

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 ,
представлявано 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 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, зацепана 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 ще бъдем определени за изпълнители и склучим договор за ~~погодка~~
осигурим, и ще поддържаме складова наличност от оферирания продукт ~~ел~~
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 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 потребност 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 оферирани 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 извърши 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-прадавателен протокол за всяка една доставка..

6. Предлагаме следните преференции /натуралини 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 /З-ДИФ/ Medonic /затворена система/ /
2. Срокът на валидност на настоящата оферта по обособена позиция № 2 Хематологични анализатори /З-ДИФ/ Medonic /затворена система/ /е 6 /шест/ месеца /цифром и словом/ месеца от датата, която е посочена за дата на получаване на оферти /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 документацията Таблица 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 каталоги, 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 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 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 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 оферираните 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 оферираните продукти не са оригинали, участникът представя декларация /оригинал или заверено от участника копие /от производителя, че оферираните 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 оферираните 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 „CE” маркировка /отнася се само до медицинските изделия, т.e. където е приложимо/ :

6.1. Валидна декларация за съответствие с нанесена „CE” 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 „CE” 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, resp. 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 поз ици я №	Наименование	Единична 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 каталоги, брошури, протоколи, техническа информация и др, доказващи съответствието, приложени към предложението на участника

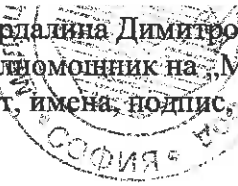
Разяснение за попълване на Образец № 1:

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 г.

Подпис:

Йордана Димитрова –
Пълномощник на „МТИ“ ООД
/ длъжност, имена, подпис, печат /

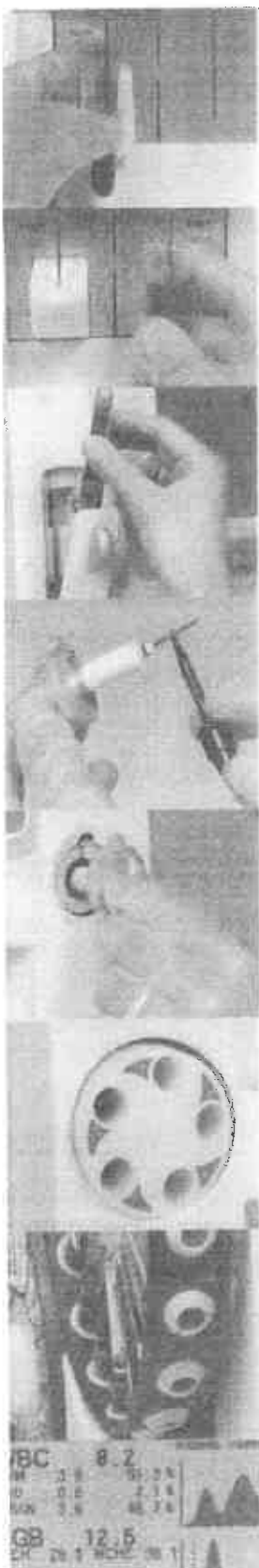


Образец № 1а**Таблица за съответствие с техническа спецификация**

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

ЕАД по 34 обособени позиции

ЗА ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРИИ АПАРАТИ ЗА 2019-2020 год.					
Да се посочи съответствие					
Обособена позиция № подпощнича №	Наименование	Производство за един година	Търговско наименование	Предлага на фабрична опаковка	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, положени
ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ					
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ					
Хематологични анализатори /3-ДИФ/ Medonic/ затворена система/ /оферга за циплата обособена позиция/					
2.1 дилуент, туба-20 л.	туба	20	Дилуент М, туба- 20 л.	20л	Boule-Швеция да, 1504122, брошура стр. 25
2.2 лизант, туба-5 л.	туба	13	Лизант М, туба-5 л.	5л	Boule-Швеция да, 1504123, брошура стр. 25
2.3 почистващ кит, оп.3x450 мл.	опаковка	4	Почистващ разтвор М, оп.3x450 мл.	3x450мл	Boule-Швеция да, 1504111, брошура стр. 25
2.4 Калибратор	опаковка	1	Калибратор	оп.	Boule-Швеция да, 1504045, брошура стр. 25
2.5 Микрокапиларки 0.2 мл оп. 1000 бр.	опаковка	10	Микрокапиларки 0.2 мл оп. 1000 бр.	1000бр.	Boule-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	Boule-Швеция да, 1504022, брошура стр. 25



Технически характеристики

Вход за всички видове преби

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

Представяне на резултатите

Стандартен вид с хистограми

Референтни скали, параметри извън нормалния диапазон ще бъдат подчертани

Списък на пробите за анализираните преби

Лесно боравене

Сензорен еcran 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 еcran, серията Medonic M е оборудвана с конектор за нормални компютърни клавиатури

Спецификация на модела

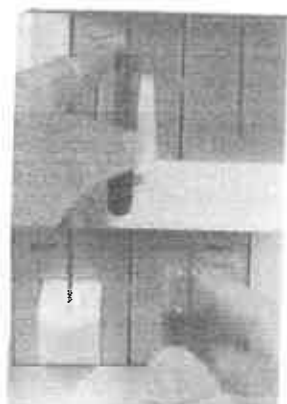
Модел на инструмента	M10/16	M16M/M20M	M16C/M20C	M16S/M20S
Брой параметри	10/16	16/20	16/20	16/20
Време за пробата при отворен вход	53 сек.	53 сек.	53 сек.	53 сек.
Време за пробата при MPA	Не е налично	53 сек.	53 сек.	53 сек.
Време за пробата при затворена епруветка	Не е налично	Не е налично	59 сек.	Не е налично
Време за пробата при автоматично зареждащо устройство	Не е налично	Не е налично	Не е налично	Няма данни
Еcran	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	$10^3/\mu\text{l}$	<3,5%
RBC	0-14	$10^3/\mu\text{l}$	<1,8%
MCV	15-250	fL	<1,5%
PLT	0-1999	$10^3/\mu\text{l}$	<4,8%
HGB	0-99,9	g/dL	<1,5%

Операция без поддръжка

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

Размери и тегло

BxIxHxD

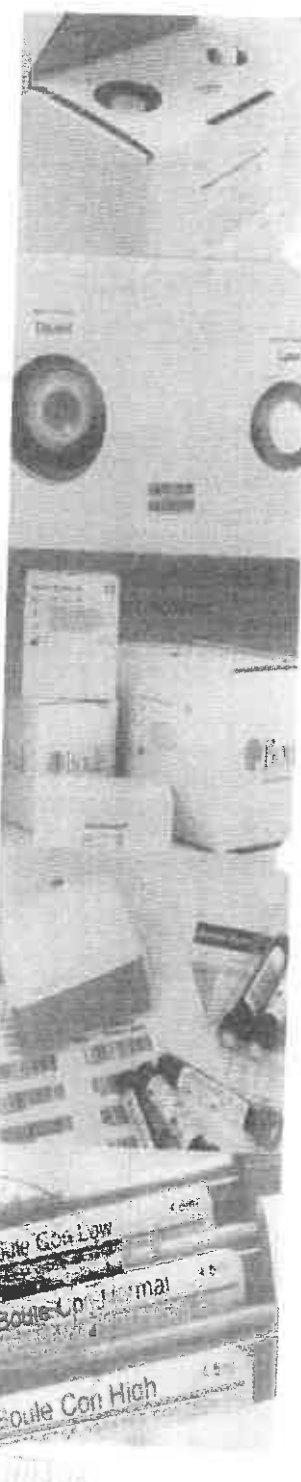
410x290x460 mm. Тегло -18 kg

Системата

Реактиви

Нови реактиви и нова двойна опаковка

Сериата 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

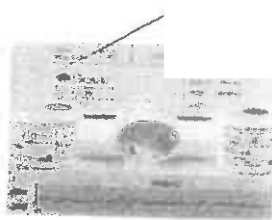
Почистване

Почистващ набор на Boule

Поддържа високото качество на функциониране на хематологичните анализатори. Почистващият набор на Boule е уникатен мултифункционален чистач, предназначен за употреба при хематологичните анализатори Medonic. Тези почистващи течности в три стъпки ще почистят щаделно 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

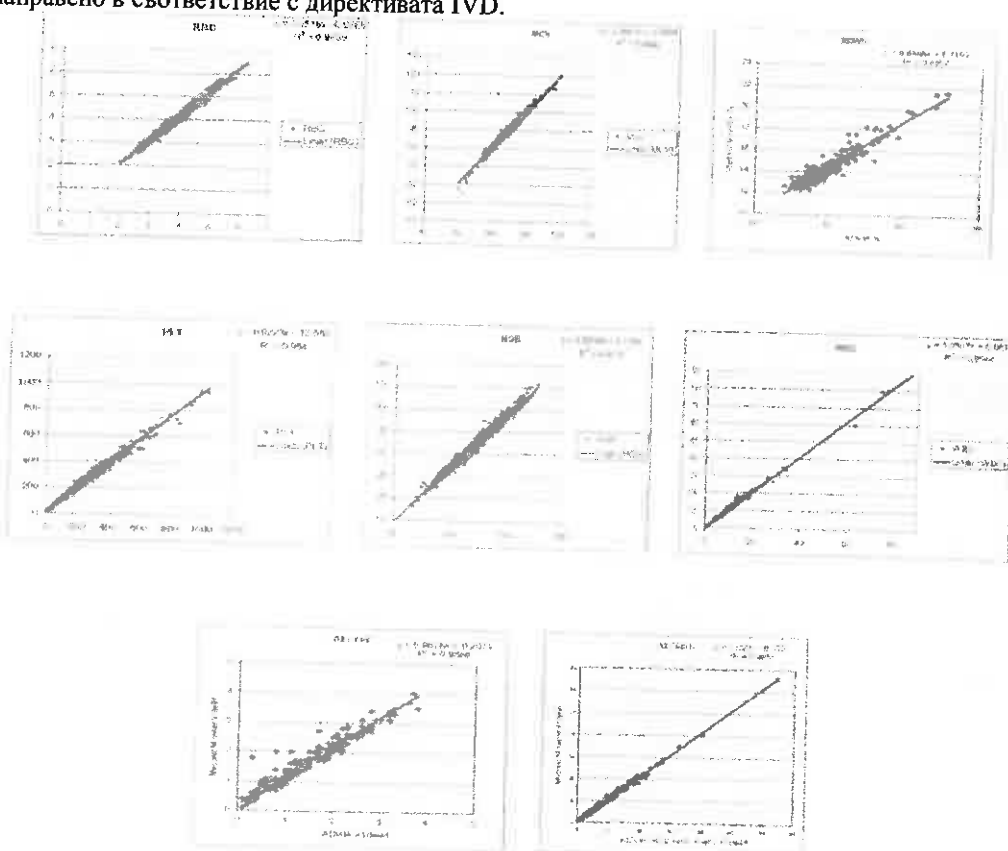
Продукт номер	Описание
1141046/60	Комплект шлаухи
115004955	Филтър
11504955	Помпа - изхвърляща

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 пробы.
Оценяването е направено в съответствие с директивата IVD.



Medonic 
Hematology is in our blood



За повече информация за продуктите:

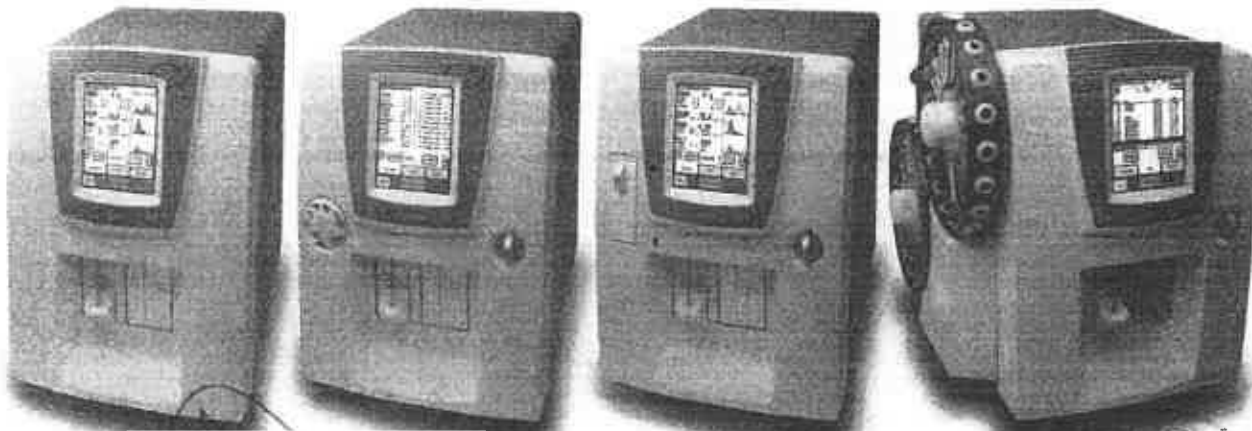
Моля, свържете се с нашия местен дистрибутор.

www.medonic.se

The Medonic Product specification

ON 2

Kernamedure analisator Medonic



ON 2, 21, 22, 23,
24, 25, 26

logy analyzers
beyond compromise

Medonic

1000

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	<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 i

ian touch screen, the Medonic M-series
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	53 sec	N/A
Sample time Autoloader	N/A	N/A	N/A	Barcode available
Screen	BW	Color	Color	Color
OC software	Nr.	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	0-99.9	10 ³ /ul	<2.5%
HGB	0-14	10 ⁶ /ul	<1.8%
MCV	15-250	fL	<1.8%
PLT	0-1999	10 ³ /ul	<3.8%
RDW	0-100	%	<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		
1504128	M-Series DualPack	200 cycles (9 kg)
1504129	Boule M-series Diluent	900 cycles (21 kg)
1504123	Boule M-series Lysate	900 cycles (6 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 samples Boule Cal		
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	5x3.0 ml
1504023	Normal 16 parameters	6x4.5 ml
1504071	Normal 8 parameters	6x3.0 ml
1504073	Low, normal, high 8 parameters	5x3.0 ml
Control samples Boule Con		
1504026	Calibrator	1x3 ml
1504045	Calibrator	2x3 ml

Cleaning

Boule Cleaning Kit

Maintaining high quality performance is a must for your analyzer. 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	9x450 ml
1504124	Boule Cleaning Kit	9x450 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
1504050	Boule MPA plastic micro pipettes	10x 100



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
четиринацсет 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. Оferираната 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 включена ДДС/	Обща стойност лв. /без включена 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

Подпись: _____

Образец № 2а

Таблица Остойностена техническа спецификация

Към ценов с предложение за изпълнение на обществена поръчка с предмет: „ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРИИ АПАРАТИ ЗА НУЖДИТЕ НА „УСВАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ“ ЕАД по 34 обособени позиции

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

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

Обособената позиция №	Наименование	Ед.мярка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Ед. цена за единична мярка в лв./без включена ДДС/	Обща стойност лв. /без включена ДДС/
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ							
2.	Хематологични анализатори /3-лиф/ Metronic /затварена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ дилуент, туба-20 л.	туба	20	Дилуент М, туба-20 л.	20л	158,00	3160,00
2.1	лизант, туба-5 л.	туба	13	Лизант М, туба-5 л.	5л	322,00	4186,00
2.2	почистващ кит, оп.3x450 мл.	опаковка	4	Почистващ разтвор М, оп.3x450 мл.	3x450мл мл.	458,20	1832,80
2.3		опаковка	1	Калибратор	оп.	210,50	210,50
2.4	Калибратор	опаковка	10	Микрокапиллярики 0.2 мл оп. 1000 бр.	1000бр. бр.	185,00	1850,00
2.5	Микрокапиллярики 0.2 мл оп. 1000 бр.	опаковка		Контролна кръв L, N, H, лиф., оп.3x4..5 мл.			
2.6	Контролна кръв L, N, H, лиф., оп.3x4..5 мл.	опаковка	2	опаковка	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,
представлявано 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 ще бъдем определени за изпълнители и сключим договор за доставка, ще осигурим, и ще поддържаме складова наличност от оферирания пропорционален на позиция/подпозиция, в размер на 1/12 част от общото договорено количество;

- 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 потребност 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 оферираните 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 извърши с платежно нареџдане 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-прадавателен протокол за всяка една доставка..

6. Предлагаме следните преференции /натуралини 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 оферти /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 документацията 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, каталоген 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 каталоген 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 офорири. 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 неофориране 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 оферираните от него продукти са оригинални 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 оферираните продукти не са оригинални, участникът представя декларация /оригинал или заверено от участника копие /от производителя, че оферираните 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 оферираните 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 „CE” маркировка /отнася се само до медицинските изделия, т.е. където е приложимо/ :

6.1. Валидна декларация за съответствие с нанесена „CE” 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 „CE” 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, resp. 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 ЛАБОРАТОРИИ АПАРАТИ ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ” ЕАД по 34 обособени позиции

Образец № 1а Таблица за съответствие с техническа спецификация

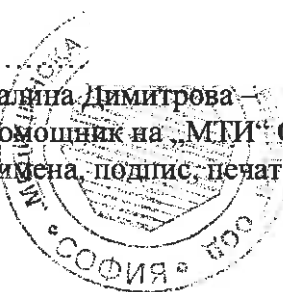
ОП № Под поз ици я №	Наименование	Еденична марка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Производител	Да се посочи съответствие ДА/НЕ/съответствието се декларира от участника, като задължително следва да има препратки, в т.ч.каталожен номер/номер на продукта, номер на страница и вид на документа, към каталоги, 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:
Йордана Димитрова –
Пълномощник на „МГИ“ ООД
/ длъжност, имена, подпис, печат /



Образец № 1а
Габлица за съответствие с техническа спецификация

КТМ Техническо предложение за изпълнение на обществена поръчка с предмет: „ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРИИ АПАРАТИ ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ“ ЕАД по 34 обособени позиции

ЗА ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРИИ АПАРАТИ ЗА 2019-2020 год.					
ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ					
Обособена позиция №/подпозиция №	Наименование Ед.издярка	Протично количество за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Производител ДА/НЕ съответствието се декларира ст участника, като задължително следва да има препратки, в т.ч.каталожен номер/номер на продукта, номер на страница и вид на документа, към каталоги, брошури, протоколи, техническа информация и др, доказаващи съответствието. приложени ктм
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ					
Хематологични анализы/тори /5-ДИФ/ Quintus /затворена система/ /оферт за цялата обособена позиция/					
3.	3.1 дапуент, туба-20 л.	туба	35	Quintus Дилюент, 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 р-р	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	Con 5-diff G2 3x3ml.	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 онлайн
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“.

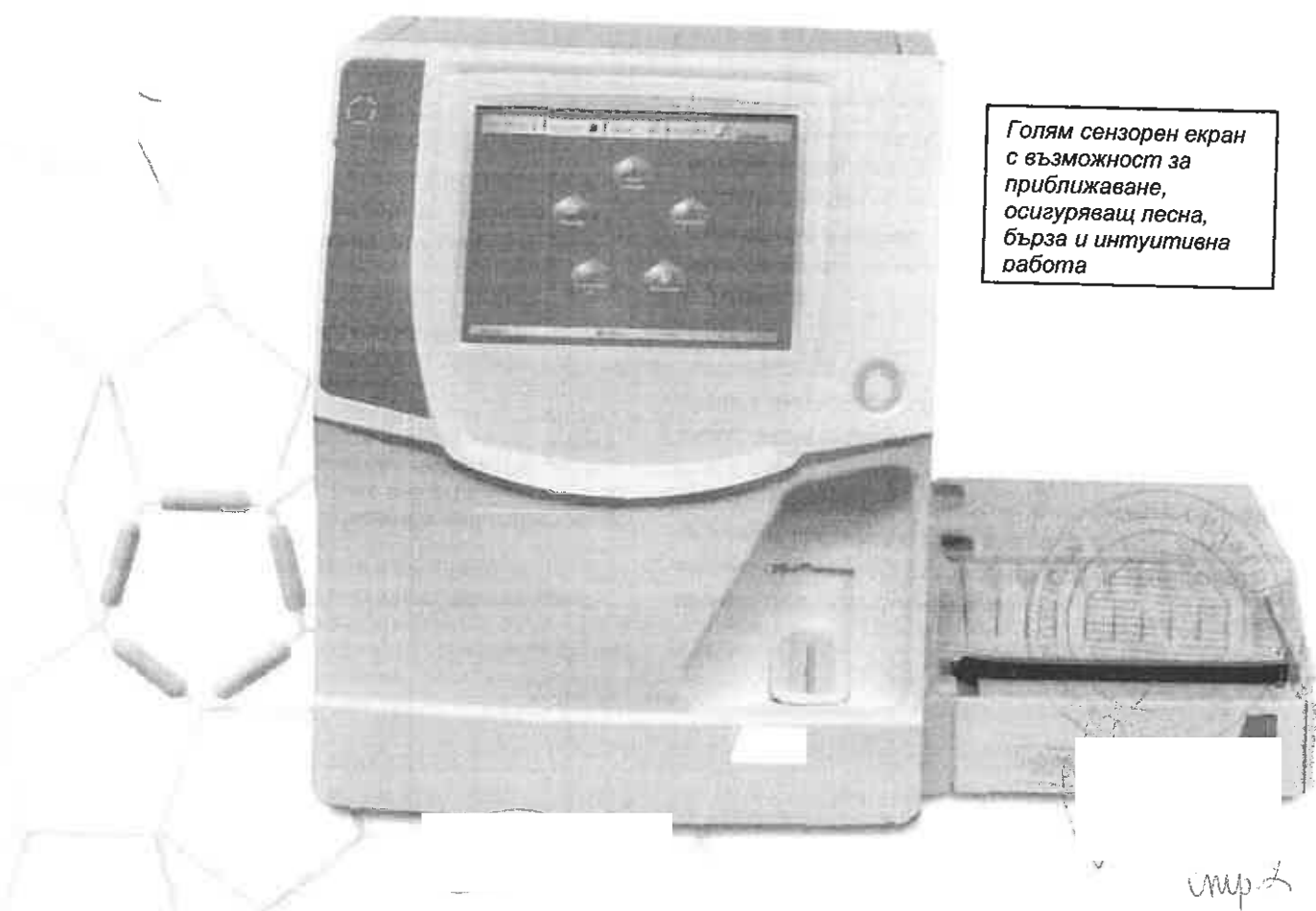
Системата, която се открява
Quintus разполага с богата гама от практични функции, които трудно ще намерите другаде. Големият 10.4-инчов сензорен еcran с възможност за увеличаване, например, прави работата с Quintus и преглеждането на резултатите изключително удобни. Интегрираната работна станция с мрежови 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 преби.

Quintus използва само три специално разработени реактива, което опростява експлоатацията на апаратът 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, механизъмът за автоматично зареждане може да бъде зареден предварително с до 100 преби. Смесването в апаратът, вграденият баркод четец и разпознаването на капачките ще се погрижат за останалото.

Quintus е всичко, от което се нуждате. Quintus обединява висококачествен апарат с интегрирана работна станция, лесна работа с реактивите и голем, 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 еcran с възможност за приближаване, осигуряващ лесна, бърза и интуитивна работа





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



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

Най-добрите измервателни технологии и изключителна гъвкавост

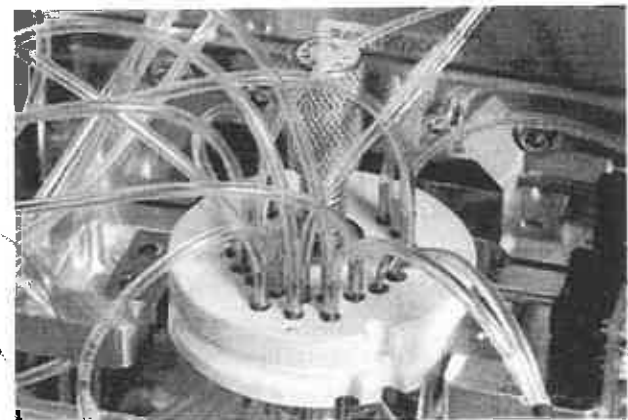
Quintus използва най-точните и надеждни измервателни технологии, съществуващи към момента; базиран на лазер оптичен метод за 5-компонентно диференциално броене на левкоцити, импеданс за еритроцити, тромбоцити и общи левкоцити, спектрометрия за хемоглобин. Пробите се вземат от вход за една епруветка от 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 преби с малък обем.

Прецизно вземане на преби

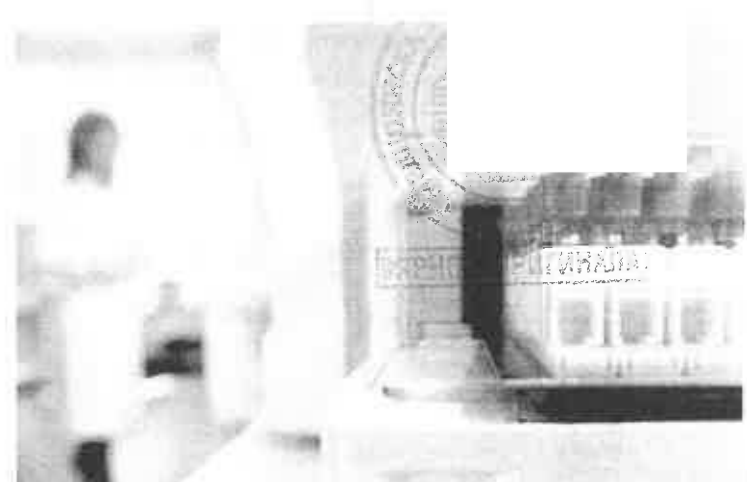
Всеки анализатор Quintus се доставя оборудван с висококачествен отсекателен клапан. Никоя друга техника за вземане на преби не поема кръвта по прецизно от отсекателния клапан. Това е важен момент от измерването, който намира отражение в точността на всеки резултат, който получавате.

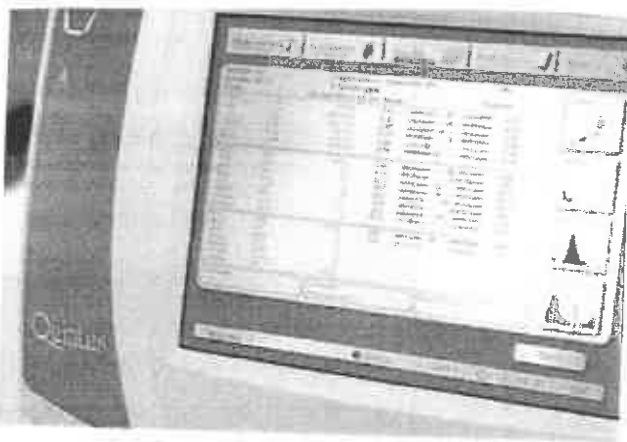
Опционалният механизъм за автоматично зареждане има капацитет от 100 преби. Механизъмът за автоматично зареждане на Quintus е компактна лесна за използване опция, която позволява на потребителя да остави анализа и в ръцете на апаратата. Тя прави Quintus идеално решение за лаборатории с голямо натоварване. Просто заредете до 10 x 10 преби и оставете анализатора да си свърши работата. Механизъмът 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 преби могат лесно да бъдат анализирани по средата на изпълнението на автоматичен цикъл.

Голям, лесен за използване сензорен еcran. Друг плюс на Quintus е големият сензорен еcran, 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 еcranа, 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 параметра плюс диаграми на разсейването, хистограми, предупреждения, съ

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 зълно 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 запамети 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 опости още повече работата, всеки реактив се обозначава с различен цвят и настоящият му статус винаги може да бъде проверен чрез докосване на долнния край на дисплея.

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



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

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. Усъвършенстваните функции за управление на качеството, вградени в софтуера на Quintus, включват Levey-Jennings графики, XB функция и отчети за контрола на качеството. Изиска 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.



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

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 разсеяването.

2.

Компактни размери

Благодарение на компактните си размери анализаторът изиска минимално пространство.

3.

Опция за автоматично зареждане на 100 преби

Опционалният механизъм за автоматично зареждане прави Quintus перфектната автоматизирана система.

4.

Висококачествени реагенти с дълъг срок на годност

Реагенти, 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 диференциалано 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 преби/час)

Вход за преби

Отворена епруветка, затворена епруветка, автоматично зареждане (опция)

Обем на пробата

~ 100 µL

Метод за вземане на преби

Отсекателен клапан

Калибриране

Ръчен и автоматичен режим

Потребителски интерфейс

10.4 инчов цветен графичен LCD, сензорен екран

Капацитет за съхранение

100 000 преби

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

Boule хипохлорит
4% почистващ
препарат, 100mL

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

Quintus

Hematology
is in our blood.



Boule

Упаковка за месецека 2019 за лабораторија КроК у Каширеје
Order and Ship Schedule for Boule Con/Cal 5Diff G2 2019

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	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, 6x3
	1504380	Boule Con-5Diff G2 High, 1x3
	1504381	Boule Con-5Diff G2 Norm, 1x
	1504382	Boule Con-5Diff G2 Low, 1x3

Boule Cal-5Diff G2 3.0 mL 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 route 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 Йордана 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 ЛАБОРАТОРИИ 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 ЛАБОРАТОРИИ 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;

6. Оferираната 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 включени ДДС/	Обща стойност лв. /без включени 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: Йордана Димитрова

Подпис: _____

Таблица Остойностена техническа спецификация

Към ценово 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

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

Обособена позиция №/подпозиция №	Наименование	Ед.мярка	Противоизвестие за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Ед. цена за единична стойност лв. /без включчен ДДС/	Обща стойност лв. /без включчен ДДС/
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ							
3.	Хематологични анализатори/5-ДИФ/ Quintus /затворена система/ /офирта за цялата обособена позиция/						
3.1	дилюент, туба-20 л.	туба	35	Quintus Дилюент, 20 л.	20 л.	168,90	5911,50
3.2	лизант, туба-5 л.	туба	20	Quintus Лизант, 5 л.	5 л.	420,30	8406,00
3.3	стопер, туба-1 л.	туба	15	Quintus Стопер, 1 л.	1 л.	215,40	3231,00
3.4	очистващ	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 I, N, Н, дикт., оп.3x3 мл.	опаковка	4 Con 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 ,
представлявано 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 ще бъдем определени за изпълнители и склучим договор за доставка, ще осигурим, и ще поддържаме складова наличност от оферирания проект 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 потребност 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 подписане 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 оферираните 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 извърши 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-прадавателен протокол за всяка една доставка..

6. Предлагаме следните преференции /натуралини работи, 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 с лат.

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

- Приемам клаузите и ата на договор, неразделна част от
документацията за участие, за обособена позиция № 7 Тестове за урина
*/затворена система/***
- 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 документацията **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 каталоги, брошури, протоколи, техническа информация и др, доказващи съответствието на оферирани 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 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 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**

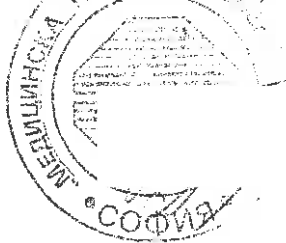
4. Декларация /оригинал или заверено копие/ от производителя, че оферирани от него продукти са оригинали за съответните апарати.

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 оферираните продукти не са оригинали, участникът представя декларация /оригинал или заверено от участника копие/ от производителя, че оферирани 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 оферирани 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 „CE” маркировка /отнася се само до медицинските изделия, т.е. където е приложимо/ :

6.1. Валидна декларация за съответствие с нанесена „CE” 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 „CE” 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 и/или

6.3. В случай, че предлаганите продукти, по съответните обособени позиции, resp. 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.

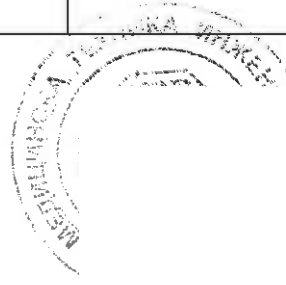
8. Декларация по чл. 102, ал. 1 и ал. 2 от ЗОП, ако е приложимо (Образец № 6);

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	Еденична 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 каталоги, брошури, протоколи, техническа информация и др, доказващи съответствието, приложени към преди 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

ЭД



бразец № 1а

Таблица за съответствие с техническа спецификация

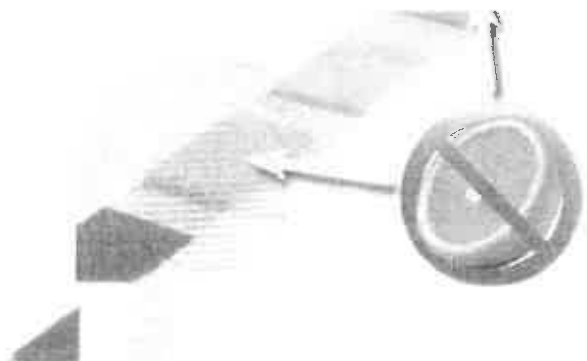
КЪМ ТЕХНИЧЕСКО предложение за изпълнение на обществена поръчка с предмет: „ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДИТЕ НА „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ“ ЕАД по 34 обособени позиции

ЗА ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА 2019-2020 год.					
ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ					
ДА/НЕ/съответствието съответства					ДА/НЕ/съответствието съответства
Обособена позиция № (подпозиция №)	Наименование	Ед.мерка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Производител
7	Тестове за урина /затворена система//оферта за цялата обособена позиция/			Предлагана фабрична опаковка	Страница и вид на документа, номер на броншури, протоколи, техническа информация и др., доказващи съответствието, приложени към
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ					
7.1	Тестове за урина 11 параметра	брой	30000	Combi Screen 11 Auto	150 теста да, 95150, брошура стр. 71
7.2	Тестове за урина 3 параметъра	брой	5000	Combi GAK 3	100 теста 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	Спец. тегло	Билирубин	Уробилиноген
Glu PLUS	94 501	50	■										
Nitrit PLUS	94 506	50			■								
3 PLUS	94 508	50				■							
3 PLUS	94 108	100	■			■							
5+N PLUS	94 535	50											
5+N PLUS	94 135	100	■	■		■	■	■					
5+Leuko PLUS	94 517	50											
5+Leuko PLUS	94 117	100	■			■	■	■					
9 PLUS	94 115	100			■	■	■	■	■	■	■	■	
9+Leuko PLUS	94 250	50											
9+Leuko PLUS	94 200	100	■	■	■	■	■	■	■	■	■	■	
10SL PLUS	94 120	100			■	■	■	■	■	■	■	■	
VET 11 PLUS	94100V	100			■	■	■	■	■	■	■	■	
5SYS ¹⁾ PLUS	94 109	100	■										
7SYS ²⁾ PLUS	94 110	100			■	■	■	■	■	■	■	■	
11SYS ²⁾ PLUS	94 100	100											
11SYS ²⁾ PLUS	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	Спец. тегло	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 C) се погълща 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 тегло, кръв, левкоцити и pH са важни за откриване на **заболявания на бъбреците и уринарния тракт**.

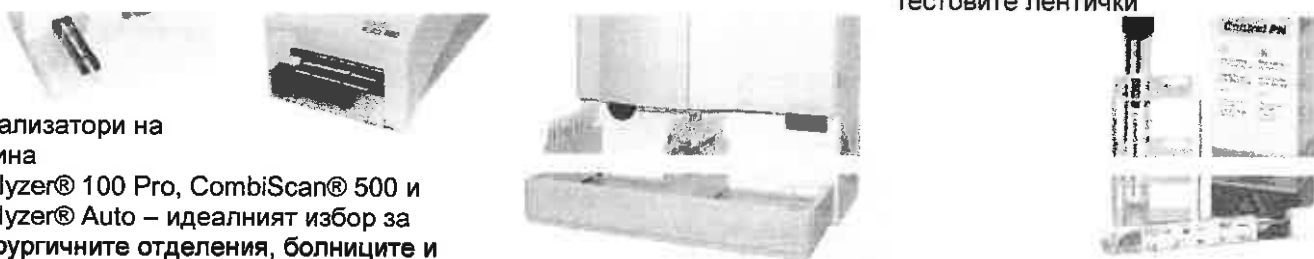
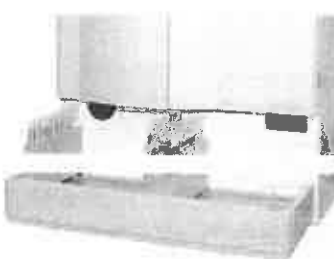
Глюкозата и кетоните са важни за откриване на **захарен диабет**.

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



Анализатори на урина

UriLyzer® 100 Pro, CombiScan® 500 и UriLyzer® Auto – идеалният избор за хирургичните отделения, болниците и лабораториите.



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



Информация за дистрибутора



Analyticon Biotechnologies AG
Am Wuehlenberg 10
35104 Lichtenfels - Германия
Телефон: +49 64 54 79 91-0
e-mail: w.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 характеристики, 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. Технологията 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.

УМР. 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, глукоза, 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 приложния 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. Оferираната 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 включени 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

Подпись: _____