

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, представлявано 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, представлявано 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). Предложенията 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 отказа 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 установените 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 предявено 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 необходимост от доставка на малки количества в срок до 24 часа, от получаването ѝ. В писмената заявка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ се съдържат индивидуализиращите признаци 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 рискът 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 офериранияте 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
BIC: 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 едностранно 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 едностранно писмено предизвестие от изправната страна.

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

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

6. С едностранно 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

едностранно 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 превии 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 рекламации 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 рекламацията се посочва задължително писмената заявка, датата на доставката респ. протокола, вида на стоките, основанийето за рекламацията и конкретното искане за отстраняване на дефектите.

Чл.28. При рекламация за явни несъответствия и/или отклонения ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в тридневен срок от получаване на рекламацията за своя сметка и риск да замени/достави договорените стоки.

Чл.29. При рекламации за скрити недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в едноседмичен срок от получаването на рекламацията за своя сметка и риск да замени стоките без необходимото качество с договорените или да върне получената цена за стоките, за които са направени рекламации, както и да заплати на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ договорената 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 рекламация 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 рекламациите.

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 й 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". Условието, 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 ползването 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 установен, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ сключва договор за изменение на договора за обществена поръчка с правоприменик. Договор за изменение на договора за обществена поръчка се сключва с правоприменика при условията на чл. 116, ал. 1, т. 4 от ЗОП.

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

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

За ВЪЗЛОЖИТЕЛ:
Д-р Стефан Константи
Изпълнителен директор

За ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:
Георги Д
(Управит

Димитрина Христова
(Главен счетоводител)

Съгласували:

Петър Тонев: ...

Финансов контрол

Айсел Юсеин: ...

Юриконсулт, о

Изготвил:

Росица Христова:

Икономист, отдел „ПС

Образ
Техническо предложение
ДО
„УСБАЛО“ ЕАД
УЛ. „ПЛОВДИВСКО ПОСЕЛЕНИЕ“
№ 6
ГР. СОФИЯ

От „ОМНИМЕД“ -ООД,
представявано 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 „УСБАЛО 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/“.

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР,

Доставките ще извършваме при следните условия:

1. Предлагам диагностични консумативи и реактиви за лабораторни апарати с доказан произход, подробно описани в Таблица за техническо съответствие, неразделна част от настоящото предложение за изпълнение на поръчката, съответстващи на нормативно установените изисквания.
2. Декларирам, че:
 - всички предлагани от нас продукти отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия, там, където е приложимо, както и на други приложи към предмета на поръчката нормативни актове, БДС и действащите международни стандарти, като се задължаваме при възлагане на обществената поръчка и при извършване на доставки да представяме всички нормативно установени документи;
 - всички предлагани от нас стоки ще бъдат доставяни в опаковка, която е непохабена, разкъсана, зацапана или с всякакви други видими белези, които не позволяват разчитане на данните и информацията върху същите;
 - в случай, че предлаганите от нас продукти са определени от производителите, като медицински изделия, и са внесени от трети държави на територията на Европейския съюз или на територията на Европейското икономическо пространство, върху опаковките и в инструкцията за употреба ще бъде посочено допълнително името и адресът на упълномощения представител и на вносителя, съгл. чл.16, ал.2 от Закона за медицинските изделия;
 - в случай, че бъдем определени за изпълнители и сключим договор за доставка, ще осигурим, и ще поддържаме складова наличност от оферирания продукт от обособената позиция/подпозиция, в размер на 1/12 част от общото договорено прогнозно количество;
 - в случай, че бъдем определени за изпълнители се задължаваме да доставим продукти, съответстващи на представените към настоящето предложение каталог, брошури, проспекти, или писма, декларации или други официални документи от производителите на съответните продукти.
 - срокът на годност на доставяните продукти към датата на всяка една доставка ще бъде 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 необходимост от доставка на малки количества в срок до 24 часа.

4. Начин на доставка до краен получател след получаване на заявката от възложителя и съгласно техническите условия на документацията - 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 необходимост 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 извършва 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-продавателен протокол за всяка една доставка..

6. Предлагаме следните преференции - Натурален рабат 1 опаковка „Кит за баркод етикетитиране 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 фирма-производител/ /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 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 документцията Таблица за техническо съответствие към Образец № 1 - попълва се за всяка обособена позиция отделно!; В нея следва да се посочи съответствието с изискванията на възложителя/съответствието се декларира от участника, като задължително следва да има препратки, в т.ч. номер на страница от офертата и вид на документа, каталожен номер/номер на продукта и др. към каталози, брошури, протоколи, техническа

информация и др, доказващи съответствието на оферираниите стоки с изискванията на възложителя, приложени към Техническото предложение на участника/.

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

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

3. Заверено от участника копие от документ, издаден от производител или притежател на разрешение за употреба или от официален дистрибутор, доказващ правото му да доставя реактивите/консумативите, предмет на поръчката - оторизация, договор за дистрибуция или друг подходящ документ. В случай, че описаният документ е издаден от лице, различно от производителя/притежателя на разрешителното за употреба, участникът следва да посочи правната връзка (да представи документ) между издателя на документа и производителя /притежателя на разрешителното за употреба на съответния продукт. Документът ако е издаден на чужде език следва да бъде представен ведно с **оригинал или заверено от участника копие на превод на български език**

4. Декларация /оригинал или заверено копие/ от производителя, че оферираниите 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 оферираниите продукти не са оригинали, участникът представя декларация /оригинал или заверено от участника копие /от производителя, че оферираниите 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 оферираниите от него реактиви са със съответния бар код (отнася се за апаратите с бар кодова идентификация, т.е. където е приложимо) **заверено от участника копие.**

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

6.1. Валидна декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка издадена от производителя или упълномощен представител (чл.14, ал.2 от Закона за медицинските

изделия) за всяко медицинско изделие/лабораторен консуматив, предложено от участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език и/или:

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

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

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

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

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

Образец № 1а Таблица за съответствие с техническа спецификация

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

Разяснение за попълване на Образец № 1:

1. Техническото предложение – Образец № 1, е неразделна част офертата на участника и се представя обособено в запечатан непрозрачна опаковка и се попълва за всяка обособена позиция отделно;

2. Образец № 1 се подписва от законния представител на участника или надлежно упълномощено лице;
3. Ако участникът е обединение, Образец № 1 се представя от името на обединението участник и се подписва от партньора, който представлява обединението за целите на обществената поръчка или надлежно упълномощено лице;
4. Документът за упълномощаване е неразделна част от Техническото предложение и се представя в оригинал или нотариално заверено

Дата:

.....

/Управител-Елисавета Младенова/
/длъжност, имена, подпис, печат/

Образец № 1а

Таблица за съответствие с техническа спецификация

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

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ							
ЗА ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА 2019-2020 год.							
Обособена позиция № /подпозиция №	Наименование	Ед. мярка	Проточно 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 прецедатки, в т.ч. каталожен номер/номер на продукта, номер на страница и вид на документа, към каталози, брошури, протоколи, техническа информация и др, доказващи съответствието, приложени към предложението на участника
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА							
КЛИНИКА "ОБЩА И КЛИНИЧНА							
ПАТОЛОГИЯ"							
28.	Фабрична опаковка визуализираща система за антигела от миши и заешки производ с включени буфери за антигенно възстановяване, депарафиниране, рехидратация и промиване, за 600теста	опаковка	8	600теста	Фабрична опаковка визуализираща система за антигела от миши и заешки производ с включени буфери за антигенно възстановяване, депарафиниране, рехидратация и промиване, за 600теста	Аджилент ДАКО	ДА, съответства - Валидна декларация за съответствие за нанесена "СЕ" марковка. 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 оферантите от него продукти са оригинали за съответните апарати./К8000/стр. 48 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28

28.2	Разредител за антигела-стабилност над 6 месеца на разреденото антигяло, 50мл.	опаковка	4	Разредител за антигела-стабилност над 6 месеца на разреденото антигяло, 50мл.	50 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 оферирате от него продукти са оригинали за съответните апарати./S0809/стр. 49 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.3	Концентрат х50 за антигенно възстановяване, депарафиниране и рехидратация, рН 6, 90мл.	опаковка	6	Концентрат х50 за антигенно възстановяване, депарафиниране и рехидратация, рН 6, 90мл.	90 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 оферирате от него продукти са оригинали 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.	135 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 оферирате от него продукти са оригинали 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	1 бр.	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 оферирате от него продукти са оригинали за съответните апарати./S1967/стр. 2 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.6	Кит за баркод етикетгиране за 5	опаковка	9	Кит за баркод етикетгиране за 500 етикета	500 бр.	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 оферирате от него продукти са оригинали 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 мл.	50 брой	Контейнери за реактиви с обем 12 мл.	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, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираниите от него продукти са оригинали 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	5000 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, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираниите от него продукти са оригинали за съответните апарати./K8020/стр. 1 от 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, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираниите от него продукти са оригинали 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 хибридизация (FISH)	опаковка	Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез флуоресцентна ин ситу хибридизация (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, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираниите от него продукти са оригинали 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 хибридизация (CISH)	опаковка	Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез хромогенна ин ситу хибридизация (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, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираниите от него продукти са оригинали 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.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. МУК5АС, клон CLH2, готов за употреба р-р, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR661/стр.34 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.13	Монокл. миши анти чов. МУК2, клон ССР58 готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. МУК2, клон ССР58 готов за употреба р-р, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR658/стр.33 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.14	Монокл. засъчки анти чов. естроген рецептор алфа, клон EP1 готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	15	Монокл. засъчки анти чов. естроген рецептор алфа, клон EP1, готов за употреба р-р, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR084/стр. 24 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.15	Монокл. миши анти чов. протгестерон рецептор, клон PgR 636, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	15	Монокл. миши анти чов. протгестерон рецептор, клон PgR 636, готов за употреба р-р, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IK068/стр. 40 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.16	Поликл. засъчки анти чов. ХЕР-2, концентрат, 0,2мл.	опаковка	3	Поликл. засъчки анти чов. ХЕР-2, концентрат, 0,2мл.	0.2 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./A0485/стр. 17 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28

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	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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R053/ стр. 18 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.18	Монокл. миши анти чов. Цитокератин 7, клон ОУ- ПЛ12/30, готов за употреба	опаковка	2	Монокл. миши анти чов. Цитокератин 7, клон ОУ-ПЛ12/30, готов за употреба	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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R619/ стр. 19 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.19	Монокл. миши анти чов. ПЛ1П, клон 8А9, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. ПЛ1П, клон 8А9, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R779/ стр. 39 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
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	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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R052/ стр. 33 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.21	Монокл. миши анти чов. СЕА, клон П-7, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СЕА, клон П-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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R622/ стр. 7 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28

28.22	Поликл. заешки анти чов. ПСА, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Поликл. заешки анти чов. ПСА, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR.514/ стр. 41 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.23	Монокл. миши анти чов. СД99, клон 12Е7, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД99, клон 12Е7, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR.057/ стр. 15 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.24	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	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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR.648/ стр. 10 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.25	Монокл. миши анти чов. Епителиален антиген, клон Вет-EP4, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. Епителиален антиген, клон Вет-EP4, готов за употреба р-р, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR.637/ стр. 22 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.26	Монокл. миши анти чов. ЛСА, клон 2В11+PD7/26, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. ЛСА, клон 2В11+PD7/26, готов за употреба р-р, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR.751/ стр. 13 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28

28.27	Поликл. засшки анти чов. S-100, готов за употреба, 12мл.	опаковка	3	Поликл. засшки анти чов. S-100, 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 оферраните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR504/стр. 42 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.28	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	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 оферраните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR777/стр. 20 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.29	Монокл. миши анти чов. SA125, клон M11, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. SA125, клон M11, 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 оферраните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR701/стр. 6 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.30	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	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 оферраните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR633/стр. 32 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.31	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	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 оферраните от него продукти са оригинали 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. Каплетинин , клон ДАК- Calret1,готов за употреба ,12мл.	1	Монокл. миши анти чов. Каплетинин , клон ДАК- Calret1,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 оферираните от него продукти са оригинали 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. Хепатоцити , клон ОСН1Е5,готов за употреба , 12мл.	1	Монокл. миши анти чов. Хепатоцити , клон ОСН1Е5,готов 1 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 оферираните от него продукти са оригинали 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 123С3 ,готов за употреба ,12мл.	1	Монокл. миши анти чов. CD56 , клон 123С3 ,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 оферираните от него продукти са оригинали 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. АМАКР , клон 13Н4 ,готов за употреба ,12мл	2	Монокл. заешки анти чов. АМАКР , клон 13Н4 ,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 оферираните от него продукти са оригинали 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 304-1А5 ,готов за употреба, 12мл.	1	Монокл. миши анти чов. Мамаглобин , клон 304-1А5 ,готов 1 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR074/ стр. 32 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28

28.37	Монокл. миши анти чов. р53 , клон DO-7 ,готов за употреба ,12мл.	опаковка	2	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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR616/стр. 38 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.38	Монокл. миши анти чов. р63 , клон DAK-р63 , готов за употреба , 12мл.	опаковка	2	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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR662/стр. 38 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.39	Монокл. миши анти чов. Ки-67, клон MIB-1, готов за употреба р-р, 12мл	опаковка	4	Монокл. миши анти чов. Ки-67, клон MIB-1, готов за употреба р-р, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR626/стр. 30 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.40	Монокл. миши анти чов. Миогенин, клон F5D, готов за употреба р-р,12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. Миогенин, клон F5D, готов за употреба р-р,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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR067/стр. 36 от Каталог на български език, приложен в тех.предложение за об. поз.28
28.41	Монокл. миши чов. Хромогранин А, клон DAK-A3, концентрат, 0,2мл.	опаковка	1	Монокл. миши чов. Хромогранин А, клон DAK-A3, концентрат, 0,2мл.	0,2 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 оферираните 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. HCE, клон BBS/NC/VI-H14, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. HCE, клон BBS/NC/VI-H14, готов за употреба, 12мл.	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 оферираниите от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR612/ стр. 36 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.43	Монокл. миши анти чов. Синалтофизин, клон DAK-SYNAP, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. Синалтофизин, клон DAK-SYNAP, готов за употреба р-р, 12мл.	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 оферираниите от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR660/ стр. 43 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.44	Монокл. миши анти чов. СДХ2, клон DAK-CDX2, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СДХ2, клон DAK-CDX2, готов за употреба р-р, 12мл.	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 оферираниите от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR080/ стр. 17 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.45	Поликл. заешки анти чов. Гастрин, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Поликл. заешки анти чов. Гастрин, готов за употреба, 12мл.	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 оферираниите от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR519/ стр. 25 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.46	Поликл. заешки анти чов. Хорхон гонадотропин, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Поликл. заешки анти чов. Хорхон гонадотропин, готов за употреба, 12мл.	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 оферираниите от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR508/ стр. 17 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28

28.47	Монокл. миши анти чов. Инхибин Алфа, клон R1, готов за употреба р-р, 12мл.	1	1 р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. Инхибин Алфа, клон R1, готов за употреба р-р, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR058/ стр. 29 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.48	Монокл. миши анти чов. РСС, клон SPМ314, готов за употреба р-р, 12мл.	1	1 р, 12мл.	Монокл. миши анти чов. РСС, клон SPМ314, готов за употреба р-р, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR075/ 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.	2	2 12мл.	Монокл. миши анти чов. ЕМА, клон E29, готов за употреба р-р, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR629/ 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.	2	2 12мл.	Монокл. миши анти чов. виментин, клон V9, готов за употреба р-р, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR630/ 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.	1	1 12мл.	Монокл. миши анти чов. СМА, клон 1A1, готов за употреба р-р, 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./IR611/ 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.	опаковка	1	Поликл. заешки анти чов. Калцитонин, готов за употреба, 12мл.	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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R515/ 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.	опаковка	1	Поликл. заешки анти чов. СД117, с-кит, концентрат, 0,2мл.	0,2 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/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираните от него продукти са оригинали 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.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. Цитокератин 5/6, клон D5/16, готов за употреба, 12мл.	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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R780/ 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, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД246, клон ALK1, готов за употреба р-р, 12мл.	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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R641/ стр. 16 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.56	Монокл. миши анти чов. СД138, клон M115, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД138, клон M115, готов за употреба р-р, 12мл.	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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R642/ 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.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД68, клон PG-M1, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	Аджилент ДАКО	ДА, съответствие- 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R613/ стр. 15 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.58	Монокл. миши анти чов. СД43, клон DF-Г1, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД43, клон DF-Г1, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	Аджилент ДАКО	ДА, съответствие- 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R636/ 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.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД34, клон QBEnd 10, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	Аджилент ДАКО	ДА, съответствие- 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R632/ стр. 12 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.60	Монокл. миши анти чов. СД31, клон JS70A, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД31, клон JS70A, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	Аджилент ДАКО	ДА, съответствие- 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R610/ стр. 12 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.61	Монокл. миши анти чов. СД30, клон Bet-H2, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД30, клон Bet-H2, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	Аджилент ДАКО	ДА, съответствие- 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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R602/ стр. 12 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28

28.62	Поликл. заспчки анти чов. СД3, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Поликл. заспчки анти чов. СД3, готов за употреба р-р, 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 производител, че оферираните от него продукти са оригинали 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	1	Монокл. миши анти чов. СД20, клон L26, готов за употреба р-р, 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 производител, че оферираните от него продукти са оригинали 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 Carb-3, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД15, клон Carb-3, готов за употреба р-р, 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 производител, че оферираните от него продукти са оригинали 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 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 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 производител, че оферираните от него продукти са оригинали 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 4В12, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД4, клон 4В12, готов за употреба р-р, 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 производител, че оферираните от него продукти са оригинали 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 онкопротеин, клон 124, готов за употреба р-р. 12мл.	1	опаковка	Монокл. миши анти чов. БСЛ-2 онкопротеин, клон 124, готов за употреба р-р. 12мл.	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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R014/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.	1	опаковка	Монокл. миши анти чов. Калдесмон, клон h-CD, готов за употреба р-р. 12мл.	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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R054/стр. 7 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.69	Монокл. Миши анти човешки Простеин, клон: 10E3, готов за употреба р-р. 12мл.	1	опаковка	Монокл. Миши анти човешки Простеин, клон: 10E3, готов за употреба р-р. 12мл.	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 оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R08/стр. 41 от Каталог на български език, приложен в тех. пр. зз.28
28.70	Монокл. Миши анти човешки ТТГ-1, клон: 8G7G3/1, готов р-р	1	опаковка	Монокл. Миши анти човешки ТТГ-1, клон: 8G7G3/1, готов р-р	12 мл	Аджилент ДАКО	ДА, съответства- Валидна декларация за съответствие с маркировка, Валиден пълен ЕС- сертификат за нанесена съответствие с директива 98/79/ЕС за всички медицински изделия, Оторизационно писмо от фирмата производител, Декларация от производителя, че оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати./R056/стр. 44 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.28
28.71	Миши амплификатор/линкър, готов за употреба	2	опаковка	Миши амплификатор/линкър, готов за употреба	40 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 оферираните от него продукти са оригинали за 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. Оферираната цена не подлежи на промяна за целия срок на изпълнение на договора, с изключение на случаите, уредени в ЗОП.

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

Прилагам: Таблица Остойностена техническа спецификация по образец 2а

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

Разяснение за попълване на Образец № 2:

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

Дата: 01.07.2019 г.

ИМЕ И ФАМИЛИЯ: Елисавета Младенова

Подпис: _____

Образец № 2а

Таблица Остойнестена техническа спецификация

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

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

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

Обособена позиция №	Наименование	Ед.мярка	Прогноз но количество во за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Ед. цена за единица мярка в лв./без включен ДДС/	Обща стойност лв./без включен ДДС/
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИКА "ОБЩА И КЛИНИЧНА ПАТОЛОГИЯ"							
28.	Реактиви за имунохистохимични изследвания съвместими с апарат ДАКО DAS 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 антигела от миши и заешки произход с включени буфери за антигенно възстановяване, депарафиниране, рехидратация и промиване, за 600теста	опаковка	8	Фабрична опаковка визуализираща система за антигела от миши и заешки произход с включени буфери за антигенно възстановяване, депарафиниране, рехидратация и промиване, за 600теста	600 теста	4 233,5000	33 868,00
28.2	Разредител за антигела-стабилност над 6 месеца на разреденото антигело, 50мл	опаковка	4	Разредител за антигела-стабилност над 6 месеца на разреденото антигело, 50мл	50 мл	136,0000	544,00
28.3	Концентрат x50 за антигенно възстановяване, депарафиниране и рехидратация, рН 6, 90мл.	опаковка	6	Концентрат x50 за антигенно възстановяване, депарафиниране и рехидратация, рН 6, 90мл.	90 мл	729,5000	4 377,00

28.4	Хемагтоксилин, 3x45 мл.	опаковка	6	Хемагтоксилин, 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 хибризация (FISH)	опаковка	3	Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез флуоресцентна ин ситу хибризация (FISH)	20 теста	4 000,0000	12 000,00
28.11	Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез хромогенна ин ситу хибризация (CISH)	опаковка	3	Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез хромогенна ин ситу хибризация (CISH)	20 теста	4 000,0000	12 000,00
28.12	Монокл. миши анти чов. МУЖ5АС, клон СЛН2, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. МУЖ5АС, клон СЛН2, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.13	Монокл. миши анти чов. МУЖ2, клон ССР58 готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. МУЖ2, клон ССР58 готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00

28.14	Монокл. зешки анти чов. естроген рецептор алфа, клон ER1 готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	15	Монокл. зешки анти чов. естроген рецептор алфа, клон ER1, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	535,0000	8 025,00
28.15	Монокл. миши анти чов. протестерон рецептор, клон РgR РgR 636, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	15	Монокл. миши анти чов. протестерон рецептор, клон РgR РgR 636, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	535,0000	8 025,00
28.16	Поликл. зешки анти чов. ХЕР-2, концентрат, 0,2мл.	опаковка	3	Поликл. зешки 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 ОУ-ТЛ12/30, готов за употреба	опаковка	2	Монокл. миши анти чов. Цитокератин 7, клон ОУ-ТЛ12/30, готов за употреба	12 мл	400,0000	800,00
28.19	Монокл. миши анти чов. ПИА1, клон 8А9, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. ПИА1, клон 8А9, 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 П-7, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СЕА, клон П-7, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.22	Поликл. зешки анти чов. ПСА, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Поликл. зешки анти чов. ПСА, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.23	Монокл. миши анти чов. СД99, клон 12Е7, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД99, клон 12Е7, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00

28.24	Монокл. миши анти чов. СД10, клон 56С6, готов за употреба р-р, 12мл.	упаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД10, клон 56С6, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.25	Монокл. миши анти чов. Епителнален антиген, клон Вег-ЕР4, готов за употреба р-р, 12мл.	упаковка	1	Монокл. миши анти чов. Епителнален антиген, клон Вег-ЕР4, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.26	Монокл. миши анти чов. ЈСА, клон 2В11+РД7/26, готов за употреба р-р, 12мл.	упаковка	1	Монокл. миши анти чов. ЈСА, клон 2В11+РД7/26, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.27	Поликл. заешки анти чов. S-100, готов за употреба, 12мл.	упаковка	3	Поликл. заешки анти чов. S-100, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	1 200,00
28.28	Монокл. миши анти чов. Цитокератин 20, клон Кs20.8, готов за употреба, 12мл.	упаковка	2	Монокл. миши анти чов. Цитокератин 20, клон Кs20.8, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.29	Монокл. миши анти чов. СА125, клон М11, готов за употреба, 12мл.	упаковка	1	Монокл. миши анти чов. СА125, клон М11, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.30	Монокл. миши анти чов. Мелан А, клон А103, готов за употреба, 12мл.	упаковка	2	Монокл. миши анти чов. Мелан А, клон А103, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.31	Монокл. миши анти чов. Дезмин, клон Д33, готов за употреба, 12мл.	упаковка	2	Монокл. миши анти чов. Дезмин, клон Д33, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.32	Монокл. миши анти чов. Капретинин, клон ДАК-Salet1, готов за употреба, 12мл.	упаковка	1	Монокл. миши анти чов. Капретинин, клон ДАК-Salet1, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.33	Монокл. миши анти чов. Хепатоцити, клон ОСН1Е5, готов за употреба, 12мл.	упаковка	1	Монокл. миши анти чов. Хепатоцити, клон ОСН1Е5, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00

28.34	Монокл. миши анти чов. CD56 , клон 123С3 ,готов за употреба ,12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. CD56 , клон 123С3 ,готов за употреба ,12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.35	Монокл. заешки анти чов. АМАКР , клон 13Н4 ,готов за употреба ,12мл	опаковка	2	Монокл. заешки анти чов. АМАКР , клон 13Н4 ,готов за употреба ,12мл	12 мл	400,0000	800,00
28.36	Монокл. миши анти чов. Мамаглобин , клон 304-1А5 ,готов за употреба ,12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. Мамаглобин , клон 304-1А5 ,готов за употреба ,12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.37	Монокл. миши анти чов. р53 , клон ДО-7 ,готов за употреба ,12мл.	опаковка	2	Монокл. миши анти чов. р53 , клон ДО-7 ,готов за употреба ,12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.38	Монокл. миши анти чов. р63 , клон ДАК-р63 , готов за употреба ,12мл.	опаковка	2	Монокл. миши анти чов. р63 , клон ДАК-р63 , готов за употреба ,12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.39	Монокл. миши анти чов. Ки-67, клон М1В-1, готов за употреба р-р,12мл	опаковка	4	Монокл. миши анти чов. Ки-67, клон М1В-1, готов за употреба р-р,12мл	12 мл	400,0000	1 600,00
28.40	Монокл. миши анти чов. Миогенин, клон F5D, готов за употреба р-р,12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. Миогенин, клон F5D, готов за употреба р-р,12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.41	Монокл. миши чов. Хромогранин А, клон ДАК-А3, концентрат, 0,2мл.	опаковка	1	Монокл. миши чов. Хромогранин А, клон ДАК-А3, концентрат, 0,2мл.	0,2 мл	400,0000	400,00
28.42	Монокл. миши анти чов. НСЕ , клон ВВS/NC/VI-Н14 , готов за употреба ,12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. НСЕ , клон ВВS/NC/VI-Н14 , готов за употреба ,12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.43	Монокл. миши анти чов. Синаптофизин, клон ДАК-SYNAP, готов за употреба р-р,12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. Синаптофизин, клон ДАК-SYNAP, готов за употреба р-р,12мл.	12 мл	400,0000	400,00

28.44	Монокл. миши анти чов. СДХ2, клон ДАК-СДХ2, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СДХ2, клон ДАК-СДХ2, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.45	Поликл. заешки анти чов. Гастрин, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Поликл. заешки анти чов. Гастрин, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.46	Поликл. заешки анти чов. Хорнион гонадотропин, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Поликл. заешки анти чов. Хорнион гонадотропин, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.47	Монокл. миши анти чов. Инхибин Алфа, клон R1, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. Инхибин Алфа, клон R1, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.48	Монокл. миши анти чов. РСС, клон SPМ314, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. РСС, клон SPМ314, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.49	Монокл. миши анти чов. ЕМА, клон E29, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	2	Монокл. миши анти чов. ЕМА, клон E29, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.50	Монокл. миши анти чов. виментин, клон V9, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	2	Монокл. миши анти чов. виментин, клон V9, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	800,00
28.51	Монокл. миши анти чов. СМА, клон 1A1, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СМА, клон 1A1, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.52	Поликл. заешки анти чов. Калцитонин, готов за употреба, 12мл.	опаковка	1	Поликл. заешки анти чов. Калцитонин, готов за употреба, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.53	Поликл. заешки анти чов. СД117, с-киг, концентрат, 0,2мл.	опаковка	1	Поликл. заешки анти чов. СД117, с-киг, концентрат, 0,2мл.	0,2 мл	926,0000	926,00

28.64	Монокл. миши анти чов. СД15, клон Сатр-3, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. СД15, клон Сатр-3, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	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 мл	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 мл	400,0000	400,00
28.67	Монокл. миши анти чов. БСД-2 онкопротеин, клон 124, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти чов. БСД-2 онкопротеин, клон 124, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	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 мл	400,0000	400,00
28.69	Монокл. миши анти човешки Простенин, клон: 10Е3, готов за употреба р-р, 12мл.	опаковка	1	Монокл. миши анти човешки Простенин, клон: 10Е3, готов за употреба р-р, 12мл.	12 мл	400,0000	400,00
28.70	Монокл. миши анти човешки ТТФ-1, клон: 8Г7G3/1, готов р-р	опаковка	1	Монокл. миши анти човешки ТТФ-1, клон: 8Г7G3/1, готов р-р	12 мл	400,0000	400,00
28.71	Миши амплификатор/линкър, готов за употреба	опаковка	2	Миши амплификатор/линкър, готов за употреба	40 мл	267,0000	534,00
ОБЩО ЗА ОБОСОВЕНАТА ПОЗИЦИЯ							133 153,48

Дата: 1.07.2019 г.

Място: София

Подпис:

Елисавета Младенова

Образец 1

Техническо предложение

ДО
„УСБАЛО“ ЕАД
УЛ. „ПЛОВДИВСКО ПОЛ
№ 6
ГР. СОФИЯ

От „ОМНИМЕД“ -ООД,
представявано 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 приложени към предмета на поръчката нормативни актове, БДС и действащите международни стандарти, като се задължаваме при възлагане на обществената поръчка и при извършване на доставки да представяме всички нормативно установени документи;
 - всички предлагани от нас стоки ще бъдат доставяни в опаковка, която е непохабена, разкъсана, зацапана или с всякакви други видими белези, които не позволяват разчитане на данните и информацията върху същите;
 - в случай, че предлаганите от нас продукти са определени от производителите, като медицински изделия, и са внесени от трети държави на територията на Европейския съюз или на територията на Европейското икономическо пространство, върху опаковките и в инструкцията за употреба ще бъде посочено допълнително името и адресът на упълномощения представител и на вносителя, съгл. чл.16, ал.2 от Закона за медицинските изделия;
 - в случай, че бъдем определени за изпълнители и сключим договор за доставка, ще осигурим, и ще поддържаме складова наличност от оферирания продукт от обособената позиция/подпозиция, в размер на 1/12 част от общото договорено прогнозно количество;
 - в случай, че бъдем определени за изпълнители се задължаваме да доставим продукти, съответстващи на представените към настоящето предложение каталог, брошури, проспекти, или писма, декларации или други официални документи от производителите на съответните продукти.
 - срокът на годност на доставяните продукти към датите на всяка една доставка ще бъде не по-малък от 75 % /седемдесет и пет процента/.

3. в случай, че представляваният от мен участник, бъде избран за изпълнител на обществената поръчка, ще бъдат осигурени необходимите количества за извършване на доставките за целия период на договора, точно и в срок;
- в случай, че представляваният от мен участник бъде избран за изпълнител, ще изпълняваме задълженията си през целия договорен срок.
3. Приемам да извършвам доставките на договорени стоки в срок до 3 работни дни от получаване на писмена заявка от страна на възложителя, а при спешна необходимост от доставка на малки количества в срок до 24 часа.
4. Начин на доставка до краен получател след получаване на заявката от възложителя и съгласно техническите условия на документацията - 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 необходимост 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 извършва 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-продавателен протокол за всяка една доставка..
6. Предлагаме следните преференции - Натурален рабат 100 броя „Покривни стъкла с размери 24/34мм“ /натурални рабати, 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 позиция 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, техническа информация и др, доказващи съответствието на офертираните стоки с изискванията възложителя, приложени към Техническото предложение на участника/.

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

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

3. Заверено от участника копие от документ, издаден от производител или притежател на разрешение за употреба или от официален дистрибутор, доказващ правото му да доставя реактивите/консумативите, предмет на поръчката - оторизация, договор за дистрибуция или друг подходящ документ. В случай, че описаният документ е издаден от лице, различно от производителя/притежателя на разрешителното за употреба, участникът следва да посочи правната връзка (да представи документ) между издателя на документа и производителя /притежателя на разрешителното за употреба на съответния продукт. Документът ако е издаден на чужде език следва да бъде представен ведно с **оригинал или заверено от участника копие на превод на български език**

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

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

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

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

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

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

6.1. Валидна декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка издадена от производителя или упълномощен представител (чл.14, ал.2 от Закона за медицинските изделия) за всяко медицинско изделие/лабораторен консуматив, предложено

участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника официалния превод на български език и/или:

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

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

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

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

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

Образец № 1а Таблица за съответствие с техническа спецификация

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

Разяснение за попълване на Образец № 1:

1. Техническото предложение – Образец № 1, е неразделна част от офертата на участника и се представя обособено в запечатаната непрозрачна опаковка и се попълва за всяка обособена позиция отделно;

2. Образец № 1 се подписва от законния представител на 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

Подпис:.....

/Управител-Елисавета Младенова/
/длъжност, имена, подпис, печат/

Образец № 1а

Таблица за съответствие с техническа спецификация

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

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ							
ЗА ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА 2019-2020 год.							
Обособена позиция № /подпозиция №	Наименование	Ед. мярка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предлага на фабрична опаковка	Производител	Да се посочи съответствие ДА/НЕ/съответствието се декларира от участника, като задължително следва да има препратки, в т.ч. каталоген номер/номер на продукта, номер на страница и вид на документа, към каталози, брошури, протоколи, техническа информация и др., доказващи съответствието, приложени към предложението на участника
31.	Консумативи за патоморфология /всички номенклатури от една фирма-производител/оферта за цялата обособена позиция/						
31.1	Предметни стъкла с двустранно матиран край с размери 26мм/76мм/1мм	брой	142000	Предметни стъкла с двустранно матиран край с размери 26мм/76мм/1мм	50 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, Оторизационно писмо от фирмата производителр Декларация от производителя, че оферираниите от него продукти са оригинални за съответните апарати./S3003/стр. 52 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.25
31.2	Покривни стъкла с размери 24/34мм	брой	30000	Покривни стъкла с размери 24/34мм	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, Оторизационно писмо от фирмата производителр Декларация от производителя, че оферираниите от него продукти са оригинални за съответните апарати./CR124/стр. 55 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.25

3.1.3	Покривни стъкла с размери 24/60мм	брой		120000	Покривни стъкла с размери 24/60мм		100 бр.	Аджилент ДАКО	<p>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 оферраните от него продукти са оригинали за съответните апарати./CR121/стр. 55 от Каталог на български език, приложен в тех. предложение за об. поз.25</p>
-------	-----------------------------------	------	--	--------	-----------------------------------	--	---------	------------------	--

Дата: 1.07.2019 г.

Място: София

Подпис:

Елисавета Мли

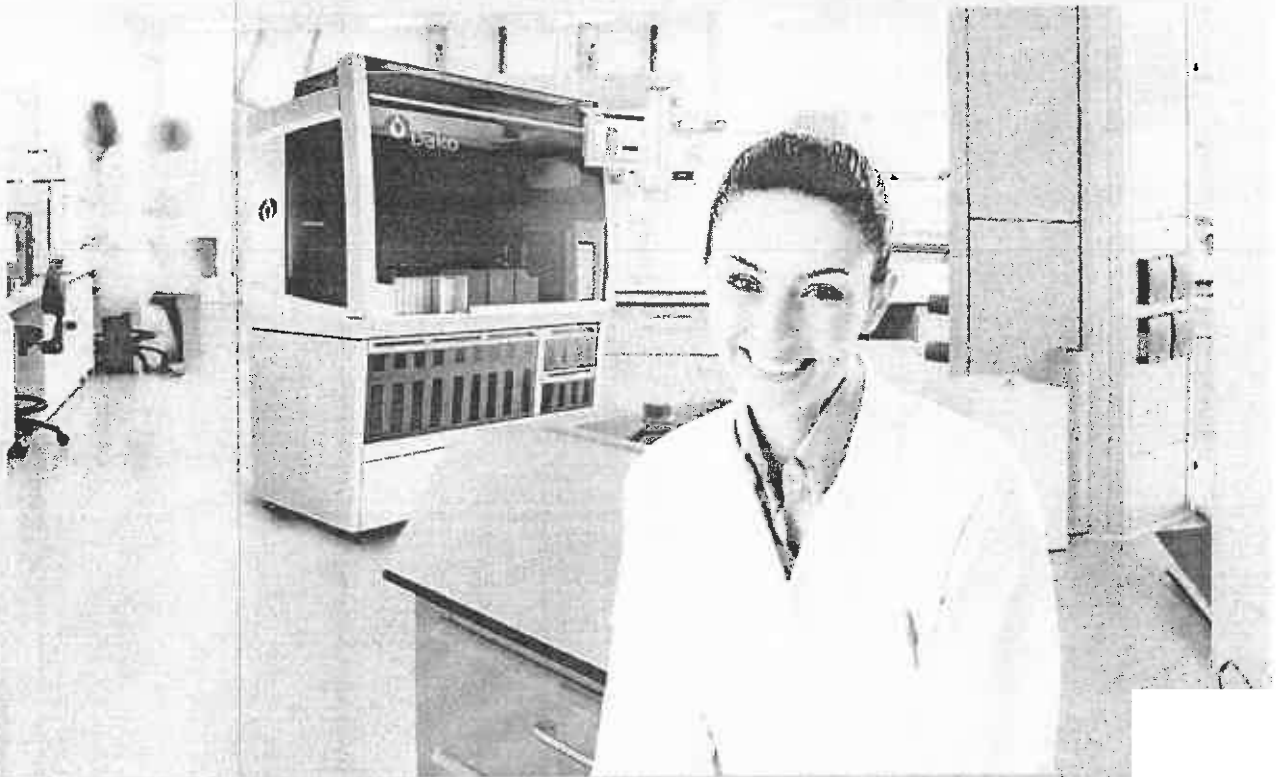
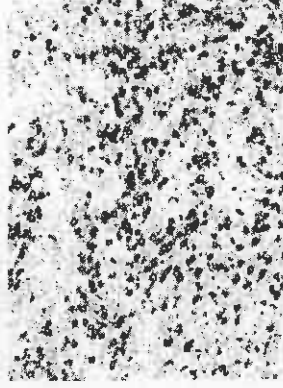
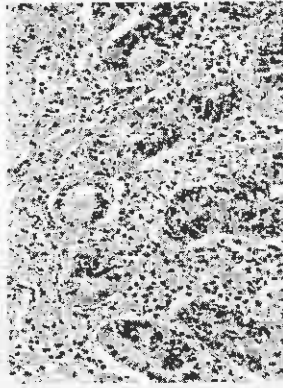
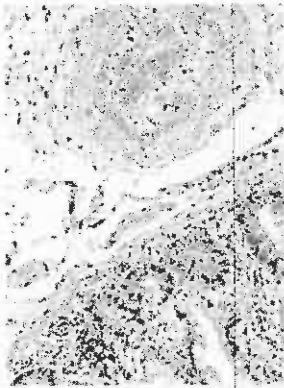



2018-2019

Каталог | Продукти 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 тъканни образци, цитонамазки и цитоцентрофузи, които са оцветени с имунохистохимични методи за наблюдение с помощта на светлинен микроскоп. Идеална е за употреба с хромогени, като например АЕС, които са разтворими в алкохол или несъвместими с органични разтворители.

Faramount изсъхва напълно, когато слайдовете са с 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 употреба, когато се изисква перманентна, водоразтворима среда за заливка. Доставка се в шише с капкомер.

Перманентна среда за заливка Ultramount, водна

CE S1964 Среда за заливка 15 mL

Тази среда за заливка не изисква използване на покривно стъкло. Тя е специално формулирана за перманентно заливане на тъканни образци, цитонамазки и цитоцентрофузи, които са били оцветени чрез хистоимични и имунохистохимични методи за наблюдение под светлинен микроскоп. Идеална е за употреба с хромогени като например АЕС и Fast Red, които са разтворими в алкохол или несъвместими с органични разтворители. Ultramount изсъхва напълно върху образеца, образувайки прозрачно, плътно покритие.

Протеолитични ензими**Пепсин**

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 приготвяне на 250 mL пепсинов разтвор за хибридизация на място или 500 mL пепсинов разтвор за имунохистохимия. Когато се използва във вана за оцветяване, този обем е достатъчен за обработка на 25-50 слайда.

Протеиназа К, Dako REAL

CE S2019 4 mL концентрат 160 mL работен разтвор
Dako REAL Протеиназа К е предназначен за откриване на протеолитичен епитоп в комбинация с откриване на епитоп чрез нагряване при партидната обработка на слайдове. Работният разтвор се приготвя чрез разреждане на концентрата 40 пъти с Dako REAL Дилуент за протеиназа К, S2032.

Протеолитичен ензим

CE S3007 Готов за употреба 10 x 11 mL
Готовият за употреба протеолитичен ензим е предназначен за протеолитично разграждане на фиксирани във формалин, включени в парафин тъкани, клетъчни блокове или клетъчни проби 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**

CE S2002 Маркер за ограничаване 1 брой
С помощта на маркера Dako, може да очертаете водо-отблъскващ 'магически кръг' около тъканните срези. Този кръг осигурява преграда за течности като например разтвори на антитяло или хромогенни субстрати приложени към срезите, като така помага да постигане на по-еднородни резултати на имунохистохимично оцветяване и дава възможност за намаляване на количеството използвани реактиви.

Pascal Ленти за качество

CE S2801 100 ленти
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 да покаже чист цвят (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 стъкла с двустранно матиран край

CE S3003 50 стъкла
Използване на стъкла с покритие от органосилан в комбинация с нагряване в продължение на поне 30 минути при 55-60 °, С гарантира оптимално прилепване на тъканни срези.

△ Опакован в шишенца за употреба с Dako Autostainer инструменти

Акcesoари (продължени)

Покривни стъкла
CS704 24 x 50 мм

100 броя

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

Тези висококачествени покривни стъкла 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 стъкла

CR124 24 мм x 34 мм

100 броя

CR122 24 мм x 55 мм

100 броя

CR121 24 мм x 60 мм

100 броя

Всички размери на покривните стъкла са подходящи за използване с комплектния 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, 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 №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. Оферираната цена не подлежи на промяна за целия срок на изпълнение на договора, с изключение на случаите, уредени в ЗОП.

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

Прилагам: Таблица Остойностена техническа спецификация по образец 2а

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

Разяснение за попълване на Образец № 2:

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

Дата: 01.07.2019 г.

ИМЕ И ФАМИЛИЯ: Елисавета Младенова

Подпис: _____

Образец № 2а

Таблица Остойностена техническа спецификация

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

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

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

Обособена позиция № /подпозиция №	Наименование	Ед.мярка	Прогнозно количество за една година	Търговско наименование	Предлагана фабрична опаковка	Ед. цена за единична мярка в лв./без включен ДДС/	Обща стойност лв./без включен ДДС/
РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ							
31.	Консумативи за патоморфология /всячки номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/						
31.1	Предметни стъкла с двустранно матиран край с размери 26мм/76мм/1мм	брой	142000	Предметни стъкла с двустранно матиран край с размери 26мм/76мм/1мм	50 бр.	0,0340	4 828,00
31.2	Покривни стъкла с размери 24/34мм	брой	30000	Покривни стъкла с размери 24/34мм	100 бр.	0,0020	60,00
31.3	Покривни стъкла с размери 24/60мм	брой	120000	Покривни стъкла с размери 24/60мм	100 бр.	0,0220	2 640,00
	ОБЩО ЗА ОБОСОБЕНАТА ПОЗИЦИЯ						7 528,00

Дата: 1.07.2019

Място: София

Подпис:

Елисавета Младенова