***Образец №1.***

**ДО „УСБАЛО” ЕАД**

**УЛ. „ПЛОВДИВСКО ПОЛЕ” № 6**

**ГР. СОФИЯ**

**ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ**

от “..................................................................................................................................” - ..................,

представлявано от ................................................................................... - ….....................................

за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет **„Доставка на чували“** за нуждите на „УСБАЛ по онкология“ ЕАД, гр. София за срок от 12 месеца за ОП №................................................................

**УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР,**

Доставките ще извършваме при следните условия:

1. Предлагам продукти с доказан произход, подробно описани в „Таблица за техническо съответствие“ по Образец № 2, неразделна част от настоящото предложение за изпълнение на поръчката, съответстващи на нормативно установените изисквания.
2. Декларирам, че:

* в случай, че бъдем определени за изпълнители се задължаваме да доставим продукти, съответстващи на представените каталог, брошури, проспекти, или писма, декларации или други официални документи от производителите на съответните продукти;

- всички предлагани от нас продукти отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия, БДС (където е приложимо), както и на други приложими към предмета на поръчката нормативни актове, и действащите международни стандарти, като се задължаваме при възлагане на обществената поръчка и при извършване на доставки да представяме всички нормативно установени документи;

- всички предлагани от нас стоки ще бъдат доставяни в опаковка, която е непохабена, разкъсана, зацапана или с всякакви други видими белези, които не позволяват разчитане на данните и информацията върху същите;

- в случай, че предлаганите от нас продукти са определени от производителите като медицинските изделия, и са внесени от трети държави на територията на Европейския съюз или на територията на Европейското икономическо пространство, върху опаковките и в инструкцията за употреба ще бъде посочено допълнително името и адресът на упълномощения представител и на вносителя, съгл. чл.16, ал.2 от Закона за медицинските изделия;

- в случай, че бъдем определени за изпълнители и сключим договор за доставка, ще осигурим, и ще поддържаме складова наличност от оферирания продукт от обособената позиция/подпозиция, в размер на 1/12 част от общото договорено прогнозно количество;

- срокът на годност на доставяните продукти към датите на всяка една доставка ще бъде не по-малък от 75 % /седемдесет и пет процента/.

- в случай, че представляваният от мен участник бъде избран за изпълнител на обществената поръчка, ще бъдат осигурени необходимите количества за извършване на доставките за целия период на договора, точно, в срок и съобразно количествата, определени в Техническата спецификация, без да допускам надвишаването им;

- в случай, че представлявания от мен участник бъде избран за изпълнител, ще изпълняваме задълженията си през целия договорен срок.

3. Приемам да извършвам доставките на договорени стоки в срок до 3/три/ работни дни от получаване на писмена заявка от страна на възложителя, а при спешна потребност от доставка на малки количества - в срок до 24 часа.

4. Приемам плащането да се извършва с платежно нареждане по банковата ни сметка в банка ................................IBAN...............................................................BIC................................, в срок до 60 дни, след извършена доставка, издадена фактура и двустранно подписан приемо-предавателен протокол за всяка една доставка..

5. Предлагаме следните преференции ...........……………………………………./натурални рабати, търговски отстъпки, спонсорства и други/.

6. Запознат съм и приемам, че **срокът за изпълнение на поръчката е 12 (дванадесет) календарни месеца** от датата на сключване на договора за обществена поръчка и гарантирам неизменяемост на цените през целия договорен период, с изключение на изрично предвидените случаи по ЗОП.

7. Запознат съм, че варианти на оферти не се приемат.

**Д Е К Л А Р И Р А М, Ч Е:**

1. **Приемам клаузите и условията на проекта на договор, неразделна част от документацията за участие, за обособена позиция №......................................**
2. **Срокът на валидност на настоящата оферта по обособена позиция №…………………………….е \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /цифром и словом/ месеца от датата, която е посочена за дата на получаване на офертите /но не по-малко от 6 месеца/.**

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

**Прилагам:**

1. Попълнена и подписана съобразно изискванията на документацията Таблица за техническо съответствие (Образец № 2) - **попълва се за всяка обособена позиция отделно!;** В нея следва **да се посочи съответствието с изискванията на възложителя**/съответствието се декларира от участника, като задължително следва да има препратки, в т.ч. **номер на страница от офертата и вид на документа**, **каталожен номер/номер на продукта и др**. към каталози, брошури, протоколи, техническа информация и др, доказващи съответствието на оферираните стоки с изискванията на възложителя, приложени към Техническото предложение на участника/.

2. каталози, брошури, протоколи, техническа информация и др, доказващи декларирното съответствие, както и оригинал или заверено от участника копие на превод на български език в частта на оферираното.

Каталозите, брошурите, протоколите, техническата информация и др. на предлаганите изделия, с посочен каталожен номер на конкретните обособени позиции/подпозиции (номенклатури) следва да са придружени с превод на български език в частта на оферираното и всички негови параметри. В каталога/брошурата и др., участникът следва да отбележи и номера на обособената позиция/подпозиция (номенклатура), който да съотвества на номера на обособената позиция/подпозиция (номенклатура) от Техническата спецификация, за която се отнася! **В приложените документи следва ясно да е обозначено кой конкретен продукт се оферира**. Представените каталози/брошури на предлаганите изделия ще бъдат разглеждани от комисията като доказателство за техническо съответствие между посочените изисквания в техническата спецификация и оферираното от участника. При несъответствие между оферираното и посоченото като изискване в техническата спецификация, участникът ще бъде отстранен за съответната обособена позиция. В случай на несъответствие или неофериране на някоя от подпозициите (номенклатурите) в рамките на отделна обособена позиция, участникът ще бъде отстранен за цялата обособена позиция.

3. Заверено от участника копие от документ, издаден от производител или от официален дистрибутор, доказващ правото му да доставя стоките/консумативите, предмет на поръчката - оторизация, договор за дистрибуция или друг подходящ документ. В случай, че описаният документ е издаден от лице, различно от производителя, участникът следва да посочи правната връзка (да представи документ) между издателя на документа и производителя/ упълномощен представител на производителя/ официалния дистрибутор на съответния продукт. Когато документът е на чужд език, следва да бъде представен и в превод на български език. Документът следва да бъде оригинал или заверено от участника копие на легализиран превод на български език.

4.Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка /отнася се само до медицинските изделия, т.е. където е приложимо/:

4.1. Валидна декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка издадена от производителя или упълномощен представител (чл.14, ал.2 от Закона за медицинските изделия) за всяко медицинско изделие/ консуматив, предложено от участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език и/или:

4.2. Валиден сертификат за „СЕ” марка, издаден от нотифициран орган за всички медицински изделия, за които се изисква съгл. чл. 18 от Закона за медицинските изделия и Наредбите за съществените изменения за оценяване на съответствието със съществените изисквания на медицинските изделия по чл.2, ал.1, т.1 и т.3 от Закона за медицинските изделия / заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език /или

4.3. В случай, че предлаганите продукти, по съответните обособени позиции, респ. подпозиции не са медицински изделия, по смисъла на ЗМИ, представям удостоверение/документ/ от производителя/участника, от което да е видно, че същият е определил съответните продукти не като медицински изделия, а като резервни части или като други продукти. /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език /.

5. Нотариално заверено пълномощно – оригинал или заверено копие (ако е приложимо).

6. Декларация по чл. 102, ал. 1 и ал. 2 от ЗОП, ако е приложимо (Образец №6);

Дата: …………… г. ……………………………………………

/длъжност, имена, подпис, печат /

***Разяснение за попълване на Образец № 1:***

1. *Техническото предложение –* *Образец № 1,**е неразделна част от офертата на участника и се представя обособено в запечатаната непрозрачна опаковка и се попълва за всякя обособена позиция отделно;*
2. *Образец № 1* *се подписва от законния представител на участника* *или надлежно упълномощено лице;*
3. *Ако участникът е обединение, Образец № 1**се представя от името на обединението участник и се подписва от партньора, който представлява обединението за целите на обществената поръчка или надлежно упълномощено лице;*
4. *Документът за упълномощаване е неразделна част от Техническото предложение и се представя в оригинал или заверено копие.*