

Университетска специализирана болница
за активно лечение по онкология
№ 04-105
26.11.2019
София

ДОГОВОР
за възлагане на обществена поръчка
за доставка на диагностични консумативи и реактиви за лабораторни апарати, за
нуждите на „УСБАЛ по онкология” - ЕАД

Днес,.....2019 г., в гр. София, между:

„Университетска специализирана болница за активно лечение по онкология” ЕАД, със седалище в гр. София и адрес на управление район Студентски, п.к. 1756, ул. „Пловдивско поле” № 6, ЕИК 000662776, представявано от д-р Стефан Константинов – Изпълнителен директор, наричано по-долу за краткост ВЪЗЛОЖИТЕЛ, от една страна,

и

„ОМНИМЕД“ ООД със седалище в гр. София п.к. 1618 и адрес на управление р-н Красно село, ул. „Царица Елеонора“ №9, ап. 2, ЕИК 121438533, представявано от Елисавета Георгиева Младенова и Георги Марианов Домусчиев – управители, наричано по-долу за краткост ИЗПЪЛНИТЕЛ от друга страна,

на основание чл. 112 от Закона за обществени поръчки, в съответствие с решение № 3-268/15.10.2019 год. на Изпълнителния директор за определяне на изпълнител на обществена поръчка,

се сключи настоящият договор за доставка при следните условия:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

Чл.1.(1). Предмет на настоящия договор са периодични доставки на диагностични консумативи и реактиви за лабораторни апарати за обособена позиция № 28 „Реактиви за имунохистохимични изследвания съвместими с апарат DAKO AS Link 48 и отговарящи на съответния клон /всички номенклатури от една фирма-производител //оферта за цялата обособена позиция/” и обособена позиция № 31 „Консумативи за патоморфология /всички номенклатури от една фирма-производител / оферта за цялата обособена позиция/”, наричани в договора СТОКИ съобразно потребностите на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, по видове, прогнозни количества, единични цени и обща стойност, съгласно Спецификация – Приложение № 1 неразделна част от договора.

(2). Конкретните доставки в рамките на предмета на настоящия договор се извършват въз основа на писмени заявки на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, в зависимост от неговите фактически потребности и в съответствие със спецификацията и предложението за изпълнение на поръчката на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за съответните обособени позиции, за които е определен за Изпълнител на обществената поръчка по проведената открита процедура.

(3). Предложението за изпълнение на поръчката на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ са неразделна част от настоящия договор - Приложение № 2, като условията им се считат по право условия на настоящия договор, доколкото друго не е уговорено.

II . ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

Чл.2. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯт се задължава да предаде на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ писмена заявка (или да я изпрати по факс или e-mail, посочен от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ) за доставка на стоките, съдържаща всички данни необходими за изпълнение на предмета на настоящия договор.

Чл.3. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава да приеме доставените продукти, съответстващи по вид, количество и качество на договорените и заявени от негова страна пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

Чл.4. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава да заплати цената на доставените стоки при условията на настоящия договор. В случай на възникнали затруднения в плащанията по обективни причини ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ следва незабавно да уведоми за това ИЗПЪЛНИТЕЛЯ. За количества доставени от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ извън/без заявка, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ няма задължение за плащане.

Чл.5. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да откаже плащането на фактура, която не е оформена съгласно изискванията на Закона за счетоводството или не съответства на доставените стоки, както и когато доставката не е придружена с необходимите сертификати за качество на стоките. За отказ се съставя протокол подписан от двете страни, с посочване на причините за отказа.

III. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

Чл.6. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да достави стоките в договорения срок със собствен специализиран транспорт, в съответствие с нормативно установлените изискванията и да ги предаде, придружени с документите по чл.5 от настоящия договор.

Чл.7. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да предаде стоките от съответната подпозиция/обособена позиция, произход, количество и качество на мястото на доставяне и на материално-отговорното лице на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

Чл.8. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да представи необходимите документи за извършване на плащането най-късно в деня на доставяне на стоките.

Чл.9.(1). ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да представи гаранция за изпълнение на настоящия договор, в размер на 5 % (пет процента) от стойността на договора без ДДС, и със срок на валидност три месеца след изтичане срока на договора.

(2). Гаранцията за изпълнение на договора е в общ размер на **7 034,07 (седем хиляди тридесет и четири лева и седем стотинки) лева без ДДС**. Гаранцията за изпълнение се представя в една от следните форми, като Изпълнителят избира сам формата на гаранцията за изпълнение:

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

(3). Банковата гаранция трябва да съдържа условие за безусловно изплащане след писмено предявлено искане от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по реда и начина, посочени в представения документ.

(4). Гаранцията за изпълнение на договора служи за обезпечаване на вредите от неизпълнение от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, без това да изключва търсенето на обезщетение над нейния размер при действително претърпени вреди и пропуснати ползи.

(5). При неизпълнение от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ - частично или изцяло, и във връзка с това на претърпени вреди от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, то последният се удовлетворява до размера на вредите от предоставената гаранция.

(6). Гаранцията за изпълнение се освобождава от Възложителя в 90-дневен срок от изтичането/прекратяването на този договор, при изпълнение на всички задължения на страните и при писмено искане от страна на Изпълнителя. Възложителят освобождава гаранцията за изпълнение в срок от 5 работни дни от постъпване на искането, без да дължи лихви за периода, през който средствата законно са престояли при него.

(7). Гаранцията за изпълнение не се освобождава от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, ако в процеса на изпълнение на договора е възникнал спор между страните относно неизпълнение на задълженията на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и въпросът е отнесен за решаване пред съд. При решаване на

спора в полза на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ той може да пристъпи към усвояване на гаранцията за изпълнение.

Чл.10. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да отстрани за своя сметка и в договорените срокове всички несъответствия и/или отклонения на доставените стоки, констатирани и предявени по реда на настоящия договор, съобразно сроковете по чл.29 от договора.

Чл. 11. Доставките на стоките, предмет на настоящия договор се извършват от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ въз основа на писмена заявка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, в срок до 3 работни дни от получаване на заявката, а при спешна потребност от доставка на малки количества в срок до 24 часа, от получаването й. В писмената заявка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ се съдържат индивидуализиращите признания на стоките по (подпозиции-където е приложимо) обособената позиции, вид, търговско наименование и количество. Писмената заявка може да бъде изпратена и по факс или e-mail.

Чл.12.(1). За място на изпълнението се счита болничната аптека/централния склад на УСБАЛ по Онкология - ЕАД, гр. София, съгласно заявката на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

(2). За дата на доставяне се счита датата, на която стоките са приети от материално-отговорното лице на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ с приемателно-предавателен протокол.

(3). Доставката на стоките се удостоверява с подписана от получателя фактура и с приемателно-предавателен протокол.

Чл.13. Собствеността върху стоките и рисът от случайното погиване или повреждане на стоките преминава върху ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в момента на фактическото им приемане на мястото на изпълнението, съгласно предавателно-приемателния протокол.

Чл.14.(1). Качеството на доставените стоки трябва да отговаря на качеството на представените каталози, брошури, проспекти, или писма, декларации или други официални документи от производителите на съответните продукти, техническите стандарти на производителя, нормативните изискванията и декларираното в техническото/те предложение/я на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, неразделна част от настоящия договор.

(2). Остатъчният срок на годност на доставените стоки трябва да бъде не по-малък от 75 % (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя върху опаковката към датата на доставката.

IV. ФИНАНСОВИ ВЗИМООТНОШЕНИЯ

Чл.15.(1). Общата стойност на договора за периода на действието му възлиза на **140 681,48** (сто и четиридесет хиляди шестстотин осемдесет и един лв. и четиридесет и осем стотинки) лева без ДДС и **168 817,78** (сто шестдесет и осем хиляди осемстотин и седемнадесет лева и седемдесет и осем стотинки) лева с включен ДДС.

- обща стойност за обособена позиция № 28 „Реактиви за имунохистохимични изследвания съвместими с апарат DAKO AS Link 48 и отговарящи на съответния клон /оферта за цялата обособена позиция/” в размер на **133 153,48** (сто тридесет и три хиляди сто петдесет и три лв. и четиридесет и осем стотинки) лева, без включен ДДС и **159 784,18** (сто петдесет и девет хиляди седемстотин осемдесет и четири лв. и осемнадесет стотинки) лева с включен ДДС;

- обща стойност за обособена позиция № 31 „Консумативи за патоморфология /оферта за цялата обособена позиция/” в размер на **7 528,00** (седем хиляди петстотин двадесет и осем лв.) лева, без включен ДДС и **9 033,60** (девет хиляди тридесет и три лв. и шестдесет стотинки) лева с включен ДДС;

въз основа на оферираните единичните цени и количествата в рамките на възложените с настоящия договор позиции и съгласно Спецификацията – Приложение № 1, неразделна част от договора.

(2). Единичните цените на стоките, предмет на настоящия договор са съгласно класираната оферта на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и включват всички разходи до мястото на изпълнение.

Чл.16. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ гарантира изпълнението на настоящия договор по цени съобразно посочените в офертата му, валидни за целия договорен срок.

Чл.17. Изменение на договорените цени се допуска само на основанията предвидени чл. 116 от ЗОП, приложимата относно обекта на поръчката нормативна база.

Чл.18. Плащанията на доставените стоки се извършват чрез банков превод по следните банкови сметки на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

УНИКРЕДИТ БУЛБАНК АД
IBAN: BG50UNCR96601007053004
BIG: UNCRBGSF

в срок – 60 (шестдесет) дни, след предаването на стоките и представяне на следните документи:

а/. Оригинална фактура, издадена от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, подписана и одобрена от упълномощен представител на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ. Във фактурата се посочва номер и дата на договора;

б/. Приемателно - предавателен протокол;

в/. Сертификати, разрешения и инструкции за правилното им съхранение и ползване, подписан от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

V. СРОК НА ДОГОВОРА

Чл.19. Настоящият договор влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок на действие 12 месеца от датата на подписване и се прекратява автоматично с неговото изтичане.

VI. ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

Чл.20. (1) Действието на този договор се прекратява:

1. с изтичането на неговия срок;
2. с изпълнение на всички задължения на страните;
3. с достигане на предвидената в договора стойност;

(2) Договорът се прекратява предсрочно в следните случаи:

1. С едностренно едномесечно предизвестие, отправено от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ до ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

2. По взаимно съгласие на страните изразено в писмена форма.

3. Поради виновно неизпълнение на задълженията си по настоящия договор, продължило повече от 15 дни – с еднострочно писмено предизвестие от изправната страна.

4. В случай, че въз основа на влязъл в сила административен акт на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ му бъде отнето правото да извърши договорената дейност.

5. При прекратяване на юридическото лице или откриване на производство по ликвидация на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

6. С едностренно писмено уведомление, отправено от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ при неизпълнение на задълженията на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, посочени в настоящия договор.

Чл.21. В случай на виновно неизпълнение на което и да е от задълженията на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ по настоящия Договор, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати Договора с

едностренно писмено уведомление без предизвестие. В този случай ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има правото да получи уговорената в раздел **VII ГАРАНЦИИ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ. САНКЦИИ И НЕУСТОЙКИ** гаранция, както и да търси обезщетение за всички претърпени преви и пропуснати ползи.

Чл.22. При настъпване на някои от обстоятелствата по т.4 и т.5 от чл. 20, ал.2, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен незабавно да уведоми ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ.

Чл.23. Изплащането на неустойки и обезщетения не лишава изправната страна по договора от правото да търси обезщетение за вреди и пропуснати ползи над уговорените размери на общо основание.

VII. ГАРАНЦИИ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ДОГОВОРА. САНКЦИИ И НЕУСТОЙКИ.

Чл.24. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ гарантира годността на доставените стоки съобразно изискванията и настоящия договор.

Чл.25. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ чрез материално-отговорното лице може да откаже получаване на стоките или част от същите при установени липси, нарушена цялост на опаковките, липса на придружаващи сертификати за качество, несъответствия с предадената писмена заявка, по-малък остатъчен срок на годност от договорения, (доставените реактиви и консумативи за лабораторни апарати не отговарят по качество на представените каталози, брошури, проспекти, или писма, декларации или други официални документи от производителите на съответните продукти, техническите стандарти на производителя, нормативните изискванията и декларираното в техническото/те предложение/я на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ) и други несъответствия.

Чл.26. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламиации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за:

- явни недостатъци – в тридневен срок от получаване на стоките, а за малки количества веднага при получаването;
- за скрити недостатъци - през целия срок на годност на доставените стоки, въз основа на протокол, издаден от оторизиран държавен орган.

Чл.27. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ уведомява писмено включително по факс или e-mail ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за наличието на дефекти в доставените стоки веднага след констатирането им. В рекламиацията се посочва задължително писмената заявка, датата на доставката респ.протокола, вида на стоките, основанието за рекламиацията и конкретното искане за отстраняване на дефектите.

Чл.28. При рекламиация за явни несъответствия и/или отклонения ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в тридневен срок от получаване на рекламиацията за своя сметка и рисък да замени/достави уговорените стоки.

Чл.29. При рекламиации за скрити недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в едноседмичен срок от получаването на рекламиацията за своя сметка и рисък да замени стоките без необходимото качество с уговорените или да върне получената цена за стоките, за които са направени рекламиации, както и да заплати на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ уговорената неустойка.

Чл.30. (1)За неизпълнение на задълженията си по настоящия договор включително забавено или неточно изпълнение, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ неустойка в размер на 10% върху стойността на неизпълнението.

(2) ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да претендира и обезщетение за претърпените вреди и пропуснати ползи.

Чл.31. Когато при наличие на рекламиация ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не изпълни задълженията си по настоящия договор или не ги изпълни в срок, същият дължи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ неустойка в размер на 10% от цената на стоките, за които са направени рекламиациите.

Чл.32. При неизпълнение на задълженията на ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ за доставка на заявените стоки включително откази, забавено или неточно изпълнение повече от три пъти за една и съща обособена позиция, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да развали едностранно и без предизвестие този договор, както и да задържи предоставената от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ гаранция за съответната обособена позиция, за която договорът е развален.

Чл.33. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да развали частично договора за отделни обособени позиции при условията посочени по-горе като в останалата част се запазва валидността на договора.

Чл.34. При неизпълнение на задълженията си за плащане на доставените стоки в уговорените срокове ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 0,1% на ден върху стойността на забавеното плащане, но не повече от 2% от стойността на забавеното плащане.

Чл.35. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ удържа договорените неустойки от представената от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ гаранция за добро изпълнение.

VIII. ДРУГИ УСЛОВИЯ

Чл.36. Всички съобщения между страните, свързани с изпълнението на този договор са валидни, ако са направени в писмена форма, подписани от упълномощените представители на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

За дата на съобщението се смята:

- датата на предаването – при ръчно предаване на съобщението;
- датата на пощенското клеймо на обратната разписка – при изпращане по пощата;
- датата на приемането – при изпращане по факс или e-mail.

Адресите и координатите на страните са, както следва:

За ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

Адрес за кореспонденция гр. София п.к. 1756 ул. „Пловдивско поле“ № 6 факс 02/ 8706321

За ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

Адрес за кореспонденция гр. София п.к. 1618, р-н Красно село, ул. „Царица Елеонора“ №9, ап. 2; имейл omnimed@techno-link.com; тел./факс 02 955 5404;

Чл.37. Ако някоя от страните промени посочените по-горе адреси и координати, без да уведоми другата страна, последната не отговаря за неполучени съобщения, призовки или други такива.

Чл.38. Страните сочат следните лица за свои представители за осъществяване на контакти и изпълнение на задълженията си по настоящия договор :

За ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

М.ф. Рени Стоилова – Управител „Болнична аптека“, тел. 02/807 62 91

За ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

Георги Домусчиев - тел./факс 02 955 5404; 0899 43 66 16;

Чл.39. Всяка от страните по този договор се задължава да не разпространява информация за другата страна станала ѝ известна при или по повод изпълнението на договора.

Чл.40. Всеки спор относно съществуването и действието на настоящия договор или във връзка с него или с неговото нарушаване, включително споровете и разногласията относно действителността, тълкуването, изпълнението или неизпълнението или прекратяването му, ще се уреждат от страните по споразумение.

Чл.41. При непостигане на споразумение страните се договарят да отнесат спора за разглеждане и решаване от компетентния съд.

Чл.42. При съставянето на настоящия договор се представиха следните документи:

- Документи по чл.112 от ЗОП.

- Гаранции за изпълнение на договора.

Чл.43. Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката на основание чл. 21 от ЗОП във връзка с определяне на прогнозната стойност на поръчката и с Методическо указание на АОП - "Използване на опции при възлагане на обществени поръчки". Условията, при които влиза в сила опцията са следните:

/1/ Възложителят с отправяне на възлагателно писмо до изпълнителя възлага изпълнението на поръчката за допълнителен срок.

/2/ Срокът на договора може да бъде удължен до 4 /четири/ месеца.

/3/ Включването на клаузата за опция и удължаването на срока може да се извърши само преди изтичане на срока на действие на договора.

Чл. 44. (1) Изпълнителят се задължава да сключи договор за подизпълнение, когато е обявил в офертата си използването на подизпълнител.

(2) Замяна или включване на подизпълнител по време на изпълнение на договор за обществена поръчка се допуска по изключение и при изпълнение на условията на чл. 66, ал. 11 и 12 от ЗОП.

(3) Независимо от възможността за използване на подизпълнител/и отговорността за изпълнение на настоящия договор е на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

Чл.45. При преобразуване на изпълнителя в съответствие със законодателството на държавата, в която е установлен, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ сключва договор за изменение на договора за обществена поръчка с правоприемник. Договор за изменение на договора за обществена поръчка се сключва с правоприемника при условията на чл. 116, ал. 1, т. 4 от ЗОП.

Неразделна част от настоящия договор са Спецификация – Приложение № 1 и предложениета за изпълнение на поръчката, за всяка обособена позиция, по настоящия договор – Приложение № 2, офертата на изпълнителя и приложениета към нея.

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

За ВЪЗЛОЖИТЕЛ:
Д-р Стефан Константин
Изпълнителен директор

За ИЗПЪЛНИТЕЛ:
Георги Д
(Управител)

Димитрина Христова
(Главен счетоводител)

Съгласували:
Петър Тонев: ...
Финансов контрол
Айсел Юсеин: ...
Юрисконсулт, о
Изготвил:
Росица Христова:
Икономист, отдел „ПС“

Образ
Техническо предложени
до
„УСБАЛО“ ЕАД
ул. „ПЛОВДИВСКО ПОЛЕ“
№ 6
ГР. СОФИЯ

От „ОМНИМЕД“ -ООД,

представлявано от Елисавета Георгиева Младенова - управител

за участие в открита 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 обособена позиция № 28 „Реактиви за имунохистохимични изследвания съвместими с апарат DAKO AS Link 48 и отговарящи на съответния клон /всички номенклатури от една фирмапроизводител/ /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 продукт от обособената позиция/подпозиция, в размер на 1/12 част от общото договорено прогнозно количество;
 - в случай, че ще 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 пътищата на всяка една поставка ще не по-малък от 75 % /седемдесет и пет процента

- в случай, че представляваният обществената поръчка, ще бъдат с доставките за целия период на дог
- 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 - болнична аптека/централен склад на „УСБАЛ по Онкология“ ЕАД, гр. София, район Студентски, ул. „Пловдивско поле“ №6 с наш транспорт, в съответствие с изискванията на Закона за медицинските изделия, до 3 /три/ работни дни от получаване на писмена заявка, а при спешна потребност от доставка на малки количества в срок до 24 часа, придружени с всички изискуеми за доставката документи за качество и плащане.
5. Приемам плащането да се извърши с платежно нареждане по банковата ми сметка в УниКредит Булбанк, IBAN: BG50UNCR96601007053004, 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 - Натурален работ 1 опаковка „Кит за баркод етикетиране за 500 етикета“ за ползване с апарат DAKO AS Link 48 /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 № 28 „Реактиви за имунохистохимични изследвания съвместими с апарат DAKO AS Link 48 и отговарящи на съответния клон /всички номенклатури от една фирмаПроизводител/ /оферта за цялата обособена позиция/“.
2. Срокът на валидност на настоящата оферта по обособена позиция №28 „Реактиви за имунохистохимични изследвания съвместими с апарат DAKO AS Link 48 и отговарящи на съответния клон /всички номенклатури от една фирмаПроизводител/ /оферта за цялата обособена позиция/“ е 6 /шест/ /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 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, брошюри, 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 офорира.** 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 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 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 /или:

6.2. Валиден сертификат за „CE” марка, издаден от нотифициран орган за всички медицински изделия, за които се изисква съгл. ал. 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 поз ици я №	Наименование	Еденична марка	Прогнозно количеств о 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
офертата на участника и се представя обособено в запечатан
непрозрачна опаковка и се попълва за всяка обособена пози
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

Дата:

/Управител-Елисавета Младенова/
/должност, имена, подпись, 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**

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ					
ЗА ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРИИ АПАРАТИ ЗА 2019-2020 год.					
Обособенапозиция №/подразделение №	Накменование	Противоизвестие за една година	Предлаганая 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, доказаващи съответствието, приложени към предложението на участника
	РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИКА "ОБЩА И КЛИНИЧНА ПАТОЛОГИЯ"				
28.	имуноистокемични изследвания съвместими с апарат DAKO AS Link 48 и отговарящи на съответния клон /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/				
28.1	Фабрична опаковка визуализираща система за антитела от миши и заешки произход с включени буфери за антическо възстановяване, депарафиниране, рехидратация и промиване, за 28.1 и промиване, за б60 теста	Фабрична опаковка визуализираща система за антитела от миши и заешки произход с включени буфери за антическо възстановяване, депарафиниране, рехидратация и промиване, за 8 б60 теста	600 теста	Линченг DAKO	ДА, съответства - Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка, Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/EC за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офертираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./К8000/стр. 48 от Каталог на български език, приложен в тех предложение за об. лоз.28

28.2	Разредител за антитела-стабилност над 6 месеца на разреденото разредено антитело, 50мл.	опаковка	4 антияло, 50мл.	Аджилент ДАКО	ДА, съответства - Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка, Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оригинално писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./S0809/стр. 49 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28		
28.3	Концентрат x50 за антигенно възстановяване, депарафиниране и рехидратация, pH 6, 90мл.	опаковка	Концентрат x50 за антигенно възстановяване, депарафиниране и рехидратация, pH 6, 90мл.	Аджилент ДАКО	ДА, съответства - Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка, Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оригинално писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./K8005/стр. 50 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28		
28.4	Хематоксилин, 3x45 мл.	опаковка	6 Хематоксилин, 3x45 мл.	Аджилент ДАКО	ДА, съответства - Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка, Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оригинално писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./K8008/стр. 1 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28		
28.5	ДАБ почистващ кит за 7500 стъкла	опаковка	1 ДАБ почистващ кит за 7500 стъкла	Аджилент ДАКО	ДА, съответства - Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка, Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оригинално писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./S1967/стр. 2 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28		
28.6	Кит за баркод етикетиране за 5 опаковка		Кит за баркод етикетиране за 500 етикета	500 бр.	Аджилент ДАКО	ДА, съответства - Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка, Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оригинално писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./S3417/стр. 51 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28	

28.7	Контейнери за реактиви с обем 12 брой	50 мл.	Контейнери за реактиви с обем 12 бр.	25 бр.	Аджилент ДАКО	ДА, съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка, Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторазационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./SK201/стр. 1 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.8	Флекс микроскопски стъкла за имунохистохимия	брой	Флекс микроскопски стъкла за имунохистохимия	100 бр.	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка, Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторазационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./K8020/стр. 1 - Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.9	AS Link 48 Кит за ежедневна поддръжка	опаковка	AS Link 48 Кит за ежедневна поддръжка	1 бр.	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка, Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторазационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./SK301/стр. 1 - Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.10	Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез флуоресцентна ин ситу хибридиизация (FISH)	опаковка	Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез флуоресцентна ин ситу хибридиизация (FISH)	20 теста	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка, Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторазационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./K5731/стр. 53 - Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.11	Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез хромогенна ин ситу хибридиизация (CISH)	опаковка	Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез хромогенна ин ситу хибридиизация (CISH)	20 теста	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка, Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторазационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./SK109/стр. 54 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28

28.12	Монокл. миши анти чов. МУК5АС, клон CLH2, готов за употреба р-р,12мл.	Монокл. миши анти чов. МУК5АС, клон CLH2, готов за употреба р- р,12мл.	1 опаковка	1.2 мл	Аджилент ДАКО
28.13	Монокл. миши анти чов. МУК2, клон CCP58 готов за употреба р- р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. МУК2, клон CCP58 готов за употреба р-р, 1 12мл.	1 опаковка	12 мл	Аджилент ДАКО
28.14	Монокл. засърни анти чов. естроген рецептор алфа, клон ЕР1 готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. засърни анти чов. естраген репетор алфа, клон ЕР1,готов за употреба р-р, 12мл.	15 опаковка	12 мл	Аджилент ДАКО
28.15	Монокл. миши анти чов. прогестерон рецептор, клон PgR 636, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. прогестерон рецептор, клон PgR 636, готов за употреба р-р, 12мл.	15 опаковка	12 мл	Аджилент ДАКО
28.16	Поликл. засърни анти чов. ХЕР- 2, концентрат, 0,2мл.	Поликл. засърни анти чов. ХЕР-2, 3 концентрат, 0,2мл.	1 опаковка	0,2 мл	Аджилент ДАКО

	Монокл. миши анти чов. цитокератин, клон AE1/AE3, 28.17 готов за употреба Р-Р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. цитокератин, клон AE1/AE3, готов 3 за употреба Р-Р, 12мл.	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./PR053/ стр. 18 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
	Монокл. миши анти чов. Цитокератин 7 , клон OV-28.18 TL12/30, готов за употреба	Монокл. миши анти чов. Цитокератин 7 , клон OV-TL12/30, 2 готов за употреба	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./PR619/ стр. 19 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
	Монокл. миши анти чов. ПЛАП , клон 8A9,готов за употреба , 28.19 12мл.	Монокл. миши анти чов. ПЛАП , клон 8A9,готов за употреба , 12мл	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./PR779/ стр. 39 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
	Монокл. миши анти чов. ПЛАП , клон НМВ-чов.Меланозама , клон НМВ-28.20 45,готов за употреба,12мл.	Монокл. миши анти чов.Меланозама , клон НМВ-2.45,готов за употреба,12мл.	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./PR052/ стр. 33 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
	Монокл. миши анти чов.cea . клон II-7,готов за употреба, 28.21 12мл.	Монокл. миши анти чов.CEA . 1 клон II-7,готов за употреба, 12мл.	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./PR622/ стр. 1 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28

28.22	Поликил. заешки анти чов. ПСА, готов за употреба, 12мл.	Поликл. заешки анти чов. ПСА, 1 готов за употреба, 12мл.	отпаковка	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Отризанионо писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираниите от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR514/ стр. 41 от Каталог на български език, приложен в тек. предложение за об. поз.28	
28.23	Монокл. миши анти чов.СД99 , клон 12Е7,готов за употреба,12мл.	Монокл. миши анти чов.СД99 , клон 12Е7,готов за употреба,12мл.	отпаковка	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Отризанионо писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираниите от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR057/ стр. 15 от Каталог на български език, приложен в тек. предложение за об. поз.28	
28.24	Монокл. миши анти чов. СД10, клон 56С6, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. СД10, клон 56С6, готов за употреба р-р, 12мл.	отпаковка	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Отризанионо писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираниите от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR648/ стр. 10 от Каталог на български език, приложен в тек. предложение за об. поз.28	
28.25	Монокл. миши анти чов.Епителнаен антиген , клон Вет-EP4 , готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. Епителнаен антиген , клон Вет-EP4 , готов за употреба р-р, 12мл.	отпаковка	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Отризанионо писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираниите от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR637/ стр. 22 от Каталог на български език, приложен в тек. предложение за об. поз.28	
28.26	Монокл. миши анти чов. ЛСА, клон 2B11+PD7/26, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. ЛСА, клон 2B11+PD7/26, готов за употреба р-р, 12мл.	отпаковка	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Отризанионо писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираниите от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR751/ стр. 13 от Каталог на български език, приложен в тек. предложение за об. поз.28	

Поликл. засици анти чов. S-100, 28.27 готов за употреба, 12мл.	опаковка	Поликл. засици анти чов. S-100, 3 готов за употреба, 12мл.	12 мл	Адженент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, стр. 42 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28	
Монокл. мини анти чов. Цитокератин 20 , клон 28.28 Ks20.8,готов за употреба , 12мл.	опаковка	Монокл. мини анти чов. Цитокератин 20 , клон 2 Ks20.8,готов за употреба , 12мл.	12 мл	Адженент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR777/ стр. 20 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28	
Монокл. мини анти чов. CA125 , клон M11,готов за употреба, 28.29 12мл.	опаковка	Монокл. мини анти чов. CA125 , клон M11,готов за употреба, 12мл.	12 мл	Адженент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR701/ стр. 6 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28	
Монокл. мини анти чов. Мелан A , клон A103,готов за употреба 28.30 ,12мл.	опаковка	Монокл. мини анти чов. Мелан A , клон A103,готов за употреба , 12мл.	12 мл	Адженент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR633/ стр. 32 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28	
Монокл. мини анти чов. Дезмин , клон D33,готов за 28.31 употреба , 12мл.	опаковка	Монокл. мини анти чов. Дезмин , клон D33,готов за употреба , 12мл.	12 мл	Адженент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR606/ стр. 21 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28	

28.32	Монокл. миши анти чов. Калпретинин , клон DAK- Calret1, готов за употреба ,12МЛ.	опаковка	Монокл. миши анти чов. Калпретинин , клон DAK- 1 Cadrel1,готов за употреба ,12МЛ.	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка.Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR627/ стр. 7 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28		
28.33	Монокл. миши анти чов. Хенагоцити , клон OSCH1E5,готов за употреба , 12МЛ.	опаковка	Монокл. миши анти чов. Хенагоцити , клон OSCH1E5,готов 1 за употреба ,12МЛ.	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка.Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR624/ стр. 27 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28		
28.34	Монокл. миши анти чов. CD56 , клон 123C3 ,готов за употреба 12МЛ.	опаковка	Монокл. миши анти чов. CD56 , клон 123C3 ,готов за употреба 1 ,12МЛ.	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка.Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR628/ стр. 14 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28		
28.35	Монокл. заешки анти чов. AMAKR , клон 13H4 ,готов за употреба ,12МЛ	опаковка	Монокл. заешки анти чов. AMAKR , клон 13H4 ,готов за употреба 2 ,12МЛ	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка.Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR060/ стр. 4 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28		
28.36	Монокл. миши анти чов. Мамаглобин , клон 304-1A5 ,готов за употреба ,12МЛ.	опаковка	Монокл. миши анти чов. Мамаглобин , клон 304-1A5 ,готов 1 за употреба ,12МЛ.	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка.Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR074/ стр. 32 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28		

Монокл. миши анти чов. р53 клон DO-7, готов за употреба 28.37, 12мл.	Монокл. миши анти чов. р53 клон DO-7, готов за употреба опаковка	Монокл. миши анти чов. р53 , клон DO-7, готов за употреба,12мл. 12 мл	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "СЕ" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "СЕ" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR616/ стр. 38 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
Монокл. миши анти чов. р63 клон DAK-р63 , готов за употреба , 12мл. 28.38	Монокл. миши анти чов. р63 клон DAK-р63 , готов за употреба , 12мл.	Монокл. миши анти чов. р63 . клон DAK-р63 , готов за употреба , 12мл., 12 мл	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "СЕ" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "СЕ" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR662/ стр. 38 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
Монокл. миши анти чов. Ки-67, клон МИВ-1, готов за употреба р- р, 12мл. 28.39	Монокл. миши анти чов. Ки-67, клон МИВ-1, готов за употреба р- р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. Ки-67, клон МИВ-1, готов за употреба р-р, 4 12мл	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "СЕ" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "СЕ" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR626/ стр. 30 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
Монокл. миши анти чов. Многенич, клон F5D, готов за употреба р-р,12мл. 28.40	Монокл. миши анти чов. Многенич, клон F5D, готов за употреба р-р,12мл.	Монокл. миши анти чов. Миогенин, клон F5D, готов за 1 употреба р-р,12мл.	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "СЕ" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "СЕ" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR067/ стр. 36 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
Монокл. миши чов. Хромогранин А, клон DAK-A3, концентрат, 0,2мл. 28.41	Монокл. миши чов. Хромогранин А, клон DAK-A3, концентрат, 0,2мл.	Монокл. миши чов. Хромогранин A, клон DAK-A3, концентрат, 1 0,2мл.	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "СЕ" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "СЕ" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинали за съответните апарати./M0869/ стр. 17 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28

28.42	Монокл. миши анти чов. НСЕ , клон BBS/NC/VI-H14 , готов за употреба, 12мл.	Монокл. миши анти чов. НСЕ , клон BBS/NC/VI-H14 , готов за употреба, 12мл.	Адженент ДАКО	12 мл	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR612/ стр. 36 от Каталог на български език, приложен в тек.предложение за об. поз.28
28.43	Монокл. миши анти чов. Синаптофизин, клон DAK- SYNAP, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. Синаптофизин, клон DAK-SYNAP, 1 готов за употреба р-р, 12мл.	Адженент ДАКО	12 мл	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR660/ стр. 43 от Каталог на български език, приложен в тек.предложение за об. поз.28
28.44	Монокл. миши анти чов. СДХ2, клон DAK-CDX2, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. СДХ2, клон DAK-CDX2, готов за употреба р-р, 12мл.	Адженент ДАКО	12 мл	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR080/ стр. 17 от Каталог на български език, приложен в тек.предложение за об. поз.28
28.45	Поликл. заешки анти чов. Гастрин, готов за употреба, 12мл.	Поликл. заешки анти чов. Гастрин, 1 готов за употреба, 12мл.	Адженент ДАКО	12 мл	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR519/ стр. 25 от Каталог на български език, приложен в тек.предложение за об. поз.28
28.46	Поликл. заешки анти чов. Хорион гонадотропин, готов за употреба, 12мл.	Поликл. заешки анти чов. Хорион гонадотропин, готов за употреба, 12мл.	Адженент ДАКО	12 мл	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR308/ стр. 17 от Каталог на български език, приложен в тек.предложение за об. поз.28

28.47	Монокл. миши анти чов. Ихихбин Ихихбин Албъа, клон R1, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. Ихихбин Алфа, клон R1, готов за употреба р- р, 12мл.	1.2 мл	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕC за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са съответните аоргинали за съответните апарати ./R058/ стр. 29 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28	
28.48	Монокл. миши анти чов. РСС, клон SPM314, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. РСС, клон SPM314, готов за употреба р- р, 12мл.	1.2 мл	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕC за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са съответните аоргинали за съответните апарати ./R075/ стр. 42 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28	
28.49	Монокл. миши анти чов. ЕМА, клон E29, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. ЕМА, клон E29, готов за употреба р-р, 12мл.	1.2 мл	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕC за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са съответните аоргинали за съответните апарати ./R629/ стр. 23 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28	
28.50	Монокл. миши анти чов. виментин, клон V9, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. виментин, клон V9, готов за употреба р-р, 12мл.	1.2 мл	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕC за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са съответните аоргинали за съответните апарати ./R630/ стр. 46 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28	
28.51	Монокл. миши анти чов. СМА, клон 1A1, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. СМА, клон 1A1, готов за употреба р-р, 1.12мл.	1.2 мл	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕC за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са съответните аоргинали за съответните апарати ./R611/ стр. 3 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28	

28.52	Поликл. заешки анти чов. Калцитонин, готов за употреба, 12мл.	Поликл. заешки анти чов. Калцитонин, готов за употреба, 112мл.	Поликл. заешки анти чов. Калцитонин, готов за употреба, опаковка	12 мл	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./PR515/ стр. 7 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.53	Поликл. заешки анти чов. СД117, с-кит, концентрат, 0,2мл.	Поликл. заешки анти чов. СД117, с-кит, концентрат, 0,2мл.	Поликл. заешки анти чов. СД117, с-кит, концентрат, 0,2мл.	0,2 мл	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./A4502/ стр. 15 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.54	МОНОКЛ. Миши анти чов. Цитокератин 5/6 , клон D5/16,готов за употреба , 12мл.	МОНОКЛ. Миши анти чов. Цитокератин 5/6 , клон 1 D5/16,готов за употреба , 12мл.	МОНОКЛ. Миши анти чов. Цитокератин 5/6 , клон 1 D5/16,готов за употреба , 12мл.	12 мл	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./PR780/ стр. 18 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.55	МОНОКЛ. Миши анти чов. СД246, клон ALK1 , готов за употреба р-р 28.55 Р, 12мл.	МОНОКЛ. Миши анти чов. СД246, клон ALK1 , готов за употреба р-р	МОНОКЛ. Миши анти чов. СД246, клон ALK1 , готов за употреба р-р	12 мл	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./PR641/ стр. 16 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.56	МОНОКЛ. Миши анти чов. СД138, клон М115, готов за употреба р-р 28.56 Р, 12мл.	МОНОКЛ. Миши анти чов. СД138, клон М115, готов за употреба р-р	МОНОКЛ. Миши анти чов. СД138, клон М115, готов за употреба р-р	12 мл	Алжилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериряните от него продукти са оригинални за съответните апарати./PR642/ стр. 16 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28

28.57	Монокл. миши анти чов. СД68, клон PG-M1, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. СД68, клон PG-M1, готов за употреба р-р, 12мл.	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" Марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR613/ стр. 15 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28		
28.58	Монокл. миши анти чов. СД43, клон DF-T1, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. СД43, клон DF-T1, готов за употреба р-р, 12мл.	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" Марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR632/ стр. 13 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28		
28.59	Монокл. миши анти чов. СД34, клон QBEnd 10, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. СД34, клон QBEnd 10, готов за употреба р-р, 12мл.	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" Марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR632/ стр. 12 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28		
28.60	Монокл. миши анти чов. СД31, клон JC70A, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. СД31, клон JC70A, готов за употреба р-р, 12мл.	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" Марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR610/ стр. 12 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28		
28.61	Монокл. миши анти чов. СД30, клон Ver-H2, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. СД30, клон Ver-H2, готов за употреба р-р, 12мл.	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" Марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR602/ стр. 12 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28		

28.62	Поликл. заезшки анти чов. СД3, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	12 мл	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR503/ стр. 9 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.63	Монокл. миши анти чов. СД20, клон L26, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	12 мл	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR604/ стр. 11 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.64	Монокл. миши анти чов. СД15, клон Сагб-3, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	12 мл	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR062/ стр. 10 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.65	Монокл. миши анти чов. СД8, клон C8/144B, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	12 мл	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR623/ стр. 10 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.66	Монокл. миши анти чов. СД4, клон 4B12, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	12 мл	Аджилент ДАКО	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираният от него продукти са оригинални за съответните апарати./IR649/ стр. 9 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28

28.67	Монокл. Миши анти чов. БСЛ-2 онкоротени, клон 124, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. Миши анти чов. БСЛ-2 онкоротени, клон 124, готов за опаковка	1	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕC за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериранието от него продукти са съответните апарати./IR614/ стр. 5 от Каталог на български език, приложен в тех предложение за об. поз.28
28.68	Монокл. Миши анти чов. Калдесмон, клон h-CD, готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. Миши анти чов. Калдесмон, клон h-CD, готов за опаковка	1	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕC за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериранието от него продукти са съответните апарати./IR054/ стр. 7 от Каталог на български език, приложен в тех предложение за об. поз.28
28.69	Монокл. Миши анти човешки Простени, клон: 10E3,готов за употреба р-р, 12мл.	Монокл. Миши анти човешки Простени, клон: 10E3,готов за опаковка	1	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕC за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериранието от него продукти са съответните апарати./IR055/стр. 41 от Каталог на български език, приложен в тех пр
28.70	Монокл. Миши анти човешки ТТФ-1, клон: 8G7G3/1, готов р-р	Монокл. Миши анти човешки ТТФ-1, клон: 8G7G3/1, готов р-р опаковка	1	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕC за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериранието от него продукти са съответните апарати./K8021/стр. 44 от Каталог на български език, приложен в тех предложение за об. поз.28
28.71	Миши амплификатор/линкър, готов за употреба	Миши амплификатор/линкър, готов за употреба	2	ДА , съответства- Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка,Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕC за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че офериранието от него продукти са съответните апарати./K8021/стр. 2 от Каталог на български език, приложен в тех предложение за об. поз.28

Дата: 1.07.2019 г.
Място: София

Подпис:
Елисавета Младенова

Образец № 2.
Ценово предложение
до
„УСБАЛО“ ЕАД
ул. „ПЛОВДИВСКО
ПОЛЕ“ № 6
ГР. СОФИЯ

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

От ОЧНИМЕД ООД
ЕИК/БУЛСТАТ : 121438533,
седалище и адрес на управление: гр. София, п.к.1618, ул. „Царица Елеонора“ №9, Офис №2, представляван от Елисавета Георгиева Младенова в качеството си на управител

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 №28 „Реактиви за имунохистохимични изследвания съвместими с апарат DAKO AS Link 48 и отговарящи на съответния клон /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/“

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 №28 „Реактиви за имунохистохимични изследвания съвместими с апарат DAKO AS Link 48 и отговарящи на съответния клон /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/“

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

1. Обща стойност на ценовото предложение в лева без ДДС:133 153.48 лева (Сто тридесет и три хиляди сто петдесет и три лева и четиридесет и осем стотинки);

Обща стойност на ценовото предложение в лева с включен ДДС: 159 784,18 лева (Сто петдесет и девет хиляди седемстотин осемдесет и четири лева и осемнадесет стотинки);

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 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: 01.07.2019 г.

ИМЕ И ФАМИЛИЯ: Елисавета Младенова

Подпись: _____

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 „УСВАЛ 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	Търковско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Ед. цена за единична мярка в лв./без включен ДДС/	Общая стойност лв. /без включен ДДС/
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИКА "ОБЩА И КЛИНИЧНА ПАТОЛОГИЯ"							
28.	Реактиви за имунохистохимични изследвания съвместими с апарат DAKO AS Link 48 и отговарящи на съответния клон/ всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферга за цялата обособена позиция/						
28.1	Фабрична опаковка визуализираща система за антитела от мили и засилки произхождат с включени буфери за антигенно възстановяване, депарафиниране, рехидратация и промиване, за 600теста	опаковка	8	Фабрична опаковка визуализираща система за антитела от мили и засилки произхождат с включени буфери за антигенно възстановяване, депарафиниране, рехидратация и промиване, за 600теста	600 теста	4 233,5000	33 868,00
28.2	Разредител за антитела-стабилност над 6 месеца на разредено античило, 50мл.	опаковка	4	Разредител за антитела-стабилност над 6 месеца на разредено античило, 50мл.	50 мл	136,0000	544,00
28.3	Концентрат х50 за антигенно възстановяване, депарафиниране и рехидратация, pH 6, 90мл.	опаковка	6	Концентрат х50 за антигенно възстановяване, депарафиниране и рехидратация, pH 6, 90мл.	90 мл	729,5000	4 377,00

28.4	Хематоксилин, 3x45 мл.	опаковка	6	Хематоксилин, 3x45 мл.	135 мл 590,4000 3 542,40
28.5	ДАБ почистващ кит за 7500 стъкла	опаковка	1	ДАБ почистващ кит за 7500 стъкла	1 бр. 264,5000 264,50
28.6	Кит за баркод етикетиране за 500 етикета	опаковка	9	Кит за баркод етикетиране за 500 етикета	500 бр. 185,5000 1 669,50
28.7	Контейнери за реактиви с обем 12 мл.	брой	50	Контейнери за реактиви с обем 12 мл.	25 бр. 16,0000 800,00
28.8	Флекс микроскопски стъкла за имунохистохимия	брой	5000	Флекс микроскопски стъкла за имунохистохимия	100 бр. 1,0000 5 000,00
28.9	AS Link 48 Кит за ежедневна поддръжка	опаковка	12	AS Link 48 Кит за ежедневна поддръжка	1 бр. 833,3400 10 000,08
28.10	Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез флуоресцентна ин ситу хибридиация (FISH)	опаковка	3	Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез флуоресцентна ин ситу хибридиация (FISH)	20 теста 4 000,0000 12 000,00
28.11	Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез хромогенна ин ситу хибридиизация (CISH)	опаковка	3	Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез хромогенна ин ситу хибридиизация (CISH)	20 теста 4 000,0000 12 000,00
28.12	Монокл. миши анти чов. МУК5АС, клон CLH2, готов за употреба р-р, 12МЛ.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. МУК5АС, клон CLH2, готов за употреба р-р, 12МЛ.	12 мл 400,0000 400,00
28.13	Монокл. миши анти чов. МУК2, клон CCP58 готов за употреба р-р, 12МЛ.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. МУК2, клон CCP58 готов за употреба р-р, 12МЛ.	12 мл 400,0000 400,00

	Монокл. заешки анти чов. естроген рецептор алфа, клон ЕР1 готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	15	Монокл. заешки анти чов. естроген рецептор алфа, клон ЕР1,готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	535,0000	8 025,00
28.15	Монокл. миши анти чов. прогестерон рецептор, клон PgR 636, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	15	Монокл. миши анти чов. прогестерон рецептор, клон PgR 636, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	535,0000	8 025,00
28.16	Поликл. заешки анти чов. ХЕР-2, концентрат, 0,2мл.	опаковка	3	Поликл. заешки анти чов. ХЕР-2, концентрат, 0,2мл.	0.2 мл	926,0000	2 778,00
28.17	Монокл. миши анти чов. Цитокератин, клон АЕ1/АЕ3, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	3	Монокл. миши анти чов. Цитокератин, клон АЕ1/АЕ3, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	1 200,00
28.18	Монокл. миши анти чов. Цитокератин 7 , клон OV-TL12/30, готов за употреба	опаковка	2	Монокл. миши анти чов. Цитокератин 7 , клон OV-TL12/30, готов за употреба	12 мл	400,0000	800,00
28.19	Монокл. миши анти чов. ПЛАГ , клон 8A9,готов за употреба , 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. ПЛАГ , клон 8A9,готов за употреба , 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.20	Монокл. миши анти чов.Меланозама , клон НМВ-45,готов за употреба,12мл.	опаковка	2	Монокл. миши анти чов.Меланозама , клон НМВ-45,готов за употреба,12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.21	Монокл. миши анти чов.СЕА , клон II-7,готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов.СЕА , клон II-7,готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.22	Поликл. заешки анти чов. ПСА, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Поликл. заешки анти чов. ПСА, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.23	Монокл. миши анти чов.СД99 , клон 12E7,готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов.СД99 , клон 12E7,готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00

	Монокл. миши анти чов. СД10, клон 56С6, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД10, клон 56С6, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.24	Монокл. миши анти чов.Епителнален антиген , клон Вет-EP4 , готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов.Епителнален антиген , клон Вет-EP4 , готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.25	Монокл. миши анти чов.ЛСА, клон 2В11+РД7/26, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов.ЛСА, клон 2В11+РД7/26, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.26	Поликл. заешки анти чов. S-100, готов за употреба, 12мл.	опаковка	3	Поликл. заешки анти чов. S-100, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	1 200,00
28.27	Монокл. миши анти чов. Цитокератин 20 , клон Ks20.8,готов за употреба , 12мл.	опаковка	2	Монокл. миши анти чов. Цитокератин 20 , клон Ks20.8,готов за употреба , 12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.28	Монокл. миши анти чов. СА125 , клон M11,готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СА125 , клон M11,готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.29	Монокл. миши анти чов. Мелан А , клон A103,готов за употреба , 12мл.	опаковка	2	Монокл. миши анти чов. Мелан А , клон A103,готов за употреба , 12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.30	Монокл. миши анти чов. Дезмин , клон D33,готов за употреба , 12мл.	опаковка	2	Монокл. миши анти чов. Дезмин , клон D33,готов за употреба , 12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.31	Монокл. миши анти чов. Калретинин , клон DAK- Calret1,готов за употреба , 12мл.	опаковка	2	Монокл. миши анти чов. Калретинин , клон DAK- Calret1,готов за употреба , 12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.32	Монокл. миши анти чов. Хепатодити , клон ОСН1Е5,готов за употреба , 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. Хепатодити , клон ОСН1Е5,готов за употреба , 12мл.	12 мл	400,0000	400,00

	Монокл. мыши анти чов. CD56 , клон 123C3 ,готов за употреба ,12мл.	опаковка	1	Монокл. мыши анти чов. CD56 , клон 123C3 ,готов за употреба ,12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.34							
	Монокл. заезки анти чов. АМАКР , клон 13Н4 ,готов за употреба ,12мл	опаковка	2	Монокл. заезки анти чов. АМАКР , клон 13Н4 ,готов за употреба ,12мл	12 мл	400,0000	800,00
28.35							
	Монокл. мыши анти чов. Мамаглобин , клон 304-1A5 ,готов за употреба ,12мл.	опаковка	1	Монокл. мыши анти чов. Мамаглобин , клон 304-1A5 ,готов за употреба ,12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.36							
	Монокл. мыши анти чов. р53 , клон ДО-7 ,готов за употреба ,12мл.	опаковка	2	Монокл. мыши анти чов. р53 , клон ДО-7 ,готов за употреба ,12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.37							
	Монокл. мыши анти чов. Ки-67 , клон МВ-1 ,готов за употреба ,12мл.	опаковка	4	Монокл. мыши анти чов. Ки-67 , клон МВ-1 ,готов за употреба ,12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.38							
	Монокл. мыши анти чов. р63 , клон DAK-p63 , готов за употреба ,12мл.	опаковка	1	Монокл. мыши анти чов. р63 , клон DAK-p63 , готов за употреба ,12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.39							
	Монокл. мыши анти чов. Ки-67 , клон МВ-1 ,готов за употреба ,12мл.	опаковка	1	Монокл. мыши анти чов. Ки-67 , клон МВ-1 ,готов за употреба ,12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.40							
	Монокл. мыши анти чов. Миогенин, клон F5D, готов за употреба р-р,12мл.	опаковка	1	Монокл. мыши анти чов. Миогенин, клон F5D, готов за употреба р-р,12мл.	12 мл	400,0000	1 600,00
	Монокл. мыши анти чов. Хромогранин A, клон DAK-A3, концентрат, 0,2мл.	опаковка	1	Монокл. мыши анти чов. Хромогранин A, клон DAK-A3, концентрат, 0,2мл.	0,2 мл	400,0000	400,00
28.41							
	Монокл. мыши анти чов. НСЕ , клон BBS/NC/VI-H14 , готов за употреба ,12мл.	опаковка	1	Монокл. мыши анти чов. НСЕ , клон BBS/NC/VI-H14 , готов за употреба ,12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.42							
	Монокл. мыши анти чов. Синаптофазин, клон DAK- SYNAP , готов за употреба р-р ,12мл.	опаковка	1	Монокл. мыши анти чов. Синаптофазин, клон DAK- SYNAP , готов за употреба р-р ,12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.43							

	Монокл. мыши анти чов. СЛХ2, клон DAK-CDX2, готов за употреба р-р, 12мл.	отаковка	1	Монокл. мыши анти чов. СЛХ2, клон DAK-CDX2, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.45	Поликл. заешки анти чов. Гастрин, готов за употреба, 12мл.	отаковка	1	Поликл. заешки анти чов. Гастрин, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.46	Поликл. заешки анти чов. Гастрин, готов за употреба, 12мл.	отаковка	1	Поликл. заешки анти чов. Гастрин, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.47	Монокл. мыши анти чов. Хорион гонадотропин, готов за употреба, 12мл.	отаковка	1	Монокл. мыши анти чов. Хорион гонадотропин, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.48	Монокл. мыши анти чов. Ихихбин Алфа, клон R1, готов за употреба р-р, 12мл.	отаковка	1	Монокл. мыши анти чов. Ихихбин Алфа, клон R1, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.49	Монокл. мыши анти чов. РСС, клон SPM314, готов за употреба р-р, 12мл.	отаковка	2	Монокл. мыши анти чов. РСС, клон SPM314, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.50	Монокл. мыши анти чов. Виментин, клон V9, готов за употреба р-р, 12мл.	отаковка	2	Монокл. мыши анти чов. Виментин, клон V9, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.51	Монокл. мыши анти чов. СМА, клон 1A1, готов за употреба р-р, 12мл.	отаковка	1	Монокл. мыши анти чов. СМА, клон 1A1, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.52	Поликл. заешки анти чов. Кальцитонин, готов за употреба, 12мл.	отаковка	1	Поликл. заешки анти чов. Кальцитонин, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.53	Поликл. заешки анти чов. СД117, с-кит, концентрат, 0,2мл.	отаковка	1	Поликл. заешки анти чов. СД117, с-кит, концентрат, 0,2мл.	0,2 мл	926,0000	926,00

	Монокл. миши анти чов. СД15, клон Сарб-3, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД15, клон Сарб-3, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мJ	400,0000	400,00
28.65	Монокл. миши анти чов. СД8, клон С8/144В, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД8, клон С8/144В, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мJ	400,0000	400,00
28.66	Монокл. миши анти чов. СД4, клон 4В12, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД4, клон 4В12, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мJ	400,0000	400,00
28.67	Монокл. миши анти чов. БСЛ-2 онкоопротеин, клон 124, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. БСЛ-2 онкоопротеин, клон 124, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мJ	400,0000	400,00
28.68	Монокл. миши анти чов. Калдесмон, клон h-CD, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. Калдесмон, клон h-CD, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мJ	400,0000	400,00
28.69	Монокл. миши анти човешки Простеин, клон: 10Е3, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. Мии анти човешки Простеин, клон: 10Е3, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мJ	400,0000	400,00
28.70	Монокл. Миши анти човешки ТTF-1, клон: 8G7G3/1, готов р-р	опаковка	1	Монокл. Миши анти човешки ТTF-1, клон: 8G7G3/1, готов р-р	12 мJ	400,0000	400,00
28.71	Миши амплификатор/линкър, готов за употреба	опаковка	2	Миши амплификатор/линкър, готов за употреба	40 мJ	267,0000	534,00
ОБЩО ЗА ОБОСОВЕНАТА ПОЗИЦИЯ						133 153,48	

Дата: 1.07.2019 г.
Място: София

Подпис:
Елисавета Младенова

(Handwritten signature)

Образец 1

Техническо предложение

ДО

„УСБАЛО“ ЕАД

УЛ. „ПЛОВДИВСКО ПОЛ.

№ 6

ГР. СОФИЯ

От „ОМНИМЕД“ -ООД,

представлявано от Елисавета Георгиева Младенова - управител

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 №31 „Консумативи за патоморфология /всички номенклатури от една фирма-производител/ /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 сключим договор за доставка, ще осигурим, и ще поддържаме складова наличност от оферирания продукт от обособената позиция/подпозиция, в размер на 1/12 част от общото договорено прогнозно количество;
- в случай, че ще 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, ще 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 - болнична аптека/централен склад на „УСБАЛ по Онкология“ ЕАД, гр. София, район Студентски, ул. „Пловдивско поле“ №6 с наш транспорт, в съответствие с изискванията на Закона за медицинските изделия, до 3 /три/ работни дни от получаване на писмена заявка, а при спешна потребност от доставка на малки количества в срок до 24 часа, придружени с всички изискуеми за доставката документи за качество и плащане.
5. Приемам плащането да се извърши с платежно нареждане по банковата ни сметка в УниКредит Булбанк, IBAN: BG50UNCR96601007053004, 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 - Натурален работ 100 броя „Покривни стъклa с размери 24/34мм“ /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 №31 „Консумативи за патоморфология /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/“.
2. Срокът на валидност на настоящата оферта по обособена позиция №31 „Консумативи за патоморфология /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/“ е 6 /шест/ /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 техническо съответствие към Образец № 1 - попълва се за всяка обособена позиц
отделно!; В нея следва да се посочи съответствието с изискванията възложителя/съответствието се декларира от участника, като задължително следва има препратки, в т.ч. номер на страница от офертата и вид на документа, каталож номер/номер на продукта и др. към каталози, брошури, протоколи, техничес информация и др, доказващи съответствието на офертирани стоки с изискванията 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 офорира.** 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 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 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

участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участни
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 позиция №	Наименование	Еденична 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 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 уча или надлежно упълномощено лице;
3. Ако участникът е обединение, Образец № 1 се представя от на обединението участник и се подписва от партньора, представлява обединението за целите на обществената поръ надлежно упълномощено лице;
4. Документът за упълномощаване е неразделна част от Техническото предложение и се представя в оригинал или нотариално заверено копие.

Дата: 01.07.20

Подпись: 

/Управител-Елисавета Младенова/
/должност, имена, подпись, печат/

Образец № 1а

Таблица за съответствие с техническа спецификация

КМТ 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

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ					
ЗА ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРИИ АПАРАТИ ЗА 2019-2020 год.					
Обособена големина и поддели позиции и №	Наименование Ед.мишка за една година	Прогнозно количество	Предлагата на фабрична опаковка	Производител	Да се посочи съответствие да/НЕ/съответствието се декларира от участника, като запължително следва да има препратки, в т.ч.каталожен номер/номер на продукта, номер на страница и вид на документа, към каталогози, брошури, протоколи, техническа информация и др, доказващи съответствието, приложени предложението на участника
31.	Консумативи за пагоморфология /всички номенклатури от една фирма-производител/ /офертата за цялата обособена позиция/				
31.1	Предметни стъклца с двустранно матиран край с размери 26мм/76мм/1мм	брой 142000	Гръден матиран край с размери 26мм/76мм/1мм	Аджилент ДАКО	ДА, съответства -Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка, Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител Декларация от производителя, че офертираният от него продукти са оригинали за съответните апарати./S3003/стр. 52 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.25
31.2	Покривни стъклца с размери 24/34мм	брой 30000	Покривни стъклца с размери 24/34мм	Аджилент ДАКО	ДА, съответства - Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка, Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена "CE" марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител Декларация от производителя, че офертираният от него продукти са оригинали за съответните апарати./CR124/стр. 55 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.25

Покривни стъклa с размери 24/60мм	брой	120000	Покривни стъклa с размери 24/60мм	100 бр.	Аркилент ДАКО	ДА, съответства - Валидна декларация за съответствие за нанесена "CE" маркировка. Валиден пълен ЕС сертификат за нанесена "CE" Марка за съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Отразителна лисма от фирмата производител Декларация от производителя, че оферваните от него продукти са оригинални за съответните апарати./CR121/стр. 55 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. ноз.25
--------------------------------------	------	--------	-----------------------------------	---------	------------------	--

Дата: 1.07.2019 г.
Място: София

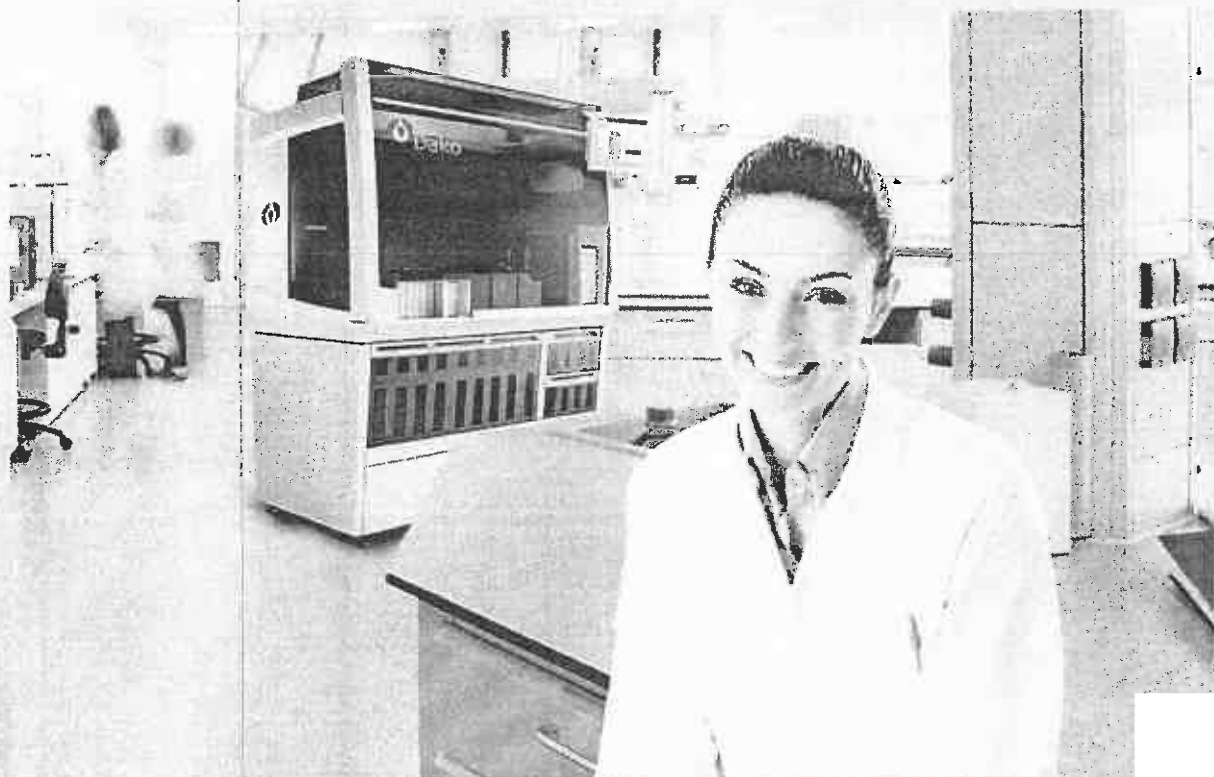
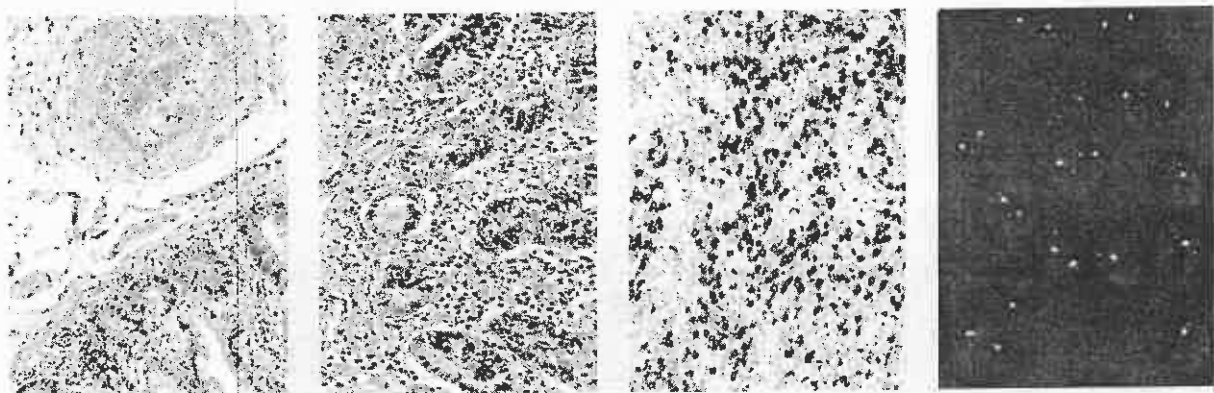
Подпись:
Елисавета Мирошникова

2018-2019

Каталог | Продукты и услуги



Agilent Pathology



Agilent Technologies



Среда за заливка

Faramount среда за заливка, водна

CE S3025 Среда за заливка

15 mL

Тази среда за заливка е специално формулирана за заливане на тъкани образци, цитонамазки и цитоцентрофуги, които са оцветени с имунохистохимични методи за наблюдение с лъбомощта на светлинен микроскоп. Идеална е за употреба с хромогени, като например AEC, които са разтворими в алкохол или несъвместими с органични разтворители.

Faramount изсъхва напълно, когато слайдовете са покривно стъкло, образувайки покритие, което улеснява работата и съхранението.

Флуоресцентна среда за заливка

CE S3023 Среда за заливка

15 mL

Използването на тази среда за заливка допринася за намаляване на избледняването на обработката с имунофлуоресценция по време на наблюдение под микроскоп.

Среда за заливка Glycergel, водна

CE C0563 Среда за заливка

15 mL

Glycergel е воден, хистологична среда за заливка. Glycergel е подходяща за потреба, когато се изиска перманентна, водо-разтворима среда за заливка. Доставя се в шише с капкомер.

Перманентна среда за заливка Ultramount, водна

CE S1964 Среда за заливка

15 mL

Протеолитични ензими

Пепсин

Протеиназа K, Dako REAL

CE S3002 Протеолитичен ензим 6 x 250 до 500 mL Пепсинът се използва за протеолитично разграждане на включени в парафин, фиксирани във формалин тъкани преди процедури за хибридизация на място, или преди оцветяване на някои антигени чрез имунохистохимични методи. Пепсинът в един пакет е достатъчен за пригответие на 250 mL пепсинов разтвор за хибридизация на място или 500 mL пепсиноз разтвор за имунохистохимия. Когато се използва във вана за оцветяване, този обем е достатъчен за обработка на 25-50 слайда.

CE S2019 4 mL концентрат 160 mL работен разтвор Dako REAL Протеиназа K е предназначен за откриване на тъкани образци, цитонамазки и цитоцентрофуги, които са били оцветени чрез хистоимични и имунохистохимични методи за наблюдение под светлинен микроскоп. Идеална е за употреба с хромогени като например AEC и Fast Red, които са разтворими в алкохол или несъвместими с органични разтворители. Ultramount изсъхва напълно върху образеца, образувайки прозрачно, плътно покритие.

Протеиназа K

CE S3004 2 mL концентрат

Протеолитичен ензим

CE S3007 Готов за употреба

10 x 11 mL

CE S3020 Готов за употреба 150 теста, 15 mL/1100 теста, 110 mL

Протеиназа K е предназначен за протеолитично разграждане на фиксирани във формалин, включени в парафин тъкани преди процедури за имунохистохимичен анализ или хибридизация на място.

Готовият за употреба протеолитичен ензим е предназначен за протеолитично разграждане на фиксирани във формалин, включени в парафин тъкани, клетъчни блокове или клетъчни пробы преди процедури за имунохистохимичен анализ (ИХХ) или хибридизация на място (ISH). Протеолитичното разграждане на фиксирани във формалин тъкани подобрява достъпността на антитела и ДНК сондите до целевите места в тъканите. При ИХХ, протеолитичното разграждане разкрива някои епитопи, които са били маскирани по време на фиксиране. При ISH процедурите, достъпността на ДНК секвенциите се подобрява, като позволява по-добро проникване на сондата и хибридизация.

Dako маркер, слайдове и Pascal ленти за качество

Dako Pen

Pascal Ленти за качество

CE S2002 Маркер за ограничаване

1 брой

CE S2801

100 ленти

помощта на маркера Dako, може да очертаете водо-отблъскващ 'магически кръг' около тъкните срези. Този кръг осигурява преграда за течности като например разтвори на антитело или хромогенни субстрати приложени към срезите, като така помага да постигне на по-единородни резултати на имунохистохимично оцветяване и дава възможност за намаляване на количеството използвани реактиви.

Pascal лентите за качество представляват чувствителни на топлина и налягане ленти, които позволяват на потребителя да следи налягането и температурата в камерата за налягане Pascal. Лентата трябва покаже чист цвет (въгленово черен), за да се гарантира, че са постигнати оптималните топлина и налягане. Може да се отбележи дата и час на лентата и да се използва за целите на осигуряване на качество.

Предметни стъклa с двустранно матиран край

CE S3003

50 стъклa

Използване на стъкла с покритие от органосилан в комбинация с нагряване в продължение на поне 30 минути при 55-60 °C, гарантира оптимално прилепване на тъкани срези.

△ Опакован в шишенца за употреба с Dako Autostainer инструменти

Аксесоари (продължение)

Покривни стъклa

CS704 24 x 50 mm

100 броя

Дако покривни стъклa могат да се използват както за автоматизирано, така и за ръчно покриване.

Тези висококачествени покривни стъклa се произвеждат с постоянна и еднаква дебелина и размер за надеждни резултати при покриване. Dako Cover Glass са подходящи за употреба с Dako CoverStainer.

Покривни стъклa

CR124 24 mm x 34 mm

100 броя

CR122 24 mm x 55 mm

100 броя

CR121 24 mm x 60 mm

100 броя

Всички размери на покривните стъклa са подходящи за използване с компактния Dako Coverslipper или ръчно покриване

Образец № 2.

Ценово предложение

ДО

„УСБАЛО“ ЕАД

УЛ. „ПЛОВДИВСКО

ПОЛЕ“ № 6

ГР. СОФИЯ

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

От ОЧНИМЕД ООД

ЕИК/БУЛСТАТ : 121438533,

седалище и адрес на управление: гр. София, п.к.1618, ул. „Царица Елеонора“ №9, Офис №2, представяван от Елисавета Георгиева Младенова в качеството си на управител

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 №31 „Консумативи за патоморфология /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/“

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 №31 „Консумативи за патоморфология /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/“

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

1. Обща стойност на ценовото предложение в лева без **ДДС: 7 528,00 лева (Седем хиляди петстотин двадесет и осем лева);**

Обща стойност на ценовото предложение в лева с включен **ДДС: 9 033,60 лева (Девет хиляди тридесет и три лева и шестдесет стотинки);**

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 склучването 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 оферата 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: 01.07.2019 г.

ИМЕ И ФАМИЛИЯ: Елисавета Младенова

Подпись: _____

Таблица Остойностена техническа спецификация

КЪМ ЦЕНОВО 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.**

Обособена позиция № подпопозиция №	Наименование	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична отаковка	Ед. цена за единична мярка в лв./без включен ДДС/ ДДС/
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ					
31.	Консумативи за патоморфология /всички номенклатури от една фирма-производител/ оферта за цялата обособена позиция/				
31.1	Предметни стъклa с двустранно матиран край с размери 26мм/76мм/1мм	брой	142000	26мм/76мм/1мм покривни стъклa с размери 24/34мм	50 бр. 100 бр.
31.2	Покривни стъклa с размери 24/34мм	брой	30000	покривни стъклa с размери 24/34мм	0,0020
31.3	Покривни стъклa с размери 24/60мм	брой	120000	покривни стъклa с размери 24/60мм	0,0220
ОБЩО ЗА ОБОСОБЕННАТА ПОЗИЦИЯ					7 528,00

Дата: 1.07.2019
Място: София

Подпись:
Елисавета Младенова