострочно и без предизвестие, като в този случай настъпват и последиците предвидени в чл.29. За системно неизпълнение се счита три или повече пъти нереализирани доставки.

/5/ При писмено уведомление от страна на изпълнителя до Възложителя за прекратяване на договора/частично за номенклатурна единица или пълно прекратяване, Изпълнителят дължи неустойка в размер на 20% от прогнозната стойност за конкретната номенклатурна единица/обособена позиция, за която иска прекратяване на договора.

Чл.27. При неизпълнение на задължението по чл. 5, ал. 5, изречение 1 от договора, за изпращане на потвърждение, че заявката е получена на следния електронен адрес: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com или medcons.mbal.gabrovo@gmail.com ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 5 % /пет на сто/ от стойността на заявката.

Чл.28. При забавяне на плащането ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 0,01 % /нула цяло, нула едно на сто/ върху дължимата сума за всеки просрочен ден, но не повече от 1 % /едно на сто/ от стойността на дължимата сума.

XII. ПРЕКРАТИВАНЕ НА ДОГОВОРА

Чл.29. Договорът се прекратява с изтичане на срока, за който е склучен, освен в случая изрично посочени в следващите членове.

Чл.30. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати договора, еднострочно и без предизвестие, при системно неизпълнение на доставките на стоки по количество и/или качество. Същият има право да задържи в своя полза пълният размер на гаранцията за изпълнение на договора.

Чл.31. /1/ При прекратяване на договора по вина на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ - неизпълнение на поетите по настоящия договор задължения, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ, начислява предвидените в раздел XI неустойки и задържа пълният размер на гаранцията за изпълнение.

/2/ При писмено уведомление от страна на изпълнителя до Възложителя за прекратяване на договора/частично за номенклатурна единица или пълно прекратяване, Изпълнителят дължи неустойка в размер на 20% от прогнозната стойност за конкретната номенклатурна единица, за която иска прекратяване на договора.

Чл.32. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да прекрати договора, ако в резултат на обстоятелства, възникнали след сключването му, не е в състояние да изпълни своите задължения. В този случай дължи обезщетение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за претърпените вреди от сключването на договора.

XIII. СЪОБЩЕНИЯ

Чл.33. /1/. Всички съобщения между страните, свързани с изпълнението на този договор са валидни, ако са направени в писмена форма, подписани от упълномощените представители на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯ. Писмената форма се смята спазена и когато съобщението е изпратено по факс или електронната поща на страните, като насрещната страна писмено по факс или електронна поща отговори, че е получил съобщението.

/2/. Ако някоя от страните промени посочените адреси, без да уведоми другата страна, последната не отговаря за неполучени съобщения, уведомления и други подобни.

/3/. За целите на този договор адресите на страните са:

за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ: гр. Габрово, ул. „Д-р Илиев Детския“ № 1; тел: 0035966 800 956; електронна поща: apteka.mbal.gabrovo@gmail.com

за ИЗПЪЛНИТЕЛЯ: държава: ; гр. ; ул. ; телефон: ; факс: ; електронна поща:

/4/. За дата и час на съобщението се смятат датата и часа на:

- **предаването** - при ръчно предаване на съобщението;
- **пощенското клеймо на обратната разписка** - при изпращане по пощата;
- **приемането** - при изпращане по телефон;
- **обратния e-mail за потвърждаване** - при изпращане по електронна поща.

Чл.35. За всички неуредени въпроси в настоящия договор ще се прилагат разпоредбите на действащото българско законодателство. Страните се уговорят да разрешават възникналите разногласия относно тълкуването, изпълнението и прекратяването на договора посредством споразумение. При невъзможност от решаване на възникналите спорове по този начин, то същите ще се отнасят до разглеждане и решаване от компетентните съдилища на Република България. На основание чл.117, ал.2 от ГПК страните се съгласяват, че компетентен да разгледа имуществен спор между страните, като първа инстанция, ще бъде Районен съд гр. Габрово, съответно Окръжен съд гр. Габрово.

Чл.36. Настоящият договор се сключва и изпълнява в съответствие със законодателството на Република България и представлява цялостно уреждане между страните по отношение предмета на договора.

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

ВЪЗЛОЖИТЕЛ:

/Изпълнителен директор/

ИЗПЪЛНИТЕЛ:

Съгласувал:

/Гл. счетоводител/

.....
/юрисконсулт/