



УНИВЕРСИТЕТСКА СПЕЦИАЛИЗИРАНА БОЛНИЦА ЗА
АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ ПО ОНКОЛОГИЯ-ЕАД

София 1756, ул. „Пловдивско поле“ № 6

Тел: 807 61 00, Факс 872 06 51, <http://www.sbaloncology.bg>

ОДОБРЯВАМ:

Д-Р СТЕФАН КОНСТАНТИНОВ

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР



ДОКУМЕНТАЦИЯ

ЗА УЧАСТИЕ В ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ
НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:

ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА
ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ ЗА НУЖДТЕ НА „УСБАЛ ПО
ОНКОЛОГИЯ“ ЕАД по 34 обособени позиции

Гр. София, юни 2019 год.

Университетска специализирана болница за активно лечение по Онкология ЕАД, гр.
София

I. ПЪЛНО ОПИСАНИЕ НА ПРЕДМЕТА НА ПОРЪЧКАТА

1. ПРЕДМЕТ НА ПОРЪЧКАТА

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

1.2. Предметът на обществената поръчка включва периодично повтарящи се доставки на диагностични консумативи и реактиви за лабораторни апарати, съгласно приложената Техническа спецификация, с цел избор на изпълнител/и и сключване на договор/и при най-благоприятни за „УСБАЛ по Онкология” ЕАД условия по 34 обособени позиции. Следните обособени позиции от Техническата спецификация с № 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10, 28, 29, 30, 31, 32, и 34 са разделени на подпозиции (номенклатури) като е задължително оферирането на всички подпозиции (номенклатури) в посочените обособени позиции. Неоферирането на всички подпозиции (номенклатури) в обособени № 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10, 28, 29, 30, 31, 32, и 34 от Техническата спецификация е основание за отстраняване от процедурата.

1.3. **Възложител:** „Университетска специализирана болница за активно лечение по онкология” ЕАД (УСБАЛО ЕАД).

1.4. Прогнозните количества са посочени в отделни обособени позиции в Техническата спецификация (Приложение № 1), която е неразделна част от настоящата документация.

1.5. 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 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.

Прогнозните количества и прогнозната стойност на поръчката са съобразени с възможността за опция. С отправяне на възлагателното писмо същите не се променят.

1.6. Посочените количества по Техническата спецификация са ориентировъчни и не пораждаат задължения за „УСБАЛ по онкология” ЕАД да ги закупи в прогнозния обем. Фактическото изпълнение на обществената поръчка се определя на базата прием на пациенти и прогнозата на „УСБАЛ по онкология” ЕАД за необходимия на лечебното заведение диагностични консумативи и реактиви за лабораторни апарати през 2019 г./2020 г.

2. ОБЕКТ НА ПОРЪЧКАТА

2.1. **Обект** на настоящата обществена поръчка е „ДОСТАВКА“ по смисъла на чл. 3, ал. 1, т. 2 от ЗОП.

2.2. **Основен обект на поръчката:** Доставка на диагностични консумативи и реактиви за лабораторни апарати, основен код: 33696500 –Лабораторни реактиви.

3. ВИД НА ПРОЦЕДУРАТА

3.1. Вид на процедурата – открита процедура по чл.18, ал.1, т.1 от ЗОП. За провеждане на настоящата процедура Възложителят е избрал да проведе открита процедура поради предвидена прогнозна стойност от **1 441 995.00** (един милион четиристотин четири десет и една хиляди деветстотин деветдесет и пет) лева без ДДС за изпълнение на поръчката. Прогнозните количества са посочени по номенклатури в отделни обособени позиции в т.3.2 и в Техническата спецификация (Приложение № 1).

3.2. Съобразно чл.21, ал.6 от ЗОП Възложителят е възложил 30 (тридесет) обособени позиции (с подпозиции) по реда, валиден за индивидуалната ѝ стойност, тъй като стойността на обособената позиция не надхвърля 156 464 лв. за доставки и услуги, респективно общата стойност на обособените позиции, възложени по този начин, не надхвърля 20 на сто от общата стойност на поръчката, а именно 102 407.17 лева (сто и две хиляди четиристотин и седем лева и седемнадесет стотинки) без ДДС лева без ДДС. Възложителят възлага 30 (тридесет) обособени позиции с подпозиции от Техническата спецификация на обща стойност 102 407.17 лева (сто и две хиляди четиристотин и седем лева и седемнадесет стотинки) без ДДС по реда на чл.21, ал.6 във връзка с чл.20, ал.4, т.3 от ЗОП, а именно:

| № подпозиция | Наименование на Обособена позиция / Наименование на подпозиция | Ед.мярка | Прогнозно количество за една година | Ед. цена лв./без ДДС/ | Обща стойност лв. /без ДДС/ |
|--|---|-----------|-------------------------------------|-----------------------|-----------------------------|
| РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРИЯ "ТРАНСФУЗИОННА ХЕМАТОЛОГИЯ" | | | | | |
| подпозиции | Тест серуми за определяне на кръвни групи /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |
| 1 | Анти - А | милилитър | 800 | 1.0000 | 800.00 |
| 2 | Анти - В | милилитър | 800 | 1.0000 | 800.00 |
| 3 | Анти - А,В | милилитър | 900 | 1.1000 | 990.00 |
| 4 | Анти - D | милилитър | 800 | 2.1000 | 1680.00 |
| 5 | Анти - D human | милилитър | 10 | 3.5000 | 35.00 |
| | | | | | 4305.00 |
| | Тест еритроцити А1, А2, В и О за кръстосано определяне на кръвна група 3-5%, компл 4x10 ml | комплект | 24 | 100.0000 | 2400.00 |
| подпозиции | Тест серуми за определяне на подгрупи, Rh фенотип и Kell антиген /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |
| 1 | Тест-серум Анти - А ₁ /lectin/ | милилитър | 20 | 5.0000 | 100.00 |
| 2 | Тест-серум Анти - Н /lectin/ | милилитър | 20 | 6.0000 | 120.00 |
| 3 | Анти - С | милилитър | 10 | 13.7100 | 137.10 |
| 4 | Анти - с | милилитър | 10 | 13.0200 | 130.20 |
| 5 | Анти - Е | милилитър | 10 | 13.0200 | 130.20 |
| 6 | Анти - е | милилитър | 10 | 15.1200 | 151.20 |
| 7 | Анти - Kel (K) | милилитър | 10 | 14.0000 | 140.00 |
| | | | | | 908.70 |

| ПОДПОЗИЦИИ | Реактиви за колонно-аглутинационен метод /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |
|--|--|-----------|-------|----------|-----------------|
| 1 | Тест еритроцити ID скрининг за антитела (I, II и III) 0.8%, компл 3x10 ml | комплект | 12 | 115.0000 | 1380.00 |
| 2 | Тест еритроцити ID скрининг за антитела палаинизирани (I, II и III) 0.8%, компл 3x10 ml | комплект | 12 | 115.0000 | 1380.00 |
| 3 | Лисс/Кумбс тест | гелкарта | 400 | 8.6500 | 3460.00 |
| 4 | Лисс/Кумбс+Ензим тест | гелкарта | 400 | 7.9500 | 3180.00 |
| 5 | NaCl, ензимен тест | гелкарта | 400 | 7.2500 | 2900.00 |
| 6 | Liss разтвор за работа с гел карти | милилитър | 1000 | 0.4000 | 400.00 |
| 7 | Bromelin за работа с гел карти, фл. 100 мл | милилитър | 200 | 0.6200 | 124.00 |
| 8 | Parain за работа с гел карти, фл 10 ml | милилитър | 30 | 4.2000 | 126.00 |
| 9 | Еритроцитен пул за индиректен атиглобулинов тест | фл.10 мл | 12 | 47.7000 | 572.40 |
| 10 | Тест еритроцити A1/ B 0.8%, компл 2x10 ml | комплект | 6 | 53.0000 | 318.00 |
| 11 | Screening I: IgG, IgA, IgM, C3c, C3d | карта | 24 | 16.0000 | 384.00 |
| 12 | Тест АВО/Rh за пациенти | гелкарта | 50 | 5.0000 | 250.00 |
| 13 | Карти за съвместимост/кросмач | гелкарта | 150 | 5.4000 | 810.00 |
| | | | | | 15284.40 |
| ПОДПОЗИЦИИ | Консумативи за лаборатория "Трансфузионна хематология" | | | | |
| 1 | Пипети за еднократна употреба (пастърки) | брой | 12000 | 0.0350 | 420.00 |
| 2 | Пласмасови епруветки Ф12/75мм, 4мл | брой | 4000 | 0.0300 | 120.00 |
| 3 | Пластмасова епруветка с капачка на винт, обем-2 мл, седяща | брой | 1000 | 0.0420 | 42.00 |
| 4 | Връхчета за автоматични пипети малки/жълти | брой | 4000 | 0.0080 | 32.00 |
| | КОНСУМАТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРИЯ "ТРАНСФУЗИОННА ХЕМАТОЛОГИЯ" | | | | 614.00 |
| | ЛАБОРАТОРИЯ "ТРАНСФУЗИОННА ХЕМАТОЛОГИЯ" | | | | 23512.10 |
| РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРИЯ "МИКРОБИОЛОГИЯ" | | | | | |
| ПОДПОЗИЦИИ | Апарат ВИТЕК 2 /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |
| 1 | ВИТЕК 2 ГН /оп.20бр./ | брой | 20 | 10.4500 | 209.00 |
| 2 | ВИТЕК 2 ГП /оп.20бр./ | брой | 20 | 10.4500 | 209.00 |
| 3 | ВИТЕК 2 АСТ ГН /оп.20бр./ | брой | 80 | 11.0000 | 880.00 |
| 4 | ВИТЕК 2 АСТ ГП /оп.20бр./ | брой | 20 | 11.0000 | 220.00 |
| 5 | ВИТЕК салин солушън | милилитър | 1500 | 0.0350 | 52.50 |
| | | | | | 1570.50 |
| ПОДПОЗИЦИИ | Апарат ВАСТЕС 9050 /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |

| | | | | | |
|-------------------|--|------|------|---------|----------------|
| 1 | Бактек аеробна среда за хемокултури с активни смоли /оп.50бр./ | брой | 200 | 10.6200 | 2124.00 |
| 2 | Бактек анаеробна среда за хемокултури с активни смоли /оп.50бр./ | брой | 200 | 10.6200 | 2124.00 |
| 3 | Бактек педиатрична среда за хемокултури с активни смоли /оп.50бр./ | брой | 100 | 10.6200 | 1062.00 |
| 4 | Луер адаптер /оп.100бр./ | брой | 200 | 0.1700 | 34.00 |
| | | | | | 5344.00 |
| подпозиции | Апарат BBL Crystal /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |
| 1 | Кристал панел за Грам положителни /оп.20бр./ | тест | 200 | 14.9100 | 2982.0000 |
| 2 | Кристал панел за Грам отрицателни /оп.20бр./ | тест | 400 | 12.8400 | 5136.0000 |
| 3 | Кристал панел за визискателни /оп.20бр./ | тест | 20 | 14.9100 | 298.200 |
| | | | | | 8416.20 |
| подпозиции | Дискове за определяне на микробна чувствителност с апарат Sensi-disk dispenser /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |
| 1 | Пеницилин - 1 Е | брой | 1000 | 0.1083 | 108.30 |
| 2 | Оксацилин - 1мкг | брой | 150 | 0.1382 | 20.73 |
| 3 | Ампицилин - 10 мкг | брой | 2000 | 0.0903 | 180.60 |
| 4 | Ампицилин - 2 мкг | брой | 1000 | 0.0903 | 90.30 |
| 5 | Тикарцилин - 75 мкг | брой | 2000 | 0.0903 | 180.60 |
| 6 | Пиперацилин - 30 мкг | брой | 2000 | 0.1382 | 276.40 |
| 7 | Ампицилин/Сулбактам - 10/10 мкг | брой | 2000 | 0.0903 | 180.60 |
| 8 | Амоксицилин/Клавуланова киселина - 20/10 мкг | брой | 2000 | 0.1083 | 216.60 |
| 9 | Амоксицилин/Клавуланова киселина - 2/1 мкг | брой | 500 | 0.1083 | 54.15 |
| 10 | Тикарцилин/Клавуланова киселина - 75/10 мкг | брой | 1000 | 0.1083 | 108.30 |
| 11 | Пиперацилин/Тазобактам - 30/6 мкг | брой | 2500 | 0.2801 | 700.25 |
| 12 | Пиперацилин/Тазобактам - 100/10 мкг | брой | 1000 | 0.0903 | 90.30 |
| 13 | Цефадроксил - 30 мкг | брой | 1000 | 0.1382 | 138.20 |
| 14 | Цефалексин - 30 мкг | брой | 1500 | 0.1083 | 162.45 |
| 15 | Цефалотин - 30 мкг | брой | 1500 | 0.0903 | 135.45 |
| 16 | Цефуроксим - 30 мкг | брой | 2000 | 0.0903 | 180.60 |
| 17 | Цефокситин - 30 мкг | брой | 2500 | 0.0783 | 195.75 |
| 18 | Цефотетан - 30 мкг | брой | 500 | 0.0903 | 45.15 |

| | | | | | |
|----|---|------|------|--------|--------|
| 19 | Цефоперазон/Сулбактам - 75/30 мкг | брой | 2500 | 0.1382 | 345.50 |
| 20 | Цефотаксим - 5 мкг | брой | 2000 | 0.1083 | 216.60 |
| 21 | Цефотаксим - 30 мкг | брой | 500 | 0.0700 | 35.00 |
| 22 | Цефотаксим/Клавуланова киселина - 30/10 мкг | брой | 1000 | 0.1700 | 170.00 |
| 23 | Цефтриаксон - 30 мкг | брой | 2000 | 0.0903 | 180.60 |
| 24 | Цефтазидим - 10 мкг | брой | 1500 | 0.2801 | 420.15 |
| 25 | Цефтазидим - 30 мкг | брой | 500 | 0.0700 | 35.00 |
| 26 | Цефтазидим/Клавуланова киселина - 30/10 мкг | брой | 1000 | 0.2000 | 200.00 |
| 27 | Цефтазидим/Авибактам - 10/4 мкг | брой | 1500 | 0.2440 | 366.00 |
| 28 | Цефепим - 30 мкг | брой | 2000 | 0.0903 | 180.60 |
| 29 | Цефиксим - 5 мкг | брой | 500 | 0.0783 | 39.15 |
| 30 | Цефподоксим - 10 мкг | брой | 500 | 0.0800 | 40.00 |
| 31 | Азтреонам - 30 мкг | брой | 1500 | 0.0783 | 117.45 |
| 32 | Имипенем - 10 мкг | брой | 2000 | 0.0783 | 156.60 |
| 33 | Меропенем - 10 мкг | брой | 2000 | 0.0783 | 156.60 |
| 34 | Ертапенем - 10 мкг | брой | 2000 | 0.1432 | 286.40 |
| 35 | Гентамицин - 10 мкг | брой | 2500 | 0.0783 | 195.75 |
| 36 | Гентамицин - 30 мкг | брой | 1000 | 0.2801 | 280.10 |
| 37 | Амикацин - 30 мкг | брой | 2500 | 0.0783 | 195.75 |
| 38 | Тобрамицин - 10 мкг | брой | 2500 | 0.0783 | 195.75 |
| 39 | Нетилимицин - 10 мкг | брой | 1000 | 0.1083 | 108.30 |
| 40 | Канамицин - 30 мкг | брой | 1000 | 0.0783 | 78.30 |
| 41 | Стрептомицин - 10 мкг | брой | 500 | 0.0962 | 48.10 |
| 42 | Стрептомицин - 300 мкг | брой | 500 | 0.2104 | 105.20 |
| 43 | Тетрациклин - 30 мкг | брой | 3000 | 0.0783 | 234.90 |
| 44 | Доксициклин - 30 мкг | брой | 500 | 0.0783 | 39.15 |
| 45 | Миноциклин - 30 мкг | брой | 500 | 0.0903 | 45.15 |
| 46 | Тигециклин - 15 мкг | брой | 2000 | 0.2888 | 577.60 |
| 47 | Еритромицин - 15 мкг | брой | 1000 | 0.0783 | 78.30 |
| 48 | Клиндамицин - 2 мкг | брой | 1000 | 0.0783 | 78.30 |
| 49 | Налидиксова киселина - 30 мкг | брой | 2000 | 0.0783 | 156.60 |

| | | | | | |
|------------|---|------|------|----------|-------------------|
| 50 | Ципрофлоксацин - 5 мкг | брой | 3000 | 0.0903 | 270.90 |
| 51 | Офлоксацин - 5 мкг | брой | 2000 | 0.0783 | 156.60 |
| 52 | Левифлоксацин - 5 мкг | брой | 3000 | 0.0783 | 234.90 |
| 53 | Норфлоксацин - 10 мкг | брой | 2000 | 0.0783 | 156.60 |
| 54 | Моксифлоксацин - 5 мкг | брой | 1500 | 0.0783 | 117.45 |
| 55 | Хлорамфеникол - 30 мкг | брой | 2000 | 0.0866 | 173.20 |
| 56 | Триметоприм/Сулфаметаксазол - 1.25/23.75 мкг | брой | 2500 | 0.0783 | 195.75 |
| 57 | Сулфизоксазол - 250 мкг | брой | 500 | 0.0783 | 39.15 |
| 58 | Триметоприм - 5 мкг | брой | 500 | 0.0782 | 39.10 |
| 59 | Рифампин - 5 мкг | брой | 1000 | 0.1080 | 108.00 |
| 60 | Ванкомицин - 5 мкг | брой | 1000 | 0.0783 | 78.30 |
| 61 | Тейкопланин - 30 мкг | брой | 1000 | 0.1384 | 138.40 |
| 62 | Линезолид - 10 мкг | брой | 1000 | 0.1083 | 108.30 |
| 63 | Куинопристин/Далфопристин - 15 мкг | брой | 1000 | 0.1687 | 168.70 |
| 64 | Нитрофурантоин - 100 мкг | брой | 1500 | 0.0783 | 117.45 |
| 65 | Нитрофурантоин - 300 мкг | брой | 1500 | 0.0783 | 117.45 |
| 66 | Фосфомицин - 200 мкг | брой | 1500 | 0.1924 | 288.60 |
| 67 | Колистин - 10 мкг | брой | 2000 | 0.1382 | 276.40 |
| 68 | Полимиксин Б - 300 Е | брой | 500 | 0.1382 | 69.10 |
| 69 | Темоцилин - 30 мкг | брой | 2500 | 0.1687 | 421.75 |
| 70 | Фузидиева киселина -10 мкг | брой | 200 | 0.1382 | 27.64 |
| 71 | Флуконазол - 25 мкг | брой | 300 | 0.2695 | 80.85 |
| 72 | Вориконазол - 1 мкг | брой | 300 | 0.2695 | 80.85 |
| 73 | Дискове Цефиназа | брой | 200 | 1.1500 | 230.00 |
| 74 | Дискове с Оптохин за диференциране на Streptococcus pneumoniae | брой | 250 | 0.4394 | 109.85 |
| 75 | Дискове с Бацитрацин за диференциране на гр. А стрептококи | брой | 300 | 0.4095 | 122.85 |
| 76 | Диспенсър за осем катриджа | брой | 2 | 502.8200 | 1005.64 |
| | | | | | 13361.4100 |
| подпозиции | Тестове за определяне на механизми на резистентност /всички номенклатури от една фирма-производител//оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |

| | | | | | |
|-------------------|--|------|------|--------|----------------|
| 1 | Комплект за детекция на AmpC бета-лактамази, съдържащ цефподоксим+AmpC индуктор, цефподоксим+AmpC индуктор+ESBL инхибитор и цефподоксим+AmpC индуктор+ESBL инхибитор+AmpC инхибитор, опаковка от 50 теста | тест | 200 | 2.0000 | 400.00 |
| 2 | Комплект за детекция на AmpC & ESBL, съдържащ цефподоксим, цефподоксим+ESBL инхибитор, цефподоксим+AmpC инхибитор и цефподоксим+ESBL инхибитор+AmpC инхибитор, опаковка от 50 теста | тест | 400 | 2.0000 | 800.00 |
| 3 | Комплект за детекция и диференциране на карбапенемази, съдържащ пенем, пенем+MBL инхибитор, пенем+KPC инхибитор, пенем+ AmpC инхибитор и темоцилин+MBL инхибитор, опаковка от 50 теста | тест | 500 | 2.8000 | 1400.00 |
| 4 | Комплект за детекция на AmpC & ESBL и карбапенемази, съдържащ цефподоксим, цефподоксим+ESBL инхибитор, цефподоксим+AmpC инхибитор, цефподоксим+ESBL инхибитор+AmpC инхибитор, цефподоксим+ESBL инхибитор+AmpC индуктор и фаропенем, опаковка от 50 теста | тест | 200 | 2.8000 | 560.00 |
| 5 | Линия за измерване на зоните от антибиотични дискове. Обхват на измерване от 10 до 40 мм. Размер 370 X 65 мм, 3 бр/оп. | брой | 3 | 5.0000 | 15.00 |
| | | | | | 3175.00 |
| подпозиции | Суши хранителни среди /оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |
| 1 | Среда за определяне на сероводород, индол и подвижност /SIM medium/ | грам | 500 | 0.2000 | 100.00 |
| 2 | Сърдечно-мозъчен инфузионен агар | грам | 500 | 0.2000 | 100.00 |
| 3 | Сърдечно-мозъчен инфузионен бульон | грам | 500 | 0.2000 | 100.00 |
| 4 | Еозин-метилен блу агар | грам | 500 | 0.1800 | 90.00 |
| 5 | Жлъчка-ескулин агар | грам | 100 | 0.4500 | 45.00 |
| 6 | Селенитов бульон - оп.100г. | грам | 100 | 0.2500 | 25.00 |
| 7 | Салмонела-Шигела агар - оп.100г. | грам | 100 | 0.2820 | 28.20 |
| | | | | | 488.20 |
| подпозиции | Хранителни среди, разляти в петри /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |
| 1 | Кръвен агар Колумбия с 5% овнешка кръв, петри | брой | 2000 | 0.9617 | 1923.4000 |
| 2 | Кръвен агар Колумбия с 5% овнешка кръв, съдържащ колистин, налидиксова киселина и азтреонам, петри | брой | 1200 | 0.9617 | 1154.0400 |

| | | | | | |
|-------------------|---|------|------|---------|-----------------|
| 3 | МакКонки агар, петри | брой | 3000 | 0.8029 | 2408.7000 |
| 4 | Шоколадов агар с изовиталекс и бацитрацин за хемофили, петри | брой | 200 | 1.0768 | 215.3600 |
| 5 | Шоколадов агар, петри | брой | 100 | 0.8716 | 87.1600 |
| 6 | Шедлер агар с 5% кръв, петри | брой | 100 | 1.2000 | 120.0000 |
| 7 | Салмонела-Шигела агар, петри | брой | 100 | 0.8714 | 87.1400 |
| 8 | Мюлер Хинтон II агар, петри | брой | 5000 | 0.8247 | 4123.5000 |
| 9 | Мюлер-Хинтон агар + 5% дефибринирана конска кръв и 20 mg/L β-NAD (MH-F) | брой | 600 | 3.9835 | 2390.1000 |
| 10 | Хромагар Кандида за идентификация на най-малко 4 вида кандиди, петри | брой | 300 | 2.0851 | 625.5300 |
| 11 | OFPBL селективен агар за детекция на V.сerasia | брой | 20 | 3.0000 | 60.0000 |
| 12 | Хроматогенна среда за урини, петри | брой | 100 | 2.2905 | 229.0500 |
| 13 | Селективна среда за скрининг за полимиксин-резистентни Грам-отрицателни микроорганизми с EMB агар, съдържащ колистин, даптомицин и амфотерицин В | брой | 20 | 11.4165 | 228.3300 |
| | | | | | 13652.31 |
| подпозиции | Мануални галерии за микробиологична идентификация и помощни реактиви към тях /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |
| 1 | Мануални галерии за идентификация на Enterobacteriaceae с до 20 биохимични теста, опаковани в кутия по 25 галерии | тест | 50 | 6.6800 | 334.00 |
| 2 | Мануални галерии за идентификация на неферментативни Грам-отрицателни бактерии с до 25 биохимични теста, опаковани в кутия по 25 галерии | тест | 25 | 11.1200 | 278.00 |
| 3 | Мануални галерии за идентификация на Найсерия и Хемофилус опаковани в кутия по 10 галерии, окомплектовани със среда за инокулирането им (епруветки по 1 мл) и реактиви Индол спот, NIT1, NIT2 | тест | 10 | 17.5200 | 175.20 |
| 4 | Мануални галерии за идентификация на стафилококи с до 20 биохимични теста, опаковани в кутия по 25 галерии | тест | 25 | 11.3500 | 283.75 |
| 5 | Мануални галерии за идентификация на стрептококи с до 20 биохимични теста, опаковани в кутия по 25 галерии | тест | 25 | 11.3500 | 283.75 |
| 6 | Мануални галерии за идентификация на коринебактерии с до 20 биохимични теста, опаковани в кутия по 12 галерии | тест | 48 | 16.0000 | 768.00 |
| 7 | Готов кит с дехидратирани субстрати (мануална галерия от 19 асимилационни теста) за биохимична идентификация на дрожди | тест | 25 | 12.0000 | 300.00 |

| | | | | | |
|----|---|-----------|-----|---------|---------|
| 8 | Готов кит с дехидратирани субстрати (асимилационни тестове) мануална галерия за биохимична идентификация на дрожди - 12 броя захари в това число и 2 броя ензимни тестове. Цветна реакция при отчитане. | тест | 20 | 11.9500 | 239.00 |
| 9 | АТВ Fungus 3 – готов за употреба, стандартизиран микрометод позволяващ определяне на чувствителността към 5 антимикотични препарати за <i>Candida spp.</i> и <i>Cryptococcus neoformans</i> . | тест | 25 | 8.2800 | 207.00 |
| 10 | Бульон за детекция на урогенитална микоплазма, осигурява оптимални условия за растеж на микоплазмата (рН, субстрати, асоцииране на няколко растежни фактора). 25 теста в опаковка | тест | 300 | 8.0444 | 2413.32 |
| 11 | Тетове за диагностика на урогенителна микоплазма, осигуряваща идентификация, количествено определяне и антибиотична чувствителност на 9 антибиотика на <i>Ureaplasma spp.</i> и <i>Mycoplasma hominis</i> . 25 теста в опаковка | тест | 150 | 11.5816 | 1737.24 |
| 12 | Хромагар ЦПС ИД, петри | брой | 300 | 1.8000 | 540.00 |
| 13 | Хромагар за стрептококи група В, петри | брой | 80 | 2.5880 | 207.04 |
| 14 | Хромогенна среда за скрининг на резистентни към колистин Грам-отрицателни бактерии, петри | брой | 40 | 7.1895 | 287.58 |
| 15 | Реактив за цветна реакция за работа с мануални галерии за идентификация -железен двухлорид+ 2-метоксietанол, опаковка до 5 мл | милилитър | 10 | 5.0000 | 50.00 |
| 16 | Реактиви за цветна реакция за работа с мануални галерии за идентификация - сулфанилова киселина и NN диметил-1-нафтил амин, (NIT1 и NIT2), ампула x 5 мл | милилитър | 10 | 4.5000 | 45.00 |
| 17 | Реактиви Zym A за мануални галерии за идентификация на коринебактерии, ампула x 8 мл. | милилитър | 8 | 5.0000 | 40.00 |
| 18 | Реактиви ZYM B за мануални галерии за идентификация на коринебактерии, ампула x 5 мл. | милилитър | 5 | 5.0000 | 25.00 |
| 19 | Реактиви PYZ за мануални галерии за идентификация на коринебактерии, ампула x 5 мл. | милилитър | 5 | 5.0000 | 25.00 |
| 20 | Реактив NIN за мануални галерии за идентификация на стрептококи, ампула x5 мл. | милилитър | 5 | 5.5000 | 27.50 |
| 21 | Реактиви за Фогес-Проскауер VP1 + VP 2 мануални галерии за идентификация на стрептококи, ампула x 5 мл. | милилитър | 5 | 4.5000 | 22.50 |
| 22 | Реактив за цветна реакция за индол James | милилитър | 10 | 5.0000 | 50.00 |

| | | | | | |
|-------------------|--|---------------|-----|----------|----------------|
| 23 | Реактив за цветна реакция за работа с мануални галерии за идентификация -железен двухлорид+ 2-метоксиетанол, опаковка до 5 мл | милилитър | 10 | 5.0000 | 50.00 |
| 24 | Реактив за цветна реакция за работа с мануални галерии за идентификация, трис и солна к-на 37%, флакон до 8 мл | милилитър | 10 | 5.0000 | 50.00 |
| 25 | Реактив за цветна реакция за работа с мануални галерии за идентификация - метилов ал-л, флакон до 8 мл | милилитър | 10 | 5.0000 | 50.00 |
| | | | | | 8488.88 |
| подпозиции | Диагностични и диференциращи тестове, оцветителни набори /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |
| 1 | Набор за оцветяване по Грам /стабилизиран йодин/ - комплект 4x250мл | комплект | 4 | 106.0000 | 424.00 |
| 2 | Оксидаза тест - течен /амп.0,5мл/ | брой | 50 | 1.1400 | 57.00 |
| 3 | V фактор за диагностика на Naemophylus spp /тест/, в опаковка по 50 | тест | 50 | 0.1413 | 7.07 |
| 4 | X фактор за диагностика на Naemophylus spp /тест/, в опаковка по 50 | тест | 50 | 0.1444 | 7.22 |
| 5 | VX фактор за диагностика на Naemophylus spp /тест/, в опаковка по 50 | тест | 50 | 0.1637 | 8.19 |
| | | | | | 503.47 |
| подпозиции | Плаки за определяне на МПК с мануално отчитане /комплексна оферта/ /оферта за цялата обособена позиция/ | Мерлин | | | |
| 1 | Катион-коригиран Мюлер-Хингтон бульон в епруветки по 11 мл, 20бр./оп. | брой | 300 | 1.3000 | 390.00 |
| 2 | МИК Колистин плака с чупещи се стрипове за определяне на МПК чрез разреждане в бульон, натоварени с концентрационен градиент на колистин от 0,0625 до 64 mg/L. | брой | 40 | 7.3000 | 292.00 |
| 3 | Плака за определяне на МПК на Грам-отрицателни бактерии към следните антибиотици: Amikacin, Cefotaxime, Ceftazidime, Ceftazidime+350 мкг/мл 3-АРВ, Ceftazidime/Avibactam, Ceftolozan/Tazobactam, Chloramphenicol, Ciprofloxacin, Colistin, Fosfomicin, Imipenem, Levofloxacin, Meropenem, Meropenem+0,4 mM EDTA, Meropenem+350 мкг/мл 3-АРВ, Piperacillin, Piperacillin/Tazobactam, Temocillin, Tigecycline, Trimethoprim/Sulfamethoxazole | брой | 240 | 12.0000 | 2880.000 |

| | | | | | |
|-------------------|---|------|-----|---------|----------------|
| 4 | Течна суспензионна среда за Грам-отрицателни бактерии за определяне на МПК чрез разреждане в бульон, в епруветки по 13 мл, 30бр./оп | брой | 90 | 3.6600 | 329.400 |
| 5 | МИК Тигециклин плака с чупещи се стрипове за определяне на МПК чрез разреждане в бульон, натоварени с концентрационен градиент на тигециклин от 0,06 до 4 mg/L. | брой | 72 | 2.5000 | 180.000 |
| 6 | МИК Колистин плака с чупещи се стрипове за определяне на МПК чрез разреждане в бульон, натоварени с концентрационен градиент на колистин от 0,25 до 16 mg/L. | брой | 108 | 2.5000 | 270.000 |
| | | | | | 4341.40 |
| подпозиции | Тестове за бърза диагностика на специфични микроорганизми /всички номенклатури от една фирма-производител//оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |
| 1 | RPR латекс аглутинационен тест за сифилис от серум | тест | 50 | 0.4800 | 24.00 |
| 2 | Имунохроматографски тест за сифилис от серум, плазма и кръв, тест-касета | тест | 40 | 1.1000 | 44.00 |
| 3 | Латекс аглутинационен тест за антистрептолизин титър (AST) от серум | тест | 50 | 0.3500 | 17.50 |
| 4 | Латекс аглутинационен тест за ревматоиден фактор от (RF) от серум | тест | 50 | 0.3500 | 17.50 |
| 5 | Имунохроматографски тест за ревматоиден фактор (RF) от серум, плазма и кръв, тест-касета | тест | 30 | 6.0000 | 180.00 |
| 6 | Имунохроматографски тест за мононуклеоза от серум, плазма и кръв, тест-касета | тест | 40 | 2.9000 | 116.00 |
| 7 | Латекс аглутинационен тест за стафилококи | тест | 200 | 1.6000 | 320.00 |
| 8 | Имунохроматографски тест за гонорея от цервикален и уретрален секрет, тест-касета | тест | 50 | 4.2000 | 210.00 |
| 9 | Имунохроматографски тест за Trichomonas vaginalis от вагинален секрет, тест-касета | тест | 50 | 4.2000 | 210.00 |
| 10 | Имунохроматографски тест за Chlamydia trachomatis от цервикален секрет, уретрален секрет и урина (мъже), тест-касета | тест | 60 | 3.0000 | 180.00 |
| 11 | Имунохроматографски тест за кампилобактер от фецес, тест-касета | тест | 20 | 5.7500 | 115.00 |
| 12 | Имунохроматографски тест за Clostridium difficile токсин А+В/GDH от фецес, тест-касета | тест | 50 | 13.0000 | 650.00 |
| 13 | Имунохроматографски тест за Helicobacter pylori антиген от фецес, тест-касета | тест | 20 | 5.0000 | 100.00 |
| | | | | | 2184.00 |

| подпозиции | Тестове за рутинен скрининг на колистинова резистентност /оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |
|-------------------|--|-----------|------|-----------|----------------|
| 1 | МакКонки агар с колистин за скрининг на колистинова резистентност, петри | брой | 500 | 1.2000 | 600 |
| 2 | Еозин-метилен блу агар с колистин за скрининг на колистинова резистентност, петри | брой | 500 | 1.2000 | 600 |
| 3 | Хромогенен агар с колистин за скрининг на колистинова резистентност, петри | брой | 500 | 2.5000 | 1250 |
| 4 | Мюлер-Хинтън агар с колистин за скрининг на колистинова резистентност, петри | брой | 500 | 1.2000 | 600 |
| | | | | | 3050 |
| | Среда за определяне на чувствителност на кандиди към антимикотици в петри | брой | 200 | 5.0000 | 1000.00 |
| | Пликчета със среда за създаване на анаеробна атмосфера за 2 петрита | брой | 200 | 8.0700 | 1614.00 |
| | Пликчета със среда за създаване на атмосфера с 5% CO ₂ за 2 петрита | брой | 360 | 8.0700 | 2905.20 |
| | Тест за каталаза - 3% разтвор на водороден пероксид (цветен, състен разтвор), флакон до 30мл. | милилитър | 60 | 0.5500 | 33.00 |
| | Метиленово синьо по Льофлер | милилитър | 500 | 0.3000 | 150.00 |
| | Реактив за индол по Ковач | милилитър | 300 | 0.0900 | 27.00 |
| | Имерсионна течност за микроскопиране | милилитър | 600 | 0.2000 | 120.00 |
| | Приспособление за безпламъчна високотемпературна стерилизация на йозета и пинсети за не повече от седем секунди. | брой | 1 | 1480.0000 | 1480.00 |
| | Предметни стъкла с двустранно матиран край с размери 26мм/76мм/1мм | брой | 5000 | 0.0400 | 200.00 |
| подпозиции | Консумативи за лаборатория "Микробиология" /всички номенклатури от една фирма/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | | | |
| 1 | Стерилно пластмасово петри ф90 | брой | 1000 | 0.1400 | 140.00 |
| 2 | Стерилен контейнер с винтова капачка, обем-60 мл, в индивидуална опаковка | брой | 3000 | 0.1200 | 360.00 |
| 3 | Стерилна кръглодънна PS епруветка, обем-5 мл, ф12/75мм, двукратно затваряне, неградуирана | брой | 3000 | 0.1100 | 330.00 |
| 4 | Стерилна пластмасова епруветка с капачка на винт ф16/100, обем-10 мл | брой | 3000 | 0.1450 | 435.00 |
| 5 | Стерилен тампон с пластм.дръжка с транспортна среда Стюарт, минимум 5мл агар | брой | 4000 | 0.3030 | 1212.00 |
| 6 | Стерилен тампон с пластм.дръжка с транспортна среда Амиес с въглен, минимум 5мл агар | брой | 1000 | 0.3030 | 303.00 |
| 7 | Стерилен тампон в индивидуална опаковка | брой | 8000 | 0.0690 | 552.00 |

| | | | | | |
|----|---|-------|------|----------|-------------------|
| 8 | Стерилен тампон в пластмасова епруветка | брой | 100 | 0.1600 | 16.00 |
| 9 | Стерилен тампон с алуминиева дръжка за уретрални секрети с транспортна среда Амиес, минимум 5мл агар | брой | 500 | 0.6500 | 325.00 |
| 10 | Стерилен тампон с алуминиева дръжка за уретрални секрети в пластмасова епруветка | брой | 1000 | 0.2800 | 280.00 |
| 11 | Стерилна микротитърна плака от полистирен 96-ямкова, облодънна, минимален обем на ямката 250мкл | брой | 50 | 2.5000 | 125.00 |
| 12 | Стерилен универсален контейнер от полистирен с капачка на винт, ф25/90мм, обем-30мл, издръжливост на 7 000 оборота/мин | брой | 100 | 0.1200 | 12.00 |
| 13 | Стерилна центрофужна епруветка, конична, с обем 50мл, термоустойчива капачка, градуирана, от полипропилен, издръжливост на 12 000 оборота/мин | брой | 100 | 0.2800 | 28.00 |
| 14 | Стерилни връхчета с филтър, 1000мкл, 96бр/кутия | кутия | 10 | 14.4500 | 144.50 |
| 15 | Стерилни връхчета с филтър, 2-120мкл, 96бр/кутия, съвместими с 8-канална пипета Sartorius | кутия | 10 | 8.9500 | 89.50 |
| 16 | Стерилни връхчета с филтър, 5-200мкл, 96бр/кутия, съвместими с 8-канална пипета Sartorius | кутия | 10 | 8.9500 | 89.50 |
| 17 | Стерилни връхчета с филтър, 5-300мкл, 96бр/кутия, съвместими с 8-канална пипета Sartorius | кутия | 20 | 12.4500 | 249.00 |
| 18 | Серологична пипета, стерилна с филтър, индивидуално опакована, 5мл | брой | 1000 | 0.2700 | 270.00 |
| 19 | Серологична пипета, стерилна с филтър, индивидуално опакована, 10мл | брой | 100 | 0.3000 | 30.00 |
| 20 | Йозета, 1мкл, стерилни, от твърда пластмаса, калибрирани, 1бр в пликче | брой | 2000 | 0.1000 | 200.00 |
| 21 | Йозета, 10мкл, стерилни, от твърда пластмаса, калибрирани, 1бр в пликче | брой | 5000 | 0.1000 | 500.00 |
| 22 | Вариабилна автоматична пипета, обем 20-200 мкл | брой | 1 | 200.0000 | 200.00 |
| 23 | Стерилен резервоар за пипетиране на реагенти, подходящ за 12-канална пипета, еднократна употреба | брой | 1000 | 0.9000 | 900.00 |
| | КОНСУМАТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРИЯ "МИКРОБИОЛОГИЯ" | | | | 6790.50 |
| | ЛАБОРАТОРИЯ "МИКРОБИОЛОГИЯ" | | | | 78895.07 |
| | Обща сума за възлагане на позиции по реда на чл.21от ЗОП | | | | 102 407.17 |

С оглед на изложеното с настоящата поръчка Възложителят ще възложи **34 обособени позиции** с обща прогнозна стойност от **1 441 995.00** (един милион четиристотин четири десет и една хиляди деветстотин деветдесет и пет) лева без ДДС. Прогнозните количества са

посочени по номенклатури в отделни обособени позиции в Техническата спецификация (Приложение № 1).

4. СРОК И МЯСТО НА ИЗПЪЛНЕНИЕ

4.1. Периодични доставки със срок на изпълнение – от датата на подписване на договор за възлагане на обществена поръчка за срок от 12 месеца. Доставките се извършват въз основа на писмени заявки на Възложителя по съответните обособени позиции в рамките на договорените количества и офериранияте единични цени.

4.2. Място за изпълнение – болнична аптека на „УСБАЛ по Онкология“ ЕАД, град София, район Студентски, ул. „Пловдивско поле“ № 6.

4.3. Приемане и отчитане на доставките: за дата на доставката се счита датата, на която стоките са получени от крайния получател на мястото на изпълнение, съгласно приемно-предавателен протокол.

4.4. Доставките на стоките се удостоверява с подписан от упълномощен представител на страните приемно-предавателен протокол и издадена оригинална фактура.

4.5. Възложителят ще осъществява, чрез упълномощено длъжностно лице, посочено в договорите, текущ контрол по изпълнение на сключения договор за обществена поръчка, който включва проверки относно качеството на доставяните стоки; спазване на сроковете за изпълнение на доставките и други задължения по договора, без да пречи на оперативната дейност на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

4.6. Всяко едно неизпълнение на договорните задължения по отношение на качество, количество и срокове на доставка от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ ще се констатира и ще се начисляват неустойки по реда и условията, посочени в проекта на договора от настоящата документация.

5. ПРОГНОЗНА СТОЙНОСТ, ФИНАНСИРАНЕ, НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

5.1. Общата прогнозна стойност на поръчката е **1 441 995.00** (един милион четиристотин четири десет и една хиляди деветстотин деветдесет и пет) лева без ДДС.

5.2. **Срок на плащане:** доставките по сключените договори ще се заплащат при условията на отложено плащане – до 60 (шестдесет) календарни дни, от датата на представяне на приемно-предавателен протокол за извършената доставка/услуга и оригинална фактура.

5.3. **Начин на плащане:** плащанията на доставките по сключените договори по обособените позиции се извършват в български лева, чрез банков превод, по сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, след доставка на стоките и представяне на следните документи: фактура и приемно-предавателен протокол за доставените артикули.

5.4. Доставките се извършват и заплащат въз основа на писмени заявки на възложителя по съответните обособени позиции в рамките на договорените количества и офериранияте единични цени от съответната позиция от офертата на участника, определен за изпълнител след провеждане на процедурата за възлагане на обществена поръчка.

5.5. Изпълнителят е длъжен да уведомява писмено Възложителя за всички последващи промени в банковата сметка, в срок до 3 дни, считано от датата на промяната. В случай, че Изпълнителят не уведоми Възложителя в този срок, ще се счита, че плащанията са надлежно извършени.

6. КРИТЕРИЙ ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА ИКОНОМИЧЕСКИ НАЙ-ИЗГОДНАТА ОФЕРТА И ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

Поръчката се възлага въз основа на икономически най-изгодна оферта при критерий за възлагане „най-ниска цена“, съгласно чл.70, ал.2, т. 1 от ЗОП. Оценяването на офертите и класирането на участниците се извършва в рамките на всяка отделна обособена позиция по критерий „най-ниска цена“ на обособената позиция без ДДС. На оценка подлежи общата

стойност на обособената позиция без ДДС, представляваща сбор от стойностите на всички номенклатурни позиции, включени в съответната обособена позиция. Участникът следва да оферира всички номенклатурни позиции, включени в обособената позиция.

7. ОБОСОБЕНИ ПОЗИЦИИ: На основание чл. 46, ал. 4 от ЗОП участниците могат да подават оферти за една обособена позиция, за няколко или за всички обособени позиции в настоящата поръчка. Възложителят допуска подаване на оферта по една, по няколко или по всички обособени позиции по преценка на участника, а максималният брой обособени позиции, по които може да се подаде оферта, съвпада с общия брой обособени позиции в настоящата поръчка.

8. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ СТОКИТЕ, ПРЕДМЕТ НА ПОРЪЧКАТА

Поръчката е за доставка на диагностични консумативи и реактиви за лабораторни апарати за нуждите на УСБАЛ по Онкология – ЕАД, въз основа на писмени заявки от възложителя, съгласно приложената към Техническа спецификация.

Медицинските изделия трябва да притежават SE марка, валидни за срока на договора за възлагане на обществена поръчка. В случай, че предлаганите продукти, по съответните 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.

Доставяните реактиви и консумативи да се доставят франко склада/болничната аптека на болницата с транспорт на доставчика, като цената на транспорта се включва в крайната цена на стоките. Определеният за изпълнител е длъжен да доставя продукти, съответстващи на техническата спецификация, писма, декларации или други официални документи от производителите на съответните продукти.

Доставяните реактиви и консумативи да имат маркировка /дата на производство, производител и срок на годност/. Остатъчният срок на годност на доставените стоки не може да бъде по-малък от **75 % от обявения от производителя върху опаковката към датата на доставката.**

Диагностичните реактиви и консумативи за лабораторни апарати трябва да бъдат доставяни в опаковка, която да не бъде похабена, разкъсана, зацапана или с всякакви други видими белези, които не позволяват разчитане на данните и информацията върху опаковките. Върху опаковката и в инструкцията за употреба на медицинските изделия, които са внесени от трети държави на територията на Европейския съюз или на територията на Европейското икономическо пространство, да бъдат посочени допълнително името и адресът на упълномощения представител и на вносителя (чл.16, ал.2 от Закона за медицинските изделия).

Количествата на отделните подпозиции ще бъдат възлагани с писмена заявка в рамките на договореното прогнозно годишно количество за съответната подпозиция.

Изпълнителят на обществената поръчка е длъжен да осигури и да поддържа складова наличност от всеки продукт, за който е подписан договор за доставка в размер на 1/12 част от общото договорено количество.

Стоките трябва да са придружени с необходимите документи за качество и при съмнения за качеството доставчикът поема разходите за извършване на проби за арбитражен анализ в съответната оторизирана лаборатория.

Всяка доставка се извършва в съответствие с изискванията на Закона за медицинските изделия, както и други приложи към предмета на поръчката нормативни актове и настоящата документация.

Изпълнителят/ите на обществена поръчка за клинично-химичните показатели са длъжни да предоставят и въведат програми /апликации/ за автоматичните анализатори безвъзмездно.

Оферираните от участниците продукти трябва да са оригинални за съответните апарати, което се удостоверява с документ от производителя на апаратурата. В случай, че оферираните продукти не са оригинални, участниците следва да удостоверят съвместимостта им с посочения в Техническата спецификация апарат, като представят писмо-декларация или еквивалентен официален документ от производителя на апаратурата или от производителя на реактивите/консумативите.

За апаратите с бар кодова идентификация следва да се предлагат реактиви със съответния бар код. Реактивите без бар кодова идентификация няма да се класират.

Предлаганите реактиви и лабораторни консумативи да притежават нанесена „СЕ” маркировка /отнася се само до медицинските изделия, т.е. където е приложимо.

Техническата спецификация се състои от обособени позиции, съобразно приложената техническа спецификация - Приложение № 1 от настоящата документация. Техническата спецификация съдържа техническите характеристики, на които следва да отговарят предложенията на участниците. За доказване съответствието на оферираните изделия с изискванията на Възложителя, участниците следва да изготвят сравнителна таблица – Таблица за техническо съответствие (образец № 1 и 1а), която да е съпроводена с документи, доказващи съответствието с параметрите, заложиени от Възложителя в техническата спецификация.

Всяко несъответствие и/или предоставянето на подвеждаща, неточна или грешна информация от страна на участниците, дори по една от номенклатурните позиции, включени в обособената позиция, води до отстраняване на участника по съответната позиция изцяло. Възложителят си запазва правото да проверява направените от участниците заявления, като проверява предоставената му информацията по всички достъпни и законови начини, вкл. справки в официалните сайтове на производителите; запитвания до официални представителства и др. по свое усмотрение с цел обезпечаване интересите си и запазване конкурентния принцип на процедурата.

II. ДОКУМЕНТАЦИЯ, УСЛОВИЯ ЗА УЧАСТИЕ И ДРУГИ ИЗИСКВАНИЯ

1. УСЛОВИЯ ЗА УЧАСТИЕ

1.1. В процедурата за възлагане на обществената поръчка може да участва всяко българско или чуждестранно физическо или юридическо лице или техни обединения, както и всяко друго образувание, което има право да изпълнява доставки на стоки, предмет на поръчката, съгласно законодателството на държавата, в която то е установено и което отговаря на предварително обявените условия.

1.2. Участник в процедурата за възлагане на обществената поръчка може да бъде всяко българско или чуждестранно физическо или юридическо лице или техни обединения, както и всяко друго образувание, което има право да изпълнява услугата съгласно законодателството на държавата, в която то е установено.

1.3. В процедурата за възлагане на обществената поръчка не могат да участват пряко или косвено дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим и свързаните с тях лица, съгласно чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици.

1.4. Възложителят няма условие за създаване на юридическо лице, когато участникът, определен за изпълнител, е обединение на физически и/или юридически лица.

1.5. Участниците са длъжни в процеса на провеждане на процедурата да уведомяват Възложителя за всички настъпили промени в обстоятелствата по чл.54, ал.1, т.1-7, чл.55, ал.1, т.1 и чл.101, ал.11 от ЗОП в 3-дневен срок от настъпването им.

2. ДОКУМЕНТАЦИЯ ЗА УЧАСТИЕ.

- 2.1. Възложителят предоставя неограничен, пълен, безплатен и пряк достъп чрез публикуване в профила на купувача до документацията за обществената поръчка от датата на публикуване на обявлението в Регистъра на обществените поръчки.
- 2.2. Лицата могат да поискат писмено от възложителя разяснения по решението, обявлението и документацията за обществената поръчка до 10 дни преди изтичане на срока за получаване на офертите.
- 2.3. Възложителят предоставя разясненията в 4-дневен срок от получаване на искането, но не по-късно от 6 дни преди срока за получаване на оферти на основание чл. 33, ал. 2, хипотеза първа от ЗОП.
- 2.4. Възложителят не предоставя разяснения, ако искането е постъпило след срока по т.2.2.
- 2.5. Разясненията се предоставят чрез публикуване на профила на купувача.
- 2.6. Възложителят може да направи промени в обявлението и/или документацията на обществената поръчка по собствена инициатива или по искане на заинтересовано лице, направено в срок до 10 дни от публикуване на обявлението за обществената поръчка. Обявлението за изменение или допълнителна информация и решението, с което то се одобрява, се изпращат за публикуване в срок до 14 дни от публикуването в РОП на обявлението за обществена поръчка.
- 2.7. С публикуването на обявлението за изменение или допълнителна информация се смята, че всички заинтересовани лица са уведомени.
- 2.8. Участниците трябва да проучат всички указания и условия за участие, дадени в документацията за участие.
- 2.9. Отговорността за правилното разучаване на документацията за участие се носи единствено от участниците.

3. ОБМЕН НА ИНФОРМАЦИЯ

- 3.1. Подготовката и провеждането на процедурата се извършва от Възложителя. Той отговаря за приемането и съхраняването на офертите за участие.
- 3.2. Обменът на информация може да се извърши чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка, електронна поща с електронен подпис, по факс, или чрез комбинация от тези средства. Избраните средства за комуникация са общодостъпни.
- 3.3. Обменът и съхраняването на информация в хода на провеждане на процедурата за възлагане на обществена поръчка се извършва по начин, който гарантира целостта, достоверността и поверителността на офертите за участие.
- 3.4. Всички действия на възложителя към участниците са в писмен вид.
- 3.5. При промяна в посочени адрес или факс за кореспонденция, лицата са длъжни надлежно да уведомят Възложителя в срок до 3 работни дни от промяната. В случай, че Изпълнителят не уведоми Възложителя в този срок, ще се счита, че уведомленията са надлежно извършени.
- 3.6. Когато решенията, които Възложителят е задължен да изпрати на участника, не са получени по някой от начините, посочени в т. 3.2, възложителят публикува съобщение до участника в профила на купувача. Решението се смята за връчено от датата на публикуване.

III. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

1. ЛИЧНО СЪСТОЯНИЕ

1.1. Основания за задължително отстраняване

1.1.1. Възложителят отстранява от участие в процедурата участник, съгласно чл.54, ал.1, т.1-7 от ЗОП, когато:

1. е осъден с влязла в сила присъда, за престъпление по чл. 108а, чл. 159а – 159г, чл. 172, чл. 192а, чл. 194 – 217, чл. 219 – 252, чл. 253 – 260, чл. 301 – 307, чл. 321, 321а и чл. 352 – 353е от Наказателния кодекс:

2. е осъден с влязла в сила присъда за престъпление, аналогично на тези по т. 1, в друга държава членка или трета страна;

3. има задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс и лихвите по тях, към държавата или към общината по седалището на възложителя и на кандидата или участника, или аналогични задължения, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, доказани с влязъл в сила акт на компетентен орган;

4. е налице неравнопоставеност в случаите по чл. 44, ал. 5 от ЗОП;

5. е установено, че:

а) е представил документ с невярно съдържание, свързан с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;

б) не е предоставил изискваща се информация, свързана с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;

6. е установено с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение, нарушение на чл. 61, ал.1, чл.62, ал.1 или ал.3, чл. 63, ал.1 или 2, чл. 118, чл. 128, чл. 228 ал.3, чл. 245 и чл. 301-305 от Кодекса на труда или чл.13, ал.1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен;

7. е налице конфликт на интереси, който не може да бъде отстранен.

1.1.2. Когато участникът е обединение от физически и/или юридически лица, изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1-7 от ЗОП се прилагат за всеки член на обединението.

1.1.3. Когато участникът е посочил, че ще използва подизпълнители при изпълнение на поръчката, изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1-7 от ЗОП се прилагат за всеки от тях.

1.1.4. Когато участникът е посочил, че ще използва капацитета на трети лица за доказване на съответствието с критериите за подбор, изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1-7 от ЗОП се прилагат за всяко от тези лица.

1.1.5. Основанията по чл.54, ал. 1, т. 1, т. 2 и т. 7 от ЗОП (т.1.1.1.- т.1., 2. и 7.) се отнасят за лицата, които представляват участника, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

1.1.6. **Информацията относно основанията за задължително отстраняване се посочва в раздели А, Б и В на Част III: Основания за изключване от ЕЕДОП.**

1.2. Основания за незадължително отстраняване

1.2.1. Възложителят ще отстрани от участие в процедурата участник, съгласно чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП, за когото е налице някое от следните обстоятелства:

1. обявен е в несъстоятелност или е в производство по несъстоятелност, или е в процедура по ликвидация, или е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон, или е преустановил дейността си, а в случай че кандидатът или участникът е чуждестранно лице – се намира в подобно положение, произтичащо от сходна процедура, съгласно законодателството на държавата, в която е установен;

1.2.2. Съгласно чл. 55, ал. 2 от ЗОП, Възложителят е посочил в обявлението, с което се оповестява откриването на процедурата обстоятелствата по чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП, наличието на които води до незадължително отстраняване отстраняване на участника.

1.2.3. Когато участникът е обединение от физически и/или юридически лица, изискванията по чл. 55, ал. 1, т. 1, т. 4 от ЗОП се прилагат за всеки член на обединението.

1.2.4. Когато участникът е посочил, че ще използва подизпълнители при изпълнение на поръчката, изискванията по чл. 55, ал. 1, т. 1, от ЗОП се прилагат за всеки от тях.

1.2.5. Когато участникът е посочил, че ще използва капацитета на трети лица за доказване на съответствието с критериите за подбор изискванията по чл. 55, ал. 1, т. 1, от ЗОП се прилагат за всяко от тези лица.

1.2.7. Информацията относно основанията за незадължително отстраняване се посочва в раздел В на Част III: Основания за изключване от ЕЕДОП.

1.3. Освен на основанията по чл. 54 и 55 от ЗОП, Възложителя отстранява от процедурата:

1.3.1. Кандидат или участник, който не отговаря на поставените критерии за подбор или не изпълни друго условие, посочено в обявлението за обществена поръчка, поканата за потвърждаване на интерес или в покана за участие в преговори, или в документацията;

1.3.2. Участник, който е представил оферта, която не отговаря на:

а) предварително обявените условия на поръчката;

б) правила и изисквания, свързани с опазване на околната среда, социалното и трудовото право, приложими колективни споразумения и/или разпоредби на международното екологично, социално и трудово право, които са изброени в приложение № 10 от ЗОП;

1.3.3. участник, който не е представил в срок обосновката по чл. 72, ал. 1 от ЗОП или чиято оферта не е приета съгласно чл. 72, ал. 3 – 5 от ЗОП;

1.3.4. Кандидати или участници, които са свързани лица.

1.4. Мерки за доказване на надеждност

1.4.1. Участник, за когото са налице основания по чл. 54, ал. 1, т. 1-7 от ЗОП и посочените в обявлението обстоятелства по чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП, има право да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надеждност, въпреки наличието на съответното основание за отстраняване. За тази цел участникът може да докаже, че:

1. е погасил задълженията си по чл. 54, ал. 1, т.3 от ЗОП, включително начислените лихви и/или глоби или че те са разсрочени, отсрочени или обезпечени;

2. е платил или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение за всички вреди, настъпили в резултат от извършеното от него престъпление или нарушение;

3. е изяснил изчерпателно фактите и обстоятелствата, като активно е съдействал на компетентните органи, и е изпълнил конкретни предписания, технически, организационни и кадрови мерки, чрез които да се предотвратят нови престъпления или нарушения.

1.4.2. Възложителят преценява предприетите от участника мерки, като отчита тежестта и конкретните обстоятелства, свързани с престъплението или нарушението. В случай че предприетите от участника мерки са достатъчни, за да се гарантира неговата надеждност, възложителят не го отстранява от процедурата.

1.5. Прилагане на основанията за отстраняване

1.5.1. Възложителят отстранява от процедурата участник, за когото са налице основанията по чл. 54, ал. 1, т. 1-7 от ЗОП и посочените в обявлението обстоятелства по чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата.

1.5.2. Възложителят отстранява от процедурата участник, когато той е обединение от физически и/или юридически лица, и за член на обединението е налице някое от основанията за отстраняване по чл. 54, ал. 1, т. 1-7 от ЗОП и посочените в обявлението обстоятелства по чл. 55, ал. 1, т. 1, т. 4 от ЗОП.

1.5.3. Възложителят отстранява от процедурата участник, който е посочил, че ще използва подизпълнители при изпълнение на поръчката, и за тях е налице някое от основанията за отстраняване по чл. 54, ал. 1, т. 1-7 от ЗОП и посочените в обявлението обстоятелства по чл. 55, ал. 1, т. 1, т. 4 от ЗОП.

1.5.4. Възложителят отстранява от процедурата участник, който е посочил, че ще използва капацитета на трети лица за доказване на съответствието с критериите за подбор, и за тях е налице някое от основанията за отстраняване по чл. 54, ал. 1, т. 1-7 от ЗОП и посочените в обявлението обстоятелства по чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП.

1.5.5. Основания за отстраняване, свързани с националното законодателство

Възложителят отстранява от процедурата участник:

1. За когото са налице обстоятелствата по чл. 3 , т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици.
2. Кандидати или участници, които са свързани лица. *(по смисъла на чл. 101, ал.11 от ЗОП, във връзка с чл. 107, т. 4 от ЗОП).*
3. Кандидати или участници, които са осъдени с влязла в сила присъда, за престъпление по чл. 108а, чл. 159а – 159г, чл. 172, чл. 192а, чл. 194 – 217, чл. 219 – 252, чл. 253 – 260, чл. 301 – 307, чл. 321, 321а и чл. 352 – 353е от Наказателния кодекс.
4. За които са налице обстоятелствата по чл. 22 от Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси

Информацията относно основанията за отстраняване, свързани с националното законодателство, се посочва в ЕЕДОП, част III “Основания за изключване”, раздел Г. На въпроса : „Прилагат ли се специфичните национални основания за изключване, които са посочени в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка?“, ако участникът посочи отговор : „не“, ще се счита, че същият декларира липса на основания за отстраняване, свързани с националното законодателство, в това число и тези по Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици; тези, по смисъла на чл. 101, ал.11 от ЗОП, във връзка с чл. 107, т. 4 от ЗОП и тези по Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси. Ако участникът посочи отговор : да, същият следва **изрично да изпише в графата кои основания са налице, както и да попълни изчерпателен отговор на въпроса: „**В случай че се прилага някое специфично национално основание за изключване, икономическият оператор предприел ли е мерки за реабилитиране по своя инициатива? Ако „да“, моля опишете предприетите мерки:**”**

Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни участници в една и съща процедура. Възложителят отстранява от процедурата участниците, които са свързани лица.

„Свързани лица“ са тези по смисъла на § 1, т. 13 и 14 от допълнителните разпоредби на Закона за публичното предлагане на ценни книжа.

§ 1, т. 13 „Свързани лица“ са:

- а) лицата, едното от които контролира другото лице или негово дъщерно дружество;
- б) лицата, чиято дейност се контролира от трето лице;
- в) лицата, които съвместно контролират трето лице;
- г) съпрузите, роднините по права линия без ограничения, роднините по съребрена линия до четвърта степен включително и роднините по сватовство до четвърта степен включително.

§ 1, т. 14 „Контрол“ е налице, когато едно лице:

- а) притежава, включително чрез дъщерно дружество или по силата на споразумение с друго лице, над 50 на сто от броя на гласовете в общото събрание на едно дружество или друго юридическо лице; или
- б) може да определя пряко или непряко повече от половината от членовете на управителния или контролния орган на едно юридическо лице; или
- в) може по друг начин да упражнява решаващо влияние върху вземането на решения във връзка с дейността на юридическо лице.

1.6. Доказване липсата на основания за отстраняване

1.6.1. За доказване на липсата на основания за отстраняване участникът, избран за изпълнител, представя:

1. за обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП – свидетелство за съдимост;
 2. за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП – удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на възложителя и на участника;
 3. за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП – удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда";
 4. за обстоятелствата по чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП – удостоверение, издадено от Агенцията по вписванията и/или декларация за ЕИК или документ, удостоверяващ обстоятелствата съобразно законодателството на държавата по регистрация;
 5. за обстоятелствата по чл. 54, ал.1, т.2, т.4-5 и т.7 и чл. 55, ал.1, т.1 от ЗОП – декларация (Образец №4).
- 1.6.2. Когато в удостоверението по т. 1.6.1., т. 3 се съдържа информация за влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение за нарушение по чл. 54, ал. 1, т. 6 ЗОП, участникът представя декларация, че нарушението не е извършено при изпълнение на договор за обществена поръчка.
- 1.6.3. Когато участникът, избран за изпълнител, е чуждестранно лице, той представя съответния документ по т.1.6.1, т.1-4, издаден от компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен.
- 1.6.4. Когато в съответната държава не се издават документи за посочените обстоятелства или когато документите не включват всички обстоятелства, участникът представя декларация, ако такава декларация има правно значение съгласно законодателството на съответната държава. Когато декларацията няма правно значение, участникът представя официално заявление, направено пред компетентен орган в съответната държава.
- 1.6.5. Документите се представят и за членовете на обединението, за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.
- 1.6.6. Възложителят няма право да изисква представянето на документите за доказване на липсата на основания, когато обстоятелствата в тях са достъпни чрез публичен безплатен регистър или информацията или достъпът до нея се предоставя от компетентния орган на възложителя по служебен път.

2. КРИТЕРИИ ЗА ПОДБОР

1. **Минимални изисквания за годността (правоспособността) на участниците съгласно чл. 60 от ЗОП и документи:**

Възложителят поставя изисквания по отношение на годността (правоспособността) на участниците съгласно чл. 60 от ЗОП.

За да изпълняват дейностите по настоящата поръчка участниците, установени в България, следва да разполагат с валиден документ - разрешение, удостоверение или друг подходящ, позволяващ да се извършва търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата (ИАЛ).

Участниците - чуждестранни лица следва да разполагат с еквивалентен документ съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени.

Изискването за годност е относимо за всички обособени позиции.

На основание чл. 60, ал. 2 от ЗОП възложителят може да изисква от участниците да докажат наличието на такава регистрация.

Съответствието с това условие се доказва с попълване на съответната графа на образеца на ЕЕДОП, **Част IV. „Критерии за подбор”, буква А: „Годност”, т. 1** и с посочване на органа, издал документа, обхват, дата на издаване, срок на валидност и посочване на националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да

предоставят информация. В случай, че участникът е чуждестранно лице, той може да декларира наличието на валиден еквивалентен документ, издаден от компетентен орган или да докаже регистрацията си в еквивалентен регистър на държавата, в която е установен, или декларира или представя номер на удостоверение за наличието на такава регистрация от компетентните органи, съгласно националния му закон.

2. **Минимални изисквания за икономическото и финансовото състояние съгласно чл.61 от ЗОП:** Възложителят не поставя изисквания по отношение на икономическото и финансовото състояние на участниците в процедурата.
3. **Минимални изисквания за техническите и професионални способности на участниците съгласно чл. 63 от ЗОП:** Възложителят не поставя изисквания за техническите и професионални способности на участниците

При подаване на заявление за участие или оферта кандидатът или участникът декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В него се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя, и се посочват националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

Когато кандидатът или участникът е посочил, че ще използва капацитета на трети лица за доказване на съответствието с критериите за подбор или че ще използва подизпълнители, за всяко от тези лица се представя отделен ЕЕДОП, който съдържа информацията по ал. 1.

Забележка: *Възложителят може да изисква от участниците и кандидатите по всяко време да представят всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключването на договор за обществена поръчка, на рамково споразумение или възлагане на поръчка въз основа на рамково споразумение възложителят изисква от участника, определен за изпълнител, да предостави актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор. Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива. Възложителят няма право да изисква документи, които вече са му били предоставени или са му служебно известни, или (В сила от 01.06.2018 г.) могат да бъдат осигурени чрез пряк и безплатен достъп до националните бази данни на държавите членки.*

3. ИЗПОЛЗВАНЕ КАПАЦИТЕТА НА ТРЕТИ ЛИЦА. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

- 3.1. Участниците могат да се позоват на капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, по отношение на критериите, свързани с икономическото и финансовото състояние, техническите способности и професионалната компетентност.
- 3.2. По отношение на критериите, свързани с професионална компетентност, участниците могат да се позоват на капацитета на трети лица, само ако лицата, с чиито образование, квалификация или опит се доказва изпълнение на изискванията на възложителя, ще участват в изпълнението на частта от поръчката, за която е необходим този капацитет.
- 3.3. Когато участникът се позовава на капацитета на трети лица, той трябва да може да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения.

3.4. Третите лица трябва да отговарят на съответните критерии за подбор, за доказването на които участникът се позовава на техния капацитет и за тях да не са налице основанията за отстраняване от процедурата.

3.5. **Информацията относно позоваването на капацитета на трети лица се посочва в раздел В на Част II: Информация за икономическия оператор от ЕЕДОП.**

3.6. Участниците посочват в офертата си подизпълнителите и дела от поръчката, който ще им възложат, ако възнамеряват да използват такива. В този случай те трябва да представят доказателство за поетите от подизпълнителите задължения.

3.7. Подизпълнителите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата.

3.8. **Информацията относно изпълването на подизпълнители се посочва в раздел В на Част II: Информация за икономическия оператор и раздел В на Част IV: Критерии за подбор от ЕЕДОП, т.10.**

4. ЕДИНЕН ЕВРОПЕЙСКИ ДОКУМЕНТ ЗА ОБЩЕСТВЕНИ ПОРЪЧКИ (ЕЕДОП) ПО СТАНДАРТЕН ОБРАЗЕЦ

4.1. При подаване на офертата за участие участникът декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствието с критериите за подбор чрез представяне на единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП), по стандартен образец.

4.2. В ЕЕДОП се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя, и се посочват националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

4.3. Когато участникът е посочил, че ще използва капацитета на трети лица за доказване на съответствието с критериите за подбор или че ще използва подизпълнители, за всяко от тези лица се представя отделен ЕЕДОП, който съдържа информацията по т.4.1 и т.4.2.

4.4. Когато изискванията по чл.54, ал.1, т.1, 2 и 7 от ЗОП отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал.1, т.1, 2 и 7 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. В този случай обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.

4.5. Участниците могат да използват ЕЕДОП, който вече е бил използван при предходна процедура за обществена поръчка, при условие че потвърдят, че съдържащата се в него информация все още е актуална.

4.6. Възложителят може да изисква от участниците по всяко време да представят всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата.

4.7. При поискване от страна на възложителя, участниците са длъжни да представят необходимата информация относно правно-организационната форма, под която осъществяват дейността си, както и списък на всички задължени лица по смисъла на чл.54, ал.2 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат.

IV. ОФЕРТА ЗА УЧАСТИЕ

1. ИЗИСКВАНИЯ И УСЛОВИЯ

1.1. Всички разходи за подготовка на офертите и участие в процедурата са за сметка на участниците. Спрямо Възложителя не могат да се предявяват каквито и да било претенции за

разходи, направени от самите тях по подготовката и подаването на офертите им, независимо от резултата или самото провеждане на процедурата.

1.2. При подаване на офертите участниците могат да посочат информация, която смятат за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна.

1.3. Когато участниците са се позовали на конфиденциалност, съответната информация не се разкрива от възложителя.

1.4. Участниците не могат да се позовават на конфиденциалност по отношение на предложенията от офертите им, които подлежат на оценка.

1.5. Срокът на валидност на офертите е времето, през което участниците са обвързани с условията на представените от тях оферти.

1.6. Срокът на валидност на офертите е определен в месеци и започва да тече от датата, определена за краен срок за получаване на офертите.

1.7. **Срокът на валидност на офертите е обявен в т. IV.2.6. от Обявлението.**

1.8. При изготвяне на офертата всеки участник трябва да се придържа точно към условията, обявени от Възложителя.

1.9. Образците от документацията за участие са задължителни за участниците. Участниците зачертават или заличават излишните текстове при попълването на съответните образци.

1.10. До изтичане на срока за подаване на офертите всеки участник в процедурата може да промени, допълни или да оттегли офертата си. Оттеглянето на офертата прекратява понататъшното участие на участника в процедурата, освен ако в обявения срок не се представи нова оферта. Допълнението и промяната трябва да отговарят на изискванията и условията за представяне на първоначалната оферта, като върху плика бъде отбелязан и текст „Допълнение/Промяна на оферта с вх. №..... Представените оферти принадлежат на Възложителя и не се връщат на участниците, които са ги подали независимо от резултата или самото провеждане на процедурата.

1.11. Всеки участник в процедурата има право да представи само една оферта.

1.12. Лице, което участва в обединение или фигурира и е дало съгласие като подизпълнител в офертата на друг участник, не може да подава самостоятелно оферта.

1.13. В процедурата за възлагане на обществена поръчка едно физическо или юридическо лице може да участва само в едно обединение.

1.14. Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни участници в процедурата за възлагане на обществена поръчка.

1.15. Представянето на оферта задължава участника да приеме напълно всички условия и изисквания на Възложителя, посочени в тази документация.

1.16. Поставянето от страна на участника на условия и изисквания, които не отговарят на обявените от Възложителя в обявлението и документацията, води до отстраняване на участника в процедурата.

1.17. Не се допуска представянето на различни варианти.

1.18. Всички документи в офертите на участниците да бъдат валидни към датата, определена за краен срок за получаване на офертите, в съответствие със съответното национално законодателство. Документи, представени под формата на фотокопии, да бъдат заверени от съответния участник. За заверен от участника документ се счита този, при който върху копието на документа е записано „вярно с оригинала” и са поставени подпис на представляващия участника и печат.

1.19. Офертата се изготвя задължително на български език.

1.20. Всички документи в офертите на участниците, които не са на български език, се представят и в превод.

2. СЪДЪРЖАНИЕ НА ОФЕРТИТЕ

Офертата за участие включва документите по чл. 39, ал. 2 и ал. 3 от ППЗОП, както следва:

2.1. Информация относно личното състояние и критериите за подбор:

2.1.1. Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) за участника в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя, по стандартен образец;

2.1.2. Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност съгласно чл.56, ал.1 от ЗОП, когато е приложимо;

2.1.3. Когато участникът е обединение, което не е юридическо лице, задължително се представя копие от документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, със срок не по-кратък от срока за изпълнение на настоящата обществена поръчка.

Документът трябва да съдържа и следната информация във връзка с конкретната обществена поръчка:

1. правата и задълженията на участниците в обединението;
2. разпределението на отговорността между членовете на обединението;
3. дейностите, които ще изпълнява всеки член на обединението;
4. физическото лице, което представлява обединението за целите на обществената поръчка.

С този документ следва по безусловен начин да се удостовери определянето на партньора, който представлява обединението за целите на обществената поръчка, както и обстоятелството, че лицата в обединението поемат солидарна отговорност, заедно и поотделно, за участието си и изпълнението на поръчката.

Съгласно чл. 40 ал. 3 от ППЗОП кандидатите или участниците - при поискване от страна на възложителя, са длъжни да представят необходимата информация относно правно-организационната форма, под която осъществяват дейността си, както и списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат. Съгласно чл. 40, ал. 1, т. 1-3 от ППЗОП „*Лицата по чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 ЗОП са: т.1. лицата, които представляват участника или кандидата; т. 2. лицата, които са членове на управителни и надзорни органи на участника или кандидата; т. 3. други лица със статут, който им позволява да влияят пряко върху дейността на предприятието по начин, еквивалентен на този, валиден за представляващите го лица, членовете на управителните или надзорните органи*“. **Участниците следва да представят информация-списък относно правно-организационната форма, под която участникът осъществява дейността си, и списък на всички задължени лица по смисъла на чл.54, ал.2 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат (Образец № 7).**

2. Техническо предложение, което включва:

2.1. Попълнено и подписано "Техническо предложение за изпълнение на поръчката" и Таблица за „Техническо съответствие“ (Образец № 1 и 1а) – **попълват се за всяка обособена позиция отделно!** В таблицата 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 и др.** към каталози, брошури, протоколи, техническа информация и др, доказващи съответствието на офертираните стоки с изискванията на възложителя, приложени към Техническото предложение на участника/.

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

Каталозите, брошурите, протоколите, техническата информация и др. на предлаганите изделия, с посочен каталожен номер на конкретните обособени позиции/подпозиции (номенклатури) следва да са придружени с превод на български език в частта на офертираното и всички негови параметри. В каталога/брошурата и др., участникът следва да отбележи и номера на

обособената позиция/подпозиция (номенклатура), който да съответства на номера на обособената позиция/подпозиция (номенклатура) от Техническата спецификация, за която се отнася! В приложените документи следва ясно да е обозначено кой конкретен продукт се 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 в рамките на отделна обособена позиция, участникът ще бъде отстранен за цялата обособена позиция.

Варианти на оферти не се приемат!

Всяко несъответствие и/или предоставянето на подвеждаща, неточна или грешна информация от страна на участниците, дори по една от номенклатурните позиции, включени в обособената позиция, води до отстраняване на участника по съответната позиция изцяло. Възложителят си запазва правото да проверява направените от участниците заявления, като проверява предоставената му информацията по всички достъпни и законови начини, вкл. справки в официалните сайтове на производителите; запитвания до официални представителства и др. по свое усмотрение с цел обезпечаване интересите си и запазване конкурентния принцип на процедурата.

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

2.4. Доказателство за съответствие на предлаганите диагностични консумативи и реактиви за лабораторни апарати с нанесена „СЕ” маркировка /отнася се само до медицинските изделия, т.е. където е приложимо/ :

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

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

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

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

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

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

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

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

3. Ценово предложение, което се представя в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” и включва: Попълнено и подписано „Ценово предложение“ и таблица „Остойностена техническа спецификация“ (Образец № 2а) - **попълват се за всяка обособена позиция отделно!;**

Данните в „Остойностената техническа спецификация“ следва да се попълват само в празните графи. Поредните номера на позициите/подпозициите, наименованията по тях, единичната мярка и количествата не трябва да се променят, а да се попълват срещу всяка позиция/подпозиция, като се попълва търговско наименование, предлагана фабрична опаковка, единична цена за единична мярка без ДДС, изчислена до четвърти десетичен знак, и обща стойност без ДДС, изчислена до четвърти десетичен знак. Неофериранияте на всички подпозиции в обособени позиции № 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10, 28, 29, 30, 31, 32

и 34 по Техническата спецификация е основание за отстраняване от участие на офертата на участника за съответната обособена позиция.

Участници, които по какъвто и да е начин са включили някъде в офертата си извън плика „Предлагани ценови параметри” елементи, свързани с предлаганата цена (или части от нея), ще бъдат отстранени от участие в процедурата.

При констатиране на аритметична грешка в „Ценовото предложение“ и/или в „Остойностената техническа спецификация“ на участника, водеща до промяна на офериранията от него крайна обща цена по позицията, комисията отстранява офертата на участника.

Цената е окончателна и не търпи промени за целия срок на договора, освен в случаите, предвидени в Закона за обществените поръчки и в проекта на договора. Предложените цени в „Ценовото предложение“ трябва да са в български лева без включен ДДС. **Обща цена в лева без ДДС** се оферира с точност до 4 (четири) знака след десетичната запетая. Единичната цена се посочва за 1 брой от мерната единица, посочена в графата, озаглавена „мерна единица“ от Техническите спецификации и се оферира с точност до 4 (четири) знака след десетичната запетая. Оценяването на офертите и класирането на участниците се извършва в рамките на всяка отделна обособена позиция по критерий „най-ниска цена“. На оценка подлежи предложената обща крайна стойност (цена) без ДДС до четвърти знак след десетичната запетая на съответната обособена позиция, а за обособени позиции с № 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10, 28, 29, 30, 31, 32, и 34 от Техническата спецификация, общата крайна стойност (цена) без ДДС за включените в обособената позиция подпозиции.

Участникът трябва да представи толкова плика „Предлагани ценови параметри”, за колкото позиции участва. Всеки отделен плик „Предлагани ценови параметри” трябва да бъде запечатан, непрозрачен и обозначен с номера и наименование на позицията, за която се отнася. Съдържанието на всеки отделен плик „Предлагани ценови параметри” трябва да е с ценово предложение за позицията, обозначена на плика.

ОФОРМЯНЕ И ПРЕДСТАВЯНЕ НА ОФЕРТИТЕ

- 3.1. Участниците трябва да представят офертата си на хартиен носител в един оригинал. Всички страници трябва да са номерирани последователно.
- 3.2. Документите, свързани с участието в процедурата се представят в запечатана непрозрачна опаковка. Опаковката следва да има надпис “Оферта 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“** Върху опаковката се посочват наименованието на участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо, и адрес за кореспонденция, телефон /мобилен и фиксиран/, електронен адрес и по възможност – факс.
- 3.3. Опаковката по т. 3.2 трябва да съдържа:
 - 3.3.1. Информация относно личното състояние и критериите за подбор;
 - 3.3.2. Техническо предложение (Образец № 1) с приложимите документи – попълнено за всяка обособена позиция по отделно и попълнена таблица за съответствие с техническата спецификация (Образец № 1а) само в частта на офертираната позиция;
 - 3.3.3. Отделен запечатан непрозрачен плик с надпис “Предлагани ценови параметри”, който съдържа ценовото предложение;
 - 3.3.4. Опис на представените документи;
- 3.4. **На основание чл.47, ал.9 от ППЗОП, когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, в опаковката по чл.47, ал.2 от ППЗОП за всяка от обособените позиции се представят поотделно комплектовани документите по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП и отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри“, с посочване на позиция, за която се отнася.**
- 3.5. **На основание чл.47, ал.3 от ППЗОП, когато критериите за подбор по отделните обособени позиции са еднакви, Възложителят допуска представяне на едно заявление за участие (един ЕЕДОП), тъй като тази възможност е посочена в обявлението, с което се оповестява откриването на процедурата.**
- 3.6. Участниците следва да осигурят своевременното получаване на офертите от Възложителя в обявения срок.
- 3.7. Офертите се представят в сградата на „УСБАЛ по онкология” ЕАД, гр. София 1756, ул. „Пловдивско поле” № 6, 6 етаж, деловодство, всеки работен ден от 8:00 до 16:30 часа до датата на изтичане на крайния срок за получаване на офертите включително.
- 3.8. **Крайният срок и час за получаване на офертите са обявени в т. IV.2.2. от Обявлението.**
- 3.9. Офертите се представят от участника или от упълномощен от него представител – лично или чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка.
- 3.10. Ако участникът изпраща офертата чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка, разходите са за негова сметка. В този случай той следва да изпрати офертата така, че да обезпечи нейното получаване на посочения от Възложителя адрес преди изтичане на срока за получаване на офертите. Рискът от забава или загубване на офертата е за участника.
- 3.11. Възложителят по никакъв начин не се ангажира за съдействие относно получаването на офертата на посочения адрес и в определения срок. Участникът не може да иска от Възложителя

съдействия като: митническо освобождаване на пратка, получаване чрез поискване от пощенски клон, както и всякакви други подобни услуги.

3.12. При приемане на офертите върху опаковката се отбелязват поредният номер, датата и часът на получаването и посочените данни се записват във входящ регистър, за което на приносителя се издава документ.

3.13. Възложителят не приема за участие в обществената поръчка и връща незабавно на участниците оферти, които са представени след изтичане на крайния срок или са в незапечатана опаковка или в опаковка с нарушена цялост. Тези обстоятелства се отбелязват в регистъра.

3.14. В случай, че към момента на изтичане на крайния срок за получаване на офертите в сградата на „УСБАЛ по онкология“ ЕАД, гр. София 1756, ул. „Пловдивско поле“ № 6, 6 етаж, пред сектор „Деловодство“, все още има чакащи лица, те се включват в списък, който се подписва от представител на възложителя и от присъстващите лица. Офертите на лицата от списъка се завеждат във входящия регистър.

3.15. Не се допуска приемане на оферти от лица, които не са включени в списъка.

3.16. Получените оферти се предават на председателя на комисията с протокол съгласно разпоредбите на чл. 48, ал.6 от ППЗОП.

4. ОТВАРЯНЕ НА ОФЕРТИТЕ

4.1. Офертите ще бъдат отворени по реда на тяхното постъпване, от комисия, назначена от възложителя, в сградата на „УСБАЛ по онкология“ ЕАД, гр. София 1756, ул. „Пловдивско поле“ № 6, 6 етаж, заседателна зала.

4.2. **Датата и часа на отваряне на офертите са обявени в т.IV.2.7. от Обявлението.**

4.3. Отварянето на офертите е публично и на него могат да присъстват законните представители на участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване при спазване на установения режим за достъп до сградата на „СБАЛ по онкология“ ЕАД. Документът за упълномощаване се предоставя на комисията. Преди отваряне на офертите участниците ще удостоверят присъствието си чрез попълване на списък.

5. КРИТЕРИЙ ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА ИКОНОМИЧЕСКИ НАЙ-ИЗГОДНАТА ОФЕРТА И ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА.

5.1 Поръчката се възлага въз основа на икономически най-изгодна оферта при критерий за възлагане „най-ниска цена“, съгласно чл. 70, ал. 2 т. 1 от ЗОП. Оценяването на офертите и класирането на участниците се извършва в рамките на всяка отделна обособена позиция по критерий „най-ниска цена“.

5.2 На оценка подлежи предложената обща крайна стойност (цена) без ДДС до четвърти знак след десетичната запетая за съответната обособена позиция.

5.3 На основание чл. 46, ал. 4 от ЗОП участниците могат да подават оферти за една обособена позиция, за няколко или за всички обособени позиции в настоящата поръчка. Възложителят допуска подаване на оферта по една, по няколко или по всички обособени позиции по преценка на участника, а максималният брой обособени позиции, по които може да се подаде оферта, съвпада с общия брой обособени позиции в настоящата поръчка. Оферираните цени следва да бъдат в лева, с включени всички разходи до склада на възложителя, без включен ДДС.

5.4 Оценяването на офертите и класирането на участниците се извършва съгласно оферираната обща стойност на обособената позиция (която представлява сбор от общата стойност на всички подпозиции (номенклатури), включени в обособената позиция). Участниците следва да оферираат всички номенклатурни позиции, включени в обособената позиция. В ценовото предложение следва да са включени всички разходи и такси по доставката и изпълнението на услугите, предмет на настоящата поръчка.

5.5 В случай на констатиране на аритметична грешка в ценовата оферта на участника, водеща до промяна на офериранията от него крайна обща цена по обособената позиция без ДДС, комисията отстранява офертата на участника.

5.6 Участници, които по какъвто и да е начин са включили някъде в офертата си извън плика „Предлагани ценови параметри“ елементи, свързани с предлаганата цена (или части от нея), ще бъдат отстранени от участие в процедурата.

5.7 Всеки от документите, съдържащи се в плик „Предлагани ценови параметри“ да бъдат подписани и подпечатани от законния представител на участника или изрично упълномощено от него лице да подпише документите в настоящата процедура.

5.8 От образец №2а таблица за „Остойностена техническа спецификация“, участниците следва да разпечатат **само** обособената позиция, за която участват! Не е необходимо да се разпечатват празни страници.

V. РАЗГЛЕЖДАНЕ И ОЦЕНЯВАНЕ НА ПОСТЪПИЛИТЕ ОФЕРТИТЕ

1. Възложителят назначава със заповед комисия за разглеждане и оценка на офертите по реда на чл.103, ал.1 от ЗОП, като определя поименния състав и лицето, определено за председател.

2. Комисията се състои от нечетен брой членове.

3. Членове на комисията могат да са и външни лица. В този случай възложителят сключва писмен договор с всяко едно от тях.

4. Комисията се назначава от Възложителя след изтичане на срока за получаване на офертите.

5. Възложителят определя срок за извършване работата на комисията. Срокът следва да е съобразен със спецификата на поръчката и не може да бъде по-дълъг от срока на валидност на офертите.

6. Възложителят определя и мястото на съхранение на документите, свързани с обществената поръчка, до приключване работата на комисията.

7. Членове на комисията могат да бъдат лица, които декларират, че за тях не е налице конфликт на интереси с участниците.

8. Членовете на комисията представят на Възложителя декларация по чл.103, ал.2 от ЗОП след получаване на списъка с участниците и на всеки етап от процедурата, когато настъпи промяна в декларираните данни.

9. Решенията на комисията се вземат с мнозинство от членовете ѝ. Когато член на комисия не е съгласен с решенията и предложенията на комисията, той подписва съответните документи с особено мнение. Особеното мнение се аргументира писмено, като мотивите са неразделна част от протокола на комисията.

10. Комисията започва работа след получаване на представените оферти и протокола за получаването им.

11. Съгласно чл. 54, ал.1 от ППЗОП, получените оферти се отварят на публично заседание и на него могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване при спазване на установения режим за достъп до сградата на „УСБАЛ по онкология“ ЕАД.

12. Съгласно чл. 54, ал. 3 от ППЗОП, комисията отваря по реда на тяхното постъпване запечатаните непрозрачни опаковки и оповестява тяхното съдържание и проверява за наличието на отделни запечатани пликове с надпис "Предлагани ценови параметри".

13. Най-малко трима от членовете на комисията подписват техническите предложения и пликовете с надпис "Предлагани ценови параметри". Комисията предлага по един от присъстващите представители на другите участници да подпише техническите предложения и пликовете с надпис "Предлагани ценови параметри".

14. Съгласно чл. 54, ал. 6 от ППЗОП, след извършването на действията по чл.54, ал. 3-5 от ППЗОП приключва публичната част от заседанието на комисията.
15. Комисията продължава своята работа в закрити заседания.
18. Комисията разглежда информацията относно личното състояние и критериите за подбор за съответствие с изискванията, поставени от възложителя, и съставя протокол.
19. Когато установи липса, непълнота или несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или несъответствие с изискванията към личното състояние или критериите за подбор, комисията ги посочва в протокола и го изпраща на всички участници в деня на публикуването му в профила на купувача.
20. Съгласно чл. 54, ал. 9, 1-во изр. от ППЗОП в срок до 5 работни дни от получаването на протокола участниците, по отношение на които е констатирано несъответствие или липса на информация, могат да представят на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнена информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти.
21. Представянето на комисията на нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнена информация, се прилага и за подизпълнителите и третите лица, посочени от участника. Участникът може да замени подизпълнител или трето лице, когато е установено, че подизпълнителят или третото лице не отговарят на условията на възложителя, когато това не води до промяна на техническото предложение.
22. След изтичането на срока по чл. 54, ал. 9 от ППЗОП комисията пристъпва към разглеждане на допълнително представените документи относно съответствието на участниците с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.
23. На всеки етап от процедурата комисията може при необходимост да иска разяснения за данни, заявени от участниците, и/или да проверява заявените данни, включително чрез изискване на информация от други органи и лица.
24. Комисията не разглежда техническите предложения на участниците, за които е установено, че не отговарят на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор.
25. Комисията разглежда допуснатите оферти и проверява за тяхното съответствие с предварително обявените условия.
26. Комисията предлага за отстраняване от процедурата участник:
 - 26.1 за когото са налице обстоятелства по чл.54, ал.1, т.1 – 7 от ЗОП и посочените в обявлението обстоятелства по чл.55, ал.1, т.1, от ЗОП;
 - 26.2 който не отговаря на поставените критерии за подбор или не изпълни друго условие, посочено в обявлението за обществена поръчка или в документацията;
 - 26.3 който е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката;
 - 26.4 който не е представил в срок обосновката по чл.72, ал.1 от ЗОП или чиято оферта не е приета съгласно чл.72, ал.3 – 5 от ЗОП;
 - 26.5 участници, които са свързани лица.
27. Ценовото предложение на участник, чиято оферта не отговаря на изискванията на възложителя, не се отваря.
28. Не по-късно от два работни дни преди датата на отваряне на ценовите предложения комисията обявява най-малко чрез съобщение в профила на купувача датата, часа и мястото на отварянето. Комисията отваря ценовите предложения и ги оповестява.
29. На отварянето на ценовите предложения могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване при спазване на установения режим за достъп до сградата на „УСБАЛ по онкология“ ЕАД.

30. Съгласно чл. 72, ал. 1 от ЗОП (при обявен критерий „най-ниска цена“ за определяне на икономически най-изгодната оферта, който критерий се оценява въз основа на цената), когато офертата на участник съдържа ценово предложение, което е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на предложенията на останалите участници, възложителят изисква подробна писмена обосновка за начина на неговото образуване, която се представя в 5-дневен срок от получаване на искането.
31. Комисията оценява получената обосновка съгласно разпоредбите на чл. 72, ал.3 – 5 от ЗОП.
32. Съгласно разпоредбите на чл. 58, ал. 3 от ППЗОП комисията провежда публично жребий за определяне на изпълнител между класираните на първо място оферти, в случаите, в които критерият за възлагане е „най-ниската цена“ и тази цена се предлага в две или повече оферти.
33. Комисията съставя доклад за извършване на подбора на участниците, разглеждането, оценката и класирането на офертите, който съдържа:
- 33.1. състав на комисията, включително промените, настъпили в хода на работа на комисията;
 - 33.2. номер и дата на заповедта за назначаване на комисията, както и заповедите, с които се изменят сроковете, задачите и съставът ѝ;
 - 33.3. кратко описание на работния процес;
 - 33.4. участниците в процедурата;
 - 33.5. действията, свързани с отваряне, разглеждане и оценяване на всяка от офертите;
 - 33.6. класиране на участниците;
 - 33.7. предложение за отстраняване на участници;
 - 33.8. мотивите за допускане или отстраняване на всеки участник;
 - 33.9. предложение за сключване на договор с класирания на първо място участник или за прекратяване на процедурата със съответното правно основание;
 - 33.10. дата на съставяне на протокола.
34. Докладът на комисията се подписва от всички членове и се представя на възложителя за утвърждаване. Докладът на комисията се предава на възложителя заедно с цялата документация.
35. В 10-дневен срок от получаването на доклада възложителят го утвърждава или го връща на комисията с писмени указания, когато:
- 35.1. информацията в него не е достатъчна за вземането на решение за приключване на процедурата, и/или
 - 35.2. констатира нарушение в работата на комисията, което може да бъде отстранено, без това да налага прекратяване на процедурата.
36. Указанията на възложителя не могат да насочват към конкретен изпълнител или към определени заключения от страна на комисията, а само да указват:
- 36.1. каква информация трябва да се включи, така че да са налице достатъчно мотиви, които обосновават предложенията на комисията в случаите когато информацията в него не е достатъчна за вземането на решение за приключване на процедурата;
 - 36.2. нарушението, което трябва да се отстрани в случаите, когато то може да бъде отстранено, без това да налага прекратяване на процедурата.
37. Комисията представя на възложителя нов доклад, който съдържа резултатите от преразглеждането на действията ѝ.
38. Комисията приключва своята работа с утвърждаването на протокола от Възложителя.
39. В 10-дневен срок от утвърждаване на доклада възложителят издава решение за определяне на изпълнител или за прекратяване на процедурата.
40. Възложителят публикува решението си в профила на купувача заедно с протокола на комисията при условията на чл.36а, ал. 2 от ЗОП и в същия ден изпраща решението на участниците.

41. Възложителят е длъжен да изпрати решението си на участниците в тридневен срок от издаването му на основание чл.43, ал.1 от ЗОП като в решенията се посочва връзката към електронната преписка в Профила на купувача, където са публикувани протоколите и окончателните доклади на комисията.

42. Решенията по чл.43, ал.1 от ЗОП се изпращат:

1. на адрес, посочен от кандидата или участника:

а) на електронна поща, като съобщението, с което се изпращат, се подписва с електронен подпис, или

б) чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка;

2. по факс.

43. Избраният от възложителя начин трябва да позволява удостоверяване на датата на получаване на решението.

44. Когато решението не е получено от кандидата или участника по някой от начините, посочени по-горе, възложителят публикува съобщение до него в профила на купувача в деня, в който възложителят е узнал, че решението не е получено от кандидата или участника. Решението се смята за връчено от датата на публикуване на съобщението.

VI. СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР

1. СРОКОВЕ

1.1. Възложителят сключва писмен договор, който съответства на проекта на договор (Образец № 3) приложен в документацията, допълнен с всички предложения от офертата на участника, въз основа на които последният е определен за изпълнител на поръчката.

1.2. След влизането в сила на решението за избор на изпълнител страните уговарят датата и начина за сключване на договора.

1.3. Възложителят сключва договора в едномесечен срок след влизането в сила на решението за определяне на изпълнител или на определението, с което е допуснато предварително изпълнение на това решение, но не преди изтичане на 14-дневен срок от уведомяването на заинтересованите участници за решението за определяне на изпълнител.

1.4. Възложителят няма право да сключи договор с определения изпълнител преди влизането в сила на всички решения по процедурата, освен когато е допуснато предварително изпълнение.

2. УСЛОВИЯ ЗА СКЛЮЧВАНЕ

2.1. При сключване на договора класираният на първо място участник представя:

2.1.1. Актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата, както и **съответствието с поставените критерии за подбор**. Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

- за обстоятелствата по чл.54, ал.1, т.1 от ЗОП – **свидетелство за съдимост**;

- за обстоятелството по чл.54, ал.1, т.3 от ЗОП – **удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на възложителя и на участника**;

- за обстоятелството по чл.54, ал.1, т.6 от ЗОП – **удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда"**;

- за обстоятелствата по чл.55, ал.1, т.1 от ЗОП – **удостоверение, издадено от Агенцията по вписванията и/или декларация за ЕИК или документ, удостоверяващ обстоятелствата съобразно законодателството на държавата по регистрация**;

- за обстоятелствата по чл.54, ал.1, т.2, т.4-5 и т.7 **декларация (Образец № 4)**;

- Декларация по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици (**Образец № 5**);

- Декларация - по чл. 101, ал.11 от ЗОП, във връзка с чл. 107, т. 4 от ЗОП (**Образец № 6**);

Декларация по чл. 22 от Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси-
(Образец № 9).

- Актуални документи, доказващи съответствието с поставените критерии за подбор (заверено от участника копие на валиден документ - разрешение, удостоверение или друг подходящ, позволяващ да се извършва търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или компетентните органи, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, на името на участника;)

2.1.2. Гаранция за изпълнение в размер на 5 % от договорената стойност без ДДС.

2.2. Възложителят не сключва договор, когато участникът, класиран на първо място:

1. откаже да сключи договор;

2. не изпълни някое от условията по чл.112, ал.1, т.2 и 3 от ЗОП, или

3. не докаже, че не са налице основания за отстраняване от процедурата.

В този случай възложителят може да измени влязлото в сила решение в частта за определяне на изпълнител и с мотивирано решение да определи втория класиран участник за изпълнител.

2.3. За отказ се приема и неявяването на уговорената дата, освен ако неявяването е по обективни причини, за което възложителят е уведомен своевременно.

3. УСЛОВИЯ И РАЗМЕР НА ГАРАНЦИЯТА ЗА ДОБРО ИЗПЪЛНЕНИЕ

3.1. Гаранцията за добро изпълнение на договора за обществена поръчка е в размер на 5 /пет/ % от стойността на договора без ДДС. Представя се в една от формите по чл. 111, ал. 5 от ЗОП при подписване на договор за възлагане на обществена поръчка и е условие за сключването му.

3.2. Определеният изпълнител избира сам формата на гаранцията за изпълнение на договора, съгласно чл. 111, ал.5 от ЗОП.

3.3. Сметка на възложителя:

SOCIETE GENERALE ЕКСПРЕС БАНК

IBAN: BG37TTBB94001527035606 BIG: TTBBBGSF

Валута: BGN

3.4. При представяне на банкова гаранция, същата трябва да бъде открита в съответствие с изискванията на настоящата документация:

- Гаранцията трябва да бъде неотменима и безусловна, с възможност да се усвои изцяло или на части;

- следва да съдържа задължение на банката-гарант да извърши безотказно плащане при първо писмено искане на възложителя.

3.5. Банковите разходи по откриването на гаранцията са за сметка на изпълнителя.

3.6. Разходите по евентуалното усвояване - за сметка на възложителя.

3.7. Възложителят освобождава банковите гаранции без да дължи лихви за периода, през който средствата законно са престояли в него.

3.8. Условията и сроковете за задържане или освобождаване на гаранциите за изпълнение се уреждат в договора за възлагане на обществената поръчка.

4. ИЗМЕНЕНИЯ И ПРЕКРАТЯВАНЕ

4.1. Договорът може да бъде изменян само в случаите по чл.116 от ЗОП.

4.2. Възложителят прекратява договора за обществената поръчка в предвидените в закон или договора случаи или по реда на чл.118 от ЗОП.

За всички неуредени въпроси във връзка със сключването, изпълнението и прекратяването на договора се прилагат субсидиарно разпоредбите на Търговския закон и на Закона за задълженията и договорите.

VII. ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА

1. Възложителят прекратява процедурата с мотивирано решение, когато:
 - 1.1. не е подадена нито една оферта;
 - 1.2. всички оферти за участие не отговарят на условията за представяне, включително за форма, начин и срок, или са неподходящи;
 - 1.3. първият и вторият класиран участник откаже да сключи договор;
 - 1.4. са установени нарушения при откриването и провеждането ѝ, които не могат да бъдат отстранени, без това да промени условията, при които е обявена процедурата;
 - 1.5. поради неизпълнение на някое от условията по чл.112, ал.1 от ЗОП не се сключва договор;
 - 1.6. всички оферти, които отговарят на предварително обявените от възложителя условия, надвишават финансовия ресурс, който той може да осигури;
 - 1.7. отпадне необходимостта от провеждане на процедурата или от възлагане на договора в резултат на съществена промяна в обстоятелствата или при невъзможност да се осигури финансиране за изпълнението на поръчката по причини, които възложителят не е могъл да предвиди;
 - 1.8. са необходими съществени промени в условията на обявената поръчка, които биха променили кръга на заинтересованите лица.
2. Възложителят може да прекрати процедурата с мотивирано решение, когато:
 - 2.1. е подадена само една оферта;
 - 2.2. има само една подходяща оферта;
3. Когато първоначално обявената процедура е прекратена, възложителят може да открие нова процедура със същия предмет, само ако решението за прекратяване е влязло в сила.
4. Възложителят може да отмени влязлото в сила решение за определяне на изпълнител и да издаде решение за прекратяване на процедурата, когато преди сключването на договора възникне обстоятелство по чл. 110, ал. 1, т. 4, 6 и 8 или ал. 2, т. 4 от ЗОП.

VIII. ОБЖАЛВАНЕ

1. Всяко решение на Възложителя в процедурата подлежи на обжалване по реда на Част шеста, Глава двадесет и седма от ЗОП.
2. Решенията на Възложителя се обжалват пред Комисията за защита на конкуренцията относно тяхната законосъобразност, включително за наличие на дискриминационни икономически, финансови, технически или квалификационни изисквания в обявлението, документацията или във всеки друг документ, свързан с процедурата.
3. Жалба може да се подава в 10-дневен срок, съгласно изискванията на чл.197, ал.1, т.1 и т.7 от ЗОП.
4. На обжалване подлежат действия или бездействия на възложителя, с които се възпрепятства достъпът или участието на лица в процедурата.
5. Жалбата се подава до Комисията за защита на конкуренцията с копие до възложителя.
6. Жалба срещу решение, действие или бездействие на възложителя, с изключение на тази срещу решението за определяне на изпълнител, не спира процедурата за възлагане на обществена поръчка, освен когато е поискана временна мярка "спиране на процедурата".
7. Когато с жалбата е поискана временната мярка по ал. 1, процедурата за възлагане на обществена поръчка спира до влизане в сила на:
 - 7.1. определението, с което се отхвърля искането за временна мярка, или
 - 7.2. решението по жалбата, ако е наложена временната мярка.
8. Жалба срещу решението за определяне на изпълнител спира процедурата за възлагане на обществена поръчка до окончателното решаване на спора, освен когато е допуснато предварително изпълнение.

Край

| 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 |
| РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИЧНА ЛАБОРАТОРИЯ | | | |
| 1. | Анализатор Architect /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1.1 | BNP 100 теста | опаковка | 1 |
| 1.2 | BNP калибратори | опаковка | 1 |
| 1.3 | BNP контроли | опаковка | 1 |
| 1.4 | AFP 3 100 теста | опаковка | 8 |
| 1.5 | AFP 3 калибратори | опаковка | 2 |
| 1.6 | AFP 3 контроли | опаковка | 2 |
| 1.7 | CEA 2 100 теста | опаковка | 40 |
| 1.8 | CEA 2 калибратори | опаковка | 5 |
| 1.9 | CEA 2 контроли | опаковка | 2 |
| 1.10 | CA 19-9 XR 100 теста | опаковка | 40 |
| 1.11 | CA 19-9 XR калибратори | опаковка | 5 |
| 1.12 | CA 19-9 XR контроли | опаковка | 4 |
| 1.13 | Свободен PSA 100 теста | опаковка | 12 |
| 1.14 | Свободен PSA калибратори | опаковка | 4 |
| 1.15 | Свободен PSA контроли | опаковка | 3 |
| 1.16 | Общ PSA 100 теста | опаковка | 25 |
| 1.17 | Общ PSA калибратори | опаковка | 5 |
| 1.18 | Общ PSA контроли | опаковка | 5 |
| 1.19 | CA 15-3 100 теста | опаковка | 50 |
| 1.20 | CA 15-3 калибратори | опаковка | 6 |
| 1.21 | CA 15-3 контроли | опаковка | 5 |
| 1.22 | CA 125 II 100 теста | опаковка | 30 |
| 1.23 | CA 125 II калибратори | опаковка | 5 |
| 1.24 | CA 125 II контроли | опаковка | 4 |
| 1.25 | Бета ЧХГ 100 теста | опаковка | 7 |
| 1.26 | Бета ЧХГ калибратори | опаковка | 4 |
| 1.27 | Бета ЧХГ контроли | опаковка | 2 |
| 1.28 | TSH 100 теста | опаковка | 30 |
| 1.29 | TSH калибратори | опаковка | 4 |
| 1.30 | TSH контроли | опаковка | 3 |
| 1.31 | FT3 100 теста | опаковка | 15 |
| 1.32 | FT3 калибратори | опаковка | 3 |
| 1.33 | FT3 контроли | опаковка | 3 |
| 1.34 | FT4 100 теста | опаковка | 15 |
| 1.35 | FT4 калибратори | опаковка | 3 |

| | | | |
|------|---------------------------|-----------|----|
| 1.36 | FT4 контроли | опакровка | 3 |
| 1.37 | Хомоцистеин 100 теста | опакровка | 2 |
| 1.38 | Хомоцистеин калибратори | опакровка | 1 |
| 1.39 | Хомоцистеин контроли | опакровка | 1 |
| 1.40 | Миоглобин 100 теста | опакровка | 1 |
| 1.41 | Миоглобин калибратори | опакровка | 1 |
| 1.42 | Миоглобин контроли | опакровка | 1 |
| 1.43 | СКМВ 100 ТЕСТА | опакровка | 1 |
| 1.44 | СКМВ калибратори | опакровка | 1 |
| 1.45 | СКМВ контроли | опакровка | 1 |
| 1.46 | Тропонин - I 100 теста | опакровка | 2 |
| 1.47 | Тропонин - I калибратори | опакровка | 1 |
| 1.48 | Тропонин - I контроли | опакровка | 1 |
| 1.49 | СУFRA 100 теста | опакровка | 5 |
| 1.50 | СУFRA калибратори | опакровка | 2 |
| 1.51 | СУFRA контроли | опакровка | 2 |
| 1.52 | HE4 100 теста | опакровка | 15 |
| 1.53 | HE4 калибратори | опакровка | 5 |
| 1.54 | HE4 контроли | опакровка | 3 |
| 1.55 | Пепсиноген 100 теста | опакровка | 1 |
| 1.56 | Пепсиноген калибратори | опакровка | 1 |
| 1.57 | Пепсиноген контроли | опакровка | 1 |
| 1.58 | PRO GRP 100 теста | опакровка | 2 |
| 1.59 | PRO GRP калибратори | опакровка | 1 |
| 1.60 | PRO GRP контроли | опакровка | 1 |
| 1.61 | ANTI-CCP 100 теста | опакровка | 2 |
| 1.62 | ANTI-CCP калибратори | опакровка | 1 |
| 1.63 | ANTI-CCP контроли | опакровка | 1 |
| 1.64 | BIO C-PEPTIDE 100 теста | опакровка | 1 |
| 1.65 | BIO C-PEPTIDE калибратори | опакровка | 1 |
| 1.66 | BIO C-PEPTIDE контроли | опакровка | 1 |
| 1.67 | Феритин 100 теста | опакровка | 2 |
| 1.68 | Феритин калибратори | опакровка | 1 |
| 1.69 | Феритин контроли | опакровка | 1 |
| 1.70 | HBA1C 100 теста | опакровка | 8 |
| 1.71 | HBA1C калибратори | опакровка | 2 |
| 1.72 | Инсулин 100 теста | опакровка | 1 |
| 1.73 | Инсулин калибратори | опакровка | 1 |
| 1.74 | Инсулин контроли | опакровка | 1 |
| 1.75 | IPTH 100 теста | опакровка | 1 |
| 1.76 | IPTH калибратори | опакровка | 1 |
| 1.77 | IPTH контроли | опакровка | 1 |
| 1.78 | Метотрексат 100 теста | опакровка | 2 |
| 1.79 | Метотрексат калибратори | опакровка | 2 |
| 1.80 | Метотрексат контроли | опакровка | 1 |
| 1.81 | Метотрексат контроли XR | опакровка | 1 |
| 1.82 | HAVAB IGG 100 теста | опакровка | 3 |
| 1.83 | HAVAB IGG калибратори | опакровка | 2 |

| | | | |
|-------|--|----------|----|
| 1.84 | HAVAB IGG контроли | опаковка | 2 |
| 1.85 | HAVAB IGM 100 теста | опаковка | 3 |
| 1.86 | HAVAB IGM калибратори | опаковка | 2 |
| 1.87 | HAVAB IGM контроли | опаковка | 2 |
| 1.88 | HBSAG QUAL II 100 теста | опаковка | 3 |
| 1.89 | HBSAG QUAL II калибратори | опаковка | 2 |
| 1.90 | HBSAG QUAL II контроли | опаковка | 2 |
| 1.91 | ANTI-HBS 100 теста | опаковка | 3 |
| 1.92 | ANTI-HBS калибратори | опаковка | 2 |
| 1.93 | ANTI-HBS контроли | опаковка | 2 |
| 1.94 | ANTI-HBC II 100 теста | опаковка | 3 |
| 1.95 | ANTI-HBC II калибратори | опаковка | 2 |
| 1.96 | ANTI-HBC II контроли | опаковка | 2 |
| 1.97 | ANTI HCV 100 теста | опаковка | 3 |
| 1.98 | ANTI HCV калибратори | опаковка | 2 |
| 1.99 | ANTI HCV контроли | опаковка | 2 |
| 1.100 | HIV COMBO 100 теста | опаковка | 1 |
| 1.101 | HIV COMBO калибратори 4J2703 | опаковка | 1 |
| 1.102 | HIV COMBO контроли 4J2712 | опаковка | 1 |
| 1.103 | ANTI TG RGT 100 теста | опаковка | 10 |
| 1.104 | ANTI TG RGT калибратори | опаковка | 2 |
| 1.105 | ANTI TG RGT контроли | опаковка | 2 |
| 1.106 | ANTI TPO 100 теста | опаковка | 10 |
| 1.107 | ANTI TPO калибратори | опаковка | 2 |
| 1.108 | ANTI TPO контроли | опаковка | 2 |
| 1.109 | SCC 100 теста | опаковка | 8 |
| 1.110 | SCC калибратори | опаковка | 4 |
| 1.111 | SCC контроли | опаковка | 3 |
| 1.112 | TMRMK-MCC LYZ | опаковка | 10 |
| 1.113 | TP MULTICHEM IA PLUS | опаковка | 5 |
| 1.114 | TP MULTICHEM WBT | опаковка | 3 |
| 1.115 | ARC TRIGGER SOL 4X975ML | опаковка | 25 |
| 1.116 | ARC PRE-TRIGG SOL 4X975ML | опаковка | 25 |
| 1.117 | ARC CON WASH BUFF 4X975ML | опаковка | 55 |
| 1.118 | ARC PROBE CONDITIONER 4X25ML | опаковка | 3 |
| 1.119 | ARC REACT VESSELS 4000 бр. | опаковка | 25 |
| 1.120 | BUFFER FILTER | опаковка | 5 |
| 1.121 | ARC SEPTUMS (200 PAC) | опаковка | 1 |
| 1.122 | ARC SAMPLE CUPS 4X250(1000 бр. в опаковка) | опаковка | 6 |
| 1.123 | ARC MULTI ASSAY DILUENT | опаковка | 1 |
| 1.124 | ARC WASH ZONE PROBE | опаковка | 1 |
| 1.125 | ARC PROBE (REAGENT/SAMPLE) | опаковка | 1 |
| 1.126 | ARC PRB/TUBNG Waste Arm | опаковка | 1 |
| 1.127 | ARC PROBE TUBING | опаковка | 1 |
| 1.128 | ARC R WALL PRO FILTR | опаковка | 1 |
| 1.129 | ARC SENSOR LEVEL BUFFER | опаковка | 1 |
| 1.130 | ARC SENSOR LEVEL TRIGGER | опаковка | 1 |

| | | | |
|-------|---|----------|----|
| 1.131 | ARC SENSOR LVL PRE-TRIGGER | опаковка | 1 |
| 1.132 | ARC TUBING WASH BUFFER TRANSFER | опаковка | 1 |
| 1.133 | ARC TUBING/SENS WZ | опаковка | 1 |
| 1.134 | ARC WASTE PUMP | опаковка | 1 |
| 1.135 | ALBUMIN BCG 2607 теста | опаковка | 10 |
| 1.136 | ALK PHOS 1500 теста | опаковка | 20 |
| 1.137 | ALT 3621 теста | опаковка | 15 |
| 1.138 | AMYLASE RGT 500 теста | опаковка | 10 |
| 1.139 | PANCREATIC AMYLASE 296 теста | опаковка | 5 |
| 1.140 | AST 3621 теста | опаковка | 15 |
| 1.141 | TOTAL BILIRUBIN 2750 теста | опаковка | 7 |
| 1.142 | DIRECT BILIRUBIN 2000 теста | опаковка | 7 |
| 1.143 | BILIRUBIN CAL 5x15 мл. | опаковка | 12 |
| 1.144 | CALCIUM RGT 1500 теста | опаковка | 8 |
| 1.145 | CHOLESTEROL 3032 теста | опаковка | 8 |
| 1.146 | CK 1250 теста | опаковка | 4 |
| 1.147 | CREATININE 1875 теста | опаковка | 20 |
| 1.148 | DIRECT LDL 450 теста | опаковка | 15 |
| 1.149 | LIPID MULTICONST.CALL. | опаковка | 5 |
| 1.150 | GGT 1500 теста | опаковка | 30 |
| 1.151 | GLUCOSE RGT 1500 теста | опаковка | 35 |
| 1.152 | ULTRA HDL 1440 теста | опаковка | 8 |
| 1.153 | ICT MODULE(C4000/C8000) - Na, K, Cl - 20000 теста | опаковка | 5 |
| 1.154 | ICT SERUM CALIBRATOR 5x10 мл. | опаковка | 6 |
| 1.155 | CONCENTRATED ICT DILUENT 7000 теста | опаковка | 30 |
| 1.156 | ICT CLEANING FLUID | опаковка | 10 |
| 1.157 | ICT REFERENCE SOLN 2x2 л. | опаковка | 30 |
| 1.158 | ICT URINE CALIBRATOR 5x10 мл. | опаковка | 2 |
| 1.159 | AERO/C8K ICT REF SOL Check Valve | брой | 1 |
| 1.160 | IRON 918 теста | опаковка | 15 |
| 1.161 | IRON/MG калибратор 5x15 мл. | опаковка | 20 |
| 1.162 | LACTATE DEHYDROGENASE 1300 теста | опаковка | 25 |
| 1.163 | LIPASE 778 теста | опаковка | 3 |
| 1.164 | LIPASE CALIBRATOR 2x3 мл. | опаковка | 2 |
| 1.165 | MAGNESIUM 1000 теста | опаковка | 3 |
| 1.166 | PHOSPHORUS RGT 2800 теста | опаковка | 3 |
| 1.167 | TOTAL PROTEIN 3622 теста | опаковка | 15 |
| 1.168 | TRIGLYCERIDE 3032 теста | опаковка | 4 |
| 1.169 | UIBC LIQUID 850 теста | опаковка | 2 |
| 1.170 | UREA NITROGEN 1500 теста | опаковка | 15 |
| 1.171 | URIC ACID (UA) 1300 теста | опаковка | 15 |
| 1.172 | Мултиконституентен калибратор(МСС) 6x5 мл. | опаковка | 25 |
| 1.173 | MULTICHEM S PLUS 12x5 мл. | опаковка | 12 |
| 1.174 | Multichem IA Plus 12x5 мл. | опаковка | 8 |
| 1.175 | Multichem U 12X5 мл. | опаковка | 5 |
| 1.176 | Multichem P 12X3 мл. | опаковка | 5 |

| | | | |
|-------|---|----------|----|
| 1.177 | CK-MB 500 теста | опаковка | 5 |
| 1.178 | CK-MB CAL 2x1 мл. | опаковка | 2 |
| 1.179 | CK-MB CTL 2x1 мл. | опаковка | 2 |
| 1.180 | ASO LATEX 2X5ML 315 теста | опаковка | 1 |
| 1.181 | ASO STD CAL 6x1 мл. | опаковка | 1 |
| 1.182 | ASO RF LEVEL2 контрола 6x1 мл. | опаковка | 1 |
| 1.183 | ASO-RF LEVEL1 контрола 6x1 мл. | опаковка | 1 |
| 1.184 | B2-MICROGLOBULIN 100 теста | опаковка | 1 |
| 1.185 | B2 MICROGLOBULIN STD CAL 3x1 мл. | опаковка | 1 |
| 1.186 | c4 Reagent Probe Tubing | опаковка | 1 |
| 1.187 | CRP VARIO RGT 600 теста | опаковка | 15 |
| 1.188 | CRP CAL 0.5-32.0MG/DL 1x2 мл. | опаковка | 12 |
| 1.189 | c4 Sample Probe Tubing | опаковка | 1 |
| 1.190 | Aero/c8000 ICT Reference Solution Check Valve | опаковка | 1 |
| 1.191 | CRP CTL HIGH SENS 3x2 мл. | опаковка | 15 |
| 1.192 | FERRITIN 280 теста | опаковка | 3 |
| 1.193 | FERRITIN STD CAL 4x1 мл. | опаковка | 3 |
| 1.194 | FERRI/MYO/IGE CTL 1x3 мл. | опаковка | 3 |
| 1.195 | IGA 373 теста | опаковка | 1 |
| 1.196 | IGG 388 теста | опаковка | 1 |
| 1.197 | IGM 373 теста | опаковка | 1 |
| 1.198 | 1E7802/ SPEC PROTEIN MC CAL | опаковка | 1 |
| 1.199 | MICROALB RGT 500 теста | опаковка | 2 |
| 1.200 | MICROALB CAL | опаковка | 1 |
| 1.201 | MICROALB CTL | опаковка | 1 |
| 1.202 | RF PLUS 300 теста | опаковка | 1 |
| 1.203 | RF STD CAL | опаковка | 1 |
| 1.204 | COPPER 325 теста | опаковка | 1 |
| 1.205 | GLYCATED HBA1C RGT 300 теста | опаковка | 10 |
| 1.206 | GLYCATED HBA1C CAL 1x2 мл. | опаковка | 4 |
| 1.207 | GLYCATED HBA1C CTL 2x0,25 мл. | опаковка | 4 |
| 1.208 | PROTEINS CONTROL | опаковка | 10 |
| 1.209 | PROTEINS STD CAL 5x1 мл. | опаковка | 10 |
| 1.210 | CLIN CHEM CAL 4x3 мл. | опаковка | 10 |
| 1.211 | CLIN CHEM CTL 6x5 мл. | опаковка | 10 |
| 1.212 | CLIN CHEM CTL 2 6x5 мл. | опаковка | 10 |
| 1.213 | IMMUNO CTL 1 | опаковка | 2 |
| 1.214 | IMMUNO CTL 2 | опаковка | 2 |
| 1.215 | IMMUNO CTL 2 LEVELS | опаковка | 2 |
| 1.216 | PLASMA PROT CAL 4x1 мл. | опаковка | 2 |
| 1.217 | MULTICONSTITUENT CALIBRATOR 6x5 мл. | опаковка | 20 |
| 1.218 | ACID WASH SOLUTION 2x500 мл. | опаковка | 25 |
| 1.219 | ALKALINE WASH SOLUTION 2x500 мл. | опаковка | 25 |
| 1.220 | DETERGENT A 2x500 мл. | опаковка | 75 |
| 1.221 | DETERGENT B 4x250 мл. | опаковка | 30 |
| 1.222 | SEKI WATER BATH ADDITIVE 2x500 мл. | опаковка | 35 |
| 1.223 | AERO/C8K SOURCE LAMP | опаковка | 7 |
| 1.224 | AERO CUVETTE PR DRY | опаковка | 3 |

| | | | |
|-------|---|----------|---|
| 1.225 | TP MULTICHEM S PLUS LEVEL 1 (ASSAYED) 12x5 мл. | опаковка | 5 |
| 1.226 | TP MULTICHEM S PLUS LEVEL 2 (ASSAYED) 12x5 мл. | опаковка | 5 |
| 1.227 | TP MULTICHEM S PLUS LEVEL 3 (ASSAYED) 12x5 мл. | опаковка | 5 |
| 1.228 | AERO RGT PRB R1A/R2B | опаковка | 3 |
| 1.229 | AERO RGT PRB R1B/R2A | опаковка | 3 |
| 1.230 | AERO RGT PRB SCREW | опаковка | 3 |
| 1.231 | AERO RGT TUBING R2B | опаковка | 1 |
| 1.232 | Aero Sample Probe Tubing A/B | опаковка | 1 |
| 1.233 | AERO SMPL/RGT SCREW | опаковка | 1 |
| 1.234 | AERO TUBING R2A | опаковка | 1 |
| 1.235 | AERO/C8000 EXT WST P | опаковка | 1 |
| 1.236 | Aero/c8000 High Concentrate Waste Bottle | опаковка | 1 |
| 1.237 | Aero/c8000 High Concentrate Waste Switch Cable | опаковка | 1 |
| 1.238 | AERO/C8K 1ML SYRINGE | опаковка | 1 |
| 1.239 | AERO/C8K AERO 20ML R | опаковка | 1 |
| 1.240 | AERO/C8K CUVETTE DRY | опаковка | 2 |
| 1.241 | AERO/C8K CUVETTE WIP | опаковка | 2 |
| 1.242 | AERO/C8K ICT O-RING | опаковка | 1 |
| 1.243 | AERO/C8K MIXER | опаковка | 1 |
| 1.244 | AERO/C8K NOZZLE CLEA | опаковка | 1 |
| 1.245 | AERO/C8K PUMP POPPET | опаковка | 1 |
| 1.246 | AERO/C8K RGT SYR SEA | опаковка | 1 |
| 1.247 | AERO/C8K RGT SYR SEA | опаковка | 1 |
| 1.248 | AERO/C8K RGT SYRING | опаковка | 1 |
| 1.249 | AERO/C8K SMPL SYR SE | опаковка | 1 |
| 1.250 | AERO/C8K SMPL SYR SE | опаковка | 1 |
| 1.251 | AERO/C8K WASH SOL CH | опаковка | 1 |
| 1.252 | AERO/C8K WASH SOL SY | опаковка | 1 |
| 1.253 | AERO/C8K WASHSOL LIN | опаковка | 1 |
| 1.254 | ARC BARCODE SCANNER | опаковка | 1 |
| 1.255 | ARC C8000 REAGENT PR | опаковка | 1 |
| 1.256 | ARC C8000 SAMPLE PRO | опаковка | 1 |
| 1.257 | ARC CBT CD-ROM KIT | опаковка | 1 |
| 1.258 | ARC HUB USB PWRD ETH | опаковка | 1 |
| 1.259 | ARC KEYBD ENGLISH | опаковка | 1 |
| 1.260 | ARC SH BC TOOL | опаковка | 1 |
| 1.261 | ARC SMPL CARRIERS | опаковка | 1 |
| 1.262 | ARC TOOL BCR CAL | опаковка | 1 |
| 1.263 | ARC TOOL CARR CAL | опаковка | 1 |
| 1.264 | C16 CUVETTE SEG ALIG | опаковка | 1 |
| 1.265 | C8000 CUSTOMER MAINT | опаковка | 1 |
| 1.266 | C8000 CUV PAIR RPL S | опаковка | 1 |
| 1.267 | C8000 CUVETTE SEG MEN | опаковка | 1 |
| 1.268 | C8000 REAGENT PROBE | опаковка | 1 |

| | | | |
|-----------|---|----------|----|
| 1.269 | C8000 RGT SPL PROBE | опаковка | 1 |
| 1.270 | C8000 SAMPLE PROBE T | опаковка | 1 |
| 1.271 | Container Cap | опаковка | 1 |
| 1.272 | Cuvette Segment | опаковка | 1 |
| 1.273 | Large Cartridge, Natural (90ml) | опаковка | 1 |
| 1.274 | Reagent Cartridge, Large, White (90ml) | опаковка | 1 |
| 1.275 | Reagent Supply Center Outer Segment | опаковка | 1 |
| 1.276 | Small Cartridge, Natural (55ml) | опаковка | 1 |
| 1.277 | Small Cartridge, White (55ml) | опаковка | 1 |
| 1.278 | ARC THYROGLOBULIN RGT 100T | опаковка | 2 |
| 1.279 | ARC THYROGLOBULIN ctrl | опаковка | 1 |
| 1.280 | ARC THYROGLOBULIN cal | опаковка | 1 |
| 2. | Хематологични анализатори /3-ДИФ/ Medonic /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 2.1 | дилуент, туба-20 л. | туба | 20 |
| 2.2 | лизант, туба-5 л. | туба | 13 |
| 2.3 | почистващ кит, оп.3x450 мл. | опаковка | 4 |
| 2.4 | Калибратор | опаковка | 1 |
| 2.5 | Микрокапилярки 0.2 мл оп. 1000 бр. | опаковка | 10 |
| 2.6 | Контролна кръв L, N, H, диф., оп.3x4.5 мл. | опаковка | 2 |
| 3. | Хематологични анализатори /5-ДИФ/ Quintus /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 3.1 | дилуент, туба-20 л. | туба | 35 |
| 3.2 | лизант, туба-5 л. | туба | 20 |
| 3.3 | стопер, туба-1 л. | туба | 15 |
| 3.4 | почистващ | опаковка | 2 |
| 3.5 | Калибратор | опаковка | 2 |
| 3.6 | Контролна кръв L, N, H, диф., оп.3x3 мл. | опаковка | 4 |
| 4. | Коагулометър Sysmex CA560 /отворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 4.1 | Тромбопластин, оп.10x10 мл. | опаковка | 20 |
| 4.2 | APTT Reagenz, оп.10x10 мл. | опаковка | 15 |
| 4.3 | Тромбин за фибриноген, оп.10x5 мл. | опаковка | 9 |
| 4.4 | CaCl2, оп.10x10 мл. | опаковка | 20 |
| 4.5 | САклийн, оп.1x50мл. | опаковка | 60 |
| 4.6 | Реакционни епруветки, оп.3x1000 | опаковка | 8 |
| 4.7 | Калибратор за PT - -оп.10x1 мл. | опаковка | 1 |
| 4.8 | контролна плазма-нормална оп.10x1 мл. | опаковка | 10 |
| 4.9 | контролна плазма-патологична, оп.10x1 мл. | опаковка | 2 |
| 4.10 | Вероналов буфер за фибриноген, оп.10x15мл. | опаковка | 9 |

| | | | |
|-----------|--|----------|--------|
| 5. | Хематологичен автоанализатор Cell Dyn Ruby-5Diff/затворена система//оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 5.1 | Diluent/Sheath туба 20,0 л | опаковка | 87 |
| 5.2 | WBC Lyse туба 3800 мл | опаковка | 53 |
| 5.3 | NOC Lyse/CN Free/ туба 4000 мл | опаковка | 12 |
| 5.4 | Enzyme Cleaner флакон 100 мл | опаковка | 4 |
| 5.5 | Контролни материали CD 26PLSCTR 15 мл | опаковка | 10 |
| 6. | Коагулометър Yumizen G800/затворена система//оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 6.1 | Yumizen G PT Liquid опаковка 12x4 мл | опаковка | 48 |
| 6.2 | yumizen G APPT Liquid опаковка 12x4 мл | опаковка | 24 |
| 6.3 | Yumizen G CaCl2 опаковка 12x4 мл | опаковка | 24 |
| 6.4 | Yumizen G FIB 2 опаковка 12x2,0 мл | опаковка | 44 |
| 6.5 | Yumizen G Imidazol опаковка 12x15,0 мл | опаковка | 12 |
| 6.6 | Yumizen G CLEAN SYS флакон 1,0 л | опаковка | 12 |
| 6.7 | Yumizen G SORB опаковка 12x15,0 мл | опаковка | 23 |
| 6.8 | Yumizen G CLEANER туба 4,5 л | опаковка | 70 |
| 6.9 | Yumizen G Cuvettes опаковка 1000 бр. | опаковка | 60 |
| 6.10 | Yumizen G CTR I&II опаковка 2x5x1,0 мл | опаковка | 5 |
| 6.11 | Yumizen G DDi2 | опаковка | 2 |
| 6.12 | Yumizen G Ddi I & II | опаковка | 2 |
| 7 | Тестове за урина /затворена система//оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 7.1 | Тестове за урина 11 параметъра | брой | 30000 |
| 7.2 | Тестове за урина 3 параметъра | брой | 5000 |
| 8. | Кръвно-газов анализатор Siemens Rapid Point 500/затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 8.1 | Комплект измерителен картридж и 3 картриджа за отпадъци | опаковка | 16 |
| 8.2 | контролни материали-три нива нормални,ниски,високи | опаковка | 5 |
| 8.3 | капилярки 140 мкл 2,35x90 мм | брой | 10000 |
| 9 | Апарат за СУЕ Sediko | | |
| 9.1 | Епруветки за СУЕ/Пипети | брой | 8000 |
| 10 | Затворена система за вземане на кръв /комплексна позиция - оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 10.1 | Вакуумна епруветка обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на кръв | брой | 100000 |

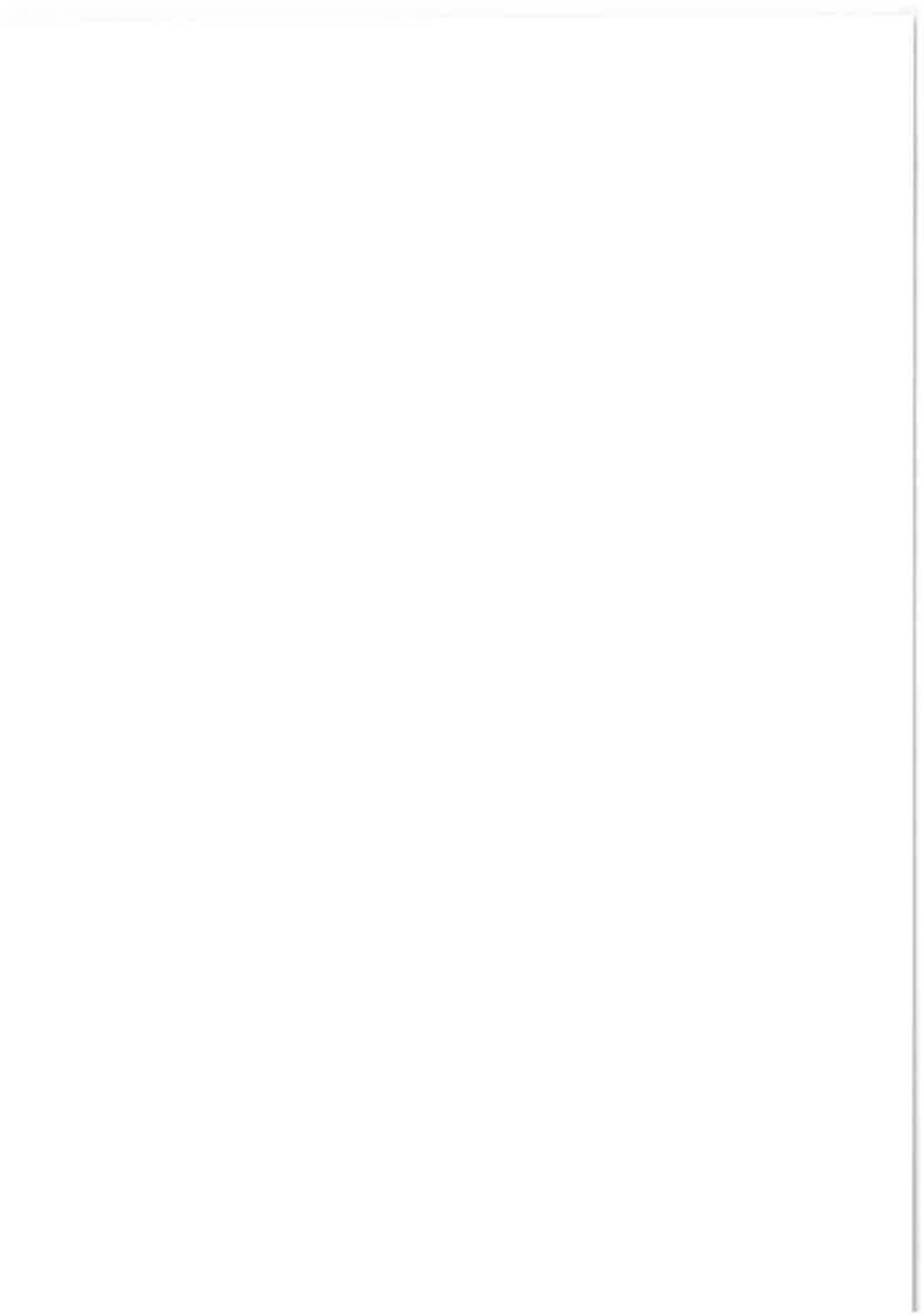
| | | | |
|-------|---|------|--------|
| | за хематологичен анализ на пълна кръв - пластмасов, с K2 ЕДТА, 3 ml | | |
| 10.2 | Вакуумна епруветка обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на кръв за серумен анализ с клот-активатор, 6 ml | брой | 50000 |
| 10.3 | Вакуумна епруветка - затворена система за вземане на кръв за СУЕ с натриев цитрат за статив, с валидирана сравнимост с други референтни методи 1.6мл., време на отчитане 30мин. | брой | 15000 |
| 10.4 | Вакуумна епруветка обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на кръв за анализ на кръвна плазма - пластмасов, с литиев хепарин, 6 ml | брой | 20000 |
| 10.5 | Вакуумна епруветка обезопасена с винтова капачка - затворена система за вземане на кръв, анализ на коагулация, с протекция на моларността на цитрата, 3мл. | брой | 25000 |
| 10.6 | Игла за вакуумна епруветка - 21 G | брой | 100000 |
| 10.7 | Игли за вакуумна епруветка с камера (прозорче) за визуализация на попадането на иглата във вена, 21 G | брой | 2000 |
| 10.8 | Епруветка с антикоагулант индиосер РТР 3.5 ml. | брой | 1500 |
| 10.9 | Стативи за СУЕ, 1.6мл., време на отчитане 30 мин. | брой | 4 |
| 10.10 | Комплект от игла 21G и холдер за автоматично прибиране на иглата /превенция от биологичен риск/ | брой | 2000 |
| 10.11 | Пластмасов държател за еднократна употреба, автоматично заключване на иглата в холдера след манипулация /превенция от биологичен риск/ | брой | 2000 |
| 10.12 | Пластмасов държател с предпазител заключващ иглата след манипулация | брой | 5000 |
| 10.13 | Игла тип Бътерфлай за затворена система за вземане на венозна кръв, обезопасени с бутон за автоматично прибиране на иглата след манипулацията, 21 G, 19 см. | брой | 1000 |
| 10.14 | Автоматични обезопасени ланцети 17G,23G,28G | брой | 1800 |
| | | | |
| | Консумативи за Клинична лаборатория | | |
| 11 | Епруветки тип Епендорф с плосък капак 1,5 ml | брой | 1000 |
| 12 | Крушки за микроскоп (12v / 35w - халоген) | брой | 5 |
| 13 | Държач за игли (холдер) | брой | 100 |
| 14 | Връхчета за автоматични пипети големи/сини | брой | 15000 |
| 15 | Връхчета за автоматични пипети малки/жълти | брой | 15000 |
| 16 | Автоматични пипети 1000 мкл. | брой | 3 |

| | | | |
|----|--|-------|------|
| 17 | Автоматични пипети 200 мкл. | брой | 3 |
| 18 | Фиксатор за изготвяне на натривки | литър | 1 |
| 19 | Папенхайм боя за изготвяне на натривки | литър | 2 |
| 20 | Бар код стикери за информационна система/ролка | брой | 1000 |
| 21 | Автоматичен есмарх / Бинт на есмарх | брой | 15 |
| 22 | Спринцовки 2 сс | брой | 1000 |
| 23 | Пастърови еднократни пипети 1 мл | брой | 1000 |
| 24 | Течен парафин 500 мл | брой | 1 |
| 25 | Пластмасови епруветки ф12/75 мм | брой | 1000 |
| 26 | Еднократни центрофужни епруветки 15,0 мл | брой | 1000 |
| 27 | Предметни стъкла с двустранно матиран край с размери 26мм/76мм/1мм | брой | 1000 |

РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА КЛИНИКА "ОБЩА И КЛИНИЧНА ПАТОЛОГИЯ"

| | | | |
|-------|--|----------|------|
| 28. | Реактиви за имунохистохимични изследвания съвместими с апарат DAKO AS Link 48 и отговарящи на съответния клон /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 28.1 | Фабрична опаковка визуализираща система за антитела от миши и заешки произход с включени буфери за антигенно възстановяване, депарафиниране, рехидратация и промиване, за 600теста | опаковка | 8 |
| 28.2 | Разредител за антитела-стабилност над 6 месеца на разреденото антитяло, 50мл. | опаковка | 4 |
| 28.3 | Концентрат х50 за антигенно възстановяване, депарафиниране и рехидратация, рН 6, 90мл. | опаковка | 6 |
| 28.4 | Хематоксилин, 3x45 мл. | опаковка | 6 |
| 28.5 | ДАБ почистващ кит за 7500 стъкла | опаковка | 1 |
| 28.6 | Кит за баркод етикетитиране за 500 етикета | опаковка | 9 |
| 28.7 | Контейнери за реактиви с обем 12 мл. | брой | 50 |
| 28.8 | Флекс микроскопски стъкла за имунохистохимия | брой | 5000 |
| 28.9 | AS Link 48 Кит за ежедневна поддръжка | опаковка | 12 |
| 28.10 | Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез флуоресцентна ин ситу хибридизация (FISH) | опаковка | 3 |
| 28.11 | Хистологичен кит за откриване на HER2 гена чрез хромогенна ин ситу хибридизация (CISH) | опаковка | 3 |
| 28.12 | Монокл. миши анти чов. МУК5АС, клон CLH2, готов за употреба р-р, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.13 | Монокл. миши анти чов. МУК2, клон ССР58 готов за употреба р-р, 12мл. | опаковка | 1 |

| | | | |
|-------|--|----------|----|
| 28.14 | Монокл. заешки анти чов. естроген рецептор алфа, клон EP1 готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 15 |
| 28.15 | Монокл. миши анти чов. прогестерон рецептор, клон PgR 636, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 15 |
| 28.16 | Поликл. заешки анти чов. XEP-2, концентрат, 0,2мл. | опаковка | 3 |
| 28.17 | Монокл. миши анти чов. цитокератин, клон AE1/AE3, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 3 |
| 28.18 | Монокл. миши анти чов. Цитокератин 7 , клон OV-TL12/30, готов за употреба | опаковка | 2 |
| 28.19 | Монокл. миши анти чов. ПЛАП , клон 8A9, готов за употреба , 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.20 | Монокл. миши анти чов. Меланозама , клон HMB-45, готов за употреба, 12мл. | опаковка | 2 |
| 28.21 | Монокл. миши анти чов. СЕА , клон П-7, готов за употреба, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.22 | Поликл. заешки анти чов. ПСА, готов за употреба, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.23 | Монокл. миши анти чов. СД99 , клон 12Е7, готов за употреба, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.24 | Монокл. миши анти чов. СД10, клон 56С6, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.25 | Монокл. миши анти чов. Епителиален антиген , клон Вег-EP4 , готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.26 | Монокл. миши анти чов. ЈСА, клон 2В11+PD7/26, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.27 | Поликл. заешки анти чов. S-100, готов за употреба, 12мл. | опаковка | 3 |
| 28.28 | Монокл. миши анти чов. Цитокератин 20 , клон Ks20.8, готов за употреба , 12мл. | опаковка | 2 |
| 28.29 | Монокл. миши анти чов. СА125 , клон М11, готов за употреба, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.30 | Монокл. миши анти чов. Мелан А , клон А103, готов за употреба , 12мл. | опаковка | 2 |
| 28.31 | Монокл. миши анти чов. Дезмин , клон D33, готов за употреба , 12мл. | опаковка | 2 |
| 28.32 | Монокл. миши анти чов. Калретинин , клон DAK-Calret1, готов за употреба , 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.33 | Монокл. миши анти чов. Хепатоцити , клон ОСН1Е5, готов за употреба , 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.34 | Монокл. миши анти чов. CD56 , клон 123С3 , готов за употреба , 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.35 | Монокл. заешки анти чов. АМАКР , клон 13Н4 , готов за употреба , 12мл | опаковка | 2 |
| 28.36 | Монокл. миши анти чов. Мамаглобин , клон 304-1А5 , готов за употреба, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.37 | Монокл. миши анти чов. p53 , клон DO-7 , готов за употреба , 12мл. | опаковка | 2 |



| | | | |
|-------|---|----------|---|
| 28.38 | Монокл. миши анти чов. p63 , клон DAK-p63 , готов за употреба , 12мл. | опаковка | 2 |
| 28.39 | Монокл. миши анти чов. Ки-67, клон MIB-1, готов за употреба p-p, 12мл | опаковка | 4 |
| 28.40 | Монокл. миши анти чов. Миогенин, клон F5D, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.41 | Монокл. миши чов. Хромогранин А, клон DAK-A3, концентрат, 0,2мл. | опаковка | 1 |
| 28.42 | Монокл. миши анти чов. HCE , клон BBS/NC/VI-H14 , готов за употреба, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.43 | Монокл. миши анти чов. Синаптофизин, клон DAK-SYNAP, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.44 | Монокл. миши анти чов. CDX2, клон DAK-CDX2, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.45 | Поликл. заешки анти чов. Гастрин, готов за употреба, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.46 | Поликл. заешки анти чов. Хорион гонадотропин, готов за употреба, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.47 | Монокл. миши анти чов. Инхибин Алфа, клон R1, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.48 | Монокл. миши анти чов. PCC, клон SPM314, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.49 | Монокл. миши анти чов. ЕМА, клон E29, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 2 |
| 28.50 | Монокл. миши анти чов. виментин, клон V9, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 2 |
| 28.51 | Монокл. миши анти чов. СМА, клон 1A1, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.52 | Поликл. заешки анти чов. Калцитонин, готов за употреба, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.53 | Поликл. заешки анти чов. СД117, с-кит, концентрат, 0,2мл. | опаковка | 1 |
| 28.54 | Монокл. миши анти чов. Цитокератин 5/6 , клон D5/16, готов за употреба , 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.55 | Монокл. миши анти чов. СД246, клон ALK1, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.56 | Монокл. миши анти чов. СД138, клон MI15, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.57 | Монокл. миши анти чов. СД68, клон PG-M1, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.58 | Монокл. миши анти чов. СД43, клон DF-T1, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.59 | Монокл. миши анти чов. СД34, клон QBEnd 10, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.60 | Монокл. миши анти чов. СД31, клон JC70A, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.61 | Монокл. миши анти чов. СД30, клон Ver-H2, готов за употреба p-p, 12мл. | опаковка | 1 |

| | | | |
|------------|---|----------|------|
| 28.62 | Поликл. заешки анти чов. СД3, готов за употреба р-р, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.63 | Монокл. миши анти чов. СД20, клон L26, готов за употреба р-р, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.64 | Монокл. миши анти чов. СД15, клон Carb-3, готов за употреба р-р, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.65 | Монокл. миши анти чов. СД8, клон С8/144В, готов за употреба р-р, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.66 | Монокл. миши анти чов. СД4, клон 4В12, готов за употреба р-р, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.67 | Монокл. миши анти чов. БСЛ-2 онкопротеин, клон 124, готов за употреба р-р, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.68 | Монокл. миши анти чов. Калдесмон, клон h-CD, готов за употреба р-р, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.69 | Монокл. Миши анти човешки Простеин, клон: 10Е3, готов за употреба р-р, 12мл. | опаковка | 1 |
| 28.70 | Монокл. Миши анти човешки ТТФ-1, клон: 8G7G3/1, готов р-р | опаковка | 1 |
| 28.71 | Миши амплификатор/линкър, готов за употреба | опаковка | 2 |
| 29. | Реактиви за хистологични изследвания /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 29.1 | Ван Гизон | опаковка | 1 |
| 29.2 | Анциан блау и PAS (комбиниран) | опаковка | 1 |
| 29.3 | Конгорот | опаковка | 1 |
| 29.4 | PAS | опаковка | 1 |
| 29.5 | Трихром | опаковка | 1 |
| 29.6 | Алцианблау с трите рН | опаковка | 1 |
| 29.7 | Еукит - оп.500мл. | опаковка | 20 |
| 29.8 | Включваща среда за криокът - оп.100мл. | опаковка | 30 |
| 29.9 | Хематоксилин Джил 3 - оп.2,5л. | опаковка | 30 |
| 29.10 | Еозин водно разтворим 1% - оп.2,5л. | опаковка | 30 |
| 30. | Реактиви за патоморфология /всички номенклатури от една фирма/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 30.1 | Ксилол | литър | 700 |
| 30.2 | Неутрален формалин 10% , туба -5 л. | литър | 2000 |
| 30.3 | Гранулиран парафин 56-58 градуса за хистология | килограм | 800 |
| 30.4 | Абсолютен етанол 99.99 градуса, без примеси | литър | 800 |
| 30.5 | Етилов спирт 96 градуса ,без примеси | литър | 700 |
| 30.6 | Разтвор за декалцинация (7,5% азотна киселина) | литър | 3 |
| 30.7 | Ацетон | литър | 100 |

| | | | |
|------------|--|----------|--------|
| 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 |
| 31.2 | Покривни стъкла с размери 24/34мм | брой | 30000 |
| 31.3 | Покривни стъкла с размери 24/60мм | брой | 120000 |
| | | | |
| 32. | Други изделия за патоморфология /всички номенклатури от една фирма/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 32.1 | Пластмасова кутия за хистотека, 2000 сс | брой | 700 |
| 32.2 | Табла /носач/ за хистологични препарати без капак | брой | 100 |
| 32.3 | Патчета(дунапенени филтри)-с дебелина 1мм.24/34мм.оп.х1000 | брой | 22000 |
| 32.4 | Пластмасови контейнери-нестерилни с капачка на винт, 50 сс, прозрачни | брой | 11150 |
| 32.5 | Пластмасови контейнери-нестерилни с капачка на винт, 100 сс, прозрачни | брой | 4400 |
| 32.6 | Пластмасови контейнери-нестерилни с капачка на винт, 150 сс, прозрачни | брой | 10000 |
| 32.7 | Пластмасови контейнери-нестерилни с капачка на винт, 250 сс, прозрачни | брой | 3000 |
| 32.8 | Пласмасови контейнер-нестерилни с капачка на винт,-500сс. с отвор не по малък от 10 см.,прозрачни | брой | 3000 |
| 32.9 | Пластмасови контейнери-нестерилни с капачка на винт, 1000 сс. с отвор не по малък от 13см.,прозрачни | брой | 3000 |
| 32.10 | Пластмасов контейнер с капак, 3л,прозрачен | брой | 100 |
| 32.11 | Еднократни ножчета за микротом-нископрофилна плътна пластинка (за различни тъкани) - оп.50бр. | опаковка | 100 |
| 32.12 | Еднократни ножчета за замразяващ микротом - оп.20бр. | опаковка | 10 |
| 32.13 | Пластмасови касети за биопсии,различни цветове | брой | 35000 |
| 32.14 | Четки за микротом | брой | 25 |
| 32.15 | Метален скалпел-малък/очен/острие 2.5см | брой | 25 |
| 32.16 | Метален скалпел-голям/острие 5см./ | брой | 25 |
| 32.17 | Фино машинно масло - оп.150мл. | опаковка | 10 |
| 32.18 | Молдове от неръждаема стомана за изливане на парафин ,р-р 10/10/5 мм. | брой | 24 |
| 32.19 | Молдове от неръждаема стомана за изливане на парафин ,р-р 24/24/5 мм. | брой | 36 |
| 32.20 | Молдове от неръждаема стомана за изливане на парафин ,р-р 30/24/5 мм. | брой | 12 |

| | | | |
|------------|---|-----------|----|
| 32.21 | Молдове от неръждаема стомана за изливане на парафин ,p-p 37/24/5 мм. | брой | 12 |
| 32.22 | Спиртни лампи,метални | брой | 5 |
| 32.23 | Таймер,електронен | брой | 3 |
| 32.24 | Кювети "Хелендал",стъклени | брой | 25 |
| 32.25 | Пинсети,хирургични/2x1/ размери 10-14см. | брой | 3 |
| 32.26 | Пинсети,хирургични/2x1/ размери 15-20см. | брой | 3 |
| 32.27 | Пинсети,анатомични размери 10-15см. | брой | 10 |
| 32.28 | Метални дръжки за лезвиета ,размери 10-15см. | брой | 5 |
| | | | |
| 33. | Реактив за гефрирни изследвания съвместим с криокът CryoStar NX70 | | |
| 33.1 | Реактив за ежедневна поддръжка на криокът CryoStar NX70, на основата на 3%/H2O2/водороден прекис и 0,05%сребро /Ag/ | литър | 20 |
| | | | |
| 34 | Кръвно-газов анализатор Siemens Rapidlab-248 /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 34.1 | Депротенизиращ разтвор –10X 2 мл | опакровка | 5 |
| 34.2 | Държач за входна игла | брой | 10 |
| 34.3 | Калибриращ газ, бутилка | брой | 3 |
| 34.4 | Касета за референтен електрод | брой | 5 |
| 34.5 | Кит оринг | брой | 5 |
| 34.6 | Кит шлаухи за шише | брой | 5 |
| 34.7 | Кит за помпа | брой | 4 |
| 34.8 | Контрол рапид QC – ниво 1 – 30амр. x 2,5мл | опакровка | 2 |
| 34.9 | Контрол рапид QC – ниво 2 – 30амр. X 2,5мл | опакровка | 2 |
| 34.10 | Контрол рапид QC – ниво 3 – 30амр. X 2,5мл | опакровка | 2 |
| 34.11 | Мандрен за почистване на съсираци | брой | 5 |
| 34.12 | Миещ и кондициониращ пакет – 4 X 450мл - RL- 248 | опакровка | 15 |
| 34.13 | Пълнещ разтвор за референтен електрод – 4 X 5мл - RL-348/248 | опакровка | 5 |
| 34.14 | Кондициониращ разтвор –5X2мл | опакровка | 5 |
| 34.15 | Пълнещ разтвор за Ph- електрод – 3 X 3мл RL- 348/248 | опакровка | 5 |
| 34.16 | Референтен електрод | брой | 3 |
| 34.17 | Референтен електрод с касета | брой | 3 |
| 34.18 | Слоуп газ,бутилка | брой | 3 |
| 34.19 | Терморолки | брой | 30 |
| 34.20 | PCO2 електрод | брой | 3 |
| 34.21 | Ph- електрод | брой | 3 |
| 34.22 | PO2 електрод | брой | 3 |
| 34.23 | Буфери 6,8/7,3 – 4X90мл/4X370мл RL- 248 | опакровка | 15 |
| | Край | | |

| | | | |
|--|---|----------------|-----|
| | | | |
| | Техническа спецификация на обособени позиции за възлагане на позиции по реда на чл.21 от ЗОП | | |
| РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРИЯ "ТРАНСФУЗИОННА ХЕМАТОЛОГИЯ" | | | |
| Индивидуално възлагане | Тест серуми за определяне на кръвни групи /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1 | Анти - А | милилитър р | 800 |
| 2 | Анти - В | милилитър р | 800 |
| 3 | Анти - А,В | милилитър р | 900 |
| 4 | Анти - D | милилитър р | 800 |
| 5 | Анти - D human | милилитър р | 10 |
| | | | |
| Индивидуално възлагане | Тест еритроцити А1, А2, В и О за кръстосано определяне на кръвна група 3-5%, компл 4x10 ml | комплект | 24 |
| Индивидуално възлагане | Тест серуми за определяне на подгрупи, Rh фенотип и Kell антиген /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1 | Тест-серум Анти - А ₁ /lectin/ | милилитър р | 20 |
| 2 | Тест-серум Анти - H /lectin/ | милилитър р | 20 |
| 3 | Анти - С | милилитър р | 10 |
| 4 | Анти - с | милилитър р | 10 |
| 5 | Анти - Е | милилитър р | 10 |
| 6 | Анти - е | милилитър р | 10 |
| 7 | Анти - Kel (K) | милилитър р | 10 |
| | | | |
| Индивидуално възлагане | Реактиви за колонно-аглутинационен метод /всички номенклатури от една фирма- | | |

| | | | |
|--|---|-----------|-------|
| | производител/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1 | Тест еритроцити ID скрининг за антитела (I, II и III) 0.8%, компл 3x10 ml | комплект | 12 |
| 2 | Тест еритроцити ID скрининг за антитела папаинизирани (I, II и III) 0.8%, компл 3x10 ml | комплект | 12 |
| 3 | Лисс/Кумбс тест | гелкарта | 400 |
| 4 | Лисс/Кумбс+Ензим тест | гелкарта | 400 |
| 5 | NaCl, ензимен тест | гелкарта | 400 |
| 6 | Liss разтвор за работа с гел карти | милилитър | 1000 |
| 7 | Bromelin за работа с гел карти, фл. 100 мл | милилитър | 200 |
| 8 | Parain за работа с гел карти, фл 10 ml | милилитър | 30 |
| 9 | Еритроцитен пул за индиректен атиглобулинов тест | фл.10 ml | 12 |
| 10 | Тест еритроцити A1/ B 0.8%, компл 2x10 ml | комплект | 12 |
| 11 | Screening I: IgG, IgA, IgM, C3c, C3d | карта | 24 |
| 12 | Тест ABO/Rh за пациенти | гелкарта | 50 |
| 13 | Карти за съвместимост/кросмач | гелкарта | 150 |
| | | | |
| Индивидуално възлагане | Консумативи за лаборатория "Трансфузионна хематология" | | |
| Индивидуално възлагане | Пипети за еднократна употреба (пастърки) | брой | 12000 |
| Индивидуално възлагане | Пласмасови епруветки Ф12/75мм, 4мл | брой | 4000 |
| Индивидуално възлагане | Пластмасова епруетка с капачка на винт, обем-2 мл, седяща | брой | 1000 |
| Индивидуално възлагане | Врърчета за автоматични пипети малки/жълти | брой | 4000 |
| | | | |
| РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРИЯ "МИКРОБИОЛОГИЯ" | | | |
| Индивидуално възлагане | Апарат ВИТЕК 2 /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1 | ВИТЕК 2 ГН /оп.20бр./ | брой | 20 |
| 2 | ВИТЕК 2 ГП /оп.20бр./ | брой | 20 |
| 3 | ВИТЕК 2 АСТ ГН /оп.20бр./ | брой | 80 |
| 4 | ВИТЕК 2 АСТ ГП /оп.20бр./ | брой | 20 |
| 5 | ВИТЕК салин солушън | милилитър | 1500 |
| | | | |
| Индивидуално възлагане | Апарат ВАСТЕС 9050 /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |

| | | | |
|-------------------------------|--|------|------|
| 1 | Бактек аеробна среда за хемокултури с активни смоли /оп.50бр./ | брой | 200 |
| 2 | Бактек анаеробна среда за хемокултури с активни смоли /оп.50бр./ | брой | 200 |
| 3 | Бактек педиатрична среда за хемокултури с активни смоли /оп.50бр./ | брой | 100 |
| 4 | Луер адаптер /оп.100бр./ | брой | 200 |
| | | | |
| Индивидуално възлагане | Апарат BBL Crystal /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1 | Кристал панел за Грам положителни /оп.20бр./ | тест | 200 |
| 2 | Кристал панел за Грам отрицателни /оп.20бр./ | тест | 400 |
| 3 | Кристал панел за вискателни /оп.20бр./ | тест | 20 |
| | | | |
| Индивидуално възлагане | Дискове за определяне на микробна чувствителност с апарат Sensi-disk dispenser /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1 | Пеницилин - 1 Е | брой | 1000 |
| 2 | Оксацилин - 1мкг | брой | 150 |
| 3 | Ампицилин - 10 мкг | брой | 2000 |
| 4 | Ампицилин - 2 мкг | брой | 1000 |
| 5 | Тикарцилин - 75 мкг | брой | 2000 |
| 6 | Пиперацилин - 30 мкг | брой | 2000 |
| 7 | Ампицилин/Сулбактам - 10/10 мкг | брой | 2000 |
| 8 | Амоксицилин/Клавуланова киселина - 20/10 мкг | брой | 2000 |
| 9 | Амоксицилин/Клавуланова киселина - 2/1 мкг | брой | 500 |
| 10 | Тикарцилин/Клавуланова киселина - 75/10 мкг | брой | 1000 |
| 11 | Пиперацилин/Тазобактам - 30/6 мкг | брой | 2500 |
| 12 | Пиперацилин/Тазобактам - 100/10 мкг | брой | 1000 |
| 13 | Цефадроксил - 30 мкг | брой | 1000 |
| 14 | Цефалексин - 30 мкг | брой | 1500 |
| 15 | Цефалотин - 30 мкг | брой | 1500 |
| 16 | Цефуроксим - 30 мкг | брой | 2000 |
| 17 | Цефокситин - 30 мкг | брой | 2500 |
| 18 | Цефотетан - 30 мкг | брой | 500 |
| 19 | Цефоперазон/Сулбактам - 75/30 мкг | брой | 2500 |
| 20 | Цефотаксим - 5 мкг | брой | 2000 |
| 21 | Цефотаксим - 30 мкг | брой | 500 |
| 22 | Цефотаксим/Клавуланова киселина - 30/10 мкг | брой | 1000 |
| 23 | Цефтриаксон - 30 мкг | брой | 2000 |
| 24 | Цефтазидим - 10 мкг | брой | 1500 |
| 25 | Цефтазидим - 30 мкг | брой | 500 |
| 26 | Цефтазидим/Клавуланова киселина - 30/10 мкг | брой | 1000 |
| 27 | Цефтазидим/Авибактам - 10/4 мкг | брой | 1500 |
| 28 | Цефепим - 30 мкг | брой | 2000 |
| 29 | Цефиксим - 5 мкг | брой | 500 |

| | | | |
|----|--|------|------|
| 30 | Цефподоксим - 10 мкг | брой | 500 |
| 31 | Азтреонам - 30 мкг | брой | 1500 |
| 32 | Имипенем - 10 мкг | брой | 2000 |
| 33 | Меропенем - 10 мкг | брой | 2000 |
| 34 | Ертапенем - 10 мкг | брой | 2000 |
| 35 | Гентамицин - 10 мкг | брой | 2500 |
| 36 | Гентамицин - 30 мкг | брой | 1000 |
| 37 | Амикацин - 30 мкг | брой | 2500 |
| 38 | Тобрамицин -10 мкг | брой | 2500 |
| 39 | Нетилмицин - 10 мкг | брой | 1000 |
| 40 | Канамицин - 30 мкг | брой | 1000 |
| 41 | Стрептомицин - 10 мкг | брой | 500 |
| 42 | Стрептомицин - 300 мкг | брой | 500 |
| 43 | Тетрациклин - 30 мкг | брой | 3000 |
| 44 | Доксициклин -30 мкг | брой | 500 |
| 45 | Миноциклин - 30 мкг | брой | 500 |
| 46 | Тигециклин - 15 мкг | брой | 2000 |
| 47 | Еритромицин - 15 мкг | брой | 1000 |
| 48 | Клиндамицин - 2 мкг | брой | 1000 |
| 49 | Налидиксова киселина - 30 мкг | брой | 2000 |
| 50 | Ципрофлоксацин - 5 мкг | брой | 3000 |
| 51 | Офлоксацин - 5 мкг | брой | 2000 |
| 52 | Левифлоксацин - 5 мкг | брой | 3000 |
| 53 | Норфлоксацин - 10 мкг | брой | 2000 |
| 54 | Моксифлоксацин - 5 мкг | брой | 1500 |
| 55 | Хлорамфеникол - 30 мкг | брой | 2000 |
| 56 | Триметоприм/Сулфаметаксазол - 1.25/23.75 мкг | брой | 2500 |
| 57 | Сулфизоксазол - 250 мкг | брой | 500 |
| 58 | Триметоприм – 5 мкг | брой | 500 |
| 59 | Рифампин - 5 мкг | брой | 1000 |
| 60 | Ванкомицин - 5 мкг | брой | 1000 |
| 61 | Тейкопланин - 30 мкг | брой | 1000 |
| 62 | Линезолид - 10 мкг | брой | 1000 |
| 63 | Куинопристин/Далфопристин - 15 мкг | брой | 1000 |
| 64 | Нитрофурантоин - 100 мкг | брой | 1500 |
| 65 | Нитрофурантоин - 300 мкг | брой | 1500 |
| 66 | Фосфомицин - 200 мкг | брой | 1500 |
| 67 | Колистин - 10 мкг | брой | 2000 |
| 68 | Полимиксин Б - 300 Е | брой | 500 |
| 69 | Темоцилин - 30 мкг | брой | 2500 |
| 70 | Фузидиева киселина -10 мкг | брой | 200 |
| 71 | Флуконазол - 25 мкг | брой | 300 |
| 72 | Вориконазол - 1 мкг | брой | 300 |
| 73 | Дискове Цефиназа | брой | 200 |
| 74 | Дискове с Оптохин за диференциране на Streptococcus pneumoniae | брой | 250 |

| | | | |
|-------------------------------|--|------|-----|
| 75 | Дискове с Бацитрадин за диференциране на гр. А стрептококи | брой | 300 |
| 76 | Диспенсър за осем катриджа | брой | 2 |
| | | | |
| Индивидуално възлагане | Тестове за определяне на механизми на резистентност /всички номенклатури от една фирма-производител//оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1 | Комплект за детекция на AmpC бета-лактамази, съдържащ цефподоксим+AmpC индуктор, цефподоксим+AmpC индуктор+ESBL инхибитор и цефподоксим+AmpC индуктор+ESBL инхибитор+AmpC инхибитор, опаковка от 50 теста | тест | 200 |
| 2 | Комплект за детекция на AmpC & ESBL, съдържащ цефподоксим, цефподоксим+ESBL инхибитор, цефподоксим+AmpC инхибитор и цефподоксим+ESBL инхибитор+AmpC инхибитор, опаковка от 50 теста | тест | 400 |
| 3 | Комплект за детекция и диференциране на карбапенемази, съдържащ пенем, пенем+MBL инхибитор, пенем+KPC инхибитор, пенем+AmpC инхибитор и темоцилин+MBL инхибитор, опаковка от 50 теста | тест | 500 |
| 4 | Комплект за детекция на AmpC & ESBL и карбапенемази, съдържащ цефподоксим, цефподоксим+ESBL инхибитор, цефподоксим+AmpC инхибитор, цефподоксим+ESBL инхибитор+AmpC инхибитор, цефподоксим+ESBL инхибитор+AmpC индуктор и фаропенем, опаковка от 50 теста | тест | 200 |
| 5 | Линия за измерване на зоните от антибиотични дискове. Обхват на измерване от 10 до 40 мм. Размер 370 X 65 мм, 3 бр/оп. | брой | 3 |
| | | | |
| Индивидуално възлагане | Суши хранителни среди /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1 | Среда за определяне на сероводород, индол и подвижност /SIM medium/ | грам | 500 |
| 2 | Сърдечно-мозъчен инфузионен агар | грам | 500 |
| 3 | Сърдечно-мозъчен инфузионен бульон | грам | 500 |
| 4 | Еозин-метилен блу агар | грам | 500 |
| 5 | Жлъчка-ескулин агар | грам | 100 |
| 6 | Селенитов бульон - оп.100г. | грам | 100 |
| 7 | Салмонела-Шигела агар - оп.100г. | грам | 100 |
| | | | |

| | | | |
|-------------------------------|---|------|------|
| Индивидуално възлагане | Хранителни среди, разляти в петри /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1 | Кръвен агар Колумбия с 5% овнешка кръв, петри | брой | 2000 |
| 2 | Кръвен агар Колумбия с 5% овнешка кръв, съдържащ колистин, налидиксова киселина и азтреонам, петри | брой | 1200 |
| 3 | МакКонки агар, петри | брой | 3000 |
| 4 | Шоколадов агар с изовиталекс и бацитрацин за хемофили, петри | брой | 200 |
| 5 | Шоколадов агар, петри | брой | 100 |
| 6 | Шедлер агар с 5% кръв, петри | брой | 100 |
| 7 | Салмонела-Шигела агар, петри | брой | 100 |
| 8 | Мюлер Хинтон II агар, петри | брой | 5000 |
| 9 | Мюлер-Хинтон агар + 5% дефибринирана конска кръв и 20 mg/L β -NAD (MH-F) | брой | 600 |
| 10 | Хромагар Кандида за идентификация на най-малко 4 вида кандиди, петри | брой | 300 |
| 11 | OFPBL селективен агар за детекция на <i>V.серасiа</i> | брой | 20 |
| 12 | Хроматогенна среда за урини, петри | брой | 100 |
| 13 | Селективна среда за скрининг за полимиксин-резистентни Грам-отрицателни микроорганизми с EMB агар, съдържащ колистин, даптомицин и амфотерицин В | брой | 20 |
| | | | |
| Индивидуално възлагане | Мануални галерии за микробиологична идентификация и помощни реактиви към тях /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1 | Мануални галерии за идентификация на Enterobacteriaceae с до 20 биохимични теста, опаковани в кутия по 25 галерии | тест | 50 |
| 2 | Мануални галерии за идентификация на неферментативни Грам-отрицателни бактерии с до 25 биохимични теста, опаковани в кутия по 25 галерии | тест | 25 |
| 3 | Мануални галерии за идентификация на Найсерия и Хемофилус опаковани в кутия по 10 галерии, окомплектовани със среда за инокулирането им (епруветки по 1 мл) и реактиви Индол спот, NIT1, NIT2 | тест | 10 |
| 4 | Мануални галерии за идентификация на стафилококи с до 20 биохимични теста, опаковани в кутия по 25 галерии | тест | 25 |

| | | | |
|----|---|-----------|-----|
| 5 | Мануални галерии за идентификация на стрептококи с до 20 биохимични теста, опаковани в кутия по 25 галерии | тест | 25 |
| 6 | Мануални галерии за идентификация на коринебактерии с до 20 биохимични теста, опаковани в кутия по 12 галерии | тест | 48 |
| 7 | Готов кит с дехидратирани субстрати (мануална галерия от 19 асимилационни теста) за биохимична идентификация на дрожди | тест | 25 |
| 8 | Готов кит с дехидратирани субстрати (асимилационни тестове) мануална галерия за биохимична идентификация на дрожди - 12 броя захари в това число и 2 броя ензимни тестове. Цветна реакция при отчитане. | тест | 20 |
| 9 | АТВ Fungus 3 – готов за употреба, стандартизиран микрометод позволяващ определяне на чувствителността към 5 антимикотични препарата за <i>Candida spp.</i> и <i>Cryptococcus neoformans</i> . | тест | 25 |
| 10 | Бульон за детекция на урогенитална микоплазма, осигурява оптимални условия за растеж на микоплазмата (рН, субстрати, асоцииране на няколко растежни фактора). 25 теста в опаковка | тест | 300 |
| 11 | Тетове за диагностика на урогенителна микоплазма, осигуряваща идентификация, количествено определяне и антибиотична чувствителност на 9 антибиотика на <i>Ureaplasma spp.</i> и <i>Mycoplasma hominis</i> . 25 теста в опаковка | тест | 150 |
| 12 | Хромагар ЦПС ИД, петри | брой | 300 |
| 13 | Хромагар за стрептококи група В, петри | брой | 80 |
| 14 | Хромогенна среда за скрининг на резистентни към колистин Грам-отрицателни бактерии, петри | брой | 40 |
| 15 | Реактив за цветна реакция за работа с мануални галерии за идентификация -железен двухлорид+ 2-метоксиетанол, опаковка до 5 мл | милилитър | 10 |
| 16 | Реактиви за цветна реакция за работа с мануални галерии за идентификация - сулфанилова киселина и NN диметил-1-нафтил амин, (NIT1 и NIT2), ампула x 5 мл | милилитър | 10 |
| 17 | Реактиви Zym А за мануални галерии за идентификация на коринебактерии, ампула x 8 мл. | милилитър | 8 |
| 18 | Реактиви ZYM В за мануални галерии за идентификация на коринебактерии, ампула x 5 мл. | милилитър | 5 |

| | | | |
|-------------------------------|--|----------------|-----|
| 19 | Реактиви PYZ за мануални галерии за идентификация на коринебактерии, ампула x 5 мл. | милилитър р | 5 |
| 20 | Реактив NIN за мануални галерии за идентификация на стрептококи, ампула x5 мл. | милилитър р | 5 |
| 21 | Реактиви за Фогес-Проскауер VP1 + VP 2 мануални галерии за идентификация на стрептококи, ампула x 5 мл. | милилитър р | 5 |
| 22 | Реактив за цветна реакция за индол James | милилитър р | 10 |
| 23 | Реактив за цветна реакция за работа с мануални галерии за идентификация -железен двухлорид+ 2-метоксиетанол, опаковка до 5 мл | милилитър р | 10 |
| 24 | Реактив за цветна реакция за работа с мануални галерии за идентификация, трис и солна к-на 37%, флакон до 8 мл | милилитър р | 10 |
| 25 | Реактив за цветна реакция за работа с мануални галерии за идентификация - метилов ал-л, флакон до 8 мл | милилитър р | 10 |
| | | | |
| Индивидуално възлагане | Диагностични и диференциращи тестове, оцветителни набори /всички номенклатури от една фирма-производител/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1 | Набор за оцветяване по Грам /стабилизиран йодин/ - комплект 4x250мл | комплект | 4 |
| 2 | Оксидаза тест - течен /амп.0,5мл/ | брой | 50 |
| 3 | V фактор за диагностика на Haemophilus spp /тест/, в опаковка по 50 | тест | 50 |
| 4 | X фактор за диагностика на Haemophilus spp /тест/, в опаковка по 50 | тест | 50 |
| 5 | VX фактор за диагностика на Haemophilus spp /тест/, в опаковка по 50 | тест | 50 |
| | | | |
| Индивидуално възлагане | Плаки за определяне на МПК с мануално отчитане /комплексна оферта/ /оферта за цялата обособена позиция/ | Мерлин | |
| 1 | Катион-коригиран Мюлер-Хинтон бульон в епруветки по 11 мл, 20бр./оп. | брой | 300 |
| 2 | МИК Колистин плака с чупещи се стрипове за определяне на МПК чрез разреждане в бульон, натоварени с концентрационен градиент на колистин от 0,0625 до 64 mg/L. | брой | 40 |

| | | | |
|-------------------------------|--|------|-----|
| 3 | Плака за определяне на МПК на Грам-отрицателни бактерии към следните антибиотици: Amikacin, Cefotaxime, Ceftazidime, Ceftazidime+350 мкг/мл 3-АРВ, Ceftazidime/Avibactam, Ceftolozan/Tazobactam, Chloramphenicol, Ciprofloxacin, Colistin, Fosfomycin, Imipenem, Levofloxacin, Meropenem, Meropenem+0,4 mM EDTA, Meropenem+350 мкг/мл 3-АРВ, Piperacillin, Piperacillin/Tazobactam, Temocillin, Tigecycline, Trimethoprim/Sulfamethoxazole | брой | 240 |
| 4 | Течна суспензионна среда за Грам-отрицателни бактерии за определяне на МПК чрез разреждане в бульон, в епруветки по 13 мл, 30бр./оп | брой | 90 |
| 5 | МИК Тигециклин плака с чупеци се стрипове за определяне на МПК чрез разреждане в бульон, натоварени с концентрационен градиент на тигециклин от 0,06 до 4 mg/L. | брой | 72 |
| 6 | МИК Колистин плака с чупеци се стрипове за определяне на МПК чрез разреждане в бульон, натоварени с концентрационен градиент на колистин от 0,25 до 16 mg/L. | брой | 108 |
| | | | |
| Индивидуално възлагане | Тестове за бърза диагностика на специфични микроорганизми /всички номенклатури от една фирма-производител//оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1 | RPR латекс аглутинационен тест за сифилис от серум | тест | 50 |
| 2 | Имунохроматографски тест за сифилис от серум, плазма и кръв, тест-касета | тест | 40 |
| 3 | Латекс аглутинационен тест за антистрептолизинов титър (AST) от серум | тест | 50 |
| 4 | Латекс аглутинационен тест за ревматоиден фактор от (RF) от серум | тест | 50 |
| 5 | Имунохроматографски тест за ревматоиден фактор (RF) от серум, плазма и кръв, тест-касета | тест | 30 |
| 6 | Имунохроматографски тест за мононуклеоза от серум, плазма и кръв, тест-касета | тест | 40 |
| 7 | Латекс аглутинационен тест за стафилококи | тест | 200 |
| 8 | Имунохроматографски тест за гонорея от цервикален и уретрален секрет, тест-касета | тест | 50 |
| 9 | Имунохроматографски тест за Trichomonas vaginalis от вагинален секрет, тест-касета | тест | 50 |

| | | | |
|-------------------------------|--|-----------|------|
| 10 | Имунохроматографски тест за Chlamydia trachomatis от цервикален секрет, уретрален секрет и урина (мъже), тест-касета | тест | 60 |
| 11 | Имунохроматографски тест за кампилобактер от фецес, тест-касета | тест | 20 |
| 12 | Имунохроматографски тест за Clostridium difficile токсин А+В/GDH от фецес, тест-касета | тест | 50 |
| 13 | Имунохроматографски тест за Helicobacter pylori антиген от фецес, тест-касета | тест | 20 |
| | | | |
| Индивидуално възлагане | Тестове за рутинен скрининг на колистинова резистентност /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1 | МакКонки агар с колистин за скрининг на колистинова резистентност, петри | брой | 500 |
| 2 | Еозин-метилен блу агар с колистин за скрининг на колистинова резистентност, петри | брой | 500 |
| 3 | Хромогенен агар с колистин за скрининг на колистинова резистентност, петри | брой | 500 |
| 4 | Мюлер-Хинтън агар с колистин за скрининг на колистинова резистентност, петри | брой | 500 |
| | | | |
| Индивидуално възлагане | Среда за определяне на чувствителност на кандиди към антимикотици в петри | брой | 200 |
| Индивидуално възлагане | Пликчета със среда за създаване на анаеробна атмосфера за 2 петрита | брой | 200 |
| Индивидуално възлагане | Пликчета със среда за създаване на атмосфера с 5% CO ₂ за 2 петрита | брой | 360 |
| Индивидуално възлагане | Тест за каталаза - 3% разтвор на водороден пероксид (цветен, сгъстен разтвор), флакон до 30мл. | милилитър | 60 |
| Индивидуално възлагане | Метиленово синьо по Льофлер | милилитър | 500 |
| Индивидуално възлагане | Реактив за индол по Ковач | милилитър | 300 |
| Индивидуално възлагане | Имерсионна течност за мироскопиране | милилитър | 600 |
| Индивидуално възлагане | Приспособление за безпламъчна високотемпературна стерилизация на йозета и пинсети за не повече от седем секунди. | брой | 1 |
| Индивидуално възлагане | Предметни стъкла с двустранно матиран край с размери 26мм/76мм/1мм | брой | 5000 |
| Индивидуално възлагане | Консумативи за лаборатория "Микробиология" /всички номенклатури от една фирма/ /оферта за цялата обособена позиция/ | | |
| 1 | Стерилно пластмасово петри ф90 | брой | 1000 |
| 2 | Стерилен контейнер с винтова капачка, обем-60 мл, в индивидуална опаковка | брой | 3000 |

| | | | |
|----|---|-------|------|
| 3 | Стерилна кръглодънна PS епруветка, обем-5 мл, ф12/75мм, двукратно затваряне, неградуирана | брой | 3000 |
| 4 | Стерилна пластмасова епруветка с капачка на винт ф16/100, обем-10 мл | брой | 3000 |
| 5 | Стерилен тампон с пластм.дръжка с транспортна среда Стюарт, минимум 5мл агар | брой | 4000 |
| 6 | Стерилен тампон с пластм.дръжка с транспортна среда Амиес с въглен, минимум 5мл агар | брой | 1000 |
| 7 | Стерилен тампон в индивидуална опаковка | брой | 8000 |
| 8 | Стерилен тампон в пластмасова епруветка | брой | 100 |
| 9 | Стерилен тампон с алуминиева дръжка за уретрални секрети с транспортна среда Амиес, минимум 5мл агар | брой | 500 |
| 10 | Стерилен тампон с алуминиева дръжка за уретрални секрети в пластмасова епруветка | брой | 1000 |
| 11 | Стерилна микротитърна плака от полистирен 96-ямкова, облодънна, минимален обем на ямката 250мкл | брой | 50 |
| 12 | Стерилен универсален контейнер от полистирен с капачка на винт, ф25/90мм, обем-30мл, издръжливост на 7 000 оборота/мин | брой | 100 |
| 13 | Стерилна центрофужна епруветка, конична, с обем 50мл, термоустойчива капачка, градуирана, от полипропилен, издръжливост на 12 000 оборота/мин | брой | 100 |
| 14 | Стерилни връхчета с филтър, 1000мкл, 96бр/кутия | кутия | 10 |
| 15 | Стерилни връхчета с филтър, 2-120мкл, 96бр/кутия, съвместими с 8-канална пипета Sartorius | кутия | 10 |
| 16 | Стерилни връхчета с филтър, 5-200мкл, 96бр/кутия, съвместими с 8-канална пипета Sartorius | кутия | 10 |
| 17 | Стерилни връхчета с филтър, 5-300мкл, 96бр/кутия, съвместими с 8-канална пипета Sartorius | кутия | 20 |
| 18 | Серологична пипета, стерилна с филтър, индивидуално опакована, 5мл | брой | 1000 |
| 19 | Серологична пипета, стерилна с филтър, индивидуално опакована, 10мл | брой | 100 |
| 20 | Йозета, 1мкл, стерилни, от твърда пластмаса, калибрирани, 1бр в пликче | брой | 2000 |
| 21 | Йозета, 10мкл, стерилни, от твърда пластмаса, калибрирани, 1бр в пликче | брой | 5000 |
| 22 | Вариабилна автоматична пипета, обем 20-200 мкл | брой | 1 |

| | | | |
|----|--|------|------|
| 23 | Стерилен резервоар за пипетиране на реагенти, подходящ за 12-канална пипета, еднократна употреба | брой | 1000 |
| | Край | | |