

ОДОБРЯВАМ:

Д-Р СТЕФАН КОНСТАНТИНОВ

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

Образец 1

Техническо предложение

ДО

„УСБАЛО“ ЕАД

УЛ. „ПЛОВДИВСКО ПОЛЕ“

№ 6

ГР. СОФИЯ

от “Медицинска Техника Инженеринг” - ООД ,
представявано от Йордалина Димитрова Димитрова - Пълномощник с нотариално
заверено пълномощно

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

**“ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА
ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ” ЕАД
по 34 обособени позиции“.**

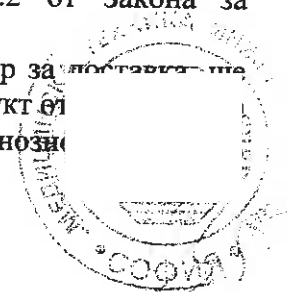
за обособена позиция № 2

*Хематологични анализатори /3-ДИФ/ Medonic /затворена система/ /оферта за цялата
обособена позиция/*

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР,

Доставките ще извършваме при следните условия:

1. Предлагам диагностични консумативи и реактиви за лабораторни апарати с доказан произход, подробно описани в Таблица за техническо съответствие, неразделна част от настоящото предложение за изпълнение на поръчката, съответстващи на нормативно установените изисквания.
2. Декларирам, че:
 - всички предлагани от нас продукти отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия, там, където е приложимо, както и на други приложи към предмета на поръчката нормативни актове, БДС 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 медицински 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 позиция/подпозиция, в размер на 1/12 част от общото договорено прогнози



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

- 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 и в срок;

- в случай, че представляваният 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 работни дни от получаване на писмена заявка от страна на възложителя, а при спешна необходимост от доставка на малки количества в срок до 24 часа.

4. Начин на доставка до краен получател след получаване на заявката от възложителя и съгласно техническите условия на документацията:

Периодични доставки със срок на изпълнение от датата на подписване на договор за възлагане на обществена поръчка за срок от 12 месеца. Доставките ще се извършват въз основа на писмени заявки на Възложителя по съответните позиции/ подпозиции в рамките на договорените количества и офериранияте единични цени, стоките ще бъдат доставяни с наш транспорт за наша сметка до мястото за изпълнение - болнична аптека на УСБАЛ по Онкология – ЕАД гр.София, район „Студентски”, ул. „Пловдивско поле” № 6, като всяка доставка ще извършваме в съответствие с изискванията на ЗМИ.

5. Приемам плащането да се извършва с платежно нареждане по банковата ни сметка в сметка в банка УниКредит Булбанк АД, гр. София, клон Централен IBAN BG09 UNCR 7630 1000 0431 12, BIC UNCRBGSF, в срок - 60 дни, след извършена доставка, издадена фактура и двустранно подписан приемо-продавателен протокол за всяка една доставка..

6. Предлагаме следните преференции/натурални работи, търговски отстъпки, спонсорства и други/.

7. Гарантирам неизменяемост на цените през целия договорен период, с изключение на изрично предвидените случаи по ЗОП.

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

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

1. Приемам клаузите и условията на проекта на договор, неразделна част от документацията за участие, за обособена позиция № 2 Хематологични анализатори /3-ДИФ/ Medonic /затворена система/ /

2. Срокът на валидност на настоящата оферта по обособена позиция № 2 Хематологични анализатори /3-ДИФ/ Medonic /затворена система/ /е 6 /шест/ месеца /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.

Приложения:

1. Попълнена и подписана съобразно изискванията на документцията Таблици техническо съответствие към Образец № 1 - попълва се за всяка обособена позиция отделно!; В нея следва да се посочи съответствието с изискванията

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 офериранияте стоки с изискванията на възложителя, приложени към Техническото предложение на участника/.

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

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 оферираниято и всички негови параметри. В каталога/брошурата и др., участникът следва да отбележи и номера на обособената позиция/подпозиция (номенклатура), който да съответства 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 оферираниято от участника. При несъответствие между оферираниято и посоченото като изискване в техническата спецификация, участникът ще бъде отстранен за съответната обособена позиция. В случай на несъответствие или неоферирание 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 притежател на разрешение за употреба или от официален дистрибутор, доказващ правото му да доставя реактивите/консумативите, предмет на поръчката - оторизация, договор за дистрибуция или друг подходящ документ. В случай, че описаният документ е издаден от лице, различно от производителя/притежателя на разрешителното за употреба, участникът следва да посочи правната връзка (да представи документ) между издателя на документа и производителя /притежателя на разрешителното за употреба на съответния продукт. Документът ако е издаден на чужде език следва да бъде представен ведно с **оригинал или заверено от участника копие на превод на български език**

4. Декларация /оригинал или заверено копие/ от производителя, че офериранияте от него продукти са оригинали за съответните апарати.

Удостоверява се с документ от производителя на апаратурата. Документът следва да бъде представен в оригинал или заверено от участника копие и оригинал или заверено от участника копие на превод на български език.

В случай, че офериранияте продукти не са оригинали, участникът представя декларация /оригинал или заверено от участника копие /от производителя, че офериранияте от него продукти за съответните апарати са съвместими с посочения в Техническата спецификация апарат.

Съвместимостта се удостоверява с писмо-декларация или еквивалент от производителя на апаратурата или от производителя на реактивите/консумативите. Документът следва да бъде представен в оригинал или заверено от участника копие и оригинал на превод на български език или заверено от участника копие (където е приложимо).

5. Декларация от участника, че офериранияте от него реактиви са със съответния бар код (отнася се за апаратите с бар кодова идентификация, т.е. където заверено от участника копие.



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

6.1. 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/лабораторен консуматив, предложено от участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език и/или:

6.2. 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

6.3. В случай, че предлаганите продукти, по съответните обособени позиции, респ. подпозиции не са медицински изделия, по смисъла на ЗМИ, то участникът представя удостоверение от производителя, 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 /.

7. В случай, че офертата се подписва от лице, различно от участника или негов законен представител, към нея се прилага нотариално заверено пълномощно – оригинал или нотариално заверено копие.

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

9. Попълва се **ТАБЛИЦА ЗА ТЕХНИЧЕСКО СЪОТВЕТСТВИЕ**, към всяко техническо предложение за изпълнение на обществена поръчка с предмет „**ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ” ЕАД по 34 обособени позиции**

Образец № 1а Таблица за съответствие с техническа спецификация

ОП № Подпозиция №	Наименование	Едична марка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична ояковка	Производител	Да се посочи съответствие ДА/НЕ/съответствието се декларира от участника, като задължително следва да има препратки, в т.ч. каталожен номер/номер на продукта, номер на страница и вид на документа, към каталози, брошури, протоколи, техническа информация и др, доказващи съответствието, приложени към предложението на участника

Разяснение за попълване на Образец № 1:

УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ

УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ

1. *Техническото предложение – Образец № 1, е неразделна част от офертата на участника и се представя обособено в запечатаната непрозрачна опаковка и се попълва за всяка 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 нотариално заверено копие.*

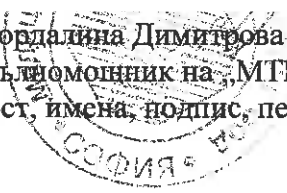
Дата: 28.06.2019 г.

Подпис:

Йорданина Димитрова –

Пълномощник на „МТИ“ ООД

/ длъжност, имена, подпис, печат /



Образец № 1а

Таблица за съответствие с техническа спецификация

към техническо предложение за изпълнение на обществена поръчка с предмет: „ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ
”КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ

ЕАД по 34 обособени позиции

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ							
ЗА ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА 2019-2020 год.							
Обособена позиция № /подпозиция №	Наименование	Ел.марка	Противно количество за една година	Търговско наименование	Предлага на фабрична опаковка	Производител	Да се посочи съответствие ДА/НЕ/съответствието се декларира от участника, като задължително следва да има препратки, в т.ч. каталожен номер/номер на продукта, номер на страница и вид на документа, към каталози, брошури, протоколи, техническа информация и др., доказващи съответствието. Помолжени
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ							
2.	Хематологични анализатори /3-Диф/ Medonic /затворена система/ /ферта за цялата обособена позиция/						
2.1	дилуент, туба-20 л.	туба	20	Дилуент М, туба-20 л.	20л	Boile-Швеция	да, 1504122, брошура стр. 25
2.2	лизант, туба-5 л.	туба	13	Лизант М, туба-5 л.	5л	Boile-Швеция	да, 1504123, брошура стр. 25
2.3	почистващ кит, оп.3x450 мл.	опаковка	4	Почистващ разтвор М, оп.3x450 мл.	3x450мл	Boile-Швеция	да, 1504111, брошура стр. 25
2.4	Калибратор	опаковка	1	Калибратор	оп.	Boile-Швеция	да, 1504045, брошура стр. 25
2.5	Микрокапилярки 0.2 мл оп. 1000 бр.	опаковка	10	Микрокапилярки 0.2 мл оп. 1000 бр.	1000бр.	Boile-Швеция	да, 1070030, брошура стр. 26
2.6	Контролна кръв L, N, H, диф., оп.3x4.5 мл.	опаковка	2	Контролна кръв L, N, H, диф., оп.3x4.5 мл.	3x4.5мл	Boile-Швеция	да, 1504022, брошура стр. 25



Технически харак

Вход за всички видове проби

		Необходим обем
Отворена епруветка	С автоматично почистване на сондата	<90 ul
Предварително разреждане	Отделен вход с вграден диспенсър	20 ul
Затворена епруветка	Предлага се с автоматично сканиране за баркод	<200 ul
MPA	Микрокапилярен вход без предварително разреждане	20 ul
Автоматично зареждащо устройство	Предлага се с автоматично сканиране за баркод	<300 ul

Представяне на резултатите

Стандартен вид с хистограми
 Референтни скали, параметри извън нормалния диапазон ще бъдат подчертани
 Списък на пробите за анализираниите проби

Лесно боравене

Сензорен екран със софтуер, подобен на прозорци

QC функция

Плотове Levey-Jennings и X-B функция
 Автоматично въвеждане на референтни стойности за контроли и калибратор по баркод

Профилиране на пациента

Наглася ваши собствени данни за различни пациентски профили, до 8 различни профила.

Външна клавиатура

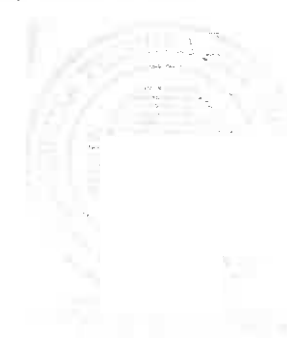
За тези, които предпочитат да използват нормална клавиатура, а не сензорен екран, серията Medonic M е оборудвана с конектор за нормални компютърни клавиатури

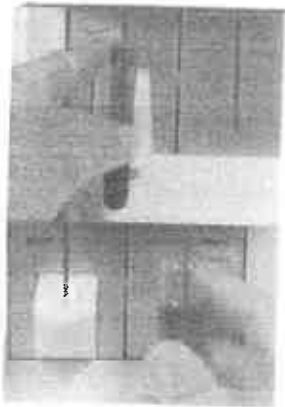
Спецификация на модела

Модел на инструмента	M10/16	M16M/M20M	M16C/M20C	M16S/M20S
Брой параметри	10/16	16/20	16/20	16/20
Време за пробата при отворен вход	53 сек.	53 сек.	53 сек.	53 сек.
Време за пробата при MPA	Не е налично	53 сек.	53 сек.	53 сек.
Време за пробата при затворена епруветка	Не е налично	Не е налично	59 сек.	Не е налично
Време за пробата при автоматично зареждащо устройство	Не е налично	Не е налично	Не е налично	Няма данни
Екран	Черно-бял	Цветен	Цветен	Цветен
QC софтуер	Не	Да	Да	Да
Вграден миксер	Не	Да	Не	Не

Спецификации за нагласяне на параметрите за M-серията

Инструмент за 10 параметъра: WBC, HGB, RBC, PLT, HCT, MCV, RDW, MPV, MCH, MCHC
 Допълнително за 16 параметъра: LYM%, LYM, MID%, MID, GRAN%, GRAN
 Допълнително за 20 параметъра: RDW, PDW, PCT, LPCR





Точност

	Диапазон на измерване	Единици	CV%
WBC	0-99,9	10 ⁹ /ul	<3,5%
RBC	0-14	10 ³ /ul	<1,8%
MCV	15-250	fl	<1,5%
PLT	0-1999	10 ³ /ul	<4,8%
HGB	0-99,9	g/dl	<1,5%

Операция без поддръжка

Серията Medonic M е без поддръжка за оператора, като се нуждае само от редовно превантивно обслужване за безпроблемна операция.

Размери и тегло

VxШxД 410x290x460 mm. Тегло -18 kg

Системата

Реактиви

Нови реактиви и нова двойна опаковка

Серията Medonic M има нова защитена система за реактиви, която включва само реактиви за разреждане и лизиране. И, като алтернатива на насипните контейнери за 20 и 5 литра реактиви, сега има също така и удобна 9 kg двойна опаковка с реактиви за 200 проби.

Информация за продукта

Продукт номер	Описание	Размер
Реактиви от серия M		
1504128	Серия M двойна опаковка	200 цикъла (9 kg)
1504122	Серия Boule M за разреждане	900 цикъла (21 kg)
1504123	Серия Boule M за лизиране	900 цикъла (6 kg)

Контролни продукти

Като един от най-важните елементи на пълната хематологична система, осигурена от Boule Medical AB, Boule Cal и Boule Con на три нива, до 16 параметъра, осигуряват качествено функциониране на хематологичния анализатор на Boule без компромиси

Информация за продукта

Продукт номер	Описание	Размер
Boule CON контроли на кръвта		
1504019	Нормални 16 параметъра	1x4,5ml
1504020	Ниски аномални 16 параметъра	1x4,5ml
1504021	Високи аномални 16 параметъра	1x4,5ml
1504022	Ниски, нормални, високи 16 параметъра	6x4,5ml
1504023	Нормални 16 параметъра	6x4,5ml
1504071	Нормални 8 параметъра	6x3ml
1504073	Ниски, нормални, високи 8 параметъра	6x3ml
Boule CAL калибратор		
1504025	Калибратор	1x3ml
1504045	Калибратор	2x3ml

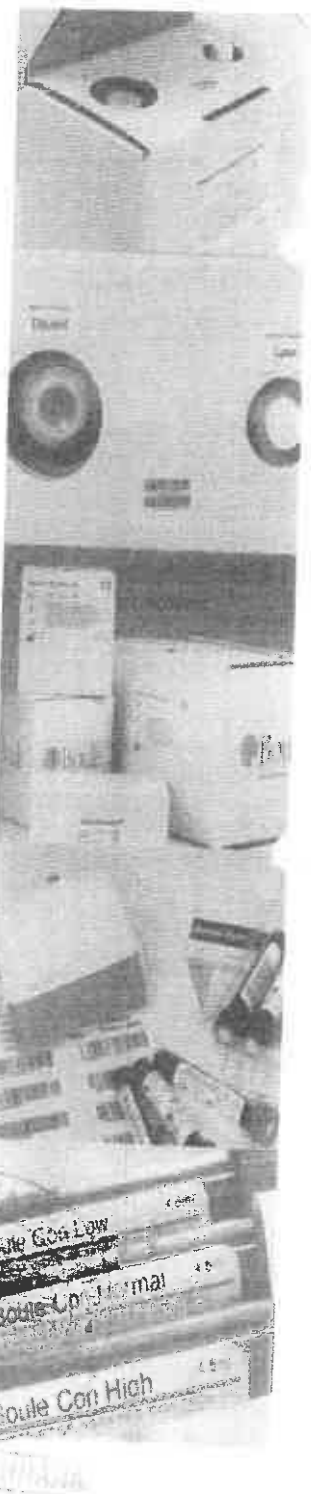
Почистване

Почистващ набор на Boule

Поддържа високото качество на функциониране на хематологичните анализатори. Почистващият набор на Boule е уникален мултифункционален чистач, предназначен за употреба при хематологичните анализатори Medonic. Тези почистващи течности в три стъпки ще почистят шателно и ще смажат изцяло вашия анализатор, като по този начин ще удължат живота на компонентите и ще минимизират риска от бактериален растеж и скрити проблеми.

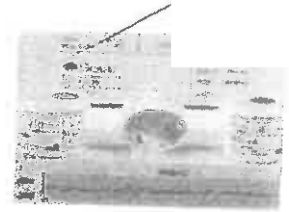
Информация за продукта

Продукт номер	Описание	Размер
1504111	Boule Почистващ набор	3x450ml



Микрокапиляри

Пластмасовите микрокапиляри на Boule са специално проектирани за MPA системата за предотвратяване на риска от счупване на стъкло в системата за измерване. Капилярите са покрити с K2EDTA за минимизиране на риска от запушване в пробата.



Информация за продукта

Продукт номер	Описание	Размер
1070030	Boule MPA пластмасови микропипети	10x100

Други консумативи

Продукт номер	Описание
1141046/60	Комплект шлаухи
115004955	Филтър
11504955	Помпа - изхвърляща

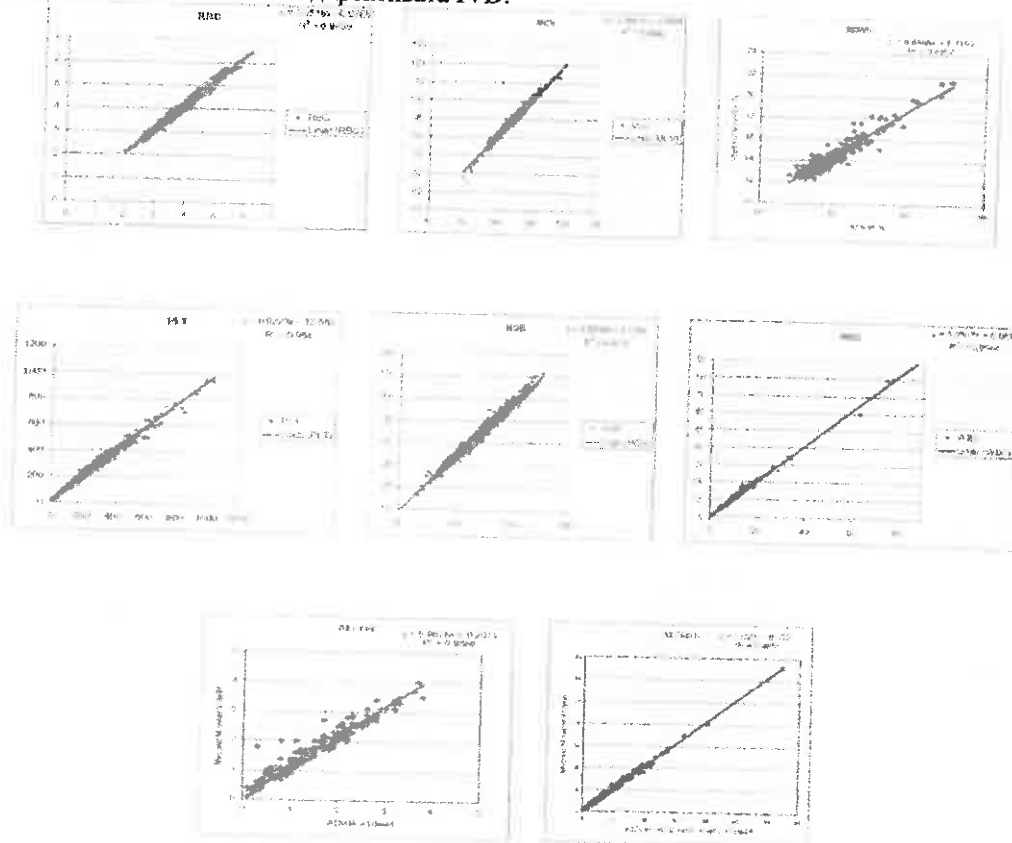
Серия Medonic M

Клинично оценяване

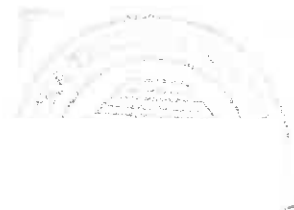
Серията Medonic M е оценена клинично през 2005 година от една от най-известните университетски болници в Швеция.

Серията M е работила паралелно с Bayer Advia 120 за 964 проби.

Оценяването е направено в съответствие с директивата IVD.



Medonic 
Hematology is in our blood

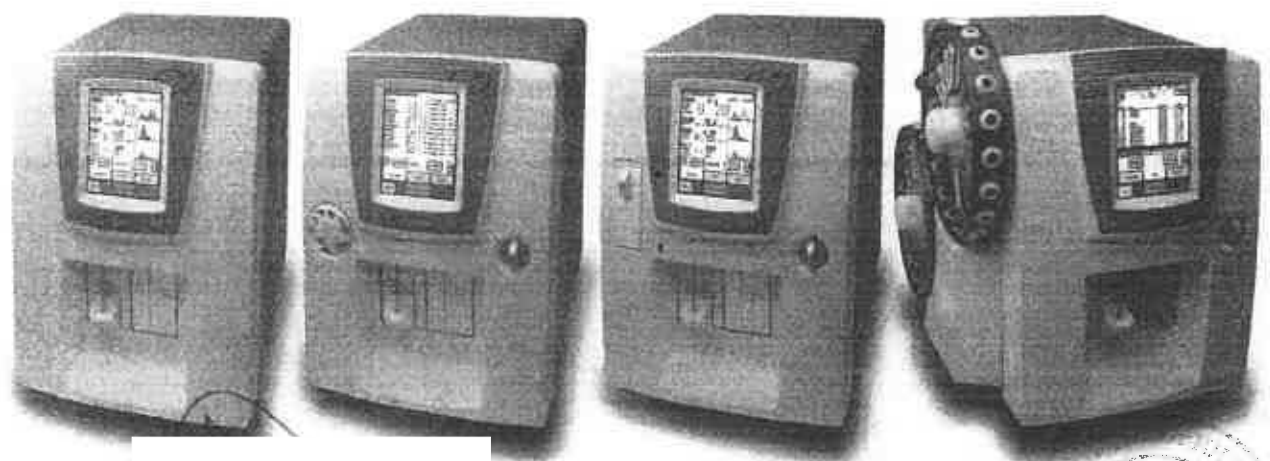


За повече информация за продуктите:
Моля, свържете се с нашия местен дистрибутор.

www.medonic.se

The Medonic M-5000 Product specification

07.2
Характеристики компьютера Medonic



technology analyzers
beyond compromise

07.2.1, 2, 3,
4, 5, 6

07.2.6

Technical characteristics

Inlets for all types of samples

		Required volume
Open tube	With automatic clear	<90 ul
Pre-dilute	Separate inlet with b	20 ul
Closed tube	Available with autom anning	<200 ul
MPA	Micro capillary inlet without pre-dilution	20ul
Autoloader	Available with automatic barcode scanning	<300 ul

Result presentations

- Standard view with histograms
- Reference scales, parameters outside normal range will be highlighted
- Sample list for analyzed samples

Easy handling

- Touch screen with window-like software

QC function

- Levey-Jennings plots and X-B function
- Automated input of reference values for controls and calibrator by barcode

Patient profiling

- Set up your own data for different patient profiles, up to 8 different profiles.

External Keyboard

- For those who would rather use a keyboard than a touch screen, the Medonic M-series has been equipped with connector boards

Model specification

Instrument model	M10/16	M16M/M20M	M16C/M20C	M16S/M20S
No. of parameters	10/16	16/20	16/20	16/20
Sample time open inlet	53 sec	53 sec	53 sec	53 sec
Sample time MPA	N/A	53 sec	53 sec	53 sec
Sample time Closed tube	N/A	N/A	50 sec	N/A
Sample time Autoloader	N/A	N/A	N/A	Disc not available
Screen	BW	Color	Color	Color
QC software	No	Yes	Yes	Yes
Built in Mixer	No	Yes	No	No

Specification of parameter settings for the M-series

- 10 parameters instrument: WBC, HGB, RBC, PLT, HCT, MCV, RDW, MPV, MCH, MCHC
- Additional for 16 parameters: LYM%, LYM, MID%, MID, GRAN%, GRAN
- Additional for 20 parameters: RDW, PDW, PCT, LPCR

Precision

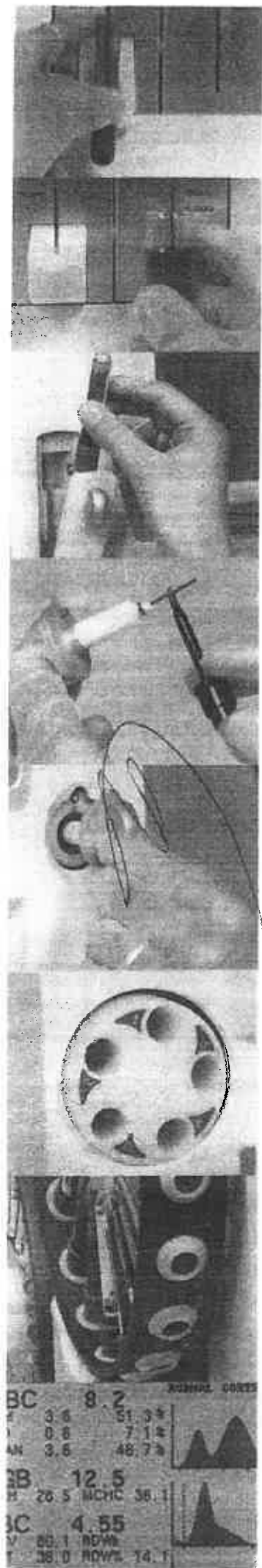
	Measuring range	Units	CV%
WBC	0-99.0	10 ⁹ /L	<2.5%
RBC	0-14	10 ¹² /L	<1.8%
MCV	15-250	fL	<1.8%
PLT	0-999	10 ⁹ /L	<4.8%
MPV	0-100	fL	<1.8%

Maintenance-free operation

- Medonic M-series is maintenance-free for the operator, only regular preventive service is required for trouble-free operation.

Dimensions & Weight

- HxWxD 410x290x460 mm, Weight -18 kg



The System

Reagents

New Reagents and new DualPack

The Medonic M-series has a new protected reagent system which includes only diluting and lysing reagents. And, as an alternative to the bulk containers holding 20 and 5 liters of reagents, there is now also a handy 9kg DualPack with reagents for 200 samples.

Product info

Art.no.	Description	Size
Reagents M-series		
1504120	M-Series Dualpack	200 cycles (9 kg)
1504122	Boule M-series Diluent	900 cycles (21 kg)
1504123	Boule M-series Lysis	900 cycles (21 kg)

Control products

As one of the most important elements of a complete hematology system provided by Boule Medical AB, Boule Cal and three-level Boule Con, up to 16 parameters, insure quality performance of the Boule hematology analyzer beyond compromise.

Product info

Art.no.	Description	Size
Control Boule CON		
1504019	Normal 16 parameters	1x4.5 ml
1504020	Low abnormal 16 parameters	1x4.5 ml
1504021	High abnormal 16 parameters	1x4.5 ml
1504022	Low, normal, high 16 parameters	6x4.5 ml
1504023	Normal 8 parameters	6x4.5 ml
1504071	Normal 8 parameters	6x3 ml
1504073	Low, normal, high 8 parameters	6x3 ml
Calibrator Boule CAL		
1504025	Calibrator	1x3 ml
1504045	Calibrator	2x3 ml

Cleaning

Boule Cleaning Kit

Maintaining high quality performance is essential. The Boule Cleaning kit is a unique multi-functional cleaner designed for use in Medonic hematology analyzers. These cleaning fluids will, in three steps, thoroughly clean and relubricate your analyzer completely, thereby prolonging the life of the components and minimizing the risk of bacterial growth and background problems.

Product info

Art.no.	Description	Size
1504111	Boule Cleaning Kit	6x450 ml

Microcapillaries

Boule plastic microcapillaries are specially designed for the MPA system to prevent the risk of broken glass in the measuring system. The capillaries are coated with K2EDTA to minimize the risk for clots in the sample.

Product info

Art.no.	Description	Size
1504080	Boule MPA plastic microcapillaries	10x100



1504080 - 2.5

Образец № 2.
Ценово предложение
ДО
„УСБАЛО” ЕАД
УЛ. „ПЛОВДИВСКО
ПОЛЕ” № 6
ГР. СОФИЯ

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

От „Медицинска Техника Инженеринг” ООД ЕИК/БУЛСТАТ 831641528,,
седалище и адрес на управление: гр. София 1750, Община Столична, ж.к. „Младост” 1,
бл. 28 Б, ул. „Димитър Моллов”, представляван от Йордалина Димитрова Димитрова, в
качеството си на пълномощник с нотариално заверено пълномощно,

за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет **„ДОСТАВКА НА
ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ
ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ” ЕАД по 34 обособени позиции“.**

за ОП № 2

Хематологични анализатори /3-ДИФ/ Medonic /затворена система/

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР,

С настоящото Ви представяме нашата ценова оферта за участие в обявената от Вас обществена
поръчка с предмет: **„ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И
РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО
ОНКОЛОГИЯ” ЕАД по 34 обособени позиции“.**

за обособена позиция № 2

Хематологични анализатори /3-ДИФ/ Medonic /затворена система/

Предлагаме да изпълним предмета на обществената поръчка съобразно условията на
документацията за участие, и при следните условия:

Обща стойност на ценовото предложение 11 769,10 в лева без ДДС: единадесет хиляди
седемстотин шестдесет и девет лева и десет ст. (цифром и словом);

Обща стойност на ценовото предложение в лева с включен ДДС: 14 122.92
четирнадесет хиляди сто двадесет и два лева и деветдесет и две ст. (цифром и
словом);

2. Единичната/е цена/и е посочена в попълнена Остойностена техническа спецификация (Образец № 2а);
3. Посочената цена е в лева и включва всички разходи за изпълнение на поръчката;
4. Предложената цена е определена при пълно съответствие с условията на възложителя;
5. Предложената цена е определена на единица мярка, съобразно Техническите спецификации;

6. Оферираната цена не подлежи на промяна за целия срок на изпълнение на договора, с изключение на случаите, уредени в ЗОП.

7. При сключването на договор за обществена поръчка ще учредя в полза на възложителя гаранция за добро изпълнение на договора в размер, съгласно документацията за участие.

Прилагам: Таблица Остойностена техническа спецификация по образец 2а

Обособена позиция № подпозиция	Наименование	Ед.мярка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Ед. цена за единична мярка в лв./без включен ДДС/	Обща стойност лв. /без включен ДДС/

Разяснение за попълване на Образец № 2:

1. Ценовото предложение по Образец № 2 е неразделна част от офертата на участника, което се поставя в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис "Предлагани ценови параметри" и пликът се представя в запечатаната непрозрачна опаковка;
2. Образец № 2 се подписва от законния представител на участника или надлежно упълномощено лице;
3. Ако участникът е обединение, Образец № 2 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;
5. Извън плика с надпис „Предлагани ценови параметри“ не трябва да е посочена никаква информация относно цената.
6. Общата стойност и единичните цени се представят в лева без ДДС, с точност до четвъртия знак след десетичната запетая. При разлика в записите цифром и словом, за верни ще се считат тези със словом;
7. Участникът носи отговорността за грешки или пропуски в изчисляването на предлаганите от него цени.

Дата: 28.06.2019 г.

ИМЕ И ФА

грова

Подпис: _____

Образец № 2а

Таблица Остойностена техническа спецификация

към ценово предложение за изпълнение на обществена поръчка с предмет: „ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ“ ЕАД по 34 обособени позиции
ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

ЗА ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА 2019-2020 год.

Обособена позиция №	Наименование	Ед.мярка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Ед. цена за единична мярка в лв./без включен ДДС/	Обща стойност лв./без включен ДДС/
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ							
2.	Хематологични анализатори /3-Диф/ Medonic /зтворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/						
2.1	дiluент, туба-20 л.	туба	20	Дилуент М, туба-20 л.	20л	158,00	3160,00
2.2	лизант, туба-5 л.	туба	13	Лизант М, туба-5 л.	5л	322,00	4186,00
2.3	почистващ кит, оп.3x450 мл.	опаковка	4	Почистващ разтвор М, оп.3x450 мл.	3x450мл	458,20	1832,80
2.4	Калибратор	опаковка	1	Калибратор	оп.	210,50	210,50
2.5	Микрокапилярки 0.2 мл оп. 1000 бр.	опаковка	10	Микрокапилярки 0.2 мл оп. 1000 бр.	1000бр.	185,00	1850,00
2.6	Контролна кръв L, N, H, диф., оп.3x4.5 мл.	опаковка	2	Контролна кръв L, N, H, диф., оп.3x4.5 мл.	3x4.5мл	264,90	529,80
	ОБЩО ЗА ОБОСОБЕНАТА ПОЗИЦИЯ						11769,10

Дата: 28.06.2019 г.

Пълномощник на "МТИ" ООД:

ОДОБРЯВАМ:

Д-Р СТЕФАН КОНСТАНТИНОВ

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

Образец 1

Техническо предложение

ДО

„УСБАЛО” ЕАД

УЛ. „ПЛОВДИВСКО ПОЛЕ”

№ 6

ГР. СОФИЯ

от “Медицинска Техника Инженеринг” - ООД,
представявано от Йордалина Димитрова Димитрова - Пълномощник с нотариално
заверено пълномощно

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

**“ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА
ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ” ЕАД
по 34 обособени позиции“.**

за обособена позиция № 3

*Хематологични анализатори /5-ДИФ/ Quintus /затворена система/ /оферта за цялата
обособена позиция/*

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР,

Доставките ще извършваме при следните условия:

1. Предлагам диагностични консумативи и реактиви за лабораторни апарати с доказан произход, подробно описани в Таблица за техническо съответствие, неразделна част от настоящото предложение за изпълнение на поръчката, съответстващи на нормативни установените изисквания.
2. Декларирам, че:
 - всички предлагани от нас продукти отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия, там, където е приложимо, както и на други приложи към предмета на поръчката нормативни актове, БДС 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 медицински 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 пр позиция/подпозиция, в размер на 1/12 част от общото договорено ц

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

- 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 и в срок;

- 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 работни дни от получаване на писмена заявка от страна на възложителя, а при спешна необходимост от доставка на малки количества в срок до 24 часа.

4. Начин на доставка до краен получател след получаване на заявката от възложителя и съгласно техническите условия на документацията:

Периодични доставки със срок на изпълнение от датата на подписване на договор за възлагане на обществена поръчка за срок от 12 месеца. Доставките ще се извършват въз основа на писмени заявки на Възложителя по съответните позиции/ подпозиции в рамките на договорените количества и офериранията единични цени, стоките ще бъдат доставяни с наш транспорт за наша сметка до мястото за изпълнение - болнична аптека на УСБАЛ по Онкология – ЕАД гр.София, район „Студентски”, ул. „Пловдивско поле” № 6, като всяка доставка ще извършваме в съответствие с изискванията на ЗМИ.

5. Присмам плащането да се извършва с платежно нареждане по банковата ни сметка в сметка в банка УниКредит Булбанк АД, гр. София, клон Централен IBAN BG09 UNCR 7630 1000 0431 12, BIC UNCRBGSF, в срок - 60 дни, след извършена доставка, издадена фактура и двустранно подписан приемо-продавателен протокол за всяка една доставка..

6. Предлагаме следните преференции/натурални работи, търговски отстъпки, спонсорства и други/.

7. Гарантирам неизменяемост на цените през целия договорен период, с изключение на изрично предвидените случаи по ЗОП.

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

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ

1. Приемам клаузите и условията на проекта на договор, неразделна част от документацията за участие, за обособена позиция № 3 Хематологични анализатори /5-ДИФ/ Quintus /затворена система/

2. Срокът на валидност на настоящата оферта по обособена позиция № 3 Хематологични анализатори /5-ДИФ/ Quintus /затворена система/ е 6 /шест/ месеца /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.

Приложения:

1. Попълнена и подписана съобразно изискванията на документцията Таблица за техническо съответствие към Образец № 1 - 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 офериранияте 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 съответства 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 неоферирание 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 притежател на разрешение за употреба или от официален дистрибутор, доказващ правото му да доставя реактивите/консумативите, предмет на поръчката - оторизация, договор за дистрибуция или друг подходящ документ. В случай, че описаният документ е издаден от лице, различно от производителя/притежателя на разрешителното за употреба, участникът следва да посочи правната връзка (да представи документ) между издателя на документа и производителя /притежателя на разрешителното за употреба на съответния продукт. Документът ако е издаден на чужде език следва да бъде представен ведно с **оригинал или заверено от участника копие на превод на български език**

4. Декларация /оригинал или заверено копие/ от производителя, че офериранияте от него продукти са оригинали за съответните апарати.

Удостоверява се с документ от производителя на апаратурата. Документът следва да бъде представен в оригинал или заверено от участника копие и оригинал или заверено от участника копие на превод на български език.

В случай, че офериранияте продукти не са оригинали, участникът представя декларация /оригинал или заверено от участника копие /от производителя, че офериранияте от него продукти за съответните апарати са съвместими с посочения в Техническата спецификация апарат.

Съвместимостта се удостоверява с писмо-декларация или еквивалент от производителя на апаратурата или от производителя на реактивите/консумативите. Документът следва да бъде представен в оригинал или заверено от участника копие и оригинал на превод на български език или заверено от участника копие (където е приложимо).

5. Декларация от участника, че офериранияте от него реактиви са със съответния бар код (отнася се за апаратите с бар кодова идентификация, т.е. където е приложимо) заверено от участника копие.

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

6.1. 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/лабораторен консуматив, предложено от участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език и/или:

6.2. 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

6.3. В случай, че предлаганите продукти, по съответните обособени позиции, респ. подпозиции не са медицински изделия, по смисъла на ЗМИ, то участникът представя удостоверение от производителя, 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 /.

7. В случай, че офертата се подписва от лице, различно от участника или негов законен представител, към нея се прилага нотариално заверено пълномощно – оригинал или нотариално заверено копие.

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

9. Попълва се **ТАБЛИЦА ЗА ТЕХНИЧЕСКО СЪОТВЕТСТВИЕ**, към всяко техническо предложение за изпълнение на обществена поръчка с предмет „**ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ” ЕАД** по 34 обособени позиции

Образец № 1а Таблица за съответствие с техническа спецификация

ОП № Под позиция №	Наименование	Единична мярка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Производител	Да се посочи съответствие ДА/НЕ/съответствието се декларира от участника, като задължително следва да има препратки, в т.ч. каталожен номер/номер на продукта, номер на страница и вид на документа, към каталози, брошури, протоколи, техническа информация и др. доказващи съответствието, приложени към предложението на участника.

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 всяка 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 нотариално заверено копие.

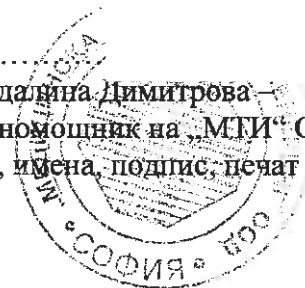
Дата: 28.06.2019

Подпис:

Йорданина Димитрова

Пълномощник на „МТИ“ ООД

/ длъжност, имена, подпис, печат /



Образец № 1а

Таблица за съответствие с техническа спецификация

към техническо предложение за изпълнение на обществена поръчка с предмет: „ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НЕУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ“ ЕАД по 34 обособени позиции

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ							
ЗА ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА 2019-2020 год.							
Обособена позиция № /подпозиция №	Наименование	Ед.мярка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предявява фабрична опаковка	Производител	ДА/НЕ/съответствието се декларира от участника, като задължително следва да има препратки, в т.ч. каталожен номер/номер на продукта, номер на страницата и вид на документа, към каталожи, брошури, протоколи, техническа информация и др. доказващи съответствието. Шридожени към
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ							
3.	Хематологични анализатори /5-ДИФ/ Quintus /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/						
3.1	далуент, туба-20 л.	туба	35	Quintus Дилуент, 20л.	20 л.	Boule-Швеция	да, 1504291, брошура стр. 53
3.2	лизант, туба-5 л.	туба	20	Quintus Лизант, 5л.	5 л.	Boule-Швеция	да, 1504292, брошура стр. 53
3.3	стопер, туба-1 л.	туба	15	Quintus Стопер, 1л.	1 л.	Boule-Швеция	да, 1504373, брошура стр. 53
3.4	почистващ	опаковка	2	Почистващ р-р	оп.	Boule-Швеция	да, 1504385, брошура стр. 53
3.5	Калибратор	опаковка	2	Калибратор 5-diff G2	оп.	Boule-Швеция	да, 1404376, График 2019 за поръчка на контролна кръв и калибратор Quintus 5-diff G2, стр. 54
3.6	Контролна кръв L, N, H, диф., оп.3x3 мл.	опаковка	4	Соп 5-diff G2 3x3мл.	оп.	Boule-Швеция	да, 1504375, График 2019 за поръчка на контролна кръв и калибратор Quintus 5-diff G2, стр. 54



Удобен потребителски интерфейс

Нужни са само три реактива

Опция за автоматично зареждане на 100 проби

Хематологичен анализатор Quintus с 5 компонента

Задълбочени резултати по 26 параметъра с отличен
контрол на качеството

Quintus

Система от най-висок клас, предлагаща пълен контрол над качеството

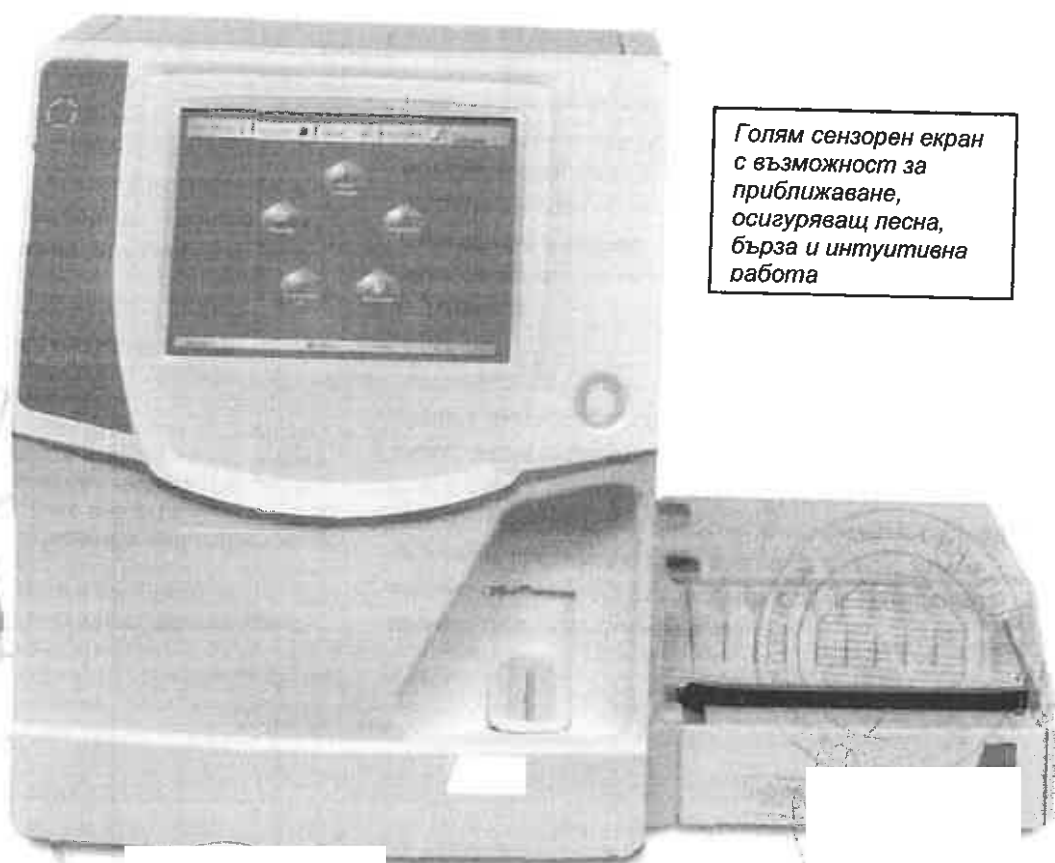
Доверете се изцяло на Quintus
Предлагайки резултати по 26 параметъра, включително 5-компонентно диференциране с помощта на базиран на лазер оптичен метод, хематологичната система Quintus се доказва като наистина иновативно и икономически изгодно решение за извършване на анализи. Това е цялостна хематологична система, включваща висококачествен апарат с вградена работна станция, специално разработена система за въвеждане на реактиви и контроли за качеството чрез баркод. И всичко това подплатено от концепцията за „безусловно качество“.

Системата, която се откроява
Quintus разполага с богата гама от практични функции, които трудно ще намерите другаде. Големият 10.4-инчов сензорен екран с възможност за увеличаване, например, прави работата с Quintus и преглеждането на резултатите изключително удобни. Интегрираната работна станция с мрежови и LIS връзки улеснява допълнително анализа и отчетността, като така се елиминира необходимостта от допълнителен хардуер. Стандартизиран HL7 протокол и капацитет за съхранение на до 100 000 лесно достъпни файла с проби.

Quintus използва само три специално разработени реактива, което опростява експлоатацията на апарата и обслужването му. Освен това годността им е до 24 месеца.

Опционалното автоматично зареждане добавя още едно измерение към Quintus. Компактен и лесен за монтаж, механизмът за автоматично зареждане може да бъде зареден предварително с до 100 проби. Смесването в апарата, вграденият баркод четец и разпознаването на капачките ще се погрижат за останалото.

Quintus е всичко, от което се нуждаете
Quintus обединява висококачествен апарат с интегрирана работна станция, лесна работа с реактивите и голям, лесен за използване интерфейс. Апаратът представлява цялостна хематологична система от 5 части, предлагаща точна и надеждна пълна кръвна картина с възможност за превръщането му в спестяваща време и труд автоматизирана станция.



Голям сензорен екран с възможност за приближаване, осигуряващ лесна, бърза и интуитивна работа

imp 2



Вход за една епруветка, за отворени или затворени епруветки, подходящ и за микро епруветки.

Най-добрите измервателни технологии и изключителна гъвкавост

Quintus използва най-точните и надеждни измервателни технологии, съществуващи към момента; базиран на лазер оптичен метод за 5-компонентно диференциално броене на левкоцити, импеданс за еритроцити, тромбоцити и общи левкоцити, спектрометрия за хемоглобин. Пробите се вземат от вход за една епруветка от отворени или затворени епруветки. Вие решавате какви. Входът за една епруветка може да работи и с микро епруветки, както и в режим за предварително разреждане за проби с малък обем.

Прецизно вземане на проби

Всеки анализатор Quintus се доставя оборудван с висококачествен отсекателен клапан. Никоя друга техника за вземане на проби не поема кръвта по-прецизно от отсекателния клапан. Това е важен момент от измерването, който намира отражение в точността на всеки резултат, който получавате.

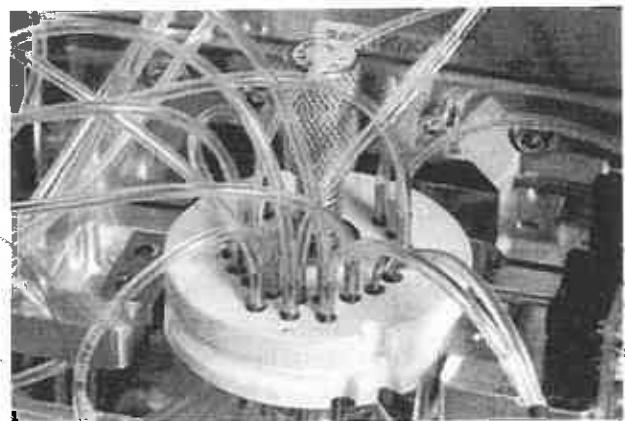
Опционалният механизъм за автоматично зареждане има капацитет от 100 проби. Механизмът за автоматично зареждане на Quintus е компактна лесна за използване опция, която позволява на потребителя да остави анализа и в ръцете на апарата. Тя прави Quintus идеално решение за лаборатории с голямо натоварване. Просто заредете до 10 x 10 проби и оставете анализатора да си свърши работата. Механизмът за автоматично зареждане наклонява и завърта всяка епруветка, за да се постигне правилно смесване и прочита баркода. Могат да се използват повечето стандартни затворени епруветки с EDTA като капачките ще бъдат засечени от специализирания за целта сензор. Имайте предвид, че спешните проби могат лесно да бъдат анализирани по средата на изпълнението на автоматичен цикъл.



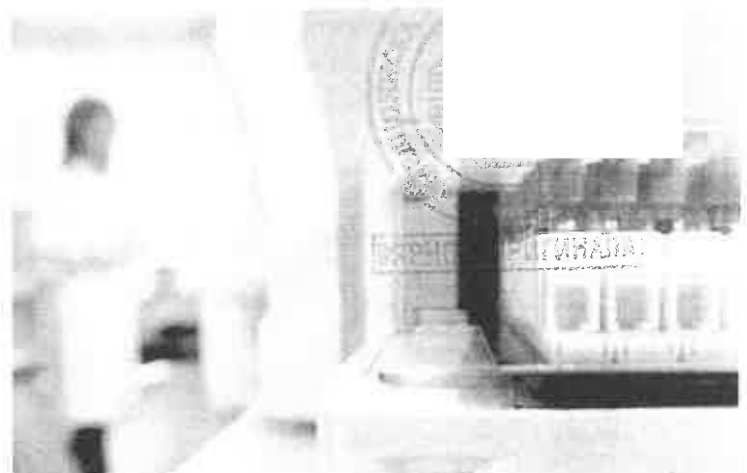
Механизмът за автоматично зареждане на Quintus предлага достатъчно пространство за 100 проби и се доставя с интегриран баркод четец.

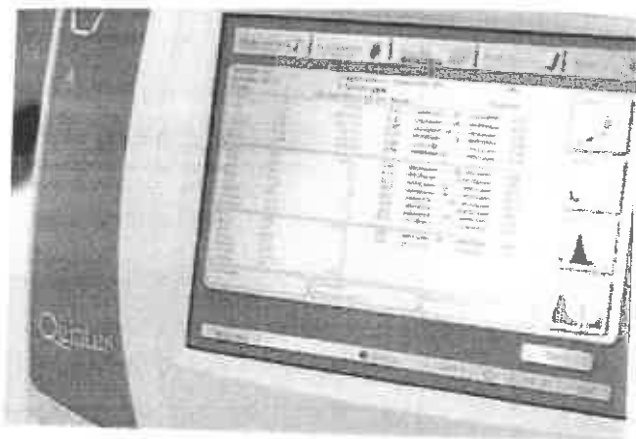
Голям, лесен за използване сензорен екран

Друг плюс на Quintus е големият сензорен екран, който се среща рядко при другите анализатори. Интерфейсът управлява софтуер, базиран на Windows и е разработен специално за лесна навигация, обработка и преглеждане на резултатите. Бързите връзки осигуряват достъп до всички основни функции, а 10.4-инчовият дисплей дава възможност за удобно разчитане на резултати, хистограми и диаграми на разсейването. За поглед отблизо просто докоснете екрана, за да приближите изображението. Освен това лентите с резултати показват нагледно дали отчетените стойности са в границите или не.



Висококачественият отсекателен клапан гарантира точен обем на вземаната кръв за възможно най-прецизни резултати.





Достатъчно място за показване на всички резултати за 26-те параметъра плюс диаграми на разсейването, хистограми, предупреждения, съ



Сканирането на баркодовете на контролите за качество е лесно и 100% сигурно.

Компактни размери

Със своя компактен дизайн анализаторът е идеалното решение за лаборатории с ограничено пространство. В комбинация с механизма за автоматично зареждане Quintus постигате висока производителност с минимална работна площ.

Иви с въвеждане чрез баркод отата с Quintus са нужни само три за (Diluent, Lyse* и Stopper), които имат годност до 24 месеца. Това опростява работата с анализатора и доставките на консумативи, а също така намалява и разходите за експлоатация.

Трите реактива са част от заключена система с въвеждане чрез баркод. Просто сканирайте баркода на съда с реактива и Quintus ще запазят ключови данни като номера на партидата, датата на отваряне и срока на годност. По този начин се гарантира качеството на резултатите, като се предотвратява използването на разтвори, които не са предназначени за Quintus. За да се опрости още повече работата, всеки реактив се обозначава с различен цвят и настоящият му статус винаги може да бъде проверен чрез докосване на долния край на дисплея.

*С оглед на безопасността и с цел опазване на околната среда лизиращият реактив не съдържа цианид.

Цялостна система за контрол на качеството

Всеки аспект на хематологичния анализатор Quintus – апаратът, реактивите и свързаните с тях компоненти – е част от концепцията „безусловно качество“, създадена с цел да подобри отчитаните от Вас хематологични резултати. Контролите и калibratorите са ключови елементи в това отношение.

Контролите за качество Boule (Boule Con-5Diff G2 и Boule Cal-5Diff G2) гарантират, че Quintus работи прецизно и предлага винаги качествени хематологични резултати.

Също както и при реактивите се използва сканиране на баркодове с цел гарантиране на правилна обработка и регистриране на списъците с контроли, което свежда до минимум риска от възникване на грешки при ръчно въвеждане на референтните стойности. Усъвършенствените функции за управление на качеството, вградени в софтуера на Quintus, включват Levey-Jennings графики, X_B функция и отчети за контрола на качеството. Изисква се минимална ежедневна поддръжка, което допълнително улеснява експлоатацията. Сервизно обслужване и помощ се предлага от сертифицирани представители.



Максимално улеснение при доставката на реактиви, удобна работа и ниски експлоатационни разходи.



Усъвършенствените функции за контрол на качеството включват Levey-Jennings графики.

Със 4

Пет основателни причини да изберете Quintus!



1.

Изключително удобен потребителски интерфейс

Голям сензорен екран, който може да покаже всички 26 параметъра плюс хистограми и диаграми на разсейването.

2.

Компактни размери

Благодарение на компактните си размери анализаторът изисква минимално пространство.

3.

Опция за автоматично зареждане на 100 проби

Опционалният механизъм за автоматично зареждане прави Quintus перфектната автоматизирана система.

4.

Висококачествени реактиви с дълъг срок на годност

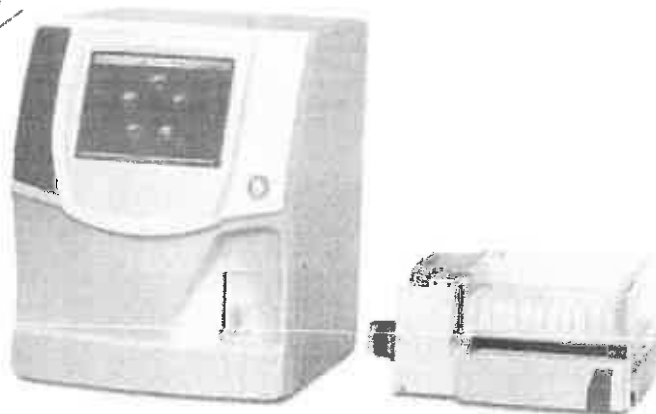
Реактиви, обозначени с различни цветове със срок на годност до 24 месеца.

5.

Дълготрайни контроли за качеството

Контроли с дълъг живот. Лесни за въвеждане, лесни за използване.

Технически характеристики



Параметри	26 параметъра, вкл. 5-компонентно диференциално броене на левкоцити: WBC, LYM, MONO, NEU, EOS, BASO, LYM%, MONO%, NEU% EOS%, BASO%, RBC, HCT, MCV, RDWsd, RDWcv, HGB, MCH, MCHC, PLT, PCT, MPV, PDWsd, PDWcv, LPCR% и LPCRa
Принцип на измерване	Лазерно-базиран оптически метод за 5 компонентно диференциално броене на левкоцити Импедансен метод за еритроцити, тромбоцити и общо левкоцити Спектрофотометричен метод за хемоглобин
Време за проба	<60 секунди (60 проби/час)
Вход за проби	Отворена епруветка, затворена епруветка, автоматично зареждане (опция)
Обем на пробата	~ 100 µl
Метод за вземане на проби	Отсекателен клапан
Калибриране	Ръчен и автоматичен режим
Потребителски интерфейс	10.4 инчов цветен графичен LCD, сензорен екран
Капацитет за съхранение	100 000 проби
Периферни портове	4 USB, Ethernet, PS/2 и RS232
Реактиви	3 екологични реактиви Quintus
Размери (ШxВxД)	41 x 52 x 47 cm
Тегло	35 kg, с механизъм за автоматично зареждане 47 kg

ви Quintus

1	Quintus 5-комп. Diluent, 20L
2	Quintus 5-комп. Lyse, 5L
3	Quintus 5-комп. Stopper, 1L



ващ препарат

1304385	Boule хипохлорит 4% почистващ препарат, 100mL
---------	-----------------------------------------------------

Boule Medical AB
Domnarvegetan 4
SE-163 53 Spanga, Швеция
Тел: +46 8 744 77 00
Факс: +46 8 744 77 20
E-mail: info@boule.se
www.quintuspart.com

Quintus

Hematology
is in our blood.



Boule

Упаковка за поръчки 2x3 за конторна кръв и капи притоци
Order and Ship Schedule for Boule Con/Cal 5Diff G2 2019
Упаковка 5-diff G2

Last order date to Boule Delivery date to Distributor Customer Usage Time Expiration Date

CONTROL

20 Aug -18	26 - 30 Nov -18	Dec/Jan/Feb/Mar	11 Mar -19
12 Nov -18	25 - 1 Mar -19	Mar/Apr May/Jun	10 Jun -19
18 Feb-19	27-31 May-19	Jun/Jul/Aug	9 Sep-19
13 May-19	26-30 Aug-19	Sep/Okt/Nov	9 Dec-19
19 Aug-19	25-29 Nov-19	Dec/Jan/Feb	9 Mar-20
11 Nov-19	24-28 Feb-20	Mar/Apr/May	8 Jun-20

CALIBRATOR

As above	1-5 Oct -18	Oct/Nov/Dec	10 Dec -18
20 Aug -18	26-30 Nov -18	Dec/Jan	10 Jan -19
As above	7-11 Jan -19	Jan/Feb/Mar	11 Mar -19
12 Nov -18	25 Feb - 1 Mar -19	Feb/Mar/Apr	11 Apr -19
As above	1-5 Apr-19	Apr/May/June	10 Jun-19
18 Feb-19	27-31 May-19	June/Jul	11 Jul-19
As above	1-5 Jul-19	Jul/Aug/Sep	9 Sep-19
13 May-19	26-30 Aug-19	Sep/Oct	10 Oct-19
As above	30 Sep - 4 Oct-19	Oct/Nov/Dec	9 Dec-19
19 Aug-19	25-29 Nov-19	Dec/Jan	9 Jan-20
As above	23-27 Dec-19	Jan/Feb/Mar	9 Mar-20
11 Nov-19	24-28 Feb-20	Mar/Apr	9 Apr-20

The schedule is used for the following products:

Boule Con-5Diff G2 3.0 mL <i>2.6</i>	1504376	Boule Con-5Diff G2 Tri, 6x3m
	1504377	Boule Con-5Diff G2 High, 6x3
	1504378	Boule Con-5Diff G2 Norm, 6x
	1504379	Boule Con-5Diff G2 Low, 6x3i
	1504380	Boule Con-5Diff G2 High, 1x3
	1504381	Boule Con-5Diff G2 Norm, 1x
	1504382	Boule Con-5Diff G2 Low, 1x3i
Boule Cal-5Diff G2 3.0 mL <i>3.5</i>	1504375	Boule Cal-5Diff G2, 1x3mL

Please note:

1. All dates are estimated and exceptions/changes may occur.
2. We recommend to use courier transport for this sensitive material.
3. Extra transport cost will be charged in case that Distributor choose to take different ! with different delivery schedule.

Образец № 2.
Ценово предложение
ДО
„УСБАЛО” ЕАД
УЛ. „ПЛОВДИВСКО
ПОЛЕ” № 6
ГР. СОФИЯ

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

От „Медицинска Техника Инженеринг” ООД ЕИК/БУЛСТАТ 831641528,
седалище и адрес на управление: гр. София 1750, Община Столична, ж.к. „Младост” 1,
бл. 28 Б, ул. „Димитър Моллов”, представляван от Йордалина Димитрова Димитрова, в
качеството си на пълномощник с нотариално заверено пълномощно,

за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет **„ДОСТАВКА НА
ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ
ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ” ЕАД по 34 обособени позиции“.**

за ОП № 3 Хематологични анализатори /5-ДИФ/ Quintus /затворена система/

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР,

С настоящото Ви представяме нашата ценова оферта за участие в обявената от Вас обществена поръчка с предмет: **„ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ” ЕАД по 34 обособени позиции“.**

за обособена позиция № 3 Хематологични анализатори /5-ДИФ/ Quintus
/затворена система/

Предлагаме да изпълним предмета на обществената поръчка съобразно условията на документацията за участие, и при следните условия:

1. Обща стойност на ценовото предложение **20 037.90 в лева без ДДС: двадесет хиляди и тридесет и седем лева и деветдесет ст. (цифром и словом);**

Обща стойност на ценовото предложение в лева с включен ДДС: **24 045.48**
двадесет и четири хиляди четиридесет и пет лева и четиридесет и осем ст. (цифром и словом);

2. Единичната/е цена/и е посочена в попълнена Остойностена техническа спецификация (Образец № 2а);

3. Посочената цена е в лева и включва всички разходи за изпълнение на поръчката;

4. Предложената цена е определена при пълно съответствие с условията на възложителя;

5. Предложената цена е определена на единица мярка, съобразно Техническите спецификации;

651

6. Оферираната цена не подлежи на промяна за целия срок на изпълнение на договора, с изключение на случаите, уредени в ЗОП.

7. При сключването на договор за обществена поръчка ще учредя в полза на възложителя гаранция за добро изпълнение на договора в размер, съгласно документацията за участие.

Прилагам: Таблица Остойностена техническа спецификация по образец 2а

Обособена позиция № подпозиция	Наименование	Ед.мярка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Ед. цена за единична мярка в лв./без включен ДДС/	Обща стойност лв. /без включен ДДС/

Разяснение за попълване на Образец № 2:

1. Ценовото предложение по Образец № 2 е неразделна част от офертата на участника, което се поставя в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис "Предлагани ценови параметри" и пликът се представя в запечатаната непрозрачна опаковка;
2. Образец № 2 се подписва от законния представител на участника или надлежно упълномощено лице;
3. Ако участникът е обединение, Образец № 2 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;
5. Извън плика с надпис „Предлагани ценови параметри“ не трябва да е посочена никаква информация относно цената.
6. Общата стойност и единичните цени се представят в лева без ДДС, с точност до четвъртия знак след десетичната запетая. При разлика в записите цифром и словом, за верни ще се считат тези със словом;
7. Участникът носи отговорността за грешки или пропуски в изчисляването на предлаганите от него цени.

Дата: 28.06.2019 г.

ИМЕ И ФАМИЛИЯ: Йордалина Димитрова

Подпис: _____

Образец № 2а

Таблица Остойностена техническа спецификация

към ценowo предложение за изпълнение на обществена поръчка с предмет: „ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ
”КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ
ЕАД по 34 обособени позиции

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

ЗА ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА 2019-2020 год.

Обособена позиция № /подпозиция №	Наименование	Ед.мярка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Ед. цена за единична мярка в лв./без включен ДДС/	Обща стойност лв./без включен ДДС/
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ							
3.	Хематологични анализатори /5-Диф/ Quintus /зтворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/						
3.1	дилуент, туба-20 л.	туба	35	Quintus Дилуент, 20л.	20 л.	168,90	5911,50
3.2	лизант, туба-5 л.	туба	20	Quintus Лизант, 5л.	5 л-	420,30	8406,00
3.3	стопер, туба-1 л.	туба	15	Quintus Стопер, 1л.	1 л.	215,40	3231,00
3.4	почистващ	опаковка	2	Почистващ р-р	оп.	458,20	916,40
3.5	Калибратор	опаковка	2	Калибратор 5-diff G2	оп.	210,50	421,00



3.6	Контролна кръв L, N, H, диф., оп. 3x3 мл.	опаковка	4	Соп 5-diff G2 3x3мл.	оп.	288,00	1152,00
	ОБЩО ЗА ОБОСОБЕНАТА ПОЗИЦИЯ						20037,90

Дата: 28.06.2019 г.

Пълномощник на
"МТИ" ООД:



ОДОБРЯВАМ:

Д-Р СТЕФАН КОНСТАНТИНОВ

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

Образец 1

Техническо предложение

ДО

„УСБАЛО“ ЕАД

УЛ. „ПЛОВДИВСКО ПОЛЕ“

№ 6

ГР. СОФИЯ

от “Медицинска Техника Инженеринг” - ООД ,
представявано от Йордалина Димитрова Димитрова - Пълномощник с нотариално
заверено пълномощно

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

**“ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА
ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ” ЕАД
по 34 обособени позиции“.**

за обособена позиция № 7

Тестове за урина /затворена система//оферта за цялата обособена позиция/

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР,

Доставките ще извършваме при следните условия:

1. Предлагам диагностични консумативи и реактиви за лабораторни апарати с доказан
произход, подробно описани в Таблица за техническо съответствие, неразделна част от
настоящото предложение за изпълнение на поръчката, съответстващи на нормативно
установените изисквания.

2. Декларирам, че:

- всички предлагани от нас продукти отговарят на изискванията на Закона за
медицинските изделия, там, където е приложимо, както и на други приложи към
предмета на поръчката нормативни актове, БДС 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
медицински 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 пр

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

- 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 и в срок;

- 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 работни дни от получаване на писмена заявка от страна на възложителя, а при спешна необходимост от доставка на малки количества в срок до 24 часа.

4. Начин на доставка до краен получател след получаване на заявката от възложителя и съгласно техническите условия на документацията:

Периодични доставки със срок на изпълнение от датата на подписване на договор за възлагане на обществена поръчка за срок от 12 месеца. Доставките ще се извършват въз основа на писмени заявки на Възложителя по съответните позиции/ подпозиции в рамките на договорените количества и офериранияте единични цени, стоките ще бъдат доставяни с наш транспорт за наша сметка до мястото за изпълнение - болнична аптека на УСБАЛ по Онкология – ЕАД гр.София, район „Студентски”, ул. „Пловдивско поле” № 6, като всяка доставка ще извършваме в съответствие с изискванията на ЗМИ.

5. Приемам плащането да се извършва с платежно нареждане по банковата ни сметка в сметка в банка УниКредит Булбанк АД, гр. София, клон Централен IBAN BG09 UNCR 7630 1000 0431 12, BIC UNCRBGSF, в срок - 60 дни, след извършена доставка, издадена фактура и двустранно подписан приемо-продавателен протокол за всяка една доставка..

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

7. Гарантирам неизменяемост на цените през целия договорен период, с изключение на изрично предвидените случаи по ЗОН.

8. Запознат съм, че варианти н _____ лат.

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

1. Приемам клаузите и _____ ста на договор, неразделна част от документацията за участие, за обособена позиция № 7 Тестове за урина /затворена система/
2. Срокът на валидност на настоящата оферта по обособена позиция № 7 Тестове за урина /затворена система/ е 6 /шест/ месеца /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.

Приложения:

1. Попълнена и подписана съобразно изискванията на документцията Таблица за техническо съответствие към Образец № 1 - попълва се за всяка обособена позиция отделно!; В нея следва да се посочи съответствието с _____

възложител 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 офертираните стоки с изискванията на възложителя, приложени към Техническото предложение на участника/.

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

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 офертираното и всички негови параметри. В каталога/брошурата и др., участникът следва да отбележи и номера на обособената позиция/подпозиция (номенклатура), който да съответства 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 офертира.** Представените каталози/брошури на предлаганите изделия ще бъдат разглеждани от комисията като доказателство за техническо съответствие между посочените изисквания в техническата спецификация и офертираното от участника. При несъответствие между офертираното и посоченото като изискване в техническата спецификация, участникът ще бъде отстранен за съответната обособена позиция. В случай на несъответствие или неофертиране 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 притежател на разрешение за употреба или от официален дистрибутор, доказващ правото му да доставя реактивите/консумативите, предмет на поръчката - оторизация, договор за дистрибуция или друг подходящ документ. В случай, че описаният документ е издаден от лице, различно от производителя/притежателя на разрешителното за употреба, участникът следва да посочи правната връзка (да представи документ) между издателя на документа и производителя /притежателя на разрешителното за употреба на съответния продукт. Документът ако е издаден на чужде език следва да бъде представен ведно с **оригинал или заверено от участника копие на превод на български език**

4. Декларация /оригинал или заверено копие/ от производителя, че офертираните от него продукти са оригинали за съответните апарати.

Удостоверява се с документ от производителя на апаратурата. Документът следва да бъде представен в оригинал или заверено от участника копие и оригинал или заверено от участника копие на превод на български език.

В случай, че офертираните продукти не са оригинали, участникът представя декларация /оригинал **или заверено от участника копие** /от производителя, че офертираните от него продукти за съответните апарати са съвместими с посочения в Техническата спецификация апарат.

Съвместимостта се удостоверява с писмо-декларация или еквивалент от производителя на апаратурата или от производителя на реактивите/консумативите. Документът следва да бъде представен в оригинал или заверено от участника копие и оригинал на превод на български език или заверено от участника копие (където е приложимо).

5. Декларация от участника, че офертираните от него реактиви са със съответния бар код (отнася се за апаратите с бар кодова идентификация, т.е. където е приложимо) **заверено от участника копие.**



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

6.1. 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/лабораторен консуматив, предложено от участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език и/или:

6.2. 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

6.3. В случай, че предлаганите продукти, по съответните обособени позиции, респ. подпозиции не са медицински изделия, по смисъла на ЗМИ, то участникът представя удостоверение от производителя, 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 /.

7. В случай, че офертата се подписва от лице, различно от участника или негов законен представител, към нея се прилага нотариално заверено пълномощно – оригинал или нотариално заверено копие.

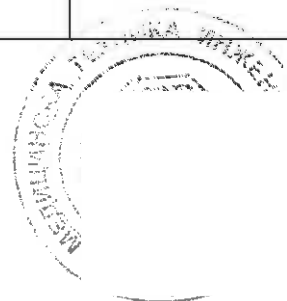
8. Декларация по чл. 102, ал. 1 и ал. 2 от ЗОП, ако е приложимо (Образец № 6);

9. Попълва се **ТАБЛИЦА ЗА ТЕХНИЧЕСКО СЪОТВЕТСТВИЕ**, към всяко техническо предложение за изпълнение на обществена поръчка с предмет „**ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ” ЕАД по 34 обособени позиции**

Образец № 1а Таблица за съответствие с техническа спецификация

ОП № Подпозиция №	Наименование	Еднична марка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Производител	Да се посочи съответствие ДА/НЕ/съответствието се декларира от участника, като задължително следва да има препратки, в т.ч. каталожен номер/номер на продукта, номер на страница и вид на документа, към каталози, брошури, протоколи, техническа информация и др, доказващи съответствието, приложени към предл. на участника

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 всяка 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 нотариално заверено копие.

Дата:

Подпис:
Йордан
Пълном
длъжност, им

ДД



бразец № 1а

Таблица за съответствие с техническа спецификация

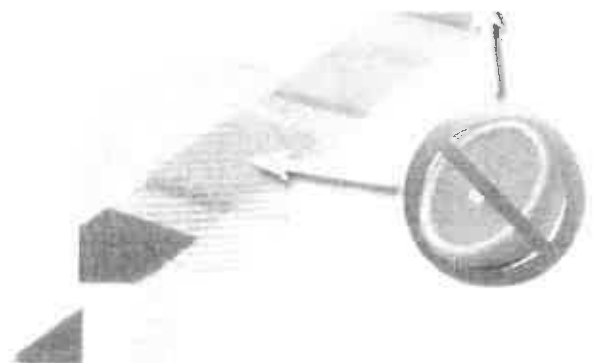
към техническо предложение за изпълнение на обществена поръчка с предмет: „ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ“ ЕАД по 34 обособени позиции

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ							
ЗА ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА 2019-2020 год.							
Обособена позиция № /подпозиция №	Наименование	Ед.мярка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Производител	ДА/НЕ/съответствието се декларира от участника, като задължително следва да има препратки, в т.ч. каталожен номер/номер на продукта, номер на страницата и вид на документа, към каталози, брошури, протоколи, техническа информация и др, доказващи съответствието, приложени към
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ							
7	Тестове за урина /зтворена система/оферта за цялата обособена позиция/						
7.1	Тестове за урина 11 параметъра	брой	30000	Combi Screen 11 Auto	150 теста	Analyticon/Германия	да, 95150, брошура стр. 71
7.2	Тестове за урина 3 параметъра	брой	5000	Combi GAK 3	100 теста	Analyticon/Германия	да, 93107, брошура стр. 71

CombiScreen PLUS



- Тестови лентички за урина с отлична защита срещу аскорбинова киселина за подложката за глюкоза и кръв
- Ясни резултати, благодарение на ясните промени в цвета в клинично относимата зона
- Високоустойчив на вода етикет, изработен с отпечатване в реален цвят
- Едновременно получаване на резултати за всички параметри



combi[®] screen PLUS

Име	Арт. №	Съдържание	Глюкоза	Аскорбинова киселина	Кетони	Протеини	pH-стойност	Кръв	Нитрит	Левкоцити	Спеч, телло	Билирубин	Уробилиноген
Glu PLUS	94 501	50	■										
Nitrit PLUS	94 506	50						■					
3 PLUS	94 508	50						■					
	94 108	100	■					■					
5+N PLUS	94 535	50	■					■					
	94 135	100	■					■					
5+Leuko PLUS	94 517	50	■					■					
	94 117	100	■					■					
9 PLUS	94 115	100	■					■					
	94 250	50	■					■					
9+Leuko PLUS	94 200	100	■					■					
	94 120	100	■					■					
10SL PLUS	94 120	100	■					■					
VET 11 PLUS	94100V	100	■					■					
5SYS ¹⁾ PLUS	94 109	100	■					■					
7SYS ¹⁾ PLUS	94 110	100	■					■					
11SYS ²⁾ PLUS	94 100	100	■					■					
	94 150	150	■					■					
11Auto ³⁾	95 150	150	■					■					

¹⁾ Системни тестови лентички за работа с инструменти Urilyzer® 100.

²⁾ Системни тестови лентички за работа с инструменти CombiScan® и Urilyzer® 100.

³⁾ Системни тестови лентички за работа с инструменти Urilyzer®

combi[®] screen Classique

Име	Арт. №	Съдържание	Глюкоза	Аскорбинова киселина	Кетони	Протеини	pH-стойност	Кръв	Нитрит	Левкоцити	Спеч, телло	Билирубин	Уробилиноген
GP	93 104	100	■										
3	93 108	100	■										
GAK	93 107	100	■										
GPK	93 105	100	■										
5B	93 134	100	■										
10SL	93 120	100	■										
11SYS ²⁾	93 100	100	■										

Аскорбиновата киселина (витамин С) се поглъща чрез храната и хранителните добавки и преминава в непроменен вид в урината. По тази причина, висок процент от популацията демонстрира ясно повишено ниво на аскорбиновата киселина в урината. В зависимост от процентното съдържание на аскорбинова киселина на подложката за кръв и глюкоза могат да се отчетат занижени и дори неверни резултати. Поради този факт, необходимите диагностични или терапевтични действия могат да бъдат забавени. За получаване на точни резултати CombiScreen PLUS е оборудван с вградена система за защита срещу аскорбиновата киселина. Стойностите за нитрити, протеини, специфично телло, кръв, левкоцити и pH са важни за откриване на **заболявания на бъбреците и уринарния тракт.**

Глюкозата и кетоните са важни за откриване на **захарен диабет.**

Билирубинът и уробилиногенът са важни за откриване на **заболявания на черния дроб и жлъчката.**

Пулт за управление на CombiScreen®: просто и безопасно управление на анализаторите и тестовите лентички



Анализатори на урина Urilyzer® 100 Pro, CombiScan® 500 и Urilyzer® Auto – идеалният избор за хирургичните отделения, болниците и лабораториите.

Информация за дистрибутора



Analyticon Biotechnologies AG
Am Muehlenberg 10
35104 Lichtenfels - Германия
Телефон: +49 64 54 79 91-0
info@analyticon-diagnostics.com
www.analyticon-diagnostics.com

Тестови ленти за урина



Предимства на тестовите ленти Analyticon:

- Ясна промяна на цвета в клинично определената гама
- Най-високо качество посредством строги стандарти за качество и модерни автоматизирани производствени съоръжения, последна дума на техниката
- Визуално или автоматично повдигане чрез пълна гама анализатори; от анализатори за лекарски кабинети до напълно автоматизирани анализатори за обществени лаборатории

Тест за окултни кръвоизливи

- 93165 100тест ленти опаковка

Combi-Screen ПЛЮС със защитена от аскорбинова киселина подложка за кръв и глюкоза :

Аскорбиновата киселина, с редуциращите си характеристиките, влияе върху окислителните реакции на кръвната и глюкозна тестова подложка, като така може да намали чувствителността на теста и, в случай на високи концентрации на аскорбинова киселина, дори да доведе до неверни отрицателни резултати. Технологиата на производство на подложките ги защитава от влиянието на аскорбиновата киселина (витамин С).

Контроли за урина



CombiScreen Контрол PN, тестово решение за контрол на тестовите ленти за урина Combi-Screen и анализаторите на урина CombiScan:

Днес е обичайно в много лаборатории редовно да се проверява и контролира правилното функциониране на използваните устройства и диагностични средства. Analyticon предлага прост и надежден контрол, наречен CombiScreen Контрол PN за тестовите ленти за урина CombiScreen и анализаторите за урина CombiScan.

стр. 3

Контролът се състои от 2 готови за употреба контролни решения, които позволяват да се гарантира качеството на цялата съответна клинична област. Решение 1 съответства на физиологичната проба от урина, докато решение 2 съответства по реакциите си на патологична проба урина, съдържаща класическите параметри билирубин, кръв, глюкоза, кетон, левкоцити, нитрит, протеин и уробилиноген в повишени концентрации. Номиналните стойности за отделните параметри са посочени в листа с обяснения в опаковката.

CombiScreen Контрол PN

	Арт.№	Съдържание
Тестово решение за контрол на тестови ленти за урина и анализатори на урина	93 001	2 x 15 ml

Подписаната, Лина Иванова Генева, ЕГН 7509236934, удостоверявам верността на извършения от мен превод от английски на български език на приложения документ. Преводът се състои от 4 (четири) страници.

Преводач:

Лина Генева



Образец № 2.
Ценово предложение
ДО
„УСБАЛО” ЕАД
УЛ. „ПЛОВДИВСКО
ПОЛЕ” № 6
ГР. СОФИЯ

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

От „Медицинска Техника Инженеринг” ООД ЕИК/БУЛСТАТ 831641528,
седалище и адрес на управление: гр. София 1750, Община Столична, ж.к. „Младост” 1,
бл. 28 Б, ул. „Димитър Моллов”, представляван от Йордалина Димитрова Димитрова, в
качеството си на пълномощник с нотариално заверено пълномощно,

за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет **„ДОСТАВКА НА
ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ
ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ” ЕАД по 34 обособени позиции“.**
за ОП № 7 Тестове за урина /затворена система/

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР,

С настоящото Ви представяме нашата ценова оферта за участие в обявената от Вас обществена
поръчка с предмет: **„ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И
РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО
ОНКОЛОГИЯ” ЕАД по 34 обособени позиции“.**
за обособена позиция № 7 Тестове за урина /затворена система/

Предлагаме да изпълним предмета на обществената поръчка съобразно условията на
документацията за участие, и при следните условия:

1. Обща стойност на ценовото предложение **6 050.00 в лева без ДДС: шест хиляди и
петдесет лева (цифром и словом);**

Обща стойност на ценовото предложение **в лева с включен ДДС: 7 260.00 седем
хиляди двеста и шестдесет лева (цифром и словом);**

2. Единичната/е цена/и е посочена в попълнена Остойностена техническа спецификация
(Образец № 2а);

3. Посочената цена е в лева и включва всички разходи за изпълнение на поръчката;

4. Предложената цена е определена при пълно съответствие с условията на възложителя;

5. Предложената цена е определена на единица мярка, съобразно Техническите
спецификации;

6. Оферираната цена не подлежи на промяна за целия срок на изпълнение на договора, с
изключение на случаите, уредени в ЗОП.

7. При сключването на договор за обществена поръчка ще учредя в полза на възложителя
гарантия за добро изпълнение на договора в размер, съгласно документацията за участие.

Прилагам: Таблица Остойностена техническа спецификация по образец 2а

Обособена позиция № подпозиция	Наименование	Ед.мярка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Ед. цена за единична мярка в лв./без включен ДДС/	Обща стойност лв. /без включен ДДС/

Разяснение за попълване на Образец № 2:

1. Ценовото предложение по Образец № 2 е неразделна част от офертата на участника, което се поставя в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис "Предлагани ценови параметри" и пликът се представя в запечатаната непрозрачна опаковка;
2. Образец № 2 се подписва от законния представител на участника или надлежно упълномощено лице;
3. Ако участникът е обединение, Образец № 2 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;
5. Извън плика с надпис „Предлагани ценови параметри“ не трябва да е посочена никаква информация относно цената.
6. Общата стойност и единичните цени се представят в лева без ДДС, с точност до четвъртия знак след десетичната запетая. При разлика в записите цифром и словом, за верни ще се считат тези със словом;
7. Участникът носи отговорността за грешки или пропуски в изчисляването на предлаганите от него цени.

Дата: 28.06.2019 г.

ИМЕ И ФАМИЛИЯ: Йорданина Димитрова

Подпис: _____

